



## Humanarzneispezialitäten

### Inhaltsverzeichnis

Arzneispezialitäten - human	1
Zulassungen gemäß AMG	1
Homöopathische Arzneispezialitäten - human	53
Übertragungen	54
Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG	58
Änderungen der Bezeichnung	58
Änderungen der Packungsgrößen	64
Aufhebungen gemäß §23 des AMG	75
Registrierungen	95

*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.*

## 289. Veröffentlichung (03/2009) über Zulassungen von Arzneispezialitäten sowie über Änderungen und Aufhebungen von Zulassungen

### Arzneispezialitäten - human

#### Zulassungen gemäß AMG

#### Toctino 10 mg Weichkapseln

Z.Nr.: 1-28037

Zulassungsinhaber:

Basilea Medical Ltd  
GB - GU27EF Surrey

Hersteller:

Swiss Caps GmbH  
DE - 83043 Bad Aibling

Wirkstoff(e):

+-----

Weichkapsel:

++-----

Inhalt:

Alitretinoin

ATC-Klassifikation(en):

D11AX19 Dermatika / Andere Dermatika / Andere Dermatika / Andere  
Dermatika / Alitretinoin

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Toctino 30 mg Weichkapseln**

Z.Nr.: 1-28038

Zulassungsinhaber:

Basilea Medical Ltd  
GB - GU27EF Surrey

Hersteller:

Swiss Caps GmbH  
DE - 83043 Bad Aibling

Wirkstoff(e):

+-----

Weichkapsel:

++-----

Inhalt:

Alitretinoin

ATC-Klassifikation(en):

D11AX19 Dermatika / Andere Dermatika / Andere Dermatika / Andere  
Dermatika / Alitretinoin

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Mavodilol 6,25 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28045

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

Hersteller:

Merckle GmbH.  
DE - 89143 Blaubeuren

Specifar S.A.

GR - 12351 Ag. Varvara, Athen

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Carvedilol

ATC-Klassifikation(en):

C07AG02 Kardiovaskuläres System / Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /  
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten / Alpha- und  
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten / Carvedilol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Blister)	036 Monate
2	14 Stück (Blister)	036 Monate
3	28 Stück (Blister)	036 Monate
4	30 Stück (Blister)	036 Monate
5	50 Stück (Blister)	036 Monate
6	56 Stück (Blister)	036 Monate
7	60 Stück (Blister)	036 Monate
8	98 Stück (Blister)	036 Monate
9	100 Stück (Blister)	036 Monate
10	10 Stück (HDPE Kunststoff-Flasche)	024 Monate
11	14 Stück (HDPE Kunststoff-Flasche)	024 Monate
12	28 Stück (HDPE Kunststoff-Flasche)	024 Monate
13	30 Stück (HDPE Kunststoff-Flasche)	024 Monate
14	50 Stück (HDPE Kunststoff-Flasche)	024 Monate
15	56 Stück (HDPE Kunststoff-Flasche)	024 Monate
16	60 Stück (HDPE Kunststoff-Flasche)	024 Monate
17	98 Stück (HDPE Kunststoff-Flasche)	024 Monate
18	100 Stück (HDPE Kunststoff-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Mavodilol 12,5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28046

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

Hersteller:

Merckle GmbH.  
DE - 89143 Blaubeuren

Specifar S.A.

GR - 12351 Ag. Varvara, Athen

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Carvedilol

ATC-Klassifikation(en):

C07AG02 Kardiovaskuläres System / Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /  
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten / Alpha- und  
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten / Carvedilol

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (Blister)	036 Monate
2	14 Stück (Blister)	036 Monate
3	28 Stück (Blister)	036 Monate
4	30 Stück (Blister)	036 Monate
5	50 Stück (Blister)	036 Monate
6	56 Stück (Blister)	036 Monate
7	60 Stück (Blister)	036 Monate
8	98 Stück (Blister)	036 Monate
9	100 Stück (Blister)	036 Monate
10	10 Stück (HDPE Kunststoff-Flasche)	024 Monate
11	14 Stück (HDPE Kunststoff-Flasche)	024 Monate
12	28 Stück (HDPE Kunststoff-Flasche)	024 Monate
13	30 Stück (HDPE Kunststoff-Flasche)	024 Monate
14	50 Stück (HDPE Kunststoff-Flasche)	024 Monate
15	56 Stück (HDPE Kunststoff-Flasche)	024 Monate
16	60 Stück (HDPE Kunststoff-Flasche)	024 Monate
17	98 Stück (HDPE Kunststoff-Flasche)	024 Monate
18	100 Stück (HDPE Kunststoff-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Mavodilol 25 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28047

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

Hersteller:

Merckle GmbH.  
DE - 89143 Blaubeuren

Specifar S.A.

GR - 12351 Ag. Varvara, Athen

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Carvedilol

ATC-Klassifikation(en):

C07AG02 Kardiovaskuläres System / Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /  
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten / Alpha- und  
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten / Carvedilol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Blister)	036 Monate
2	14 Stück (Blister)	036 Monate
3	28 Stück (Blister)	036 Monate
4	30 Stück (Blister)	036 Monate
5	50 Stück (Blister)	036 Monate
6	56 Stück (Blister)	036 Monate
7	60 Stück (Blister)	036 Monate
8	98 Stück (Blister)	036 Monate
9	100 Stück (Blister)	036 Monate
10	10 Stück (HDPE Kunststoff-Flaschen)	024 Monate
11	14 Stück (HDPE Kunststoff-Flaschen)	024 Monate
12	28 Stück (HDPE Kunststoff-Flaschen)	024 Monate
13	30 Stück (HDPE Kunststoff-Flaschen)	024 Monate
14	50 Stück (HDPE Kunststoff-Flaschen)	024 Monate
15	56 Stück (HDPE Kunststoff-Flaschen)	024 Monate
16	60 Stück (HDPE Kunststoff-Flaschen)	024 Monate
17	98 Stück (HDPE Kunststoff-Flaschen)	024 Monate
18	100 Stück (HDPE Kunststoff-Flaschen)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Pravasan 10 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-28049

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 Gerlingen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Pravastatin Natrium

ATC-Klassifikation(en):

C10AA03 Kardiovaskuläres System / Mittel, die den Lipidstoffwechsel  
beeinflussen / Mittel, die den Lipidstoffwechsel beeinflussen,  
rein / HMG-CoA-Reduktasehemmer / Pravastatin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x Stück (Blister)	036 Monate
2	7 x Stück (Blister)	036 Monate
3	10 x Stück (Blister)	036 Monate
4	14 x Stück (Blister)	036 Monate
5	20 x Stück (Blister)	036 Monate
6	21 x Stück (Blister)	036 Monate
7	28 x Stück (Blister)	036 Monate
8	30 x Stück (Blister)	036 Monate
9	50 x Stück (Blister)	036 Monate
10	60 x Stück (Blister)	036 Monate
11	98 x Stück (Blister)	036 Monate
12	100 Stück (Blister)	036 Monate
13	100 x 1 Stück (Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Pravasan 20 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-28050

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 Gerlingen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Pravastatin Natrium

ATC-Klassifikation(en):

C10AA03 Kardiovaskuläres System / Mittel, die den Lipidstoffwechsel  
beeinflussen / Mittel, die den Lipidstoffwechsel beeinflussen,  
rein / HMG-CoA-Reduktasehemmer / Pravastatin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Stück (Blister)	036 Monate
2	7 Stück (Blister)	036 Monate
3	10 Stück (Blister)	036 Monate
4	14 Stück (Blister)	036 Monate
5	20 Stück (Blister)	036 Monate
6	21 Stück (Blister)	036 Monate
7	28 Stück (Blister)	036 Monate
8	30 Stück (Blister)	036 Monate
9	50 Stück (Blister)	036 Monate
10	60 Stück (Blister)	036 Monate
11	98 Stück (Blister)	036 Monate
12	100 Stück (Blister)	036 Monate
13	100 x 1 Stück (Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Pravasan 40 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-28051

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 Gerlingen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Pravastatin Natrium

ATC-Klassifikation(en):

C10AA03 Kardiovaskuläres System / Mittel, die den Lipidstoffwechsel  
beeinflussen / Mittel, die den Lipidstoffwechsel beeinflussen,  
rein / HMG-CoA-Reduktasehemmer / Pravastatin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Stück (Blister)	036 Monate
2	7 Stück (Blister)	036 Monate
3	10 Stück (Blister)	036 Monate
4	14 Stück (Blister)	036 Monate
5	20 Stück (Blister)	036 Monate
6	21 Stück (Blister)	036 Monate
7	28 Stück (Blister)	036 Monate
8	30 Stück (Blister)	036 Monate
9	50 Stück (Blister)	036 Monate
10	60 Stück (Blister)	036 Monate
11	98 Stück (Blister)	036 Monate
12	100 Stück (Blister)	036 Monate
13	100 x 1 Stück (Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Fluvastatin-ratiopharm 80 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-28052

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

Hersteller:

Pharmathen Pharmaceuticals S.A.  
GR - 15351 Pallini, Attika

Wirkstoff(e):

+-----

Filmdrücke:

++-----

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	20 Stück (Blister)	024 Monate
2	28 Stück (Blister)	024 Monate
3	30 Stück (Blister)	024 Monate
4	50 Stück (Blister)	024 Monate
5	56 Stück (Blister)	024 Monate
6	60 Stück (Blister)	024 Monate
7	90 Stück (Blister)	024 Monate
8	98 Stück (Blister)	024 Monate
9	100 Stück (Blister)	024 Monate
10	490 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Fluvallescobene 80 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-28053

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

Hersteller:

Merckle GmbH.  
DE - 89143 BlaubeurenActavis hf  
IS - 220 HafnarfjörðurActavis Ltd  
MT - ZTN 3000 ZejtunLaboratoire ratiopharm S.A.  
FR - 94203 Ivry Sur Seine Cedex

Wirkstoff(e):

+-----

Retardtablette

++-----

Kern :

Fluvastatin Natrium  
(entspricht 80mg 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	20 Stück (Blister)	024 Monate
2	28 Stück (Blister)	024 Monate
3	30 Stück (Blister)	024 Monate
4	50 Stück (Blister)	024 Monate
5	56 Stück (Blister)	024 Monate
6	60 Stück (Blister)	024 Monate
7	84 Stück (Blister)	024 Monate
8	90 Stück (Blister)	024 Monate
9	98 Stück (Blister)	024 Monate
10	100 Stück (Blister)	024 Monate
11	490 Stück (Blister)	024 Monate
12	250 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
13	250 Stück (Braunglas-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Prezepa 5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28054

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 - 4042 Debrecen

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Finasterid

ATC-Klassifikation(en):

G04CB01 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Urologika / Mittel bei  
Benigner Prostatahyperplasie /  
Testosteron-5-alfa-Reduktasehemmer / Finasterid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (PVC/PVDC/Al-Blisten)	024 Monate
2	15 Stück (PVC/PVDC/Al-Blisten)	024 Monate
3	20 Stück (PVC/PVDC/Al-Blisten)	024 Monate
4	28 Stück (PVC/PVDC/Al-Blisten)	024 Monate
5	30 Stück (PVC/PVDC/Al-Blisten)	024 Monate
6	50 Stück (PVC/PVDC/Al-Blisten)	024 Monate
7	50x1 Stück (PVC/PVDC/Al-Blisten; Klinikpackung)	024 Monate
8	56 Stück (PVC/PVDC/Al-Blisten)	024 Monate
9	60 Stück (PVC/PVDC/Al-Blisten)	024 Monate
10	84 Stück (PVC/PVDC/Al-Blisten)	024 Monate
11	90 Stück (PVC/PVDC/Al-Blisten)	024 Monate
12	98 Stück (PVC/PVDC/Al-Blisten)	024 Monate
13	100 Stück (PVC/PVDC/Al-Blisten)	024 Monate
14	120 Stück (PVC/PVDC/Al-Blisten)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Brimonidin Arcana 2 mg/ml - Augentropfen**

Z.Nr.: 1-28055

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1147 Wien

Hersteller:

Pharma Stulln GmbH  
DE - 92551 Stulln

Wirkstoff(e):

+-----

Lösung (1ml) :

Brimonidin Tartrat

ATC-Klassifikation(en):

S01EA05 Sinnesorgane / Ophthalmika / Glaukummittel und Miotika /  
Sympathomimetika in der Glaukomtherapie / Brimonidin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 5 ml (LDPE Tropf-Flasche)	024 Monate
2	3 x 5 ml (LDPE Tropf-Flasche)	024 Monate
3	6 x 5 ml (LDPE Tropf-Flasche)	024 Monate
4	1 x 10 ml (LDPE Tropf-Flasche)	024 Monate
5	3 x 10 ml (LDPE Tropf-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Montelukast Teva 10 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28056

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 DebrecenTeva Kutno S.A.  
PL - 99-300 Kutno

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

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 (Al-Al- Blister)	036 Monate
2	14 Stück (Al-Al- Blister)	036 Monate
3	15 Stück (Al-Al- Blister)	036 Monate
4	20 Stück (Al-Al- Blister)	036 Monate
5	28 Stück (Al-Al- Blister)	036 Monate
6	30 Stück (Al-Al- Blister)	036 Monate
7	50 Stück (Al-Al- Blister)	036 Monate
8	56 Stück (Al-Al- Blister)	036 Monate
9	60 Stück (Al-Al- Blister)	036 Monate
10	90 Stück (Al-Al- Blister)	036 Monate
11	98 Stück (Al-Al- Blister)	036 Monate
12	100 Stück (Al-Al- Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe NR, apothekenpflichtig

**Bepanthen Plus - Spray**

Z.Nr.: 1-28057

Zulassungsinhaber:

Bayer Austria GmbH  
AT - 1160 Wien

Hersteller:

Lichtenheldt GmbH  
DE - 23812 Wahlstedt

NN Hersteller

AT - 1111 Musterstadt

NN2 Anmelder/Hersteller

US - 11111 Musterstadt

Wirkstoff(e):

+-----

Lösung (1ml) :

Dexpanthenol  
Chlorhexidin Digluconat  
(entspricht 2,88 mg Chlorhexidin)

ATC-Klassifikation(en):

D03AX03 Dermatika / Zubereitungen zur Behandlung von Wunden und  
Geschwüren / Wundbehandlungsmittel / Andere  
Wundbehandlungsmittel / Dexpanthenol

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 ml	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

**Letrozol Synthon 2,5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28058

Zulassungsinhaber:

Synthon BV  
NL - 6545 CM Nijmegen

Hersteller:

Synthon 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 (Blister)	024 Monate
2	28 Stück (Blister)	024 Monate
3	30 Stück (Blister)	024 Monate
4	50 Stück (Blister)	024 Monate
5	60 Stück (Blister)	024 Monate
6	84 Stück (Blister)	024 Monate
7	90 Stück (Blister)	024 Monate
8	98 Stück (Blister)	024 Monate
9	100 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Indapamid Teva 1,5 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-28059

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

Hersteller:

Ivax Pharmaceuticals s.r.o.  
CZ - 74770 Opava - KomarovTeva UK Ltd  
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexTeva Sante SA  
FR - 89107 Sens

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Indapamid

ATC-Klassifikation(en):

C03BA11 Kardiovaskuläres System / Diuretika / Low-Ceiling-Diuretika,  
exkl. Thiazide / Sulfonamide, rein / Indapamid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (PVC-Al-Bliester)	036 Monate
2	15 Stück (PVC-Al-Bliester)	036 Monate
3	28 Stück (PVC-Al-Bliester)	036 Monate
4	30 Stück (PVC-Al-Bliester)	036 Monate
5	50 Stück (PVC-Al-Bliester)	036 Monate
6	60 Stück (PVC-Al-Bliester)	036 Monate
7	90 Stück (PVC-Al-Bliester)	036 Monate
8	100 Stück (PVC-Al-Bliester)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Letrofam 2,5 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28060

Zulassungsinhaber:

Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

Hersteller:

Gerot Pharmazeutika Gesellschaft m.b.H.  
AT - 1160 WienSynthon BV  
NL - 6545 CM NijmegenLannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 LannachRottendorf 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 Blister (PVC/Al)	024 Monate
2	28 Stück Blister (PVC/Al)	024 Monate
3	30 Stück Blister (PVC/Al)	024 Monate
4	50 Stück Blister (PVC/Al)	024 Monate
5	60 Stück Blister (PVC/Al)	024 Monate
6	84 Stück Blister (PVC/Al)	024 Monate
7	90 Stück Blister (PVC/Al)	024 Monate
8	98 Stück Blister (PVC/Al)	024 Monate
9	100 Stück Blister (PVC/Al)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

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

Z.Nr.: 1-28061

Zulassungsinhaber:

Merck Sharp & Dohme GmbH  
AT - 1220 Wien

Hersteller:

Merck Sharp & Dohme BV  
NL - 2003 PC Haarlem

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver in Folienbeutel, Lösungsmittel (200ml)

++-----

Pulver :

Losartan Kalium

ATC-Klassifikation(en):

C09CA01    Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-li-Antagonisten, rein /  
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Losartan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 Stück Kombinationspackung mit 500 mg Pulver und 473 ml Lösungsmittel 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Valsacor 40 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28062

Zulassungsinhaber:

Krka d.d.  
SI - 8501 Novo mesto

Hersteller:

Krka d.d.  
SI - 8501 Novo mesto

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Valsartan

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Blister)	024 Monate
3	28 Stück (Blister)	024 Monate
4	56 Stück (Blister)	024 Monate
5	84 Stück (Blister)	024 Monate
6	98 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Valsacor 80 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28063

Zulassungsinhaber:

Krka d.d.  
SI - 8501 Novo mesto

Hersteller:

Krka d.d.  
SI - 8501 Novo mesto

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Valsartan

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Blister)	024 Monate
3	28 Stück (Blister)	024 Monate
4	56 Stück (Blister)	024 Monate
5	84 Stück (Blister)	024 Monate
6	98 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Valsacor 160 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28064

Zulassungsinhaber:

Krka d.d.  
SI - 8501 Novo mesto

Hersteller:

Krka d.d.  
SI - 8501 Novo mesto

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Valsartan

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Blister)	024 Monate
3	28 Stück (Blister)	024 Monate
4	56 Stück (Blister)	024 Monate
5	84 Stück (Blister)	024 Monate
6	98 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Rocuroniumbromid B. Braun 10 mg/ml Injektionslösung /  
Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-28065

Zulassungsinhaber:

B. Braun Melsungen AG  
DE - 34212 Melsungen

Hersteller:

hameln pharmaceuticals gmbH  
DE - 31789 Hameln

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Rocuronium Bromid

ATC-Klassifikation(en):

M03AC09 Muskel- und Skelettsystem / Muskelrelaxanzien /  
Muskelrelaxanzien, peripher wirkende Mittel / Andere quartäre  
Ammonium-Verbindungen / Rocuroniumbromid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	Packung mit 10 Durchstechflaschen zu je 2,5 ml	024 Monate
2	Packung mit 10 Durchstechflaschen zu je 5 ml	024 Monate
3	Packung mit 10 Durchstechflaschen zu je 10 ml	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Oxydolor 5 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-28066

Zulassungsinhaber:

Yes Pharmaceutical Development Services GmbH  
DE - 61381 Friedrichsdorf

Hersteller:

Stada Arzneimittel AG  
DE - 61118 Bad VilbelPhast GmbH  
DE - 66424 Homburg

Wirkstoff(e):

+-----

Retardtablette

++-----

Kern :

Oxycodon hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (kindergesicherte Blister)	012 Monate
2	20 Stück (kindergesicherte Blister)	012 Monate
3	30 Stück (kindergesicherte Blister)	012 Monate
4	50 Stück (kindergesicherte Blister)	012 Monate
5	100 Stück (kindergesicherte Blister)	012 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Oxydolor 10 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-28067

Zulassungsinhaber:

Yes Pharmaceutical Development Services GmbH  
DE - 61381 Friedrichsdorf

Hersteller:

Stada Arzneimittel AG  
DE - 61118 Bad VilbelPhast GmbH  
DE - 66424 Homburg

Wirkstoff(e):

+-----

Retardtablette

++-----

Kern :

Oxycodon hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (kindergesicherte Blister)	024 Monate
2	20 Stück (kindergesicherte Blister)	024 Monate
3	30 Stück (kindergesicherte Blister)	024 Monate
4	50 Stück (kindergesicherte Blister)	024 Monate
5	100 Stück (kindergesicherte Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**IPRAXA 250 Mikrogramm/ml Lösung für einen Vernebler**

Z.Nr.: 1-28068

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

Hersteller:

Teva Sante SA  
FR - 89107 SensIvax Pharmaceuticals UK  
GB - WA7 3FA Runcorn, Cheshire

Wirkstoff(e):

+-----

1 ml:

Ipratropium Bromid  
(.H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

R03BB01 Respirationstrakt / Mittel bei obstruktiven Atemwegserkrankungen  
/ Andere inhalative Mittel bei obstruktiven Atemwegserkrankungen  
/ Anticholinergika / Ipratropiumbromid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	5 Stück (Transparente LDPE Ampullen, 1ml Verneblerlösung)	024 Monate
2	10 Stück (Transparente LDPE Ampullen, 1ml Verneblerlösung)	024 Monate
3	15 Stück (Transparente LDPE Ampullen, 1ml Verneblerlösung)	024 Monate
4	20 Stück (Transparente LDPE Ampullen, 1ml Verneblerlösung)	024 Monate
5	25 Stück (Transparente LDPE Ampullen, 1ml Verneblerlösung)	024 Monate
6	30 Stück (Transparente LDPE Ampullen, 1ml Verneblerlösung)	024 Monate
7	40 Stück (Transparente LDPE Ampullen, 1ml Verneblerlösung)	024 Monate
8	50 Stück (Transparente LDPE Ampullen, 1ml Verneblerlösung)	024 Monate
9	60 Stück (Transparente LDPE Ampullen, 1ml Verneblerlösung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**IPRAXA 500 Mikrogramm/2 ml Lösung für einen Vernebler**

Z.Nr.: 1-28069

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

Hersteller:

Teva Sante SA  
FR - 89107 SensIvax Pharmaceuticals UK  
GB - WA7 3FA Runcorn, Cheshire

Wirkstoff(e):

+-----

2 ml:

Ipratropium Bromid  
(.H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

R03BB01 Respirationstrakt / Mittel bei obstruktiven Atemwegserkrankungen  
/ Andere inhalative Mittel bei obstruktiven Atemwegserkrankungen  
/ Anticholinergika / Ipratropiumbromid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	5 Stück (Transparente LDPE Ampullen, 2ml Verneblerlösung)	024 Monate
2	10 Stück (Transparente LDPE Ampullen, 2ml Verneblerlösung)	024 Monate
3	15 Stück (Transparente LDPE Ampullen, 2ml Verneblerlösung)	024 Monate
4	20 Stück (Transparente LDPE Ampullen, 2ml Verneblerlösung)	024 Monate
5	25 Stück (Transparente LDPE Ampullen, 2ml Verneblerlösung)	024 Monate
6	30 Stück (Transparente LDPE Ampullen, 2ml Verneblerlösung)	024 Monate
7	40 Stück (Transparente LDPE Ampullen, 2ml Verneblerlösung)	024 Monate
8	50 Stück (Transparente LDPE Ampullen, 2ml Verneblerlösung)	024 Monate
9	60 Stück (Transparente LDPE Ampullen, 2ml Verneblerlösung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**ParoxePel 20 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28070

Zulassungsinhaber:

Pelpharma Handels GmbH  
AT - 1140 Wien

Hersteller:

Globopharm Pharmazeutische Produktions- und Handelsgesellschaft  
m.b.H.  
AT - 1230 Wien

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Paroxetin Hydrochlorid  
(entsprechend 20 mg Paroxetin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	15 Filmtabletten im Al/Al-Blister	036 Monate
2	30 Filmtabletten im Al/Al-Blister	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Donepezil HCl Arcana 5 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28073

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1147 Wien

Hersteller:

Merck Farma y Quimica SA  
ES - 08100 Mollet del Valles (Barcelona)McDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories  
IE - Dublin 13

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Donepezil Hydrochlorid  
(entsprechend 4,56 mg Donepezil)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA02 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /  
Cholinesterasehemmer / Donepezil

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	024 Monate
2	10 Stück (Blister)	024 Monate
3	28 Stück (Blister)	024 Monate
4	30 Stück (Blister)	024 Monate
5	56 Stück (Blister)	024 Monate
6	60 Stück (Blister)	024 Monate
7	84 Stück (Blister)	024 Monate
8	98 Stück (Blister)	024 Monate
9	100 Stück (Blister)	024 Monate
10	28 Stück (Kalenderpackung)	024 Monate
11	98 Stück (Kalenderpackung)	024 Monate
12	50 x 1 Stück (Einzeldosis-Blister)	024 Monate
13	100 Stück (Tablettenbehältnis)	024 Monate
14	250 Stück (Tablettenbehältnis)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Pravapharm 10 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-28074

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 Gerlingen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Pravastatin Natrium

ATC-Klassifikation(en):

C10AA03 Kardiovaskuläres System / Mittel, die den Lipidstoffwechsel  
beeinflussen / Mittel, die den Lipidstoffwechsel beeinflussen,  
rein / HMG-CoA-Reduktasehemmer / Pravastatin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Stück (Blister)	036 Monate
2	7 Stück (Blister)	036 Monate
3	10 Stück (Blister)	036 Monate
4	14 Stück (Blister)	036 Monate
5	20 Stück (Blister)	036 Monate
6	21 Stück (Blister)	036 Monate
7	28 Stück (Blister)	036 Monate
8	30 Stück (Blister)	036 Monate
9	50 Stück (Blister)	036 Monate
10	60 Stück (Blister)	036 Monate
11	98 Stück (Blister)	036 Monate
12	100 Stück (Blister)	036 Monate
13	100 x 1 Stück (Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Pravapharm 20 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-28075

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 Gerlingen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Pravastatin Natrium

ATC-Klassifikation(en):

C10AA03 Kardiovaskuläres System / Mittel, die den Lipidstoffwechsel  
beeinflussen / Mittel, die den Lipidstoffwechsel beeinflussen,  
rein / HMG-CoA-Reduktasehemmer / Pravastatin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Stück (Blister)	036 Monate
2	7 Stück (Blister)	036 Monate
3	10 Stück (Blister)	036 Monate
4	14 Stück (Blister)	036 Monate
5	20 Stück (Blister)	036 Monate
7	21 Stück (Blister)	036 Monate
8	28 Stück (Blister)	036 Monate
9	30 Stück (Blister)	036 Monate
10	50 Stück (Blister)	036 Monate
11	60 Stück (Blister)	036 Monate
12	98 Stück (Blister)	036 Monate
13	100 Stück (Blister)	036 Monate
14	100 x 1Stück (Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Donepezil HCl Arcana 10 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28076

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1147 Wien

Hersteller:

Gerard Laboratories (a division of MacDermott Lab. Ltd.)  
IE - Dublin 13Merck Farma y Quimica SA  
ES - 08100 Mollet del Valles (Barcelona)

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Donepezil Hydrochlorid  
(entsprechend 9,12 mg Donepezil)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA02 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /  
Cholinesterasehemmer / Donepezil

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (Blister)	024 Monate
2	28 Stück (Blister)	024 Monate
3	30 Stück (Blister)	024 Monate
4	56 Stück (Blister)	024 Monate
5	60 Stück (Blister)	024 Monate
6	84 Stück (Blister)	024 Monate
7	98 Stück (Blister)	024 Monate
8	100 Stück (Blister)	024 Monate
9	28 Stück (Kalenderpackung)	024 Monate
10	98 Stück (Kalenderpackung)	024 Monate
11	50 x 1 Stück (Einzeldosis-Blister)	024 Monate
12	100 Stück (Tablettenbehältnis)	024 Monate
13	250 Stück (Tablettenbehältnis)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Pravapharm 40 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-28077

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 Gerlingen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Pravastatin Natrium

ATC-Klassifikation(en):

C10AA03 Kardiovaskuläres System / Mittel, die den Lipidstoffwechsel  
beeinflussen / Mittel, die den Lipidstoffwechsel beeinflussen,  
rein / HMG-CoA-Reduktasehemmer / Pravastatin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Stück (Blister)	036 Monate
2	7 Stück (Blister)	036 Monate
3	10 Stück (Blister)	036 Monate
4	14 Stück (Blister)	036 Monate
5	20 Stück (Blister)	036 Monate
6	21 Stück (Blister)	036 Monate
7	28 Stück (Blister)	036 Monate
8	30 Stück (Blister)	036 Monate
9	50 Stück (Blister)	036 Monate
10	60 Stück (Blister)	036 Monate
11	98 Stück (Blister)	036 Monate
12	100 Stück (Blister)	036 Monate
13	100 x 1 Stück (Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Pravahex 20 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-28078

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 Gerlingen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Pravastatin Natrium

ATC-Klassifikation(en):

C10AA03 Kardiovaskuläres System / Mittel, die den Lipidstoffwechsel  
beeinflussen / Mittel, die den Lipidstoffwechsel beeinflussen,  
rein / HMG-CoA-Reduktasehemmer / Pravastatin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Stück (Blister)	036 Monate
2	7 Stück (Blister)	036 Monate
3	10 Stück (Blister)	036 Monate
4	14 Stück (Blister)	036 Monate
5	20 Stück (Blister)	036 Monate
6	21 Stück (Blister)	036 Monate
7	28 Stück (Blister)	036 Monate
8	30 Stück (Blister)	036 Monate
9	50 Stück (Blister)	036 Monate
10	60 Stück (Blister)	036 Monate
11	98 Stück (Blister)	036 Monate
12	100 Stück (Blister)	036 Monate
13	100 x 1 Stück (Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Pravahex 40 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-28079

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 Gerlingen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Pravastatin Natrium

ATC-Klassifikation(en):

C10AA03 Kardiovaskuläres System / Mittel, die den Lipidstoffwechsel  
beeinflussen / Mittel, die den Lipidstoffwechsel beeinflussen,  
rein / HMG-CoA-Reduktasehemmer / Pravastatin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Stück (Blister)	036 Monate
2	7 Stück (Blister)	036 Monate
3	10 Stück (Blister)	036 Monate
4	14 Stück (Blister)	036 Monate
5	20 Stück (Blister)	036 Monate
6	21 Stück (Blister)	036 Monate
7	28 Stück (Blister)	036 Monate
8	30 Stück (Blister)	036 Monate
9	50 Stück (Blister)	036 Monate
10	60 Stück (Blister)	036 Monate
11	98 Stück (Blister)	036 Monate
12	100 Stück (Blister)	036 Monate
13	100 x 1 Stück (Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Pravahex 10 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-28080

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 Gerlingen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Pravastatin Natrium

ATC-Klassifikation(en):

C10AA03 Kardiovaskuläres System / Mittel, die den Lipidstoffwechsel  
beeinflussen / Mittel, die den Lipidstoffwechsel beeinflussen,  
rein / HMG-CoA-Reduktasehemmer / Pravastatin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Stück (Blister)	036 Monate
2	7 Stück (Blister)	036 Monate
3	10 Stück (Blister)	036 Monate
4	14 Stück (Blister)	036 Monate
5	20 Stück (Blister)	036 Monate
6	21 Stück (Blister)	036 Monate
7	28 Stück (Blister)	036 Monate
8	30 Stück (Blister)	036 Monate
9	50 Stück (Blister)	036 Monate
10	60 Stück (Blister)	036 Monate
11	98 Stück (Blister)	036 Monate
12	100 Stück (Blister)	036 Monate
13	100 x 1 Stück (Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Quetiapin "Interpharm" 25 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28081

Zulassungsinhaber:

Interpharm Produktions GmbH  
AT - 1160 Wien

Hersteller:

Interpharm Produktions GmbH  
AT - 1160 Wien

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Quetiapin Fumarat  
(entsprechend 25 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

N05AH04 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Diazepine,  
Oxazepine und Thiazepine / Quetiapin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	6 Filmtabletten	024 Monate
2	30 Filmtabletten	024 Monate
3	60 Filmtabletten	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Quetiapin "Interpharm" 100 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28082

Zulassungsinhaber:

Interpharm Produktions GmbH  
AT - 1160 Wien

Hersteller:

Interpharm Produktions GmbH  
AT - 1160 Wien

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Quetiapin Fumarat  
(entsprechend 100 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

N05AH04 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Diazepine,  
Oxazepine und Thiazepine / Quetiapin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	60 Filmtabletten	024 Monate
2	90 Filmtabletten	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Quetiapin "Interpharm" 150 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28083

Zulassungsinhaber:

Interpharm Produktions GmbH  
AT - 1160 Wien

Hersteller:

Interpharm Produktions GmbH  
AT - 1160 Wien

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Quetiapin Fumarat  
(entsprechend 150 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

N05AH04 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Diazepine,  
Oxazepine und Thiazepine / Quetiapin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	60 Filmtabletten	024 Monate
2	90 Filmtabletten	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Quetiapin "Interpharm" 200 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28084

Zulassungsinhaber:

Interpharm Produktions GmbH  
AT - 1160 Wien

Hersteller:

Interpharm Produktions GmbH  
AT - 1160 Wien

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Quetiapin Fumarat  
(entsprechend 200 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

N05AH04 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Diazepine,  
Oxazepine und Thiazepine / Quetiapin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	60 Filmtabletten	024 Monate
2	90 Filmtabletten	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Quetiapin "Interpharm" 300 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28085

Zulassungsinhaber:

Interpharm Produktions GmbH  
AT - 1160 Wien

Hersteller:

Interpharm Produktions GmbH  
AT - 1160 Wien

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Quetiapin Fumarat  
(entsprechend 300 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

N05AH04 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Diazepine,  
Oxazepine und Thiazepine / Quetiapin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	60 Filmtabletten	024 Monate
2	90 Filmtabletten	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Losartan/HCT Arcana 50 mg/12,5 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28090

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1147 Wien

Hersteller:

Merck Generics B.V.  
NL - 3752 LB BunschotenMcDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories  
IE - Dublin 13Orifice Medical AB  
SE - 27153 YstadMerck dura GmbH  
DE - 64289 DarmstadtPharma-Pack Kft.  
HU - 2040 BudaörsInpac AB  
SE - 22100 Lund

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Losartan Kalium  
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA01    Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,  
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /  
Losartan und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Blister)	024 Monate
3	20 Stück (Blister)	024 Monate
4	28 Stück (Blister)	024 Monate
5	30 Stück (Blister)	024 Monate
6	50 Stück (Blister)	024 Monate
7	56 Stück (Blister)	024 Monate
8	60 Stück (Blister)	024 Monate
9	98 Stück (Blister)	024 Monate
10	100 Stück (Blister)	024 Monate
11	28 Stück (Kalenderpackung)	024 Monate
12	98 Stück (Kalenderpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe Rp, apothekenpflichtig

**Losartan/HCT Arcana 100 mg/25 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28091

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1147 Wien

Hersteller:

Merck Generics B.V.  
NL - 3752 LB Bunschoten

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

Orifice Medical AB  
SE - 27153 Ystad

Merck dura GmbH  
DE - 64289 Darmstadt

Pharma-Pack Kft.  
HU - 2040 Budaörs

Inpac AB  
SE - 22100 Lund

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Losartan Kalium  
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA01      Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,  
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /  
Losartan und Diuretika

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Blister)	024 Monate
3	20 Stück (Blister)	024 Monate
4	28 Stück (Blister)	024 Monate
5	30 Stück (Blister)	024 Monate
6	50 Stück (Blister)	024 Monate
7	56 Stück (Blister)	024 Monate
8	60 Stück (Blister)	024 Monate
9	98 Stück (Blister)	024 Monate
10	100 Stück (Blister)	024 Monate
11	28 Stück (Kalenderpackung)	024 Monate
12	98 Stück (Kalenderpackung)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Ciprofloxacin Claris 2 mg/ml - Infusionlösung**

Z.Nr.: 1-28092

Zulassungsinhaber:

Claris Lifesciences (UK) Limited  
 GB - CW1 6UL Crewe, Cheshire

Hersteller:

Torrex-Chiesi Pharma GmbH  
 AT - 1010 Wien

Sanico N.V.  
 BE - 2300 Turnhout

UAB Norameda  
 LT - 02189 Vilnius

Peckforton Pharmaceuticals Ltd  
 GB - CW1 6UL Cheshire

Hand Prod sp. Z.o.o.  
 PL - 02-496 Warszawa

Lavipharm S.A.  
 GR - 19020 Peania, Attica

Pierrel S.p.A.  
 IT - 81043 Capua (CE)

Wirkstoff(e):

+-----

Infusionslösung (pro ml) :

Ciprofloxacin Lactat  
 (entspricht 2mg Ciprofloxacin)

ATC-Klassifikation(en):

J01MA02 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur  
 systemischen Anwendung / Chinolone / Fluorchinolone /  
 Ciprofloxacin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	50 ml Ciprofloxacin 2 mg/ml (Klarglasflasche)	036 Monate
2	100 ml Ciprofloxacin 2 mg/ml (Klarglasflasche)	036 Monate
3	200 ml Ciprofloxacin 2 mg/ml (Klarglasflasche)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Bisoprolol/HCT Teva 5 mg/12,5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28095

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):

+-----

Tablette:

++-----

Kern:

Bisoprolol Hemifumarat  
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C07BB07 Kardiovaskuläres System / Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /  
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten und Thiazide /  
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten, selektiv, und Thiazide /  
Bisoprolol und Thiazide

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	28 Stück (Blister)	024 Monate
2	30 Stück (Blister)	024 Monate
3	50 Stück (Blister)	024 Monate
4	56 Stück (Blister)	024 Monate
5	100 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Bisoprolol/HCT Teva 10 mg/25 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28096

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):

+-----

Tablette:

++-----

Kern:

Bisoprolol Hemifumarat  
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C07BB07 Kardiovaskuläres System / Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /  
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten und Thiazide /  
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten, selektiv, und Thiazide /  
Bisoprolol und Thiazide

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	28 Stück (Blister)	024 Monate
2	30 Stück (Blister)	024 Monate
3	50 Stück (Blister)	024 Monate
4	56 Stück (Blister)	024 Monate
5	100 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Metobject 50 mg/ml Injektionslösung in einer Fertigspritze**

Z.Nr.: 1-28097

Zulassungsinhaber:

Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH  
DE - 20354 Hamburg

Hersteller:

Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH  
DE - 22880 WedelExcella GmbH  
DE - 90537 Feucht

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Methotrexat  
(in situ als Dinatriummethotrexate vorliegend)

ATC-Klassifikation(en):

L01BA01 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /  
Antineoplastische Mittel / Antimetabolite / Folsäure-Analoga /  
Methotrexat

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 0,15 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)	018 Monate
2	4 x 0,15 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)	018 Monate
3	6 x 0,15 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)	018 Monate
4	12 x 0,15 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)	018 Monate
5	24 x 0,15 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)	018 Monate
6	1 x 0,20 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)	018 Monate
7	4 x 0,20 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)	018 Monate
8	6 x 0,20 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)	018 Monate
9	12 x 0,20 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)	018 Monate
10	24 x 0,20 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)	018 Monate
11	1 x 0,30 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)	018 Monate
12	4 x 0,30 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)	018 Monate
13	6 x 0,30 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)	018 Monate
14	12 x 0,30 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)	018 Monate
15	24 x 0,30 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)	018 Monate
16	1 x 0,40 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)	018 Monate
17	4 x 0,40 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)	018 Monate
18	6 x 0,40 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)	018 Monate
19	12 x 0,40 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)	018 Monate
20	24 x 0,40 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)	018 Monate
21	1 x 0,50 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)	018 Monate
22	4 x 0,50 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)	018 Monate
23	6 x 0,50 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)	018 Monate
24	12 x 0,50 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)	018 Monate
25	24 x 0,50 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)	018 Monate
26	1 x 0,15 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)	018 Monate
27	4 x 0,15 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)	018 Monate
28	6 x 0,15 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)	018 Monate
29	12 x 0,15 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)	018 Monate
30	24 x 0,15 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)	018 Monate
31	1 x 0,20 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)	018 Monate
32	4 x 0,20 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)	018 Monate
33	6 x 0,20 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)	018 Monate
34	12 x 0,20 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)	018 Monate
35	24 x 0,20 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)	018 Monate
36	1 x 0,30 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)	018 Monate
37	4 x 0,30 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)	018 Monate
38	6 x 0,30 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)	018 Monate
39	12 x 0,30 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)	018 Monate
40	24 x 0,30 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)	018 Monate
41	1 x 0,40 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)	018 Monate
42	4 x 0,40 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)	018 Monate
43	6 x 0,40 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)	018 Monate
44	12 x 0,40 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)	018 Monate
45	24 x 0,40 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)	018 Monate
46	1 x 0,50 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)	018 Monate
47	4 x 0,50 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)	018 Monate
48	6 x 0,50 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)	018 Monate
49	12 x 0,50 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)	018 Monate
50	24 x 0,50 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)	018 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Wave ratiopharm 75 Mikrogramm/20 Mikrogramm überzogene  
Tabletten**

Z.Nr.: 1-28098

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

Hersteller:

Merckle GmbH.  
DE - 89143 Blaubeuren

Haupt Pharma Münster GmbH  
DE - 48159 Münster

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Ethinylestradiol  
Gestoden

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 21 Stück (Blister, Kalenderpackung)	024 Monate
2	3 x 21 Stück (Blister, Kalenderpackung)	024 Monate
3	6 x 21 Stück (Blister, Kalenderpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Dienille Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28099

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

Hersteller:

Laboratorios León Farma SA  
ES - 24008 Villaquilambre LeonPharma Pack Gyógyszergyártó és Szolgáltató Kft.  
HU - 2040 Budaörs

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Dienogest  
Ethinylestradiol

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 21 Stück (Blister)	036 Monate
2	3 x 21 Stück (Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Urivesc 60 mg Retardkapseln**

Z.Nr.: 1-28100

Zulassungsinhaber:

Madaus GmbH  
DE - 51101 Köln

Hersteller:

Madaus GmbH  
DE - 51101 Köln

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Trospium Chlorid

ATC-Klassifikation(en):

G04BD09 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Urologika / Andere  
Urologika, inkl. Spasmolytika / Urologische Spasmolytika /  
Trospium

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	4 Stück (PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
2	7 Stück (PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
3	10 Stück (PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
4	14 Stück (PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
5	28 Stück (PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
6	30 Stück (PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
7	56 Stück (PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
8	60 Stück (PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
9	84 Stück (PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
10	90 Stück (PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
11	10 x 28 Stück (PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
12	4 Stück (PVC/PVDC/Aluminium-Blister)	018 Monate
13	7 Stück (PVC/PVDC/Aluminium-Blister)	018 Monate
14	10 Stück (PVC/PVDC/Aluminium-Blister)	018 Monate
15	14 Stück (PVC/PVDC/Aluminium-Blister)	018 Monate
16	28 Stück (PVC/PVDC/Aluminium-Blister)	018 Monate
17	30 Stück (PVC/PVDC/Aluminium-Blister)	018 Monate
18	56 Stück (PVC/PVDC/Aluminium-Blister)	018 Monate
19	60 Stück (PVC/PVDC/Aluminium-Blister)	018 Monate
20	84 Stück (PVC/PVDC/Aluminium-Blister)	018 Monate
21	90 Stück (PVC/PVDC/Aluminium-Blister)	018 Monate
22	10 x 28 Stück (PVC/PVDC/Aluminium-Blister)	018 Monate
23	4 Stück (PVC/Aclar/Aluminium-Blister)	036 Monate
24	7 Stück (PVC/Aclar/Aluminium-Blister)	036 Monate
25	10 Stück (PVC/Aclar/Aluminium-Blister)	036 Monate
26	14 Stück (PVC/Aclar/Aluminium-Blister)	036 Monate
27	28 Stück (PVC/Aclar/Aluminium-Blister)	036 Monate
28	30 Stück (PVC/Aclar/Aluminium-Blister)	036 Monate
29	56 Stück (PVC/Aclar/Aluminium-Blister)	036 Monate
30	60 Stück (PVC/Aclar/Aluminium-Blister)	036 Monate
31	84 Stück (PVC/Aclar/Aluminium-Blister)	036 Monate
32	90 Stück (PVC/Aclar/Aluminium-Blister)	036 Monate
33	10 x 28 Stück (PVC/Aclar/Aluminium-Blister)	036 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Homöopathische Arzneispezialitäten - human**Travelex - Kaugummi**

Z.Nr.: 3-00335

Zulassungsinhaber:

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

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Kaugummi :

++-----

Kern :

Fructus Cocculi (Auszug)

(D4)

Radix Ipecacuanhae (Auszug)

(D4)

Folium Nicotianae (Auszug)

(D10)

Cortex Okoubaka (Auszug)

(D4)

Petroleum

(rectificatum) (D10)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

### **Übertragungen**

#### **Ginsana (Ginseng-Extrakt G 115) 100 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 1-16967

Zulassungsinhaber:

Sanova Pharma GmbH  
AT - 1110 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
AT - 1121 Wien

#### **Ginsana (Ginseng-Extrakt G 115) 140 mg/ 15 ml - Tonikum**

Z.Nr.: 1-16968

Zulassungsinhaber:

Sanova Pharma GmbH  
AT - 1110 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
AT - 1121 Wien

#### **Abelcet 5 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-21861

Zulassungsinhaber:

Cephalon GmbH  
DE - 82152 Martinsried

Zulassungsinhaber bisher:

Cephalon Pharma GmbH  
DE - 82152 Martinsried

**Periochip 2,5 mg Insert für Parodontaltaschen**

Z.Nr.: 1-22538

Zulassungsinhaber:  
Dexcel Pharma GmbH  
DE - 63755 Alzenau

Zulassungsinhaber bisher:  
Dexcel-Pharma Ltd  
GB - NN11 5PN Daventry, Northamptonshire

**Uro-Vaxom - Kapseln**

Z.Nr.: 1-25631

Zulassungsinhaber:  
OM Pharma SA  
PT - 2610-088 Amadora, Lisboa

Zulassungsinhaber bisher:  
Nycomed Pharma GmbH  
AT - 1120 Wien

**Rectogesic 4mg/g - Rektalsalbe**

Z.Nr.: 1-26739

Zulassungsinhaber:  
ProStrakan Ltd.  
GB - TD1 1QH Galashiels

Zulassungsinhaber bisher:  
Ferring Arzneimittel GmbH  
AT - 1100 Wien

**Oxaliplatin UKR 5 mg/ml Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-27376

Zulassungsinhaber:

Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH  
DE - 20354 Hamburg

Zulassungsinhaber bisher:

UKR Regulatory Affairs Limited  
GB - HP17 8BY Bucks

**Carenox 20 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-27779

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Yes Pharmaceutical Development Services GmbH  
DE - 61381 Friedrichsdorf

**Carenox 40 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-27780

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Yes Pharmaceutical Development Services GmbH  
DE - 61381 Friedrichsdorf

### **Carenox 80 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-27781

Zulassungsinhaber:  
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

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

### **Spenglersan Kolloid Om - Lösung zur äußerlichen Anwendung**

Z.Nr.: 3-00163

Zulassungsinhaber:  
Meckel-Spenglersan GmbH  
DE - 77815 Bühl

Zulassungsinhaber bisher:  
Apotheke Zum rothen Krebs  
AT - 1011 Wien

### **Neurolite Stechampullen**

Z.Nr.: 4-00002

Zulassungsinhaber:  
Lantheus Medical Imaging UK Ltd.  
GB - MA 01862 North Billerica

Zulassungsinhaber bisher:  
Bristol-Myers-Squibb Pharma Belgium SPRL  
BE - 1170 Brüssel

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

*Änderungen der Bezeichnung*

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

Z.Nr.: 16239

Zulassungsinhaber:  
Dermapharm GmbH  
AT - 1090 Wien

Bezeichnung bisher:  
Solu - Volon A 80 mg - Ampulle

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

Z.Nr.: 17431

Zulassungsinhaber:  
Dermapharm GmbH  
AT - 1090 Wien

Bezeichnung bisher:  
Solu - Volon A 200 mg - Ampulle

**DORMICUM "Roche" 5 mg/5 ml - Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-18809

Zulassungsinhaber:  
Roche Austria GmbH  
AT - 1211 Wien

Bezeichnung bisher:  
DORMICUM "Roche" 5 mg/5 ml - Ampullen

**Clindac Sandoz 300 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 1-22808

Zulassungsinhaber:  
Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Bezeichnung bisher:  
Clindac 300 mg - Kapseln

**Clindac Sandoz 150 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 1-22809

Zulassungsinhaber:  
Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Bezeichnung bisher:  
Clindac 150 mg - Kapseln

**Etomidat - Lipuro 2 mg/ ml Emulsion zur Injektion**

Z.Nr.: 1-23484

Zulassungsinhaber:  
B. Braun Melsungen AG  
DE - 34212 Melsungen

Bezeichnung bisher:  
Etomidat - Lipuro - Ampullen

**Cyproteronacetat-Ethinylestradiol "Genericon" - Dragees**

Z.Nr.: 1-26254

Zulassungsinhaber:  
Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

Bezeichnung bisher:  
Diamite "Genericon" - Dragees

**Balanca 0,03 mg/2 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-26296

Zulassungsinhaber:  
Grünenthal GmbH  
AT - 2345 Brunn am Gebirge

Bezeichnung bisher:  
Balanca - Filmtabletten

**Belara 0,03 mg/2 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-26297

Zulassungsinhaber:  
Grünenthal GmbH  
AT - 2345 Brunn am Gebirge

Bezeichnung bisher:  
Belara - Filmtabletten

**Pantip 20 mg - magensaftresistente Tabletten**

Z.Nr.: 1-27481

Zulassungsinhaber:  
Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

Bezeichnung bisher:  
Pantopralan 20 mg - magensaftresistente Tabletten

**Pantip 40 mg - magensaftresistente Tabletten**

Z.Nr.: 1-27482

Zulassungsinhaber:  
Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

Bezeichnung bisher:  
Pantopralan 40 mg - magensaftresistente Tabletten

**Gemcitabin STADA 200 mg Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-27714

Zulassungsinhaber:  
Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Bezeichnung bisher:  
Gem-Cell 200 mg Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

**Gemcitabin STADA 1 g Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-27715

Zulassungsinhaber:  
Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Bezeichnung bisher:  
Gem-Cell 1 g Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

**Dona 1500 mg Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen**

Z.Nr.: 1-27726

Zulassungsinhaber:  
Madaus GesmbH  
AT - 1171 Wien

Bezeichnung bisher:  
Glukohne 1500 mg Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

**Tisseel - Lösungen für einen Gewebekleber**

Z.Nr.: 2-00071

Zulassungsinhaber:  
Baxter AG  
AT - 1220 Wien

Bezeichnung bisher:  
Tisseel - Fibrinkleber

**Tisseel Lyo - Pulver und Lösungsmittel für einen  
Gewebekleber**

Z.Nr.: 2-00209

Zulassungsinhaber:

Baxter AG  
AT - 1220 Wien

Bezeichnung bisher:

Tisseel Lyo - Pulver und Lösungsmittel für einen  
Fibrinkleber

Änderungen der Packungsgrößen**Sperti Preparation H - Hämorrhoidalsalbe**

Z.Nr.: 12944

Zulassungsinhaber:

Wyeth Lederle Pharma GmbH Consumer Healthcare  
AT - 1150 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
002	25 g + Applikator		024
003	50 g + Applikator		024 gelöscht

**Sperti Preparation H - Hämorrhoidalzäpfchen**

Z.Nr.: 12945

Zulassungsinhaber:

Wyeth Lederle Pharma GmbH Consumer Healthcare  
AT - 1150 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	12 Stück	024	
002	24 Stück	024	gelöscht

**Balneum Hermal - Badezusatz**

Z.Nr.: 13643

Zulassungsinhaber:

Almirall Hermal GmbH  
DE - 21465 Reinbeck

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
003	1000 ml	036	gelöscht
004	100 ml	036	
005	200 ml	036	
011	2 x 200 ml BP		036
012	2 x 500 ml BP		036 neu

**Balneum Hermal F - Badezusatz**

Z.Nr.: 16838

Zulassungsinhaber:

Almirall Hermal GmbH  
DE - 21465 Reinbeck

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
004	200 ml	036	
005	1000 ml	036	gelöscht
010	2 x 200 ml BP	036	gelöscht
011	2 x 500 ml BP (Bündelpackung)	036	neu

**Aqua ad iniectabilia B. Braun Lösungsmittel zur Herstellung von Parenteralia**

Z.Nr.: 1-18469

Zulassungsinhaber:

B. Braun Melsungen AG  
DE - 34212 Melsungen

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
010	Durchstechflasche 20 x 50 ml	036	
011	Durchstechflasche 100 ml	036	
009	Durchstechflasche 50 ml	036	
012	Durchstechflasche 20 x 100 ml	036	
013	Durchstechflasche 80 ml	036	neu
014	Durchstechflasche 20 x 80 ml	036	neu
001	20 x 10 ml Mini-Plasco	036	
002	20 x 20 ml Mini-Plasco	036	
005	20 x 5 ml Mini-Plasco	036	
006	20 x 5 ml Mini-Plasco connect	036	
007	20 x 10 ml Mini-Plasco connect	036	
008	20 x 20 ml Mini-Plasco connect	036	

**Coversum 2 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-19366

Zulassungsinhaber:  
 Servier Austria GmbH  
 AT - 1070 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	30 Stück (Blister)	024
002	5 Stück (Blister)	024 neu
003	7 Stück (Blister)	024 neu
004	10 Stück (Blister)	024 neu
005	14 Stück (Blister)	024 neu
016	120 Stück (Blister)	024 neu
008	28 Stück (Blister)	024 neu
011	60 Stück (Blister)	024 neu
006	15 Stück (Blister)	024 neu
007	20 Stück (Blister)	024 neu
009	50 Stück (Blister)	024 neu
010	56 Stück (Blister)	024 neu
012	84 Stück (Blister)	024 neu
013	90 Stück (Blister)	024 neu
014	100 Stück (Blister)	024 neu
015	112 Stück (Blister)	024 neu
017	500 Stück (Blister)	024 neu

**Coversum 4 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-19368

Zulassungsinhaber:  
 Servier Austria GmbH  
 AT - 1070 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	30 Stück (Blister)	024
003	7 Stück (Blister)	024 neu
004	10 Stück (Blister)	024 neu
005	14 Stück (Blister)	024 neu
006	15 Stück (Blister)	024 neu
007	20 Stück (Blister)	024 neu
008	28 Stück (Blister)	024 neu
009	50 Stück (Blister)	024 neu
010	56 Stück (Blister)	024 neu
011	60 Stück (Blister)	024 neu
013	90 Stück (Blister)	024 neu
014	100 Stück (Blister)	024 neu
015	112 Stück (Blister)	024 neu
016	120 Stück (Blister)	024 neu
017	500 Stück (Blister)	024 neu
002	5 Stück (Blister)	024 neu
012	84 Stück (Blister)	024 neu

**Laevolac - Lactulose kristallin - orales Pulver**

Z.Nr.: 1-19415

Zulassungsinhaber:  
 Fresenius Kabi Austria GmbH  
 AT - 8055 Graz

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
004	20 Beutel zu 10 g	024 neu
003	10 Beutel zu 10 g	024 neu
005	30 Beutel zu 10 g	024 neu
001	50 Beutel zu 10 g	024
002	100 Beutel zu 10 g	024

**Balneum Hermal plus Polidocanol - Badezusatz**

Z.Nr.: 1-19739

Zulassungsinhaber:

Almirall Hermal GmbH  
DE - 21465 Reinbeck

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	100 ml	024	
002	200 ml	024	
003	1000 ml	024	gelöscht
006	2 x 200 ml (Bündelpackung)	024	
007	2 x 500 ml (Bündelpackung)	024	neu

**Bio - H - Tin 2,5 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-21703

Zulassungsinhaber:

e+b GmbH u. Co. Pharma KG.  
DE - 96103 Hallstadt

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	40 Stück	036	gelöscht
002	50 Stück	036	gelöscht
003	100 Stück	036	gelöscht
004	30 Stück	036	neu
005	120	036	neu

**Bio-H-tin 5 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-23369

Zulassungsinhaber:

e+b GmbH u. Co. Pharma KG.  
DE - 96103 Hallstadt

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	20 Stück	036	gelöscht
002	40 Stück	036	gelöscht
003	50 Stück	036	gelöscht
004	100 Stück	036	gelöscht
005	30 Stück	036	neu
006	120 Stück	036	neu
007	60 Stück	036	neu

**Riamet 20 mg/120 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-24024

Zulassungsinhaber:

Novartis Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
002	24 Stück (Blister)		024
003	400 Stück (Blister)		024 gelöscht

**Glucose 5% "Meditrade" - Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-26811

Zulassungsinhaber:

Meditrade Medicare Medizinprodukte GmbH & Co KG  
AT - 6330 Kufstein

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
006	Glasflasche: 20 Stück á 100 ml	036
007	Kunststoffflasche: 1 Stück á 500 ml	036
008	Kunststoffflasche: 1 Stück á 1000 ml	036
001	Glasflasche: 1 Stück á 500 ml	036
002	Glasflasche: 10 Stück á 500 ml	036
003	Glasflasche: 15 Stück á 500 ml	036 gelöscht
004	Kunststoffflasche: 10 Stück á 500 ml	036
005	Kunststoffflasche: 10 Stück á 1000 ml	036

**Foster 100/6 Mikrogramm/Sprühstoß, Druckgasinhalation, Lösung**

Z.Nr.: 1-27002

Zulassungsinhaber:

Torrex-Chiesi Pharma GmbH  
AT - 1010 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
003	2 Behältnis 120 Sprühstöße	020 neu
001	1 Behältnis 120 Sprühstöße	020
002	1 Behältnis 180 Sprühstöße	020

**Formodual 100/6 Mikrogramm/Sprühstoß, Druckgasinhalation, Lösung**

Z.Nr.: 1-27003

Zulassungsinhaber:

Torrex-Chiesi Pharma GmbH  
AT - 1010 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
003	2 Behältnis 120 Sprühstöße	020 neu
001	1 Behältnis 120 Sprühstöße	020
002	1 Behältnis 180 Sprühstöße	020

**Paroxetin Teva 30 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27622

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	28 Stück	036	
002	30 Stück	036	
003	56 Stück	036	
004	84 Stück	036	
005	20 Stück	036	neu
007	60 Stück	036	neu
006	50 Stück	036	neu
008	100 Stück	036	neu

**Alfuzosin Teva 10 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-27627

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	28 Stück	036	
002	30 Stück	036	
003	50 Stück	036	
004	90 Stück	036	
005	100 Stück	036	036
006	10 Stück	036	neu

### **Irinotecan Teva 20 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-27752

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
005	1 Stück 500 mg/25 ml (Durchstechflasche)	024 neu
006	5 Stück 500 mg/25 ml (Durchstechflasche)	024 neu
001	1 Stück 40 mg/2 ml (Durchstechflasche)	024
002	5 Stück 40 mg/2 ml (Durchstechflasche)	024
003	1 Stück 100 mg/5 ml (Durchstechflasche)	024
004	5 Stück 100 mg/5 ml (Durchstechflasche)	024

### **Venlafaxin STADA 75 mg Retardkapseln**

Z.Nr.: 1-27831

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
002	28 Stück (Blister)	036
003	30 Stück (Blister)	036
006	100 Stück (Blister)	036
008	100 Stück (Flasche)	036
010	14 Stück (Blister)	036
001	20 Stück (Blister)	036
004	50 Stück (Blister)	036
005	98 Stück (Blister)	036
007	50 Stück (Flasche)	036
009	10 Stück (Blister)	036
011	56 Stück (Blister)	036 neu

**Venlafaxin STADA 150 mg Retardkapseln**

Z.Nr.: 1-27832

Zulassungsinhaber:  
 Stada Arzneimittel GmbH  
 AT - 1190 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	20 Stück (Blister)	036
002	28 Stück (Blister)	036
003	30 Stück (Blister)	036
004	50 Stück (Blister)	036
009	10 Stück (Blister)	036
006	100 Stück (Blister)	036
005	98 Stück (Blister)	036
007	50 Stück (Flasche)	036
008	100 Stück (Flasche)	036
010	14 Stück (Blister)	036
011	56 Stück (Blister)	036 neu

**Granocyte 34 MIE Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Infusions- oder Injektionslösung**

Z.Nr.: 2-00146

Zulassungsinhaber:  
 sanofi-aventis GmbH  
 AT - 1220 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	1 Durchstichflasche mit 1 Lösungsmittelampulle	024 gelöscht
002	5 x 1 Durchstichflaschen mit 5 x 1 Lösungsmittelampullen	024 gelöscht
003	1 Durchstichflasche mit 1 Lösungsmittelfertigspritze	024
004	5 x 1 Durchstichflaschen mit 5 x 1 Lösungsmittelfertigspritzen	024

### Granocyte 13 MIE Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Infusions- oder Injektionslösung

Z.Nr.: 2-00147

Zulassungsinhaber:

sanofi-aventis GmbH  
AT - 1220 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	1 Durchstichflasche mit 1 Lösungsmittelfertigspritze	024
002	1 Durchstichflasche mit 1 Lösungsmittelampulle	024 gelöscht
003	5 x 1 Durchstichflasche mit 5 x 1 Lösungsmittelfertigspritze	024
004	5 x 1 Durchstichflasche mit 5 x 1 Lösungsmittelampulle	024 gelöscht

### Notta - Tabletten

Z.Nr.: 3-00212

Zulassungsinhaber:

Richard Bittner AG  
AT - 1030 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
003	48 Tabletten	036 neu
001	24 Tabletten	036
002	36 Tabletten	036

**Aufhebungen gemäß §23 des AMG**

**Aureomycin - Hautsalbe**

Z.Nr.: 6975

Zulassungsinhaber:  
Cheplapharm Arzneimittel GmbH  
DE - 17498 Mesekenhagen

**Aureomycin - Dentalpaste**

Z.Nr.: 7908

Zulassungsinhaber:  
Cheplapharm Arzneimittel GmbH  
DE - 17498 Mesekenhagen

**Aureomycin - Augensalbe**

Z.Nr.: 8098

Zulassungsinhaber:  
Cheplapharm Arzneimittel GmbH  
DE - 17498 Mesekenhagen

**Sterofundin G - Infusionslösung**

Z.Nr.: 12089

Zulassungsinhaber:  
B. Braun Melsungen AG  
DE - 34212 Melsungen

**Aldactone 25 mg - überzogene Tabletten**

Z.Nr.: 12658

Zulassungsinhaber:  
Cheplapharm Arzneimittel GmbH  
DE - 17498 Mesekenhagen

**Nitro - Mack retard 2,5 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 14181

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Rhinopront - Kapseln**

Z.Nr.: 14344

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Aldactone Saltucin - überzogene Tabletten**

Z.Nr.: 14417

Zulassungsinhaber:  
Cheplapharm Arzneimittel GmbH  
DE - 17498 Mesekenhagen

**Glucose 20 % "Fresenius" - Infusionsflasche**

Z.Nr.: 15884

Zulassungsinhaber:  
Fresenius Kabi Austria GmbH  
AT - 8055 Graz

**Glucose 40 % "Fresenius" - Infusionsflasche**

Z.Nr.: 16618

Zulassungsinhaber:  
Fresenius Kabi Austria GmbH  
AT - 8055 Graz

**Hypodyn - Manteltabletten**

Z.Nr.: 17364

Zulassungsinhaber:  
Novartis Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**Cisordinol 20 mg/ml - Tropfen**

Z.Nr.: 17536

Zulassungsinhaber:  
Lundbeck Austria GmbH  
AT - 1200 Wien

**Glucose 30 % "Fresenius" - Infusionsflasche**

Z.Nr.: 17584

Zulassungsinhaber:  
Fresenius Kabi Austria GmbH  
AT - 8055 Graz

**Effortil comp.Depot-Kapseln**

Z.Nr.: 17798

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

**Indobene 50 mg - Manteltabletten**

Z.Nr.: 17945

Zulassungsinhaber:  
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

**Opium (Potenzangabe) DHU - Tropfen (Dr. Peithner KG)**

Z.Nr.: AMG02

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

**Opium DHU - Globuli**

Z.Nr.: AMG02

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

**Augmentin 156,25 mg/5 ml - Trockensaft**

Z.Nr.: 1-17841

Zulassungsinhaber:  
GlaxoSmithKline Pharma GmbH  
AT - 1140 Wien

**Co-Dergocrin "ratiopharm" retard 2,5 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 1-18923

Zulassungsinhaber:  
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

**Carnigen mono - Tropfen**

Z.Nr.: 1-19094

Zulassungsinhaber:  
sanofi-aventis GmbH  
AT - 1220 Wien

**Carnigen mono - Dragees**

Z.Nr.: 1-19095

Zulassungsinhaber:  
sanofi-aventis GmbH  
AT - 1220 Wien

**Multibionta - Kapseln**

Z.Nr.: 1-19110

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

**Augmentin 312,5 mg/5 ml - Trockensaft**

Z.Nr.: 1-19554

Zulassungsinhaber:  
GlaxoSmithKline Pharma GmbH  
AT - 1140 Wien

**ISMN "Lannacher" retard 60 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 1-19923

Zulassungsinhaber:  
Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

**Multibionta Plus Mineralien und Spurenelemente - Kapseln**

Z.Nr.: 1-19993

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

**Co-Dergocrin "ratiopharm" retard 5 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 1-20418

Zulassungsinhaber:  
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

**Ambroxolhydrochlorid "ABC" retard 75 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 1-21001

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

**Ambroxolhydrochlorid "ABC" 15 mg/5 ml - Saft**

Z.Nr.: 1-21002

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

**Ambroxolhydrochlorid "ABC" 15 mg - Pulver**

Z.Nr.: 1-21003

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

**Ambroxolhydrochlorid "ABC" 30 mg - Pulver**

Z.Nr.: 1-21004

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

**Lysomucil 600 mg - Brausetabletten**

Z.Nr.: 1-22140

Zulassungsinhaber:  
Zambon Group SpA  
IT - 36100 Vicenza (VI)

**Lysomucil 200 mg - Granulat**

Z.Nr.: 1-22145

Zulassungsinhaber:  
Zambon Group SpA  
IT - 36100 Vicenza (VI)

**Azathioprin "Fresenius" 25 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-22444

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

**Azathioprin "Fresenius" 50 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-22445

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

~~**Tomudex 2 mg - Trockensubstanz zur Infusionsbereitung**~~

~~Z.Nr.: 1-22452~~

~~Zulassungsinhaber:  
Hospira UK Ltd  
GB - CV31 3RW Warwickshire~~

**Ledopsan 25 mg/100 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-22454

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

**Ledopsan 25 mg/250 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-22455

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

**Nitro-Topical 5 mg/24 h Depotpflaster**

Z.Nr.: 1-22469

Zulassungsinhaber:  
Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

**Nitro-Topical 10 mg/24 h Depotpflaster**

Z.Nr.: 1-22470

Zulassungsinhaber:  
Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

**Acetylcystein "Zambon" 600 mg - Brausetabletten**

Z.Nr.: 1-22492

Zulassungsinhaber:  
Zambon Group SpA  
IT - 36100 Vicenza (VI)

**Acetylcystein "Zambon" 200 mg - Granulat**

Z.Nr.: 1-22493

Zulassungsinhaber:  
Zambon Group SpA  
IT - 36100 Vicenza (VI)

**Tramamed 100 mg/2 ml - Ampullen**

Z.Nr.: 1-23287

Zulassungsinhaber:  
S.Med Handels GmbH  
AT - 1220 Wien

**Tramamed 50 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 1-23289

Zulassungsinhaber:  
S.Med Handels GmbH  
AT - 1220 Wien

**Seroquel 3 - Tage Startpackung**

Z.Nr.: 1-23814

Zulassungsinhaber:  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT - 1037 Wien

**Monokalz 1000 mg - Brausetabletten**

Z.Nr.: 1-23819

Zulassungsinhaber:  
Meda Pharma GmbH  
AT - 1230 Wien

**Almogran 12,5 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-23957

Zulassungsinhaber:  
Laboratorios Almirall S.A.  
ES - 08022 Barcelona

**Amantadinsulfat "Fresenius" - Plastikinfusionsflasche**

Z.Nr.: 1-25539

Zulassungsinhaber:  
Fresenius Kabi Austria GmbH  
AT - 8055 Graz

**Ondansetron "Interpharm" 2 mg/ml Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-26286

Zulassungsinhaber:  
Interpharm Produktions GmbH  
AT - 1160 Wien

**Adartrel 0,25 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-26506

Zulassungsinhaber:  
GlaxoSmithKline Pharma GmbH  
AT - 1140 Wien

**Adartrel 0,5 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-26507

Zulassungsinhaber:  
GlaxoSmithKline Pharma GmbH  
AT - 1140 Wien

**Adartrel 1 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-26508

Zulassungsinhaber:  
GlaxoSmithKline Pharma GmbH  
AT - 1140 Wien

**Adartrel 2 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-26509

Zulassungsinhaber:  
GlaxoSmithKline Pharma GmbH  
AT - 1140 Wien

**Aleptan 0,25 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-26897

Zulassungsinhaber:  
Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

**Fosinopril Arcana 10 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-26966

Zulassungsinhaber:  
Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1147 Wien

**Fosinopril Arcana 20 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-26968

Zulassungsinhaber:  
Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1147 Wien

**Venlafaxin Sandoz 25 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-27794

Zulassungsinhaber:  
Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

**Venlafaxin Sandoz 37,5 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-27795

Zulassungsinhaber:  
Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

**Venlafaxin Sandoz 75 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-27797

Zulassungsinhaber:  
Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

**Venlafaxin Sandoz 150 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-27798

Zulassungsinhaber:  
Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

**Venlafaxin 1A Pharma 25 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-27802

Zulassungsinhaber:  
1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**Venlafaxin 1A Pharma 37,5 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-27803

Zulassungsinhaber:  
1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**Venlafaxin 1A Pharma 50 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-27808

Zulassungsinhaber:  
1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**Venlafaxin 1A Pharma 75 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-27809

Zulassungsinhaber:  
1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**Venlafaxin 1A Pharma 150 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-27810

Zulassungsinhaber:  
1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**Venlafaxin Hexal 25 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-27813

Zulassungsinhaber:  
Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**Venlafaxin Hexal 37,5 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-27814

Zulassungsinhaber:  
Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**Venlafaxin Hexal 75 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-27816

Zulassungsinhaber:  
Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**Venlafaxin Hexal 150 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-27817

Zulassungsinhaber:  
Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**Beriplex P/N 250 I.E.**

Z.Nr.: 2-00178

Zulassungsinhaber:  
CSL Behring GmbH  
AT - 1120 Wien

**Beriplex P/N 500 I.E.**

Z.Nr.: 2-00179

Zulassungsinhaber:  
CSL Behring GmbH  
AT - 1120 Wien

**MMR Triplovax**

Z.Nr.: 2-00241

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

**Rheu "Loges" - Tropfen**

Z.Nr.: 3-00041

Zulassungsinhaber:  
Jacoby Pharmazeutika AG  
AT - 5400 Hallein-Kaltenhausen

**Nervendragees aus Baldrian,Hopfen und Melisse  
Bergland-Apotheke**

Z.Nr.: 7-00623

Zulassungsinhaber:  
Bergland - Apotheke  
AT - 5441 Abtenau(BH Hallein)

**Knoblauch-Mistel-Weissdorn-Dragees Bergland-Apotheke**

Z.Nr.: 7-00625

Zulassungsinhaber:  
Bergland - Apotheke  
AT - 5441 Abtenau(BH Hallein)

**Kolemed 250 mg - Tabletten (Carbo adsorbens)**

Z.Nr.: 7-00633

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

**Kolemed 300 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 7-00634

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

**Kolemed 500 mg - Tabletten (Carbo adsorbens)**

Z.Nr.: 7-00635

Zulassungsinhaber:

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

**Bergland Apotheke - Grippedragees aus Weidenrinde,  
Lindenblüte + Vitamin C**

Z.Nr.: 7-01108

Zulassungsinhaber:

Bergland - Apotheke  
AT - 5441 Abtenau(BH Hallein)

## **Veröffentlichung (03/2009) über Registrierungen von Homöopathika**

### **Registrierungen**

**Kausan Biochemie nach Dr. Schüssler Nr. 3 Ferrum  
phosphoricum D 12 Tabletten**

Reg.Nr.: HOM-6370

Firma:

Kausan Dr. Kaufhold GmbH  
AT - 9411 St. Michael