



Humanarzneispezialitäten

Inhaltsverzeichnis

Arzneispezialitäten - human	1
Zulassungen gemäß AMG	1
Radioaktive Arzneispezialitäten - human	177
Übertragungen	178
Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG	183
Änderungen der Bezeichnung	183
Änderungen der Packungsgrößen	197
Änderungen der Abgabe	220
Aufhebungen gemäß §23 des AMG	221
Aufhebung der Genehmigung von Parallelimporten	231
Registrierungen	232

*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.*

293. Veröffentlichung (07/2009) über Zulassungen von Arzneispezialitäten sowie über Änderungen und Aufhebungen von Zulassungen

Arzneispezialitäten - human

Zulassungen gemäß AMG

Venlafaxin-ratiopharm 37,5 mg Retardkapseln

Z.Nr.: 1-28361

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-24637
Efectin ER 37,5 mg - Kapseln
Wyeth - Lederle Pharma GmbH
AT-1150 Wien

Hersteller:

Merckle GmbH.
DE - 89143 Blaubeuren

Pharmathen S.A.
GR - 153 51 Pallini Attiki

Wirkstoff(e):

+-----

Retardkapsel

++-----

Kern :

Venlafaxin Hydrochlorid
(entspricht 37,5 mg Venlafaxin)

ATC-Klassifikation(en):

N06AX16 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Andere
Antidepressiva / Venlafaxin

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Venlafaxin-ratiopharm 75 mg Retardkapseln

Z.Nr.: 1-28362

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-23042
Efectin ER 75 mg - Kapseln
Wyeth - Lederle Pharma GmbH
AT-1150 Wien

Hersteller:

Merckle GmbH.
DE - 89143 BlaubeurenPharmathen S.A.
GR - 153 51 Pallini Attiki

Wirkstoff(e):

+-----

Retardkapsel

++-----

Kern :

Venlafaxin Hydrochlorid
(entspricht 75 mg Venlafaxin)

ATC-Klassifikation(en):

N06AX16 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Andere
Antidepressiva / Venlafaxin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück (PVC/PE/PVDC/Al Blister) 036 Monate
2	10 Stück (PVC/PE/PVDC/Al Blister) 036 Monate
3	14 Stück (PVC/PE/PVDC/Al Blister) 036 Monate
4	28 Stück (PVC/PE/PVDC/Al Blister) 036 Monate
5	30 Stück (PVC/PE/PVDC/Al Blister) 036 Monate
6	35 Stück (PVC/PE/PVDC/Al Blister) 036 Monate
7	50 Stück (PVC/PE/PVDC/Al Blister) 036 Monate
8	56 Stück (PVC/PE/PVDC/Al Blister) 036 Monate
9	60 Stück (PVC/PE/PVDC/Al Blister) 036 Monate
10	70 Stück (PVC/PE/PVDC/Al Blister) 036 Monate
11	98 Stück (PVC/PE/PVDC/Al Blister) 036 Monate
12	100 Stück (PVC/PE/PVDC/Al Blister) 036 Monate
13	250 Stück (HDPE Flasche) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Venlafaxin-ratiopharm 150 mg Retardkapseln

Z.Nr.: 1-28363

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-23043
Efectin ER 150 mg - Kapseln
Wyeth - Lederle Pharma GmbH
AT-1150 Wien

Hersteller:

Merckle GmbH.
DE - 89143 BlaubeurenPharmathen S.A.
GR - 153 51 Pallini Attiki

Wirkstoff(e):

+-----

Retardkapsel

++-----

Kern :

Venlafaxin Hydrochlorid
(entspricht 150 mg Venlafaxin)

ATC-Klassifikation(en):

N06AX16 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Andere
Antidepressiva / Venlafaxin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück (PVC/PE/PVDC/AI Blister) 036 Monate
2	10 Stück (PVC/PE/PVDC/AI Blister) 036 Monate
3	14 Stück (PVC/PE/PVDC/AI Blister) 036 Monate
4	28 Stück (PVC/PE/PVDC/AI Blister) 036 Monate
5	30 Stück (PVC/PE/PVDC/AI Blister) 036 Monate
6	35 Stück (PVC/PE/PVDC/AI Blister) 036 Monate
7	50 Stück (PVC/PE/PVDC/AI Blister) 036 Monate
8	56 Stück (PVC/PE/PVDC/AI Blister) 036 Monate
9	60 Stück (PVC/PE/PVDC/AI Blister) 036 Monate
10	70 Stück (PVC/PE/PVDC/AI Blister) 036 Monate
11	98 Stück (PVC/PE/PVDC/AI Blister) 036 Monate
12	100 Stück (PVC/PE/PVDC/AI Blister) 036 Monate
13	250 Stück (HDPE Flasche) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Epirubicin-ratiopharm 2 mg/ml Injektionslösung

Z.Nr.: 1-28364

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-20181
Farmorubicin 10 mg - Stechampulle
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

Geneparm S.A.
GR - 15351 Pallini Attikis

Wirkstoff(e):

+-----
pro ml:
Epirubicin Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 5 ml	024 Monate
2	1 x 10 ml	024 Monate
3	1 x 25 ml	024 Monate
4	1 x 50 ml	024 Monate
5	1 x 100 ml	024 Monate
6	50 x 5 ml	024 Monate
7	25 x 25 ml	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Gentamicin B. Braun 1 mg/ml Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28365

Zulassungsinhaber:

B. Braun Melsungen AG
DE - 34212 Melsungen

Referenzprodukt:

14374
Refobacin 10 mg - Ampullen
Merck Gesellschaft m.b.H.
AT-1147 Wien

Hersteller:

B. Braun Medical S.A.
ES - 08191 Rubi (Barcelona)

Wirkstoff(e):

+-----

Infusionslösung (1ml) :

Gentamicin Sulfat
(entspricht 1mg Gentamicin)

ATC-Klassifikation(en):

J01GB03 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur
systemischen Anwendung / Aminoglykosid-Antibiotika / Andere
Aminoglykoside / Gentamicin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 x 80 ml	036 Monate
2	20 x 80 ml	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Irinotecan medac 20 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28366

Zulassungsinhaber:

Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH
DE - 20354 Hamburg

Referenzprodukt:

1-21771
Campto 40 mg/2 ml - Infusionslösungskonzentrat
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH
DE - 20354 Hamburg

Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH
DE - 22880 Wedel

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Irinotecan Hydrochlorid
(. 3 H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x 40mg/2 ml Durchstechflasche 024 Monate
2	1 x 100mg/5 ml Durchstechflasche 024 Monate
3	1 x 300mg/15 ml Durchstechflasche 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Gentamicin B. Braun 3 mg/ml Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28367

Zulassungsinhaber:

B. Braun Melsungen AG
DE - 34212 Melsungen

Referenzprodukt:

14374
Refobacin 10 mg - Ampullen
Merck Gesellschaft m.b.H.
AT-1147 Wien

Hersteller:

B. Braun Medical S.A.
ES - 08191 Rubi (Barcelona)

Wirkstoff(e):

+-----

Infusionslösung (1ml) :

Gentamicin Sulfat
(entspricht 3mg Gentamicin)

ATC-Klassifikation(en):

J01GB03 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur
systemischen Anwendung / Aminoglykosid-Antibiotika / Andere
Aminoglykoside / Gentamicin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 x 80 ml	036 Monate
2	20 x 80 ml	036 Monate
3	10 x 120 ml	036 Monate
4	20 x 120 ml	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Losartan-Kalium Alet 12,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28368

Zulassungsinhaber:

Alet Pharmaceuticals S.A.
GR - 12461 Athens

Referenzprodukt:

1-22927
Cosaar 12,5 mg Filmtabletten
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

Specifar S.A.
GR - 12351 Ag. Varvara, Athen

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

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	7 Stück (PVC/PE/PVDC/AI Blister) 036 Monate
2	10 Stück (PVC/PE/PVDC/AI Blister) 036 Monate
3	14 Stück (PVC/PE/PVDC/AI Blister) 036 Monate
4	20 Stück (PVC/PE/PVDC/AI Blister) 036 Monate
5	21 Stück (PVC/PE/PVDC/AI Blister) 036 Monate
6	28 Stück (PVC/PE/PVDC/AI Blister) 036 Monate
7	30 Stück (PVC/PE/PVDC/AI Blister) 036 Monate
8	56 Stück (PVC/PE/PVDC/AI Blister) 036 Monate
9	60 Stück (PVC/PE/PVDC/AI Blister) 036 Monate
10	90 Stück (PVC/PE/PVDC/AI Blister) 036 Monate
11	98 Stück (PVC/PE/PVDC/AI Blister) 036 Monate
12	112 Stück (PVC/PE/PVDC/AI Blister) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Losartan-Kalium Alet 50 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28369

Zulassungsinhaber:

Alet Pharmaceuticals S.A.
GR - 12461 Athens

Referenzprodukt:

1-21306
Cosaar 50 mg Filmtabletten
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

Specifar S.A.
GR - 12351 Ag. Varvara, Athen

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

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	7 Stück (PVC/PE/PVDC/AI Blister) 036 Monate
2	10 Stück (PVC/PE/PVDC/AI Blister) 036 Monate
3	14 Stück (PVC/PE/PVDC/AI Blister) 036 Monate
4	20 Stück (PVC/PE/PVDC/AI Blister) 036 Monate
5	21 Stück (PVC/PE/PVDC/AI Blister) 036 Monate
6	28 Stück (PVC/PE/PVDC/AI Blister) 036 Monate
7	30 Stück (PVC/PE/PVDC/AI Blister) 036 Monate
8	56 Stück (PVC/PE/PVDC/AI Blister) 036 Monate
9	60 Stück (PVC/PE/PVDC/AI Blister) 036 Monate
10	90 Stück (PVC/PE/PVDC/AI Blister) 036 Monate
11	98 Stück (PVC/PE/PVDC/AI Blister) 036 Monate
12	112 Stück (PVC/PE/PVDC/AI Blister) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Metformin Rosemont 500 mg/5 ml Lösung zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-28370

Zulassungsinhaber:

Rosemont Pharmaceuticals Ltd
GB - LS11 9XE Leeds

Referenzprodukt:

11834
Glucophage 500 mg - Filmtabletten
Merck Gesellschaft m.b.H.
AT-1147 Wien

Hersteller:

Rosemont Pharmaceuticals Ltd
GB - LS11 9XE Leeds

Wirkstoff(e):

+-----

pro 5ml :

Metformin Hydrochlorid
(entsprechend 390 mg Metformin)

ATC-Klassifikation(en):

A10BA02 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiabetika /
Antidiabetika, Exkl. Insuline / Biguanide / Metformin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x 150 ml (Glasflasche) 012 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Doxazosin Actavis 4 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-28371

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-18588
Supressin 4 mg - Tabletten
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

Actavis Nordic A/S
DK - 2820 GentofteActavis UK Ltd
GB - EX32 8NS N Devon

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Doxazosin Mesilat
(entsprechend 4 mg Doxazosin)

ATC-Klassifikation(en):

C02CA04 Kardiovaskuläres System / Antihypertonika / Antiadrenerge
Mittel, peripher wirkend / Alpha-Adrenorezeptor-Antagonisten /
Doxazosin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	28 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister) 048 Monate
3	30 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister) 048 Monate
4	50 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister) 048 Monate
5	98 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister) 048 Monate
6	100 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister) 048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Ciprofloxacin Actavis 2 mg/ml Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28372

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-18292
Ciproxin 200 mg - Infusionsflaschen
Bayer Austria GmbH
AT-1160 Wien

Hersteller:

Actavis Deutschland GmbH & Co KG
DE - 40764 Langenfeld

Wirkstoff(e):

+-----

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	1 x 50 ml (Durchstechflasche)	024 Monate
2	1 x 100 ml (Durchstechflasche)	024 Monate
3	1 x 200 ml (Durchstechflasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Ceftazidim Kabi 0,5 g Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Z.Nr.: 1-28373

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Referenzprodukt:

1-18138
Fortum 0,5 g - Trockenstechampullen
GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT-1140 Wien

Hersteller:

Labesfal Laboratorios Almiro S.A.
PT - 3465-157 Santiago de Besteiros

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver:

Ceftazidim
(. 5 H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

J01DD02 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur
systemischen Anwendung / Andere Beta-Lactam-Antibiotika /
Cephalosporine der 3. Generation / Ceftazidim

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 10 ml	024 Monate
2	10 x 10 ml	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Ceftazidim Kabi 1 g Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Z.Nr.: 1-28374

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Referenzprodukt:

1-18139
Fortum 1 g - Trockenstechampullen
GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT-1140 Wien

Hersteller:

Labesfal Laboratorios Almiro S.A.
PT - 3465-157 Santiago de Besteiros

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver:

Ceftazidim
(. 5 H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

J01DD02 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur systemischen Anwendung / Andere Beta-Lactam-Antibiotika / Cephalosporine der 3. Generation / Ceftazidim

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 10 ml	024 Monate
2	10 x 10 ml	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Ceftazidim Kabi 2 g Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung oder Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28375

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Referenzprodukt:

1-18140
Fortum 2 g - Trockenstechampullen
GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT-1140 Wien

Hersteller:

Labesfal Laboratorios Almiro S.A.
PT - 3465-157 Santiago de Besteiros

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver:

Ceftazidim
(. 5 H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

J01DD02 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur systemischen Anwendung / Andere Beta-Lactam-Antibiotika / Cephalosporine der 3. Generation / Ceftazidim

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 50 ml	024 Monate
2	10 x 50 ml	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Wasser für Injektionszwecke Noridem - Lösungsmittel zur Herstellung von Parenteralia

Z.Nr.: 1-28376

Zulassungsinhaber:

Noridem Enterprises Ltd
CY - 1065 Nicosia

Hersteller:

Demo S.A.
GR - 14568 Kryoneri, Athen

Wirkstoff(e):

+-----

Lösemittel (pro ml) :

Wasser
(Wasser für Injektionszwecke)

ATC-Klassifikation(en):

V07AB Varia / Alle übrigen nichttherapeutischen Mittel / Alle übrigen nichttherapeutischen Mittel / Lösungs- und Verdünnungsmittel, inkl. Spüllösungen

V07AB01 Varia / Alle übrigen nichttherapeutischen Mittel / Alle übrigen nichttherapeutischen Mittel / Lösungs- und Verdünnungsmittel, inkl. Spüllösungen / Wasser

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	50 Stück (Ampullen) zu 5 ml 024 Monate
2	50 Stück (Ampullen) zu 10 ml 024 Monate
3	20 Stück (Ampullen) zu 20 ml 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Seroquel XR 150 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-28377

Zulassungsinhaber:

AstraZeneca Österreich GmbH
AT - 1037 Wien

Hersteller:

AstraZeneca GmbH.
DE - 22880 WedelAstraZeneca UK Limited
GB - SK10 2NA Macclesfield,CheshireAstraZeneca AB
SE - 15185 SödertäljeAstraZeneca Farmaceutica Spain S.A.
ES - 36400 Porrino (Pontevedra)NV AstraZeneca SA
BE - 9070 Destelbergen

Wirkstoff(e):

+-----

Retardtablette

++-----

Kern :

Quetiapin Fumarat
(entspricht 150mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 10 Stück (Blister)	036 Monate
2	3 x 10 Stück (Blister)	036 Monate
3	10 x 5 Stück (Blister)	036 Monate
4	6 x 10 Stück (Blister)	036 Monate
5	10 x 10 Stück (Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Kaliumchlorid Noridem 15 % Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28378

Zulassungsinhaber:

Noridem Enterprises Ltd
CY - 1065 Nicosia

Hersteller:

Demo S.A.
GR - 14568 Kryoneri, Athen

Wirkstoff(e):

+-----

Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (pro ml) :
Kaliumchlorid

ATC-Klassifikation(en):

B05XA01 Blut und Blut bildende Organe / Blutersatzmittel und
Perfusionslösungen / ADDITIVA ZU I.V.-LÖSUNGEN /
Elektrolytlösungen / Kaliumchlorid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	20 Stück (Ampullen) zu 5 ml 024 Monate
2	20 Stück (Ampullen) zu 10 ml 024 Monate
3	20 Stück (Ampullen) zu 20 ml 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Natriumchlorid Noridem 0,9 % Injektionslösung oder Lösungsmittel zur Herstellung von Parenteralia

Z.Nr.: 1-28379

Zulassungsinhaber:

Noridem Enterprises Ltd
CY - 1065 Nicosia

Hersteller:

Demo S.A.
GR - 14568 Kryoneri, Athen

Wirkstoff(e):

+-----

Injektionslösung (pro ml) :
Natriumchlorid

ATC-Klassifikation(en):

B05XA03 Blut und Blut bildende Organe / Blutersatzmittel und
Perfusionslösungen / ADDITIVA ZU I.V.-LÖSUNGEN /
Elektrolytlösungen / Natriumchlorid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	50 Stück (Propylen Ampullen) zu 5 ml 024 Monate
2	50 Stück (Propylen Ampullen) zu 10 ml 024 Monate
3	20 Stück (Ampullen) zu 20 ml 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Gemcitabin Ebewe 200 mg Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28380

Zulassungsinhaber:

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

Referenzprodukt:

1-21426
Gemzar 200 mg Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung
Eli Lilly GmbH
AT-1030 Wien

Hersteller:

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

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	1 (Durchstechflasche) x 10 ml	030 Monate
2	5 (Durchstechflasche) x 10 ml	030 Monate
3	1 (Durchstechflasche) x 50 ml	030 Monate
4	5 (Durchstechflasche) x 50 ml	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Gemcitabin Ebewe 1 g Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28381

Zulassungsinhaber:

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

Referenzprodukt:

1-21425
Gemzar 1 g Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung
Eli Lilly GmbH
AT-1030 Wien

Hersteller:

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

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 (Durchstechflasche) x 10 ml	030 Monate
2	5 (Durchstechflasche) x 10 ml	030 Monate
3	1 (Durchstechflasche) x 50 ml	030 Monate
4	5 (Durchstechflasche) x 50 ml	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Paroxetin +pharma 20 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28382

Zulassungsinhaber:

+pharma arzneimittel gmbh
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

1-19931
Seroxat 20 mg - Filmtabletten
GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT-1140 Wien

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 GrazActavis Ltd.
MT - ZTN 08 Zejtun, MaltaActavis hf.
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

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

Paroxetin Hydrochlorid

Hauptindikation(en)(WHO):

TC300 Antidepressiva

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Filmtabletten im Al/Al-Blister	036 Monate
2	14 Filmtabletten im Al/Al-Blister	036 Monate
3	15 Filmtabletten im Al/Al-Blister	036 Monate
4	28 Filmtabletten im Al/Al-Blister	036 Monate
5	30 Filmtabletten im Al/Al-Blister	036 Monate
6	56 Filmtabletten im Al/Al-Blister	036 Monate
7	60 Filmtabletten im Al/Al-Blister	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Paroxetin Genericon 20 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28383

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

1-19931
Seroxat 20 mg - Filmtabletten
GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT-1140 Wien

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 GrazActavis Ltd.
MT - ZTN 08 Zejtun, MaltaActavis hf.
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

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

Paroxetin Hydrochlorid

Hauptindikation(en)(WHO):

TC300 Antidepressiva

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Filmtabletten im Al/Al-Blister	036 Monate
2	14 Filmtabletten im Al/Al-Blister	036 Monate
3	15 Filmtabletten im Al/Al-Blister	036 Monate
4	28 Filmtabletten im Al/Al-Blister	036 Monate
5	30 Filmtabletten im Al/Al-Blister	036 Monate
6	56 Filmtabletten im Al/Al-Blister	036 Monate
7	60 Filmtabletten im Al/Al-Blister	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Epirubicin Teva 2 mg/ml Injektions- oder Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28384

Zulassungsinhaber:

Teva Nederland B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Referenzprodukt:

1-20181
Farmorubicin 10 mg - Stechampulle
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Wirkstoff(e):

+-----
pro ml:
Epirubicin Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x 5 ml (Durchstechflasche) 024 Monate
2	1 x 10 ml (Durchstechflasche) 024 Monate
3	1 x 25 ml (Durchstechflasche) 024 Monate
4	1 x 75 ml (Durchstechflasche) 024 Monate
5	1 x 100 ml (Durchstechflasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Cetirizin Aurobindo 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28385

Zulassungsinhaber:

Aurobindo Pharma (Malta) Ltd
MT - VLT 11 Valetta

Referenzprodukt:

1-19030
Zyrtec 10 mg - Filmtabletten
UCB Pharma GmbH
AT-1110 Wien

Hersteller:

Milpharm Ltd
GB - HA4 6QD South Ruislip

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Cetirizin Dihydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

R06AE07 Respirationstrakt / Antihistaminika zur systemischen Anwendung /
Antihistaminika zur systemischen Anwendung / Piperazin-Derivate
/ Cetirizin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	012 Monate
2	2 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	012 Monate
3	7 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	012 Monate
4	10 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	012 Monate
5	14 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	012 Monate
6	15 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	012 Monate
7	20 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	012 Monate
8	21 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	012 Monate
9	30 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	012 Monate
10	50 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	012 Monate
11	60 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	012 Monate
12	90 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	012 Monate
13	98 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	012 Monate
14	100 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	012 Monate
15	250 Stück (HDPE Flasche)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Sumatriptan Actavis 50 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28386

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-21119
Imigran 50 mg - Filmtabletten
GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT-1140 Wien

Hersteller:

Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH & Co. KG
DE - 84529 TittmoningActavis hf.
IS - 220 HafnarfjörðurNN Hersteller
AT - 1111 Musterstadt

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Sumatriptan Succinat
(entsprechend 50 mg Sumatriptan)

ATC-Klassifikation(en):

N02CC01 Nervensystem / Analgetika / Migränemittel / Selektive
Serotonin-5HT1-Agonisten / Sumatriptan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	2 Filmtabletten im PVC/Al-Bliester	036 Monate
2	3 Filmtabletten im PVC/Al-Bliester	036 Monate
3	4 Filmtabletten im PVC/Al-Bliester	036 Monate
4	6 Filmtabletten im PVC/Al-Bliester	036 Monate
5	18 Filmtabletten im PVC/Al-Bliester	036 Monate
6	24 Filmtabletten im PVC/Al-Bliester	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Sumatriptan Actavis 100 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28387

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-19777
Imigran 100 mg - Filmtabletten
GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT-1140 Wien

Hersteller:

Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH & Co. KG
DE - 84529 TittmoningActavis hf.
IS - 220 HafnarfjörðurNN Hersteller
AT - 1111 Musterstadt

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Sumatriptan Succinat
(entsprechend 100 mg Sumatriptan)

ATC-Klassifikation(en):

N02CC01 Nervensystem / Analgetika / Migränemittel / Selektive
Serotonin-5HT1-Agonisten / Sumatriptan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	2 Filmtabletten im PVC/Al-Bliester	036 Monate
2	3 Filmtabletten im PVC/Al-Bliester	036 Monate
3	4 Filmtabletten im PVC/Al-Bliester	036 Monate
4	6 Filmtabletten im PVC/Al-Bliester	036 Monate
5	18 Filmtabletten im PVC/Al-Bliester	036 Monate
6	24 Filmtabletten im PVC/Al-Bliester	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Caltrate plus Vitamin D 600 mg/400 I.E. Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28388

Zulassungsinhaber:

Wyeth - Lederle Pharma GmbH
AT - 1150 Wien

Hersteller:

Wyeth Medica Ireland
IE - Newbridge, Co. KildareWyeth Lederle S.p.A.
IT - 04011 Aprilia (LT)

Wirkstoff(e):

+-----
Filmtablette++-----
Kern (Hilfsstoffe des Cholecalciferol Konzentrats (Pulver)

nicht quantitativ angegeben) :

Calciumcarbonat

(entspricht 600mg Calcium)

Colecalciferol

(entspricht 10µg Cholecalciferol ohne Überdosierung)

ATC-Klassifikation(en):

A12AX Alimentäres System und Stoffwechsel / Mineralstoffe / Calcium /
Calcium, Kombinationen mit anderen MittelnA12AX01 Alimentäres System und Stoffwechsel / Mineralstoffe / Calcium /
Calcium, Kombinationen mit anderen Mitteln / Calciumcarbonat und
Colecalciferol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	30 Stück (HDPE Flasche) 024 Monate
2	60 Stück (HDPE Flasche) 024 Monate
3	90 Stück (HDPE Flasche) 024 Monate
4	180 Stück (HDPE Flasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Fluvastatin-ratiopharm 40 mg Kapseln

Z.Nr.: 1-28389

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-21012
Lescol 40 mg - Kapseln
Novartis Pharma GmbH
AT-1235 Wien

Hersteller:

Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH & Co. KG
DE - 84529 TittmoningMerckle GmbH.
DE - 89143 BlaubeurenSpecifar S.A.
GR - 12351 Ag. Varvara, Athen

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Fluvastatin Natrium
(entsprechend 40 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 (Al/Al-Bliester) - Musterpackung	024 Monate
2	28 Stück (Al/Al-Bliester)	024 Monate
3	30 Stück (Al/Al-Bliester)	024 Monate
4	50 Stück (Al/Al-Bliester)	024 Monate
5	60 Stück (Al/Al-Bliester)	024 Monate
6	98 Stück (Al/Al-Bliester)	024 Monate
7	100 Stück (Al/Al-Bliester)	024 Monate
8	20 Stück (Flasche)	024 Monate
9	30 Stück (Flasche)	024 Monate
10	60 Stück (Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Latanoprost Breath 50 Mikrogramm/ml Augentropfen

Z.Nr.: 1-28390

Zulassungsinhaber:

Breath Ltd
GB - SG1 4SZ Hertfordshire/Stevenage

Referenzprodukt:

1-22019
Xalatan - Augentropfen
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

Arrow Generiques SAS
FR - 69007 Lyon

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Latanoprost

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 2,5 ml (Tropfflasche)	024 Monate
2	3 x 2,5 ml (Tropfflasche)	024 Monate
3	6 x 2,5 ml (Tropfflasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Fluvastatin "Interpharm" 80 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-28391

Zulassungsinhaber:

Interpharm Produktions GmbH
AT - 1160 Wien

Referenzprodukt:

1-23741
Lescol MR 80 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1235 Wien

Hersteller:

Interpharm Produktions GmbH
AT - 1160 WienBiocon Ltd
IN - 560100 Bangalore

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

++-----

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	7 Retardtabletten im Al/Al-Bliester	024 Monate
2	10 Retardtabletten im Al/Al-Bliester	024 Monate
3	14 Retardtabletten im Al/Al-Bliester	024 Monate
4	28 Retardtabletten im Al/Al-Bliester	024 Monate
5	30 Retardtabletten im Al/Al-Bliester	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Latanoprost ratiopharm 50 Mikrogramm/ml Augentropfen

Z.Nr.: 1-28392

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-22019
Xalatan - Augentropfen
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

Merckle GmbH.
DE - 89143 BlaubeurenArrow Generiques SAS
FR - 69007 Lyon

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Latanoprost

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 2,5 ml (Tropfflasche)	024 Monate
2	3 x 2,5 ml (Tropfflasche)	024 Monate
3	6 x 2,5 ml (Tropfflasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Irinotecan Sandoz 20 mg/ml - Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28393

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Irinotecan Hydrochlorid
(.3H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x 2 ml (in 4 ml Durchstechflasche) 024 Monate
2	1 x 5 ml (in 7 ml Durchstechflasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Olanzapin ESP 5 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-28394

Zulassungsinhaber:

ESP Pharma Ltd
GB - W1W 7BL London

Referenzprodukt:

ZYPREXA 5mg coated tablets
Eli Lilly Nederland BV

Hersteller:

Actavis Ltd.
MT - ZTN 08 Zejtun, MaltaActavis hf
IS - 220 HafnarfjörðurDragenopharm Apotheker Püschl GmbH
DE - 13435 BerlinDragenopharm Apotheker Püschl GmbH
DE - 84529 Tittmoning

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Olanzapin
(Form I)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Schmelztabletten in Blister zum Druchdrücken	024 Monate
2	14 Schmelztabletten in Blister zum Druchdrücken	024 Monate
3	28 Schmelztabletten in Blister zum Druchdrücken	024 Monate
4	30 Schmelztabletten in Blister zum Druchdrücken	024 Monate
5	56 Schmelztabletten in Blister zum Druchdrücken	024 Monate
6	100 Schmelztabletten in Blister zum Druchdrücken	024 Monate
7	7 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
8	14 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
9	28 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
10	30 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
11	56 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
12	100 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
13	50 Schmelztabletten in Tablettenbehältnis	024 Monate
14	100 Schmelztabletten in Tablettenbehältnis	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Olanzapin ESP 10 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-28395

Zulassungsinhaber:

ESP Pharma Ltd
GB - W1W 7BL London

Referenzprodukt:

ZYPREXA 10 mg coated tablets
Eli Lilly Nederland BV

Hersteller:

Actavis Ltd.
MT - ZTN 08 Zejtun, MaltaActavis hf
IS - 220 HafnarfjörðurDragenopharm Apotheker Püschl GmbH
DE - 13435 BerlinDragenopharm Apotheker Püschl GmbH
DE - 84529 Tittmoning

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Olanzapin
(Form I)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Schmelztabletten in Blister zum Durchdrücken	024 Monate
2	14 Schmelztabletten in Blister zum Durchdrücken	024 Monate
3	28 Schmelztabletten in Blister zum Durchdrücken	024 Monate
4	30 Schmelztabletten in Blister zum Durchdrücken	024 Monate
5	56 Schmelztabletten in Blister zum Durchdrücken	024 Monate
6	100 Schmelztabletten in Blister zum Durchdrücken	024 Monate
7	7 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
8	14 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
9	28 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
10	30 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
11	56 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
12	100 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
13	50 Schmelztabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate
14	100 Schmelztabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Olanzapin ESP 15 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-28396

Zulassungsinhaber:

ESP Pharma Ltd
GB - W1W 7BL London

Referenzprodukt:

ZYPREXA 15mg coated tablets
Eli Lilly Nederland BV

Hersteller:

Actavis Ltd.
MT - ZTN 08 Zejtun, MaltaActavis hf
IS - 220 HafnarfjörðurDragenopharm Apotheker Püschl GmbH
DE - 13435 BerlinDragenopharm Apotheker Püschl GmbH
DE - 84529 Tittmoning

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Olanzapin
(Form I)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Schmelztabletten in Blister zum Durchdrücken	024 Monate
2	14 Schmelztabletten in Blister zum Durchdrücken	024 Monate
3	28 Schmelztabletten in Blister zum Durchdrücken	024 Monate
4	30 Schmelztabletten in Blister zum Durchdrücken	024 Monate
5	56 Schmelztabletten in Blister zum Durchdrücken	024 Monate
6	100 Schmelztabletten in Blister zum Durchdrücken	024 Monate
7	7 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
8	14 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
9	28 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
10	30 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
11	56 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
12	100 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
13	50 Schmelztabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate
14	100 Schmelztabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Olanzapin ESP 20 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-28397

Zulassungsinhaber:

ESP Pharma Ltd
GB - W1W 7BL London

Referenzprodukt:

ZYPREXA 20mg coated tablets
Eli Lilly Nederland BV

Hersteller:

Actavis Ltd.
MT - ZTN 08 Zejtun, MaltaActavis hf
IS - 220 HafnarfjörðurDragenopharm Apotheker Püschl GmbH
DE - 13435 BerlinDragenopharm Apotheker Püschl GmbH
DE - 84529 Tittmoning

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Olanzapin
(Form I)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Schmelztabletten in Blister zum Durchdrücken	024 Monate
2	14 Schmelztabletten in Blister zum Durchdrücken	024 Monate
3	28 Schmelztabletten in Blister zum Durchdrücken	024 Monate
4	30 Schmelztabletten in Blister zum Durchdrücken	024 Monate
5	56 Schmelztabletten in Blister zum Durchdrücken	024 Monate
6	100 Schmelztabletten in Blister zum Durchdrücken	024 Monate
7	7 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
8	14 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
9	28 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
10	30 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
11	56 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
12	100 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
13	50 Schmelztabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate
14	100 Schmelztabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Espanzapin 5 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-28398

Zulassungsinhaber:

ESP Pharma Ltd
GB - W1W 7BL London

Referenzprodukt:

ZYPREXA 5mg coated tablets
Eli Lilly Nederland BV

Hersteller:

Actavis Ltd.
MT - ZTN 08 Zejtun, MaltaActavis hf
IS - 220 HafnarfjörðurDragenopharm Apotheker Püschl GmbH
DE - 13435 BerlinDragenopharm Apotheker Püschl GmbH
DE - 84529 Tittmoning

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Olanzapin
(Form I)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Schmelztabletten in Blister zum Durchdrücken	024 Monate
2	14 Schmelztabletten in Blister zum Durchdrücken	024 Monate
3	28 Schmelztabletten in Blister zum Durchdrücken	024 Monate
4	30 Schmelztabletten in Blister zum Durchdrücken	024 Monate
5	56 Schmelztabletten in Blister zum Durchdrücken	024 Monate
6	100 Schmelztabletten in Blister zum Durchdrücken	024 Monate
7	7 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
8	14 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
9	28 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
10	30 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
11	56 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
12	100 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
13	50 Schmelztabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate
14	100 Schmelztabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Espanzarin 10 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-28399

Zulassungsinhaber:

ESP Pharma Ltd
GB - W1W 7BL London

Referenzprodukt:

ZYPREXA 10mg coated tablets
Eli Lilly Nederland BV

Hersteller:

Actavis Ltd.
MT - ZTN 08 Zejtun, MaltaActavis hf
IS - 220 HafnarfjörðurDragenopharm Apotheker Püschl GmbH
DE - 13435 BerlinDragenopharm Apotheker Püschl GmbH
DE - 84529 Tittmoning

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Olanzapin
(Form I)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Schmelztabletten in Blister zum Durchdrücken	024 Monate
2	14 Schmelztabletten in Blister zum Durchdrücken	024 Monate
3	28 Schmelztabletten in Blister zum Durchdrücken	024 Monate
4	30 Schmelztabletten in Blister zum Durchdrücken	024 Monate
5	56 Schmelztabletten in Blister zum Durchdrücken	024 Monate
6	100 Schmelztabletten in Blister zum Durchdrücken	024 Monate
7	7 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
8	14 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
9	28 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
10	30 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
11	56 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
12	100 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
13	50 Schmelztabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate
14	100 Schmelztabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Espanzarin 15 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-28400

Zulassungsinhaber:

ESP Pharma Ltd
GB - W1W 7BL London

Referenzprodukt:

ZYPREXA 15mg coated tablets
Eli Lilly Nederland BV

Hersteller:

Actavis Ltd.
MT - ZTN 08 Zejtun, MaltaActavis hf
IS - 220 HafnarfjörðurDragenopharm Apotheker Püschl GmbH
DE - 13435 BerlinDragenopharm Apotheker Püschl GmbH
DE - 84529 Tittmoning

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Olanzapin
(Form I)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Schmelztabletten in Blister zum Durchdrücken	024 Monate
2	14 Schmelztabletten in Blister zum Durchdrücken	024 Monate
3	28 Schmelztabletten in Blister zum Durchdrücken	024 Monate
4	30 Schmelztabletten in Blister zum Durchdrücken	024 Monate
5	56 Schmelztabletten in Blister zum Durchdrücken	024 Monate
6	100 Schmelztabletten in Blister zum Durchdrücken	024 Monate
7	7 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
8	14 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
9	28 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
10	30 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
11	56 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
12	100 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
13	50 Schmelztabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate
14	100 Schmelztabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Espanzarin 20 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-28401

Zulassungsinhaber:

ESP Pharma Ltd
GB - W1W 7BL London

Referenzprodukt:

ZYPREXA 20mg coated tablets
Eli Lilly Nederland BV

Hersteller:

Actavis Ltd.
MT - ZTN 08 Zejtun, MaltaActavis hf
IS - 220 HafnarfjörðurDragenopharm Apotheker Püschl GmbH
DE - 13435 BerlinDragenopharm Apotheker Püschl GmbH
DE - 84529 Tittmoning

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Olanzapin
(Form I)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Schmelztabletten in Blister zum Durchdrücken	024 Monate
2	14 Schmelztabletten in Blister zum Durchdrücken	024 Monate
3	28 Schmelztabletten in Blister zum Durchdrücken	024 Monate
4	30 Schmelztabletten in Blister zum Durchdrücken	024 Monate
5	56 Schmelztabletten in Blister zum Durchdrücken	024 Monate
6	100 Schmelztabletten in Blister zum Durchdrücken	024 Monate
7	7 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
8	14 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
9	28 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
10	30 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
11	56 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
12	100 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
13	50 Schmelztabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate
14	100 Schmelztabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Olanzapin 5 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-28402

Zulassungsinhaber:

ESP Pharma Ltd
GB - W1W 7BL London

Referenzprodukt:

ZYPREXA 5mg coated tablets
Eli Lilly Nederland BV

Hersteller:

Actavis Ltd.
MT - ZTN 08 Zejtun, MaltaActavis hf
IS - 220 HafnarfjörðurDragenopharm Apotheker Püschl GmbH
DE - 13435 BerlinDragenopharm Apotheker Püschl GmbH
DE - 84529 Tittmoning

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Olanzapin
(Form I)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Schmelztabletten in Blister zum Durchdrücken	024 Monate
2	14 Schmelztabletten in Blister zum Durchdrücken	024 Monate
3	28 Schmelztabletten in Blister zum Durchdrücken	024 Monate
4	30 Schmelztabletten in Blister zum Durchdrücken	024 Monate
5	56 Schmelztabletten in Blister zum Durchdrücken	024 Monate
6	100 Schmelztabletten in Blister zum Durchdrücken	024 Monate
7	7 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
8	14 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
9	28 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
10	30 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
11	56 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
12	100 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
13	50 Schmelztabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate
14	100 Schmelztabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Olanzapin 10 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-28403

Zulassungsinhaber:

ESP Pharma Ltd
GB - W1W 7BL London

Referenzprodukt:

ZYPREXA 10mg coated tablets
Eli Lilly Nederland BV

Hersteller:

Actavis Ltd.
MT - ZTN 08 Zejtun, MaltaActavis hf
IS - 220 HafnarfjörðurDragenopharm Apotheker Püschl GmbH
DE - 13435 BerlinDragenopharm Apotheker Püschl GmbH
DE - 84529 Tittmoning

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Olanzapin
(Form I)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Schmelztabletten in Blister zum Durchdrücken	024 Monate
2	14 Schmelztabletten in Blister zum Durchdrücken	024 Monate
3	28 Schmelztabletten in Blister zum Durchdrücken	024 Monate
4	30 Schmelztabletten in Blister zum Durchdrücken	024 Monate
5	56 Schmelztabletten in Blister zum Durchdrücken	024 Monate
6	100 Schmelztabletten in Blister zum Durchdrücken	024 Monate
7	7 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
8	14 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
9	28 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
10	30 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
11	56 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
12	100 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
13	50 Schmelztabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate
14	100 Schmelztabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Olanzapin 15 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-28404

Zulassungsinhaber:

ESP Pharma Ltd
GB - W1W 7BL London

Referenzprodukt:

ZYPREXA 15mg coated tablets
Eli Lilly Nederland BV

Hersteller:

Actavis Ltd.
MT - ZTN 08 Zejtun, MaltaActavis hf
IS - 220 HafnarfjörðurDragenopharm Apotheker Püschl GmbH
DE - 13435 BerlinDragenopharm Apotheker Püschl GmbH
DE - 84529 Tittmoning

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Olanzapin
(Form I)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Schmelztabletten in Blister zum Durchdrücken	024 Monate
2	14 Schmelztabletten in Blister zum Durchdrücken	024 Monate
3	28 Schmelztabletten in Blister zum Durchdrücken	024 Monate
4	30 Schmelztabletten in Blister zum Durchdrücken	024 Monate
5	56 Schmelztabletten in Blister zum Durchdrücken	024 Monate
6	100 Schmelztabletten in Blister zum Durchdrücken	024 Monate
7	7 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
8	14 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
9	28 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
10	30 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
11	56 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
12	100 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
13	50 Schmelztabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate
14	100 Schmelztabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Olanzapin 20 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-28405

Zulassungsinhaber:

ESP Pharma Ltd
GB - W1W 7BL London

Referenzprodukt:

ZYPREXA 20mg coated tablets
Eli Lilly Nederland BV

Hersteller:

Actavis Ltd.
MT - ZTN 08 Zejtun, MaltaActavis hf
IS - 220 HafnarfjörðurDragenopharm Apotheker Püschl GmbH
DE - 13435 BerlinDragenopharm Apotheker Püschl GmbH
DE - 84529 Tittmoning

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Olanzapin
(Form I)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Schmelztabletten in Blister zum Durchdrücken	024 Monate
2	14 Schmelztabletten in Blister zum Durchdrücken	024 Monate
3	28 Schmelztabletten in Blister zum Durchdrücken	024 Monate
4	30 Schmelztabletten in Blister zum Durchdrücken	024 Monate
5	56 Schmelztabletten in Blister zum Durchdrücken	024 Monate
6	100 Schmelztabletten in Blister zum Durchdrücken	024 Monate
7	7 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
8	14 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
9	28 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
10	30 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
11	56 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
12	100 Schmelztabletten in Blister zum Abziehen	024 Monate
13	50 Schmelztabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate
14	100 Schmelztabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

SmofKabiven peripher Emulsion zur Infusion

Z.Nr.: 1-28406

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Hersteller:

Fresenius Kabi AB
SE - 75174 Uppsala

Wirkstoff(e):

+-----
Dreikammer-Infusionsbeutel in verschiedenen Größen - Angabe
pro ml Lösung bzw. Emulsion:

++-----

1 ml Lösung I enthält:

Alanin
 (L-)
 Arginin
 (L-)
 Glycin
 Histidin
 (L-)
 Isoleucin
 (L-)
 Leucin
 (L-)
 Lysin Acetat
 (L-)
 Methionin
 (L-)
 Phenylalanin
 (L-)
 Prolin
 (L-)
 Serin
 (L-)
 Taurin
 Threonin
 (L-)
 Tryptophan
 (L-)
 Tyrosin
 (L-)
 Valin
 (L-)
 Calciumchlorid
 (. 2H₂O)
 Dinatrium Glycerol Phosphat
 (Angabe wasserfrei - eingesetzt wird Hydrat)
 Magnesiumsulfat
 (. 7H₂O)
 Kaliumchlorid

Natriumacetat
 (. 3H₂O)
 Zinksulfat
 (. 7H₂O)

++-----

1 ml Lösung II enthält:
 Glucose
 (. H₂O)

++-----

1 ml Emulsion III enthält:
 Oleum Sojae
 (raffiniert)
 Triglyceride
 (mittelkettig)
 Oleum Olivae
 (raffiniert)
 Omega-3-Säuren-reiches Fischöl

ATC-Klassifikation(en):

B05BA10 Blut und Blut bildende Organe / Blutersatzmittel und
 Perfusionslösungen / I.V.-Lösungen / Lösungen zur parenteralen
 Ernährung / Kombinationen

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 1206 ml	024 Monate
2	4 x 1206 ml	024 Monate
3	1 x 1904 ml	024 Monate
4	3 x 1904 ml	024 Monate
5	4 x 1904 ml	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Azithromycin Genericon 500 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28407

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

1-21939
Zithromax 500 mg - Filmtabletten
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 GrazKern Pharma S.L.
ES - 08228 Terrassa (Barcelona)

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Azithromycin
(. 2H₂O)

Hauptindikation(en)(WHO):

TS710 Antibiotika I: besonders gegen gram+Mikroorganismen
TS720 Antibiotika II: besonders gegen säureresistente und gram-
Mikroorganismen

ATC-Klassifikation(en):

J01FA10 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur
systemischen Anwendung / Makrolide, Lincosamide und
Streptogramine / Makrolide / Azithromycin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	3 Filmtabletten im PVC/Al-Bliester 048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Azithromycin +pharma 500 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28408

Zulassungsinhaber:

+pharma arzneimittel gmbh
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

1-21939
Zithromax 500 mg - Filmtabletten
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 GrazKern Pharma S.L.
ES - 08228 Terrassa (Barcelona)

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Azithromycin
(. 2H₂O)

Hauptindikation(en)(WHO):

TS710 Antibiotika I: besonders gegen gram+Mikroorganismen
TS720 Antibiotika II: besonders gegen säureresistente und gram-
Mikroorganismen

ATC-Klassifikation(en):

J01FA10 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur
systemischen Anwendung / Makrolide, Lincosamide und
Streptogramine / Makrolide / Azithromycin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	3 Filmtabletten im PVC/Al-Blistert 048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Cytogembin 38 mg/ml Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28409

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Referenzprodukt:

1-21426
Gemzar 200 mg Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung
Eli Lilly GmbH
AT-1030 Wien

Hersteller:

Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH
DE - 20354 Hamburg

Wirkstoff(e):

+-----

Pulverbestandteile pro ml rekonstituierter Lösung -

(Rekonstitutionsmittel : 0,9% NaCl Lösung) :

Gemcitabin Hydrochlorid
(entspricht 38mg Gemcitabin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 200 mg	024 Monate
2	1 x 1000 mg	024 Monate
3	1 x 1500 mg	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Lansoprazol Genericon 15 mg magensaftresistente Kapseln

Z.Nr.: 1-28410

Zulassungsinhaber:
Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 GrazReferenzprodukt:
1-20544
Agopton 15 mg - Kapseln
Takeda Pharma Ges.m.b.H.
AT-1070 WienHersteller:
Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Laboratorios Liconsa S.A.
ES - 19200 Azuqueca de Henares (Guadalajara)

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel :

++-----

Kapselinhalt :

Lansoprazol

ATC-Klassifikation(en):

A02BC03 Alimentäres System und Stoffwechsel / Mittel bei säure bedingten
Erkrankungen / Mittel bei peptischem Ulkus und
gastroesophagealer Refluxkrankheit / Protonenpumpenhemmer /
Lansoprazol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
2	10 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
3	14 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
4	20 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
5	28 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
6	30 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
7	35 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
8	40 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
9	42 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
10	49 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
11	50 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
12	56 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
13	60 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
14	63 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
15	70 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
16	77 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
17	80 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
18	84 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
19	90 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
20	91 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
21	98 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
22	100 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Lansoprazol Genericon 30 mg magensaftresistente Kapseln

Z.Nr.: 1-28411

Zulassungsinhaber:
Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:
1-20545
Agopton 30 mg - Kapseln
Takeda Pharma Ges.m.b.H.
AT-1070 Wien

Hersteller:
Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Laboratorios Liconsa S.A.
ES - 19200 Azuqueca de Henares (Guadalajara)

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel :

++-----

Kapselinhalt :

Lansoprazol

ATC-Klassifikation(en):

A02BC03 Alimentäres System und Stoffwechsel / Mittel bei säure bedingten
Erkrankungen / Mittel bei peptischem Ulkus und
gastroesophagealer Refluxkrankheit / Protonenpumpenhemmer /
Lansoprazol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
2	10 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
3	14 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
4	20 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
5	28 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
6	30 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
7	35 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
8	40 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
9	42 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
10	49 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
11	50 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
12	56 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
13	60 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
14	63 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
15	70 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
16	77 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
17	80 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
18	84 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
19	90 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
20	91 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
21	98 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
22	100 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Lansoprazol +pharma 15 mg magensaftresistente Kapseln

Z.Nr.: 1-28412

Zulassungsinhaber:

+pharma arzneimittel gmbh
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

1-20544
Agopton 15 mg - Kapseln
Takeda Pharma Ges.m.b.H.
AT-1070 Wien

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Laboratorios Liconsa S.A.
ES - 19200 Azuqueca de Henares (Guadalajara)

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel :

++-----

Kapselinhalt :

Lansoprazol

ATC-Klassifikation(en):

A02BC03 Alimentäres System und Stoffwechsel / Mittel bei säure bedingten
Erkrankungen / Mittel bei peptischem Ulkus und
gastroesophagealer Refluxkrankheit / Protonenpumpenhemmer /
Lansoprazol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
2	10 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
3	14 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
4	20 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
5	28 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
6	30 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
7	35 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
8	40 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
9	42 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
10	49 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
11	50 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
12	56 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
13	60 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
14	63 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
15	70 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
16	77 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
17	80 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
18	84 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
19	90 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
20	91 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
21	98 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
22	100 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Lansoprazol +pharma 30 mg magensaftresistente Kapseln

Z.Nr.: 1-28413

Zulassungsinhaber:

+pharma arzneimittel gmbh
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

1-20545
Agopton 30 mg - Kapseln
Takeda Pharma Ges.m.b.H.
AT-1070 Wien

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 GrazLaboratorios Liconsa S.A.
ES - 19200 Azuqueca de Henares (Guadalajara)

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel :

++-----

Kapselinhalt :

Lansoprazol

ATC-Klassifikation(en):

A02BC03 Alimentäres System und Stoffwechsel / Mittel bei säure bedingten
Erkrankungen / Mittel bei peptischem Ulkus und
gastroesophagealer Refluxkrankheit / Protonenpumpenhemmer /
Lansoprazol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
2	10 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
3	14 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
4	20 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
5	28 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
6	30 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
7	35 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
8	40 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
9	42 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
10	49 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
11	50 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
12	56 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
13	60 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
14	63 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
15	70 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
16	77 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
17	80 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
18	84 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
19	90 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
20	91 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
21	98 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
22	100 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Nomexor plus HCT 5 mg/12,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28414

Zulassungsinhaber:

Menarini International Operations Luxembourg S.A.
LU - 1611 Luxembourg

Hersteller:

Berlin-Chemie AG
DE - 12489 Berlin

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Nebivolol Hydrochlorid
(entspricht 5mg Nebivolol)
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C07BBKardiovaskuläres System / Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten und Thiazide /
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten, selektiv, und Thiazide

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück (PP/COC/PP/Alu - Blister) 024 Monate
2	14 Stück (PP/COC/PP/Alu - Blister) 024 Monate
3	28 Stück (PP/COC/PP/Alu - Blister) 024 Monate
4	30 Stück (PP/COC/PP/Alu - Blister) 024 Monate
5	56 Stück (PP/COC/PP/Alu - Blister) 024 Monate
6	90 Stück (PP/COC/PP/Alu - Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Nomexor plus HCT 5 mg/25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28415

Zulassungsinhaber:

Menarini International Operations Luxembourg S.A.
LU - 1611 Luxembourg

Hersteller:

Berlin-Chemie AG
DE - 12489 Berlin

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Nebivolol Hydrochlorid
(entspricht 5mg Nebivolol)
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C07BBKardiovaskuläres System / Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten und Thiazide /
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten, selektiv, und Thiazide

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück (PP/COC/PP/Alu - Blister) 024 Monate
2	14 Stück (PP/COC/PP/Alu - Blister) 024 Monate
3	28 Stück (PP/COC/PP/Alu - Blister) 024 Monate
4	30 Stück (PP/COC/PP/Alu - Blister) 024 Monate
5	56 Stück (PP/COC/PP/Alu - Blister) 024 Monate
6	90 Stück (PP/COC/PP/Alu - Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Hypoloc plus HCT 5 mg/12,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28416

Zulassungsinhaber:

Menarini International Operations Luxembourg S.A.
LU - 1611 Luxembourg

Hersteller:

Berlin-Chemie AG
DE - 12489 Berlin

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Nebivolol Hydrochlorid
(entspricht 5mg Nebivolol)
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C07BBKardiovaskuläres System / Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten und Thiazide /
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten, selektiv, und Thiazide

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück (PP/COC/PP/Alu - Blister) 024 Monate
2	14 Stück (PP/COC/PP/Alu - Blister) 024 Monate
3	28 Stück (PP/COC/PP/Alu - Blister) 024 Monate
4	30 Stück (PP/COC/PP/Alu - Blister) 024 Monate
5	56 Stück (PP/COC/PP/Alu - Blister) 024 Monate
6	90 Stück (PP/COC/PP/Alu - Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Ramipril Actavis 2,5 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-28417

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-20031
Tritace 2,5 mg - Tabletten
sanofi-aventis GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

Actavis Ltd.
MT - ZTN 08 Zejtun, MaltaActavis hf.
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Ramipril

ATC-Klassifikation(en):

C09AA05 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, rein / ACE-Hemmer, rein /
Ramipril

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Al/Al/Polyamid/PVC Blister)	018 Monate
2	14 Stück (Al/Al/Polyamid/PVC Blister)	018 Monate
3	20 Stück (Al/Al/Polyamid/PVC Blister)	018 Monate
4	28 Stück (Al/Al/Polyamid/PVC Blister)	018 Monate
5	30 Stück (Al/Al/Polyamid/PVC Blister)	018 Monate
6	42 Stück (Al/Al/Polyamid/PVC Blister)	018 Monate
7	50 Stück (Al/Al/Polyamid/PVC Blister)	018 Monate
8	98 Stück (Al/Al/Polyamid/PVC Blister)	018 Monate
9	100 Stück (Al/Al/Polyamid/PVC Blister)	018 Monate
10	100 Stück (Flasche)	018 Monate
11	500 Stück (Flasche)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Ramipril Actavis 5 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-28418

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-20028
Tritace 5 mg - Tabletten
sanofi-aventis GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

Actavis Ltd.
MT - ZTN 08 Zejtun, MaltaActavis hf.
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Ramipril

ATC-Klassifikation(en):

C09AA05 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, rein / ACE-Hemmer, rein /
Ramipril

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Al/Al/Poyamid/PVC Blister)	018 Monate
2	14 Stück (Al/Al/Poyamid/PVC Blister)	018 Monate
3	20 Stück (Al/Al/Poyamid/PVC Blister)	018 Monate
4	28 Stück (Al/Al/Poyamid/PVC Blister)	018 Monate
5	30 Stück (Al/Al/Poyamid/PVC Blister)	018 Monate
6	42 Stück (Al/Al/Poyamid/PVC Blister)	018 Monate
7	50 Stück (Al/Al/Poyamid/PVC Blister)	018 Monate
8	98 Stück (Al/Al/Poyamid/PVC Blister)	018 Monate
9	100 Stück (Al/Al/Poyamid/PVC Blister)	018 Monate
10	100 Stück (Flasche)	018 Monate
11	500 Stück (Flasche)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Ramipril Actavis 10 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-28419

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-23516
Tritace 10 mg - Tabletten
sanofi-aventis GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

Actavis Ltd.
MT - ZTN 08 Zejtun, MaltaActavis hf.
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Ramipril

ATC-Klassifikation(en):

C09AA05 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, rein / ACE-Hemmer, rein /
Ramipril

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Al/Al/Polyamid/PVC Blister)	018 Monate
2	14 Stück (Al/Al/Polyamid/PVC Blister)	018 Monate
3	20 Stück (Al/Al/Polyamid/PVC Blister)	018 Monate
4	28 Stück (Al/Al/Polyamid/PVC Blister)	018 Monate
5	30 Stück (Al/Al/Polyamid/PVC Blister)	018 Monate
6	42 Stück (Al/Al/Polyamid/PVC Blister)	018 Monate
7	50 Stück (Al/Al/Polyamid/PVC Blister)	018 Monate
8	98 Stück (Al/Al/Polyamid/PVC Blister)	018 Monate
9	100 Stück (Al/Al/Polyamid/PVC Blister)	018 Monate
10	100 Stück (Flasche)	018 Monate
11	500 Stück (Flasche)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Hypoloc plus HCT 5 mg/25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28420

Zulassungsinhaber:

Menarini International Operations Luxembourg S.A.
LU - 1611 Luxembourg

Hersteller:

Berlin-Chemie AG
DE - 12489 Berlin

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Nebivolol Hydrochlorid
(entspricht 5mg Nebivolol)
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C07BBKardiovaskuläres System / Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten und Thiazide /
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten, selektiv, und Thiazide

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück (PP/COC/PP/Alu - Blister) 024 Monate
2	14 Stück (PP/COC/PP/Alu - Blister) 024 Monate
3	28 Stück (PP/COC/PP/Alu - Blister) 024 Monate
4	30 Stück (PP/COC/PP/Alu - Blister) 024 Monate
5	56 Stück (PP/COC/PP/Alu - Blister) 024 Monate
6	90 Stück (PP/COC/PP/Alu - Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Fosinopril Actavis 10 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-28421

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-20267
Fositens 10 mg - Tabletten
Bristol - Myers Squibb GmbH
AT-1101 Wien

Hersteller:

Actavis hf
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Fosinopril Natrium

ATC-Klassifikation(en):

C09AA09 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, rein / ACE-Hemmer, rein /
Fosinopril

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Al/PVC/PA/AL - Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Al/PVC/PA/AL - Blister)	024 Monate
3	20 Stück (Al/PVC/PA/AL - Blister)	024 Monate
4	28 Stück (Al/PVC/PA/AL - Blister)	024 Monate
5	30 Stück (Al/PVC/PA/AL - Blister)	024 Monate
6	42 Stück (Al/PVC/PA/AL - Blister)	024 Monate
7	50 Stück (Al/PVC/PA/AL - Blister)	024 Monate
8	98 Stück (Al/PVC/PA/AL - Blister)	024 Monate
9	100 Stück (Al/PVC/PA/AL - Blister)	024 Monate
10	50 Stück (Tablettenbehältnis)	024 Monate
11	100 Stück (Tablettenbehältnis)	024 Monate
12	250 Stück (Tablettenbehältnis)	024 Monate
13	500 Stück (Tablettenbehältnis)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Lodotra 1 mg Tabletten mit veränderter Wirkstofffreisetzung

Z.Nr.: 1-28422

Zulassungsinhaber:

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

Hersteller:

Phast GmbH
DE - 66424 Homburg

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette mit veränderter Wirkstofffreisetzung :
Prednison

ATC-Klassifikation(en):

H02AB07 Systemische Hormonpräparate, exkl. Sexualhormone und Insuline /
Corticosteroide zur systemischen Anwendung / Corticosteroide zur
systemischen Anwendung, rein / Glucocorticoide / Prednison

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	30 Stück (Flasche)	024 Monate
2	100 Stück (Flasche)	024 Monate
3	30 Stück (Klinikpackung - Flasche)	024 Monate
4	100 Stück (Klinikpackung - Flasche)	024 Monate
5	500 Stück (Klinikpackung - Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Lodotra 2 mg Tabletten mit veränderter Wirkstofffreisetzung

Z.Nr.: 1-28423

Zulassungsinhaber:

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

Hersteller:

Phast GmbH
DE - 66424 Homburg

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette mit veränderter Wirkstofffreisetzung :
Prednison

ATC-Klassifikation(en):

H02AB07 Systemische Hormonpräparate, exkl. Sexualhormone und Insuline /
Corticosteroide zur systemischen Anwendung / Corticosteroide zur
systemischen Anwendung, rein / Glucocorticoide / Prednison

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 Stück (Flasche)	024 Monate
2	100 Stück (Flasche)	024 Monate
3	30 Stück (Klinikpackung - Flasche)	024 Monate
4	100 Stück (Klinikpackung - Flasche)	024 Monate
5	500 Stück (Klinikpackung - Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Lodotra 5 mg Tabletten mit veränderter Wirkstofffreisetzung

Z.Nr.: 1-28424

Zulassungsinhaber:

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

Hersteller:

Phast GmbH
DE - 66424 Homburg

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette mit veränderter Wirkstofffreisetzung :
Prednison

ATC-Klassifikation(en):

H02AB07 Systemische Hormonpräparate, exkl. Sexualhormone und Insuline /
Corticosteroide zur systemischen Anwendung / Corticosteroide zur
systemischen Anwendung, rein / Glucocorticoide / Prednison

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 Stück (Flasche)	024 Monate
2	100 Stück (Flasche)	024 Monate
3	30 Stück (Klinikpackung - Flasche)	024 Monate
4	100 Stück (Klinikpackung - Flasche)	024 Monate
5	500 Stück (Klinikpackung - Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Viropel 250 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28425

Zulassungsinhaber:

Pelpharma Handels GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-22632
Valtrex 250 mg - Filmtabletten
GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT-1140 Wien

Hersteller:

Globopharm Pharmazeutische Produktions- und Handelsgesellschaft
m.b.H.
AT - 1230 WienMatrix Laboratories Ltd
IN - 500003 Secunderabad, Andhra PradeshHetero Drugs Ltd
IN - 500 018 Hyderabad, Andhra Pradesh

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Valaciclovir Hydrochlorid
(. H₂O - entsprechend 250 mg Valaciclovir)

ATC-Klassifikation(en):

J05AB11 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antivirale Mittel zur
systemischen Anwendung / Direkt wirkende antivirale Mittel /
Nukleoside und Nukleotide, exkl. Inhibitoren der Reversen
Transkriptase / Valaciclovir

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	60 Filmtabletten in Blister (Al/PVC) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Viropel 500 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28426

Zulassungsinhaber:

Pelpharma Handels GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-21007
Valtrex 500 mg - Filmtabletten
GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT-1140 Wien

Hersteller:

Globopharm Pharmazeutische Produktions- und Handelsgesellschaft
m.b.H.
AT - 1230 WienMatrix Laboratories Ltd
IN - 500003 Secunderabad, Andhra PradeshHetero Drugs Ltd
IN - 500 018 Hyderabad, Andhra Pradesh

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Valaciclovir Hydrochlorid
(. H₂O - entsprechend 500 mg Valaciclovir)

ATC-Klassifikation(en):

J05AB11 Antinfektiva zur systemischen Anwendung / Antivirale Mittel zur
systemischen Anwendung / Direkt wirkende antivirale Mittel /
Nukleoside und Nukleotide, exkl. Inhibitoren der Reversen
Transkriptase / Valaciclovir

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Filmtabletten in Blister (Al/PVC) 024 Monate
2	30 Filmtabletten in Blister (Al/PVC) 024 Monate
3	42 Filmtabletten in Blister (Al/PVC) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Viropel 1000 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28427

Zulassungsinhaber:

Pelpharma Handels GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-21103
Valtrex 1000 mg - Filmtabletten
GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT-1140 Wien

Hersteller:

Globopharm Pharmazeutische Produktions- und Handelsgesellschaft
m.b.H.
AT - 1230 WienMatrix Laboratories Ltd
IN - 500003 Secunderabad, Andhra PradeshHetero Drugs Ltd
IN - 500 018 Hyderabad, Andhra Pradesh

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Valaciclovir Hydrochlorid
(. H₂O - entsprechend 1000 mg Valaciclovir)

ATC-Klassifikation(en):

J05AB11 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antivirale Mittel zur
systemischen Anwendung / Direkt wirkende antivirale Mittel /
Nukleoside und Nukleotide, exkl. Inhibitoren der Reversen
Transkriptase / Valaciclovir

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Filmtabletten in Blister (Al/PVC) 024 Monate
2	21 Filmtabletten in Blister (Al/PVC) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Fosinopril Actavis 20 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-28428

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-20268
Fositens 20 mg - Tabletten
Bristol - Myers Squibb GmbH
AT-1101 Wien

Hersteller:

Actavis hf
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Fosinopril Natrium

ATC-Klassifikation(en):

C09AA09 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, rein / ACE-Hemmer, rein /
Fosinopril

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (AL/PVC/PA/AL - Blister)	024 Monate
2	14 Stück (AL/PVC/PA/AL - Blister)	024 Monate
3	20 Stück (AL/PVC/PA/AL - Blister)	024 Monate
4	28 Stück (AL/PVC/PA/AL - Blister)	024 Monate
5	30 Stück (AL/PVC/PA/AL - Blister)	024 Monate
6	42 Stück (AL/PVC/PA/AL - Blister)	024 Monate
7	50 Stück (AL/PVC/PA/AL - Blister)	024 Monate
8	98 Stück (AL/PVC/PA/AL - Blister)	024 Monate
9	100 Stück (AL/PVC/PA/AL - Blister)	024 Monate
10	50 Stück (Tablettenbehältnis)	024 Monate
11	100 Stück (Tablettenbehältnis)	024 Monate
12	250 Stück (Tablettenbehältnis)	024 Monate
13	500 Stück (Tablettenbehältnis)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Gemcitabin Arcana 38 mg/ml - Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28429

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1147 Wien

Referenzprodukt:

1-21426
Gemzar 200 mg Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung
Eli Lilly GmbH
AT-1030 Wien

Hersteller:

Erfa SA
BE - 1040 Bruxelles

Shilpa Medicare Ltd
IN - 584 102 Raichur, Karnataka State

Mylan BV
NL - 3752 LB Bunschoten

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

Cemelog BRS Ltd.
HU - 2040 Budaörs

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml rekonstituierter Lösung:

Gemcitabin Hydrochlorid
(entsprechend 38 mg Gemcitabin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 10 ml (Durchstechflasche)	024 Monate
2	5 x 10 ml (Durchstechflasche)	024 Monate
3	10 x 10 ml (Durchstechflasche)	024 Monate
4	20 x 10 ml (Durchstechflasche)	024 Monate
5	1 x 50 ml (Durchstechflasche)	024 Monate
6	5 x 50 ml (Durchstechflasche)	024 Monate
7	10 x 50 ml (Durchstechflasche)	024 Monate
8	20 x 50 ml (Durchstechflasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Fluconazol B. Braun 2 mg/ml Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28430

Zulassungsinhaber:

B. Braun Melsungen AG
DE - 34212 Melsungen

Referenzprodukt:

1-18898
Diflucan 200 mg - Infusionsflaschen
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

B. Braun Medical S.A.
ES - 08191 Rubi (Barcelona)

Wirkstoff(e):

+-----

Infusionslösung (pro ml) :
Fluconazol

ATC-Klassifikation(en):

J02AC01 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antimykotika zur
 systemischen Anwendung / Antimykotika zur systemischen Anwendung
 / Triazol-Derivate / Fluconazol

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 x 50 ml	024 Monate
2	10 x 100 ml	024 Monate
3	10 x 200 ml	024 Monate
4	20 x 50 ml	024 Monate
5	20 x 100 ml	024 Monate
6	20 x 200 ml	024 Monate
7	50 x 50 ml	024 Monate
8	50 x 100 ml	024 Monate
9	50 x 200 ml	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Tizanidin Actavis 2 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-28431

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-18197
Sirdalud 2 mg - Tabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1235 Wien

Hersteller:

Unichem Laboratories Ltd
IN - 400102 MumbaiNiche Generics Ltd
GB - SG4 0TW Hitchin, Hertfordshire

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Tizanidin Hydrochlorid
(entsprechend 2 mg Tizanidin)

ATC-Klassifikation(en):

M03BX02 Muskel- und Skelettsystem / Muskelrelaxanzien /
Muskelrelaxanzien, zentral wirkende Mittel / Andere zentral
wirkende Mittel / Tizanidin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	28 Stück (Blister)	024 Monate
2	30 Stück (Blister)	024 Monate
3	34 Stück (Blister)	024 Monate
4	84 Stück (Blister)	024 Monate
5	90 Stück (Blister)	024 Monate
6	91 Stück (Blister)	024 Monate
7	98 Stück (Blister)	024 Monate
8	100 Stück (Blister)	024 Monate
9	105 Stück (Blister)	024 Monate
10	120 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Tizanidin Actavis 4 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-28432

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-18196
Sirdalud 4 mg - Tabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1235 Wien

Hersteller:

Unichem Laboratories Ltd
IN - 400102 MumbaiNiche Generics Ltd
GB - SG4 0TW Hitchin, Hertfordshire

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Tizanidin Hydrochlorid
(entsprechend 4 mg Tizanidin)

ATC-Klassifikation(en):

M03BX02 Muskel- und Skelettsystem / Muskelrelaxanzien /
Muskelrelaxanzien, zentral wirkende Mittel / Andere zentral
wirkende Mittel / Tizanidin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	28 Stück (Blister)	024 Monate
2	30 Stück (Blister)	024 Monate
3	34 Stück (Blister)	024 Monate
4	84 Stück (Blister)	024 Monate
5	90 Stück (Blister)	024 Monate
6	91 Stück (Blister)	024 Monate
7	98 Stück (Blister)	024 Monate
8	100 Stück (Blister)	024 Monate
9	105 Stück (Blister)	024 Monate
10	120 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Bleomycin Pharmachemie 15.000 I.E. Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Z.Nr.: 1-28433

Zulassungsinhaber:

Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Referenzprodukt:

14829
Bleomycin "Baxter" 15 I.E. - Trockenstechampulle
Baxter Vertriebs GmbH
AT-1031 Wien

Hersteller:

Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Wirkstoff(e):

+-----

Lyophilisat in Durchstichflasche:

Bleomycin Sulfat
(15000 I.E. nach Ph. Eur = 15 U nach USP)

ATC-Klassifikation(en):

L01DC01 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Antineoplastische Mittel / Zytotoxische Antibiotika und
verwandte Substanzen / Andere zytotoxische Antibiotika /
Bleomycin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 10 ml	036 Monate
2	10 x 10 ml	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**ORAYCEA 40 mg Hartkapseln mit veränderter
Wirkstofffreisetzung**

Z.Nr.: 1-28434

Zulassungsinhaber:

Galderma International
FR - 92927 La Defense Cedex

Hersteller:

Cardinal Health Oral Technologies, Inc
GB - NN18 8HS Northhamptonshire

Wirkstoff(e):

+-----

Gelatinkapsel

++-----

Kapselinhalt:

Doxycyclin
(. H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

J01AA02 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur
systemischen Anwendung / Tetracycline / Tetracycline /
Doxycyclin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	56 Kapseln (ALU/PVC/Aclar-Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Gemcitabin STADA 38 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28435

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

1-21426
Gemzar 200 mg Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung
Eli Lilly GmbH
AT-1030 Wien

Hersteller:

cell pharm GmbH
DE - 30625 Hannover

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml :

Gemcitabin Hydrochlorid
(entspricht 38mg Gemcitabin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 5,26 ml	024 Monate
2	1 x 26,3 ml	024 Monate
3	1 x 39,5 ml	024 Monate
4	1 x 52,6 ml	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Arinotec 20 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28436

Zulassungsinhaber:

Apocare Pharma GmbH
DE - 33647 Bielefeld

Referenzprodukt:

1-21771
Campto 40 mg/2 ml - Infusionslösungskonzentrat
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

Haupt Pharma Wolfratshausen GmbH
DE - 82515 Wolfratshausen

Hameln rds A.S.
SK - 900 01 Modra

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Irinotecan Hydrochlorid
(. 3 H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 2 ml (Bündelpackung á 10 Durchstechflaschen)	030 Monate
2	1 x 5 ml (Bündelpackung á 5 Durchstechflaschen)	030 Monate
3	1 x 15 ml (Bündelpackung á 5 Durchstechflaschen)	030 Monate
4	1 x 2 ml (Bündelpackung á 5 Durchstechflaschen)	030 Monate
5	1 x 5 ml (Bündelpackung á 10 Durchstechflaschen)	030 Monate
6	1 x 15 ml (Bündelpackung á 10 Durchstechflaschen)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Epirubicin Kabi 2 mg/ml Injektions- oder Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28437

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Oncology Plc
GB - GU35 0NF Hampshire

Referenzprodukt:

1-20181
Farmorubicin 10 mg - Stechampulle
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

Fresenius Kabi Oncology Plc
GB - GU35 0NF Hampshire

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Epirubicin Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 25 ml (Durchstechflasche)	018 Monate
2	1 x 100 ml (Durchstechflasche)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Paclitaxel Kabi 6 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28438

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Referenzprodukt:

1-20086
Taxol - Konzentrat zur Infusionsbereitung
Bristol - Myers Squibb GmbH
AT-1101 Wien

Hersteller:

Fresenius Kabi Deutschland GmbH
DE - 61346 Bad Homburg v.d. Höhe

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Paclitaxel

ATC-Klassifikation(en):

L01CD01 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Antineoplastische Mittel / Pflanzliche Alkaloide und andere
Natürliche Mittel / Taxane / Paclitaxel

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 30 mg (Durchstechflasche)	024 Monate
2	1 x 100 mg (Durchstechflasche)	024 Monate
3	1 x 300 mg (Durchstechflasche)	024 Monate
4	5 x 30 mg (Durchstechflasche)	024 Monate
5	5 x 100 mg (Durchstechflasche)	024 Monate
6	5 x 300 mg (Durchstechflasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Gemcitabin Medico Uno 200 mg Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28439

Zulassungsinhaber:

Medico Uno Pharma Kft.
HU - 2051 Biatorbagy

Referenzprodukt:

1-21426
Gemzar 200 mg Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung
Eli Lilly GmbH
AT-1030 Wien

Hersteller:

Accord Healthcare Limited
GB - HA1 4HF Middlesex

Cemelog BRS Ltd.
HU - 2040 Budaörs

Wirkstoff(e):

+-----

Trockensubstanz in Stechampulle :
Gemcitabin Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x 10 ml (Durchstechflasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Gemcitabin Medico Uno 1 g Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28440

Zulassungsinhaber:

Medico Uno Pharma Kft.
HU - 2051 Biatorbagy

Referenzprodukt:

1-21425
Gemzar 1 g Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung
Eli Lilly GmbH
AT-1030 Wien

Hersteller:

Accord Healthcare Limited
GB - HA1 4HF Middlesex

Cemelog BRS Ltd.
HU - 2040 Budaörs

Wirkstoff(e):

+-----

Trockensubstanz in Stechampulle :
Gemcitabin Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x 50 ml (Durchstechflasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Levocetirerg 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28441

Zulassungsinhaber:

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

Referenzprodukt:

1-24226
Xyzall 5 mg Filmtabletten
UCB Pharma GmbH
AT-1030 Wien

Hersteller:

Biofarm Sp.z.o.o.
PL - 60 198 Poznan

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Levocetirizin Dihydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (Al/Al Blister)	030 Monate
2	2 Stück (Al/Al Blister)	030 Monate
3	4 Stück (Al/Al Blister)	030 Monate
4	5 Stück (Al/Al Blister)	030 Monate
5	7 Stück (Al/Al Blister)	030 Monate
6	10 Stück (Al/Al Blister)	030 Monate
7	2 x 10 Stück (Al/Al Blister)	030 Monate
8	10 x 10 Stück (Al/Al Blister)	030 Monate
9	14 Stück (Al/Al Blister)	030 Monate
10	15 Stück (Al/Al Blister)	030 Monate
11	20 Stück (Al/Al Blister)	030 Monate
12	21 Stück (Al/Al Blister)	030 Monate
13	28 Stück (Al/Al Blister)	030 Monate
14	30 Stück (Al/Al Blister)	030 Monate
15	40 Stück (Al/Al Blister)	030 Monate
16	50 Stück (Al/Al Blister)	030 Monate
17	60 Stück (Al/Al Blister)	030 Monate
18	70 Stück (Al/Al Blister)	030 Monate
19	90 Stück (Al/Al Blister)	030 Monate
20	100 Stück (Al/Al Blister)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Candesartan 1A Pharma 4 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-28442

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenLek S.A.
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 GerlingenLek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 Lendava

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Candesartan Cilexetil

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
3	28 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
4	30 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
5	56 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
6	60 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
7	98 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
8	100 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
9	300 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
10	50 x 1 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
11	7 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
12	14 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
13	28 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
14	30 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
15	56 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
16	60 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
17	98 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
18	100 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
19	300 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
20	50 x 1 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
21	30 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
22	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Candesartan 1A Pharma 8 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-28443

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenLek S.A.
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 GerlingenLek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 Lendava

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Candesartan Cilexetil

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
3	28 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
4	30 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
5	56 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
6	60 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
7	98 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
8	100 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
9	300 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
10	50 x 1 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
11	7 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
12	14 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
13	28 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
14	30 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
15	56 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
16	60 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
17	98 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
18	100 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
19	300 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
20	50 x 1 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
21	30 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
22	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Candesartan 1A Pharma 16 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-28444

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenLek S.A.
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 GerlingenLek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 Lendava

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Candesartan Cilexetil

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
3	28 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
4	30 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
5	56 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
6	60 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
7	98 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
8	100 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
9	300 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
10	50 x 1 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
11	7 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
12	14 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
13	28 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
14	30 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
15	56 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
16	60 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
17	98 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
18	100 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
19	300 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
20	50 x 1 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
21	30 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
22	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Candesartan 1A Pharma 32 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-28445

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenLek S.A.
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 GerlingenLek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 Lendava

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Candesartan Cilexetil

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (Al/Al-Blisters)	024 Monate
2	28 Stück (Al/Al-Blisters)	024 Monate
3	30 Stück (Al/Al-Blisters)	024 Monate
4	50 Stück (Al/Al-Blisters)	024 Monate
5	56 Stück (Al/Al-Blisters)	024 Monate
6	60 Stück (Al/Al-Blisters)	024 Monate
7	98 Stück (Al/Al-Blisters)	024 Monate
8	100 Stück (Al/Al-Blisters)	024 Monate
9	300 Stück (Al/Al-Blisters)	024 Monate
10	14 Stück (Al/Al-Blisters mit Trocknungsmittel)	024 Monate
11	28 Stück (Al/Al-Blisters mit Trocknungsmittel)	024 Monate
12	30 Stück (Al/Al-Blisters mit Trocknungsmittel)	024 Monate
13	50 Stück (Al/Al-Blisters mit Trocknungsmittel)	024 Monate
14	56 Stück (Al/Al-Blisters mit Trocknungsmittel)	024 Monate
15	60 Stück (Al/Al-Blisters mit Trocknungsmittel)	024 Monate
16	98 Stück (Al/Al-Blisters mit Trocknungsmittel)	024 Monate
17	100 Stück (Al/Al-Blisters mit Trocknungsmittel)	024 Monate
18	300 Stück (Al/Al-Blisters mit Trocknungsmittel)	024 Monate
19	30 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
20	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Nikaloz Toffee 2 mg Pastillen

Z.Nr.: 1-28446

Zulassungsinhaber:

Arrow Generics Ltd
GB - SG1 4SZ Stevenage, Herts.

Referenzprodukt:

17167
Nicorette 2 mg - Kaugummi zur Raucherentwöhnung
Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT-1232 Wien

Hersteller:

Jemedic AB
SE - 80301 Gävle

Wirkstoff(e):

+-----

Pastille:

Nicotin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	2 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	024 Monate
2	14 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	024 Monate
3	20 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	024 Monate
4	28 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	024 Monate
5	42 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	024 Monate
6	56 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	024 Monate
7	60 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	024 Monate
8	72 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	024 Monate
9	100 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Nikaloz Toffee 4 mg Pastillen

Z.Nr.: 1-28447

Zulassungsinhaber:

Arrow Generics Ltd
GB - SG1 4SZ Stevenage, Herts.

Referenzprodukt:

17168
Nicorette 4 mg - Kaugummi zur Raucherentwöhnung
Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT-1232 Wien

Hersteller:

Jemedic AB
SE - 80301 Gävle

Wirkstoff(e):

+-----

Pastille:

Nicotin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	2 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	024 Monate
2	14 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	024 Monate
3	20 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	024 Monate
4	28 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	024 Monate
5	42 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	024 Monate
6	56 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	024 Monate
7	60 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	024 Monate
8	72 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	024 Monate
9	100 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Candesartan Sandoz 4 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-28448

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenLek S.A.
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 GerlingenLek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 Lendava

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Candesartan Cilexetil

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
3	20 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
4	28 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
5	30 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
6	50 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
7	56 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
8	58 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
9	60 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
10	84 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
11	90 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
12	91 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
13	98 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
14	100 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
15	250 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
16	300 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
17	50 x 1 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
18	7 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
19	14 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
20	20 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
21	28 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
22	30 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
23	50 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
24	56 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
25	58 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
26	60 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
27	84 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
28	90 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
29	91 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
30	98 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
31	100 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
32	250 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
33	300 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
34	50 x 1 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
35	30 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
36	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
37	500 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Candesartan Sandoz 8 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-28449

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Lek S.A.
PL - 02-672 Warszawa

Salutas Pharma GmbH
DE - 70839 Gerlingen

Lek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 Lendava

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Candesartan Cilexetil

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
3	20 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
4	28 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
5	30 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
6	50 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
7	56 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
8	58 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
9	60 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
10	84 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
11	90 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
12	91 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
13	98 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
14	100 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
15	250 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
16	300 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
17	50 x 1 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
18	7 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
19	14 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
20	20 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
21	28 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
22	30 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
23	50 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
24	56 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
25	58 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
26	60 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
27	84 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
28	90 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
29	91 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
30	98 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
31	100 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
32	250 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
33	300 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
34	50 x 1 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
35	30 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
36	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
37	500 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Candesartan Sandoz 16 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-28450

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenLek S.A.
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 GerlingenLek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 Lendava

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Candesartan Cilexetil

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
3	20 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
4	28 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
5	30 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
6	50 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
7	56 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
8	58 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
9	60 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
10	84 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
11	90 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
12	91 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
13	98 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
14	100 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
15	250 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
16	300 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
17	50 x 1 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
18	7 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
19	14 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
20	20 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
21	28 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
22	30 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
23	50 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
24	56 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
25	58 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
26	60 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
27	84 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
28	90 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
29	91 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
30	98 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
31	100 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
32	250 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
33	300 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
34	50 x 1 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
35	30 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
36	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
37	500 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Candesartan Sandoz 32 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-28451

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Lek S.A.
PL - 02-672 Warszawa

Salutas Pharma GmbH
DE - 70839 Gerlingen

Lek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 Lendava

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Candesartan Cilexetil

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
3	20 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
4	28 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
5	30 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
6	50 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
7	56 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
8	58 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
9	60 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
10	84 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
11	90 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
12	91 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
13	98 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
14	100 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
15	250 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
16	300 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
17	7 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
18	14 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
19	20 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
20	28 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
21	30 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
22	50 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
23	56 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
24	58 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
25	60 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
26	84 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
27	90 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
28	91 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
29	98 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
30	100 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
31	250 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
32	300 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
33	30 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
34	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
35	500 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Nikaloz Citrus 2 mg Pastillen

Z.Nr.: 1-28452

Zulassungsinhaber:

Arrow Generics Ltd
GB - SG1 4SZ Stevenage, Herts.

Referenzprodukt:

17167
Nicorette 2 mg - Kaugummi zur Raucherentwöhnung
Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT-1232 Wien

Hersteller:

Jemedic AB
SE - 80301 Gävle

Wirkstoff(e):

+-----

Pastille:

Nicotin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	2 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	024 Monate
2	14 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	024 Monate
3	20 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	024 Monate
4	28 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	024 Monate
5	42 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	024 Monate
6	56 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	024 Monate
7	60 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	024 Monate
8	72 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	024 Monate
9	100 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

AeroOM 42 mg Kautabletten

Z.Nr.: 1-28453

Zulassungsinhaber:

OM Portuguesa, Laboratórios de Especialidades, Farmaceuticas
S.A.
PT - 2610-088 Amadora

Hersteller:

OM Portuguesa, Laboratórios de Especialidades, Farmaceuticas
S.A.
PT - 2610-088 Amadora

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Simeticon
(enthält ca. 5% Siliciumdioxid)

ATC-Klassifikation(en):

A03AX13 Alimentäres System und Stoffwechsel / Mittel bei funktionellen
gastrointestinalen Störungen / Mittel bei funktionellen
Störungen des Darms / Andere Mittel bei funktionellen Störungen
des Darms / Silikone

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	20 Stück (Blister)	036 Monate
2	50 Stück (Blister)	036 Monate
3	60 Stück (Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Nikaloz Citrus 4 mg Pastillen

Z.Nr.: 1-28454

Zulassungsinhaber:

Arrow Generics Ltd
GB - SG1 4SZ Stevenage, Herts.

Referenzprodukt:

17168
Nicorette 4 mg - Kaugummi zur Raucherentwöhnung
Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT-1232 Wien

Hersteller:

Jemedic AB
SE - 80301 Gävle

Wirkstoff(e):

+-----

Pastille:

Nicotin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	2 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	024 Monate
2	14 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	024 Monate
3	20 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	024 Monate
4	28 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	024 Monate
5	42 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	024 Monate
6	56 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	024 Monate
7	60 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	024 Monate
8	72 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	024 Monate
9	100 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Nikaloz Spearmint 2 mg Pastillen

Z.Nr.: 1-28455

Zulassungsinhaber:

Arrow Generics Ltd
GB - SG1 4SZ Stevenage, Herts.

Referenzprodukt:

17167
Nicorette 2 mg - Kaugummi zur Raucherentwöhnung
Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT-1232 Wien

Hersteller:

Jemedic AB
SE - 80301 Gävle

Wirkstoff(e):

+-----

Pastille:

Nicotin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	2 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	024 Monate
2	14 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	024 Monate
3	20 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	024 Monate
4	28 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	024 Monate
5	42 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	024 Monate
6	56 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	024 Monate
7	60 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	024 Monate
8	72 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	024 Monate
9	100 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Valaciclovir Sandoz 250 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28456

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

1-22632
Valtrex 250 mg - Filmtabletten
GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT-1140 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 WarszawaLek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 Lendava

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Valaciclovir Hydrochlorid
(entsprechend 250 mg Valaciclovir)

ATC-Klassifikation(en):

J05AB11 Antinfektiva zur systemischen Anwendung / Antivirale Mittel zur
systemischen Anwendung / Direkt wirkende antivirale Mittel /
Nukleoside und Nukleotide, exkl. Inhibitoren der Reversen
Transkriptase / Valaciclovir

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Blister)	024 Monate
2	30 Stück (Blister)	024 Monate
3	42 Stück (Blister)	024 Monate
4	60 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Valaciclovir Sandoz 500 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28457

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

1-21007
Valtrex 500 mg - Filmtabletten
GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT-1140 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 WarszawaLek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 Lendava

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Valaciclovir Hydrochlorid
(entsprechend 500 mg Valaciclovir)

ATC-Klassifikation(en):

J05AB11 Antinfektiva zur systemischen Anwendung / Antivirale Mittel zur
systemischen Anwendung / Direkt wirkende antivirale Mittel /
Nukleoside und Nukleotide, exkl. Inhibitoren der Reversen
Transkriptase / Valaciclovir

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Blister)	024 Monate
2	30 Stück (Blister)	024 Monate
3	42 Stück (Blister)	024 Monate
4	90 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Valaciclovir Sandoz 1000 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28458

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

1-21103
Valtrex 1000 mg - Filmtabletten
GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT-1140 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 WarszawaLek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 Lendava

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Valaciclovir Hydrochlorid
(entsprechend 1000 mg Valaciclovir)

ATC-Klassifikation(en):

J05AB11 Antinfektiva zur systemischen Anwendung / Antivirale Mittel zur
systemischen Anwendung / Direkt wirkende antivirale Mittel /
Nukleoside und Nukleotide, exkl. Inhibitoren der Reversen
Transkriptase / Valaciclovir

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	3 Stück (Blister)	024 Monate
2	10 Stück (Blister)	024 Monate
3	14 Stück (Blister)	024 Monate
4	21 Stück (Blister)	024 Monate
5	30 Stück (Blister)	024 Monate
6	42 Stück (Blister)	024 Monate
7	50 Stück (Blister)	024 Monate
8	90 Stück (Blister)	024 Monate
9	100 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Nikaloz Spearmint 4 mg Pastillen

Z.Nr.: 1-28459

Zulassungsinhaber:

Arrow Generics Ltd
GB - SG1 4SZ Stevenage, Herts.

Referenzprodukt:

17168
Nicorette 4 mg - Kaugummi zur Raucherentwöhnung
Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT-1232 Wien

Hersteller:

Jemedic AB
SE - 80301 Gävle

Wirkstoff(e):

+-----

Pastille:

Nicotin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	2 Stück (PVC/PVDC/AI Blister)	024 Monate
2	14 Stück (PVC/PVDC/AI Blister)	024 Monate
3	20 Stück (PVC/PVDC/AI Blister)	024 Monate
4	28 Stück (PVC/PVDC/AI Blister)	024 Monate
5	42 Stück (PVC/PVDC/AI Blister)	024 Monate
6	56 Stück (PVC/PVDC/AI Blister)	024 Monate
7	60 Stück (PVC/PVDC/AI Blister)	024 Monate
8	72 Stück (PVC/PVDC/AI Blister)	024 Monate
9	100 Stück (PVC/PVDC/AI Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Candesartan Hexal 4 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-28460

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Lek S.A.
PL - 02-672 Warszawa

Salutas Pharma GmbH
DE - 70839 Gerlingen

Lek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 Lendava

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Candesartan Cilexetil

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
2	10 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
3	14 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
4	28 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
5	30 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
6	56 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
7	98 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
8	100 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
9	300 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
10	50 x 1 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
11	7 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
12	10 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
13	14 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
14	28 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
15	30 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
16	56 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
17	98 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
18	100 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
19	300 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
20	50 x 1 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
21	30 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
22	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
23	500 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Candesartan Hexal 8 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-28461

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenLek S.A.
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 GerlingenLek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 Lendava

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Candesartan Cilexetil

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
2	10 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
3	14 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
4	28 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
5	30 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
6	56 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
7	98 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
8	100 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
9	300 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
10	50 x 1 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
11	7 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
12	10 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
13	14 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
14	28 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
15	30 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
16	56 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
17	98 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
18	100 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
19	300 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
20	50 x 1 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
21	30 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
22	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
23	500 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Candesartan Hexal 16 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-28462

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Lek S.A.
PL - 02-672 Warszawa

Salutas Pharma GmbH
DE - 70839 Gerlingen

Lek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 Lendava

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Candesartan Cilexetil

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
2	10 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
3	14 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
4	28 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
5	30 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
6	56 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
7	98 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
8	100 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
9	300 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
10	50 x 1 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
11	7 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
12	10 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
13	14 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
14	28 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
15	30 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
16	56 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
17	98 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
18	100 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
19	300 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
20	50 x 1 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
21	30 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
22	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
23	500 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Candesartan Hexal 32 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-28463

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Lek S.A.
PL - 02-672 Warszawa

Salutas Pharma GmbH
DE - 70839 Gerlingen

Lek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 Lendava

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Candesartan Cilexetil

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
2	10 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
3	14 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
4	28 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
5	30 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
6	56 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
7	98 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
8	100 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
9	300 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
10	7 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
11	10 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
12	14 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
13	28 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
14	30 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
15	56 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
16	98 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
17	100 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
18	300 Stück (Al/Al-Blister mit Trocknungsmittel)	024 Monate
19	30 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
20	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
21	500 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Levocetirizin Actavis 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28464

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-24226
Xyzall 5 mg Filmtabletten
UCB Pharma GmbH
AT-1030 Wien

Hersteller:

Synthon BV
NL - 6545 CM Nijmegen

Synthon Hispania S.L.
ES - 08830 Sant Boi de Llobregat, Barcelona

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Levocetirizin Dihydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
2	2 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
3	4 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
4	5 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
5	7 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
6	10 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
7	14 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
8	15 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
9	20 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
10	21 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
11	28 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
12	30 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
13	40 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
14	50 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
15	56 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
16	60 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
17	70 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
18	90 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
19	100 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
20	112 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
21	120 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
22	30 x 1 Stück (PVC/PVDC/AL- Einzeldosisblister)	024 Monate
23	1 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
24	2 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
25	4 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
26	5 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
27	7 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
28	10 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
29	14 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
30	15 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
31	20 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
32	21 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
33	28 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
34	30 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
35	40 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
36	50 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
37	56 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
38	60 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
39	70 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
40	90 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
41	100 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
42	112 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
43	120 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
44	30 x 1 Stück (oPA/Al/PVC-Einzeldosisblister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valaciclovir 1A Pharma 250 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28465

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

1-22632
Valtrex 250 mg - Filmtabletten
GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT-1140 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 WarszawaLek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 Lendava

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Valaciclovir Hydrochlorid
(entsprechend 250 mg Valaciclovir)

ATC-Klassifikation(en):

J05AB11 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antivirale Mittel zur
systemischen Anwendung / Direkt wirkende antivirale Mittel /
Nukleoside und Nukleotide, exkl. Inhibitoren der Reversen
Transkriptase / Valaciclovir

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	60 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Valaciclovir 1A Pharma 500 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28466

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

1-21007
Valtrex 500 mg - Filmtabletten
GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT-1140 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 WarszawaLek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 Lendava

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Valaciclovir Hydrochlorid
(entsprechend 500 mg Valaciclovir)

ATC-Klassifikation(en):

J05AB11 Antinfektiva zur systemischen Anwendung / Antivirale Mittel zur
systemischen Anwendung / Direkt wirkende antivirale Mittel /
Nukleoside und Nukleotide, exkl. Inhibitoren der Reversen
Transkriptase / Valaciclovir

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Blister)	024 Monate
2	30 Stück (Blister)	024 Monate
3	42 Stück (Blister)	024 Monate
4	90 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Valaciclovir 1A Pharma 1000 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28467

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

1-21103
Valtrex 1000 mg - Filmtabletten
GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT-1140 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 WarszawaLek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 Lendava

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Valaciclovir Hydrochlorid
(entsprechend 1000 mg Valaciclovir)

ATC-Klassifikation(en):

J05AB11 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antivirale Mittel zur
systemischen Anwendung / Direkt wirkende antivirale Mittel /
Nukleoside und Nukleotide, exkl. Inhibitoren der Reversen
Transkriptase / Valaciclovir

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	3 Stück (Blister)	024 Monate
2	10 Stück (Blister)	024 Monate
3	14 Stück (Blister)	024 Monate
4	21 Stück (Blister)	024 Monate
5	30 Stück (Blister)	024 Monate
6	42 Stück (Blister)	024 Monate
7	50 Stück (Blister)	024 Monate
8	90 Stück (Blister)	024 Monate
9	100 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Losartan-HCT Sandoz 50 mg/12,5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28468

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

1-21713
Cosaar plus 50 mg/12,5 mg Filmtabletten
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

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	7 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
2	10 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
3	14 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
4	28 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
5	30 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
6	50 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
7	56 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
8	60 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
9	84 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
10	90 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
11	98 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
12	100 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
13	50 Stück (Al/Al-Einzeldosisblister)	024 Monate
14	7 Stück (ACLAR/Al-Blister)	024 Monate
15	10 Stück (ACLAR/Al-Blister)	024 Monate
16	14 Stück (ACLAR/Al-Blister)	024 Monate
17	28 Stück (ACLAR/Al-Blister)	024 Monate
18	30 Stück (ACLAR/Al-Blister)	024 Monate
19	50 Stück (ACLAR/Al-Blister)	024 Monate
20	56 Stück (ACLAR/Al-Blister)	024 Monate
21	60 Stück (ACLAR/Al-Blister)	024 Monate
22	84 Stück (ACLAR/Al-Blister)	024 Monate
23	90 Stück (ACLAR/Al-Blister)	024 Monate
24	98 Stück (ACLAR/Al-Blister)	024 Monate
25	100 Stück (ACLAR/Al-Blister)	024 Monate
26	50 Stück (ACLAR/Al-Einzeldosisblister)	024 Monate
27	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
28	250 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Losartan-HCT Sandoz 100 mg/25 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28469

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

1-23960
Fortzaar 100 mg/25 mg Filmtabletten
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Lek S.A.
PL - 02-672 Warszawa

Salutas Pharma GmbH
DE - 70839 Gerlingen

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	7 Stück (ACLAR/AI-Blister) 024 Monate
2	10 Stück (ACLAR/AI-Blister) 024 Monate
3	14 Stück (ACLAR/AI-Blister) 024 Monate
4	28 Stück (ACLAR/AI-Blister) 024 Monate
5	30 Stück (ACLAR/AI-Blister) 024 Monate
6	50 Stück (ACLAR/AI-Blister) 024 Monate
7	56 Stück (ACLAR/AI-Blister) 024 Monate
8	60 Stück (ACLAR/AI-Blister) 024 Monate
9	84 Stück (ACLAR/AI-Blister) 024 Monate
10	90 Stück (ACLAR/AI-Blister) 024 Monate
11	98 Stück (ACLAR/AI-Blister) 024 Monate
12	100 Stück (ACLAR/AI-Blister) 024 Monate
13	50 Stück (ACLAR/AI-Einzeldosisblister) 024 Monate
14	100 Stück (HDPE-Flasche) 024 Monate
15	250 Stück (HDPE-Flasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Losartan-HCT Hexal 50 mg/12,5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28470

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

1-21713
Cosaar plus 50 mg/12,5 mg Filmtabletten
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

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	7 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
2	10 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
3	14 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
4	28 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
5	30 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
6	50 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
7	56 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
8	60 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
9	84 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
10	90 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
11	98 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
12	100 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
13	50 Stück (Al/Al-Einzeldosisblister)	024 Monate
14	7 Stück (ACLAR/Al-Blister)	024 Monate
15	10 Stück (ACLAR/Al-Blister)	024 Monate
16	14 Stück (ACLAR/Al-Blister)	024 Monate
17	28 Stück (ACLAR/Al-Blister)	024 Monate
18	30 Stück (ACLAR/Al-Blister)	024 Monate
19	50 Stück (ACLAR/Al-Blister)	024 Monate
20	56 Stück (ACLAR/Al-Blister)	024 Monate
21	60 Stück (ACLAR/Al-Blister)	024 Monate
22	84 Stück (ACLAR/Al-Blister)	024 Monate
23	90 Stück (ACLAR/Al-Blister)	024 Monate
24	98 Stück (ACLAR/Al-Blister)	024 Monate
25	100 Stück (ACLAR/Al-Blister)	024 Monate
26	50 Stück (ACLAR/Al-Einzeldosisblister)	024 Monate
27	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
28	250 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Losartan-HCT Hexal 100 mg/25 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28471

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

1-23960
Fortzaar 100 mg/25 mg Filmtabletten
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

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	7 Stück (ACLAR/AI-Blister) 024 Monate
2	10 Stück (ACLAR/AI-Blister) 024 Monate
3	14 Stück (ACLAR/AI-Blister) 024 Monate
4	28 Stück (ACLAR/AI-Blister) 024 Monate
5	30 Stück (ACLAR/AI-Blister) 024 Monate
6	50 Stück (ACLAR/AI-Blister) 024 Monate
7	56 Stück (ACLAR/AI-Blister) 024 Monate
8	60 Stück (ACLAR/AI-Blister) 024 Monate
9	84 Stück (ACLAR/AI-Blister) 024 Monate
10	90 Stück (ACLAR/AI-Blister) 024 Monate
11	98 Stück (ACLAR/AI-Blister) 024 Monate
12	100 Stück (ACLAR/AI-Blister) 024 Monate
13	50 Stück (ACLAR/AI-Einzeldosisblister) 024 Monate
14	100 Stück (HDPE-Flasche) 024 Monate
15	250 Stück (HDPE-Flasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Lecisyn 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28472

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-24226
Xyzall 5 mg Filmtabletten
UCB Pharma GmbH
AT-1030 Wien

Hersteller:

Synthon BV
NL - 6545 CM NijmegenMerckle GmbH.
DE - 89143 BlaubeurenSynthon Hispania S.L.
ES - 08830 Sant Boi de Llobregat, BarcelonaHoechst-Biotika spol.s.r.o.
SK - 03680 Martin

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Levocetirizin Dihydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
2	2 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
3	4 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
4	5 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
5	7 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
6	10 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
7	14 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
8	15 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
9	20 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
10	21 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
11	28 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
12	30 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
13	40 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
14	50 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
15	56 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
16	60 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
17	70 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
18	90 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
19	100 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
20	112 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
21	120 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
22	30 x 1 Stück (PVC/PVDC/AL- Einzeldosisblister)	024 Monate
23	1 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
24	2 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
25	4 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
26	5 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
27	7 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
28	10 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
29	14 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
30	15 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
31	20 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
32	21 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
33	28 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
34	30 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
35	40 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
36	50 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
37	56 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
38	60 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
39	70 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
40	90 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
41	100 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
42	112 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
43	120 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
44	30 x 1 Stück (oPA/Al/PVC-Einzeldosisblister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Levocetirizin Synthon 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28473

Zulassungsinhaber:

Synthon BV
NL - 6545 CM Nijmegen

Referenzprodukt:

1-24226
Xyzall 5 mg Filmtabletten
UCB Pharma GmbH
AT-1030 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Levocetirizin Dihydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
2	2 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
3	4 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
4	5 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
5	7 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
6	10 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
7	14 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
8	15 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
9	20 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
10	21 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
11	28 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
12	30 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
13	40 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
14	50 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
15	56 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
16	60 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
17	70 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
18	90 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
19	100 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
20	112 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
21	120 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
22	30 x 1 Stück (PVC/PVDC/AL- Einzeldosisblister)	024 Monate
23	1 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
24	2 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
25	4 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
26	5 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
27	7 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
28	10 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
29	14 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
30	15 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
31	20 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
32	21 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
33	28 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
34	30 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
35	40 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
36	50 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
37	56 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
38	60 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
39	70 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
40	90 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
41	100 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
42	112 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
43	120 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
44	30 x 1 Stück (oPA/Al/PVC-Einzeldosisblister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Lecivriens 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28474

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-24226
Xyzall 5 mg Filmtabletten
UCB Pharma GmbH
AT-1030 Wien

Hersteller:

Synthon BV
NL - 6545 CM NijmegenMerckle GmbH.
DE - 89143 BlaubeurenSynthon Hispania S.L.
ES - 08830 Sant Boi de Llobregat, BarcelonaHoechst-Biotika spol.s.r.o.
SK - 03680 Martin

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Levocetirizin Dihydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
2	2 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
3	4 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
4	5 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
5	7 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
6	10 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
7	14 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
8	15 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
9	20 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
10	21 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
11	28 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
12	30 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
13	40 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
14	50 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
15	56 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
16	60 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
17	70 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
18	90 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
19	100 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
20	112 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
21	120 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
22	30 x 1 Stück (PVC/PVDC/AL- Einzeldosisblister)	024 Monate
23	1 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
24	2 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
25	4 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
26	5 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
27	7 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
28	10 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
29	14 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
30	15 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
31	20 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
32	21 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
33	28 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
34	30 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
35	40 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
36	50 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
37	56 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
38	60 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
39	70 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
40	90 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
41	100 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
42	112 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
43	120 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
44	30 x 1 Stück (oPA/Al/PVC-Einzeldosisblister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Losartan-HCT 1A Pharma 50 mg/12,5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28475

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

1-21713
Cosaar plus 50 mg/12,5 mg Filmtabletten
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

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	7 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
2	10 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
3	14 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
4	28 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
5	30 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
6	50 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
7	56 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
8	60 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
9	84 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
10	90 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
11	98 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
12	100 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
13	50 x 1 Stück (Al/Al-Einzeldosisblister)	024 Monate
14	7 Stück (ACLAR/Al-Blister)	024 Monate
15	10 Stück (ACLAR/Al-Blister)	024 Monate
16	14 Stück (ACLAR/Al-Blister)	024 Monate
17	28 Stück (ACLAR/Al-Blister)	024 Monate
18	30 Stück (ACLAR/Al-Blister)	024 Monate
19	50 Stück (ACLAR/Al-Blister)	024 Monate
20	56 Stück (ACLAR/Al-Blister)	024 Monate
21	60 Stück (ACLAR/Al-Blister)	024 Monate
22	84 Stück (ACLAR/Al-Blister)	024 Monate
23	90 Stück (ACLAR/Al-Blister)	024 Monate
24	98 Stück (ACLAR/Al-Blister)	024 Monate
25	100 Stück (ACLAR/Al-Blister)	024 Monate
26	50 x 1 Stück (ACLAR/Al-Einzeldosisblister)	024 Monate
27	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
28	250 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Losartan-HCT 1A Pharma 100 mg/25 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28476

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

1-23960
Fortzaar 100 mg/25 mg Filmtabletten
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

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	7 Stück (ACLAR/AI-Blister) 024 Monate
2	10 Stück (ACLAR/AI-Blister) 024 Monate
3	14 Stück (ACLAR/AI-Blister) 024 Monate
4	28 Stück (ACLAR/AI-Blister) 024 Monate
5	30 Stück (ACLAR/AI-Blister) 024 Monate
6	50 Stück (ACLAR/AI-Blister) 024 Monate
7	56 Stück (ACLAR/AI-Blister) 024 Monate
8	60 Stück (ACLAR/AI-Blister) 024 Monate
9	84 Stück (ACLAR/AI-Blister) 024 Monate
10	90 Stück (ACLAR/AI-Blister) 024 Monate
11	98 Stück (ACLAR/AI-Blister) 024 Monate
12	100 Stück (ACLAR/AI-Blister) 024 Monate
13	50 x 1 Stück (ACLAR/AI-Einzeldosisblister) 024 Monate
14	100 Stück (HDPE-Flasche) 024 Monate
15	250 Stück (HDPE-Flasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Levocetirizin Hexal 5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28477

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:
1-24226
Xyzall 5 mg Filmtabletten
UCB Pharma GmbH
AT-1030 Wien

Hersteller:
Synthon BV
NL - 6545 CM Nijmegen

Synthon Hispania S.L.
ES - 08830 Sant Boi de Llobregat, Barcelona

Wirkstoff(e):
+-----

Filmtablette:
++-----

Kern:
Levocetirizin Dihydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):
R06AE09 Respirationstrakt / Antihistaminika zur systemischen Anwendung /
Antihistaminika zur systemischen Anwendung / Piperazin-Derivate
/ Levocetirizin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
2	2 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
3	4 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
4	5 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
5	7 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
6	10 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
7	14 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
8	15 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
9	20 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
10	21 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
11	28 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
12	30 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
13	40 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
14	50 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
15	56 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
16	60 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
17	70 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
18	90 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
19	100 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
20	112 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
21	120 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
22	30 x 1 Stück (PVC/PVDC/AL- Einzeldosisblister)	024 Monate
23	1 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
24	2 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
25	4 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
26	5 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
27	7 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
28	10 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
29	14 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
30	15 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
31	20 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
32	21 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
33	28 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
34	30 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
35	40 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
36	50 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
37	56 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
38	60 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
39	70 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
40	90 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
41	100 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
42	112 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
43	120 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
44	30 x 1 Stück (oPA/Al/PVC-Einzeldosisblister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Oxcarbazepin Teva 150 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28478

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-23489
Trileptal 150 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1235 Wien

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):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Oxcarbazepin

ATC-Klassifikation(en):

N03AF02 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika /
Carboxamid-Derivate / Oxcarbazepin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (PVC/PVdC/Al Blister)	036 Monate
2	30 Stück (PVC/PVdC/Al Blister)	036 Monate
3	50 Stück (PVC/PVdC/Al Blister)	036 Monate
4	56 Stück (PVC/PVdC/Al Blister)	036 Monate
5	100 Stück (PVC/PVdC/Al Blister)	036 Monate
6	200 Stück (PVC/PVdC/Al Blister)	036 Monate
7	500 Stück (PVC/PVdC/Al Blister)	036 Monate
8	500 Stück (Klinikpackung)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe
Rp, apothekenpflichtig

Oxcarbazepin Teva 300 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28479

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-23490
Trileptal 300 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1235 Wien

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):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Oxcarbazepin

ATC-Klassifikation(en):

N03AF02 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika /
Carboxamid-Derivate / Oxcarbazepin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (PVC/PVdC/Al Blister)	036 Monate
2	30 Stück (PVC/PVdC/Al Blister)	036 Monate
3	50 Stück (PVC/PVdC/Al Blister)	036 Monate
4	56 Stück (PVC/PVdC/Al Blister)	036 Monate
5	100 Stück (PVC/PVdC/Al Blister)	036 Monate
6	200 Stück (PVC/PVdC/Al Blister)	036 Monate
7	500 Stück (PVC/PVdC/Al Blister)	036 Monate
8	50 Stück (Klinikpackung)	036 Monate
9	500 Stück (Klinikpackung)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Oxcarbazepin Teva 600 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28480

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-23491
Trileptal 600 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1235 Wien

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):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Oxcarbazepin

ATC-Klassifikation(en):

N03AF02 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika /
Carboxamid-Derivate / Oxcarbazepin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (PVC/PVdC/Al Blister)	036 Monate
2	30 Stück (PVC/PVdC/Al Blister)	036 Monate
3	50 Stück (PVC/PVdC/Al Blister)	036 Monate
4	56 Stück (PVC/PVdC/Al Blister)	036 Monate
5	100 Stück (PVC/PVdC/Al Blister)	036 Monate
6	200 Stück (PVC/PVdC/Al Blister)	036 Monate
7	500 Stück (PVC/PVdC/Al Blister)	036 Monate
8	50 Stück (Klinikpackung)	036 Monate
9	500 Stück (Klinikpackung)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Levocetirizin STADA 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28481

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:
1-24226
Xyzall 5 mg Filmtabletten
UCB Pharma GmbH
AT-1030 Wien

Hersteller:

- Synthon BV
NL - 6545 CM Nijmegen

- Stada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad Vilbel

- Lamp San Prospero S.p.A.
IT - 41030 Modena, San Prospero

- Synthon Hispania S.L.
ES - 08830 Sant Boi de Llobregat, Barcelona

- Centrafarm Services B.V.
NL - 4879 Etten-Leur

- PharmaCoDane ApS
DK - 2730 Herlev

- Stada Production Ireland
IE - Clonmel, Co. Tipperary

Wirkstoff(e):
+-----

Filmtablette:
++-----

Kern:
Levocetirizin Dihydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):
R06AE09 Respirationstrakt / Antihistaminika zur systemischen Anwendung /
Antihistaminika zur systemischen Anwendung / Piperazin-Derivate
/ Levocetirizin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
2	2 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
3	4 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
4	5 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
5	7 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
6	10 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
7	14 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
8	15 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
9	20 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
10	21 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
11	28 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
12	30 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
13	40 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
14	50 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
15	56 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
16	60 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
17	70 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
18	90 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
19	100 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
20	112 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
21	120 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024 Monate
22	30 x 1 Stück (PVC/PVDC/AL- Einzeldosisblister)	024 Monate
23	1 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
24	2 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
25	4 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
26	5 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
27	7 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
28	10 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
29	14 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
30	15 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
31	20 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
32	21 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
33	28 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
34	30 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
35	40 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
36	50 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
37	56 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
38	60 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
39	70 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
40	90 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
41	100 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
42	112 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
43	120 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024 Monate
44	30 x 1 Stück (oPA/Al/PVC-Einzeldosisblister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Lercanidipin Actavis 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28482

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-21844
Zanidip 10 mg Filmtabletten
Kwizda Pharma GmbH
AT-1160 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Lercanidipin Hydrochlorid
(wasserfrei)

ATC-Klassifikation(en):

C08CA13 Kardiovaskuläres System / Calciumkanalblocker / Selektive
Calciumkanalblocker mit vorwiegender Gefäßwirkung /
Dihydropyridin-Derivate / Lercanidipin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (Al/PVC-Blister)	024 Monate
2	20 Stück (Al/PVC-Blister)	024 Monate
3	28 Stück (Al/PVC-Blister)	024 Monate
4	56 Stück (Al/PVC-Blister)	024 Monate
5	60 Stück (Al/PVC-Blister)	024 Monate
6	98 Stück (Al/PVC-Blister)	024 Monate
7	100 Stück (Al/PVC-Blister)	024 Monate
8	100 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Lercanidipin Actavis 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28483

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-26285
Zanidip 20 mg Filmtabletten
Kwizda Pharma GmbH
AT-1160 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Lercanidipin Hydrochlorid
(wasserfrei)

ATC-Klassifikation(en):

C08CA13 Kardiovaskuläres System / Calciumkanalblocker / Selektive
Calciumkanalblocker mit vorwiegender Gefäßwirkung /
Dihydropyridin-Derivate / Lercanidipin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (Al/PVC-Blister)	024 Monate
2	20 Stück (Al/PVC-Blister)	024 Monate
3	28 Stück (Al/PVC-Blister)	024 Monate
4	56 Stück (Al/PVC-Blister)	024 Monate
5	60 Stück (Al/PVC-Blister)	024 Monate
6	98 Stück (Al/PVC-Blister)	024 Monate
7	100 Stück (Al/PVC-Blister)	024 Monate
8	100 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Finacea 150 mg/g Gel

Z.Nr.: 1-28484

Zulassungsinhaber:

Intendis GmbH
DE - 10589 Berlin

Hersteller:

Intendis Manufacturing S.p.A.
IT - 20090 Segrate (MI)

Wirkstoff(e):

+-----

Gel (100g) :

Azelainsäure

ATC-Klassifikation(en):

D10AX03 Dermatika / Aknemittel / Aknemittel zur topischen Anwendung /
Andere Aknemittel zur topischen Anwendung / Azelainsäure

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	5 g	036 Monate
2	10 g	036 Monate
3	15 g	036 Monate
4	30 g	036 Monate
5	50 g	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Vertimen 8 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-28485

Zulassungsinhaber:

Hennig Arzneimittel GmbH & Co.KG
DE - 65439 Flörsheim am Main

Referenzprodukt:

14785
Betaserc 8 mg - Tabletten
Solvay Pharma GmbH
AT-1200 Wien

Hersteller:

Hennig Arzneimittel GmbH & Co.KG
DE - 65439 Flörsheim am Main

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Betahistin Dihydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	20 Stück (PVC/PE/PVDC - Alu - Blister)	036 Monate
2	24 Stück (PVC/PE/PVDC - Alu - Blister)	036 Monate
3	48 Stück (PVC/PE/PVDC - Alu - Blister)	036 Monate
4	50 Stück (PVC/PE/PVDC - Alu - Blister)	036 Monate
5	96 Stück (PVC/PE/PVDC - Alu - Blister)	036 Monate
6	100 Stück (PVC/PE/PVDC - Alu - Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Vertimen 16 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-28486

Zulassungsinhaber:

Hennig Arzneimittel GmbH & Co.KG
DE - 65439 Flörsheim am Main

Referenzprodukt:

1-19125
Betaserc 16 mg - Tabletten
Solvay Pharma GmbH
AT-1200 Wien

Hersteller:

Hennig Arzneimittel GmbH & Co.KG
DE - 65439 Flörsheim am Main

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Betahistin Dihydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	20 Stück (PVC/PE/PVDC - Alu - Blister)	036 Monate
2	24 Stück (PVC/PE/PVDC - Alu - Blister)	036 Monate
3	48 Stück (PVC/PE/PVDC - Alu - Blister)	036 Monate
4	50 Stück (PVC/PE/PVDC - Alu - Blister)	036 Monate
5	96 Stück (PVC/PE/PVDC - Alu - Blister)	036 Monate
6	100 Stück (PVC/PE/PVDC - Alu - Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Pantobyk 20 mg - magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-28487

Zulassungsinhaber:

Nycomed Pharma GmbH
AT - 1120 Wien

Referenzprodukt:

1-22885
Pantoloc 20 mg - Filmtabletten
Nycomed Pharma GmbH
AT-1120 Wien

Hersteller:

Nycomed Ltd
IE - Co. CorkNycomed Oranienburg GmbH
DE - 16515 Oranienburg

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Pantoprazol Natrium
(. 1,5 H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
2	10 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
3	14 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
4	15 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
5	24 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
6	28 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
7	30 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
8	48 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
9	56 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
10	60 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
11	84 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
12	90 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
13	98 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
14	100 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
15	112 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
16	168 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
17	7 Stück (Blister)	036 Monate
18	10 Stück (Blister)	036 Monate
19	10 Stück (Blister)	036 Monate
20	15 Stück (Blister)	036 Monate
21	24 Stück (Blister)	036 Monate
22	28 Stück (Blister)	036 Monate
23	30 Stück (Blister)	036 Monate
24	48 Stück (Blister)	036 Monate
25	56 Stück (Blister)	036 Monate
26	60 Stück (Blister)	036 Monate
27	84 Stück (Blister)	036 Monate
28	90 Stück (Blister)	036 Monate
29	98 Stück (Blister)	036 Monate
31	100 Stück (Blister)	036 Monate
32	112 Stück (Blister)	036 Monate
33	168 Stück (Blister)	036 Monate
34	50 Stück (HDPE-Flasche/Klinikpackung)	036 Monate
35	56 Stück (HDPE-Flasche/Klinikpackung)	036 Monate
36	84 Stück (HDPE-Flasche/Klinikpackung)	036 Monate
37	90 Stück (HDPE-Flasche/Klinikpackung)	036 Monate
38	112 Stück (HDPE-Flasche/Klinikpackung)	036 Monate
39	140 Stück (HDPE-Flasche/Klinikpackung)	036 Monate
40	10 x 14 Stück (HDPE-Flasche/Klinikpackung)	036 Monate
41	5 x 28 Stück (HDPE-Flasche/Klinikpackung)	036 Monate
42	5 x 140 Stück (HDPE-Flasche/Klinikpackung)	036 Monate
43	20 x 14 Stück (HDPE-Flasche/Klinikpackung)	036 Monate
44	10 x 28 Stück (HDPE-Flasche/Klinikpackung)	036 Monate
45	500 Stück (HDPE-Flasche/Klinikpackung)	036 Monate
46	50 Stück (Blister/Klinikpackung)	036 Monate
47	56 Stück (Blister/Klinikpackung)	036 Monate
48	84 Stück (Blister/Klinikpackung)	036 Monate
49	90 Stück (Blister/Klinikpackung)	036 Monate
50	112 Stück (Blister/Klinikpackung)	036 Monate
51	140 Stück (Blister/Klinikpackung)	036 Monate
52	10 x 14 Stück (Blister/Klinikpackung)	036 Monate
53	5 x 28 Stück (Blister/Klinikpackung)	036 Monate
54	5 x 140 Stück (Blister/Klinikpackung)	036 Monate
55	20 x 14 Stück (Blister/Klinikpackung)	036 Monate

56 10 x 28 Stück (Blister/Klinikpackung) 036 Monate
57 500 Stück (Blister/Klinikpackung) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe
Rp, apothekenpflichtig

Pantobyk 40 mg - magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-28488

Zulassungsinhaber:

Nycomed Pharma GmbH
AT - 1120 Wien

Referenzprodukt:

1-21015
Pantoloc 40 mg - Filmtabletten
Nycomed Pharma GmbH
AT-1120 Wien

Hersteller:

Nycomed Ltd
IE - Co. CorkNycomed Oranienburg GmbH
DE - 16515 Oranienburg

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Pantoprazol Natrium
(. 1,5 H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
2	10 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
3	14 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
4	15 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
5	24 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
6	28 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
7	30 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
8	48 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
9	56 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
10	60 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
11	84 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
12	90 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
13	98 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
14	100 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
15	112 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
16	168 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
17	7 Stück (Blister)	036 Monate
18	10 Stück (Blister)	036 Monate
19	14 Stück (Blister)	036 Monate
20	15 Stück (Blister)	036 Monate
21	24 Stück (Blister)	036 Monate
22	28 Stück (Blister)	036 Monate
23	30 Stück (Blister)	036 Monate
25	48 Stück (Blister)	036 Monate
26	56 Stück (Blister)	036 Monate
27	60 Stück (Blister)	036 Monate
28	84 Stück (Blister)	036 Monate
29	90 Stück (Blister)	036 Monate
30	98 Stück (Blister)	036 Monate
31	100 Stück (Blister)	036 Monate
32	112 Stück (Blister)	036 Monate
33	168 Stück (Blister)	036 Monate
34	50 Stück (HDPE-Flasche/Klinikpackung)	036 Monate
35	90 Stück (HDPE-Flasche/Klinikpackung)	036 Monate
36	100 Stück (HDPE-Flasche/Klinikpackung)	036 Monate
37	140 Stück (HDPE-Flasche/Klinikpackung)	036 Monate
38	10 x 14 Stück (HDPE-Flasche/Klinikpackung)	036 Monate
39	5 x 140 Stück (HDPE-Flasche/Klinikpackung)	036 Monate
40	50 Stück (Blister/Klinikpackung)	036 Monate
41	90 Stück (Blister/Klinikpackung)	036 Monate
42	100 Stück (Blister/Klinikpackung)	036 Monate
43	140 Stück (Blister/Klinikpackung)	036 Monate
44	10 x 14 Stück (Blister/Klinikpackung)	036 Monate
45	5 x 140 Stück (Blister/Klinikpackung)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Pantobyk 40 mg - Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Z.Nr.: 1-28489

Zulassungsinhaber:

Nycomed Pharma GmbH
AT - 1120 Wien

Referenzprodukt:

1-22441
Pantoloc 40 mg - Trockenstechampulle
Nycomed Pharma GmbH
AT-1120 Wien

Hersteller:

Nycomed GmbH
DE - 78467 Konstanz

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver:

Pantoprazol Natrium
(. 1,5 H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Durchstechflasche	024 Monate
2	5 x 1 Durchstechflasche	024 Monate
3	1 Durchstechflasche (Klinikpackung)	024 Monate
4	5 x 1 Durchstechflasche (Klinikpackung)	024 Monate
5	10 x 1 Durchstechflasche (Klinikpackung)	024 Monate
6	20 x 1 Durchstechflasche (Klinikpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Phoxilium 1,2 mmol/l Phosphat Hämodialyse- oder Hämofiltrationslösung

Z.Nr.: 1-28490

Zulassungsinhaber:

Gambro Lundia AB
SE - 226 43 Lund

Hersteller:

Gambro Dasco S.p.A. Sondalo Plant (SO)
IT - 23035 Sondalo (SO)

Wirkstoff(e):

+-----
2-Kammernsystem (Kammer A 250 ml und Kammer B 4750 ml):

++-----

Kammer A (pro 1000 ml):

Calciumchlorid

(. 2 H₂O)

Magnesiumchlorid

(. 6 H₂O)

++-----

Kammer B (pro 1000 ml):

Natriumchlorid

Natriumhydrogencarbonat

Kaliumchlorid

Natriummonohydrogenphosphat

(. 2 H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

B05ZB Blut und Blut bildende Organe / Blutersatzmittel und
Perfusionslösungen / Hämodialysekonzentrate und Hämofiltrate /
Hämofiltrate

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	2 x 5000 ml (Zwei-Kammer-Beutel aus PVC mit zerbrechbaren Dorn) 018 Monate
2	2 x 5000 ml (Zwei-Kammer-Beutel aus Polyolefin mit Trennaht) 018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Moxifloxacin Alcon 5 mg/ml Augentropfen

Z.Nr.: 1-28491

Zulassungsinhaber:

Alcon Ophthalmika GmbH
AT - 1070 Wien

Hersteller:

Alcon Cusí, S.A.
ES - 08320 El Masnou (Barcelona)S.A. Alcon Couvreur NV
BE - 2870 Puurs

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml :

Moxifloxacin Hydrochlorid
(entspricht 5mg Moxifloxacin)

ATC-Klassifikation(en):

S01AX22 Sinnesorgane / Ophthalmika / Antiinfektiva / Andere
Antiinfektiva / Moxifloxacin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x 5 ml (Tropfflasche) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Pantoprazol "Nycomed" 20 mg - magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-28492

Zulassungsinhaber:
Nycomed Pharma GmbH
AT - 1120 Wien

Referenzprodukt:
1-22885
Pantoloc 20 mg - Filmtabletten
Nycomed Pharma GmbH
AT-1120 Wien

Hersteller:
Nycomed Ltd
IE - Co. Cork

Nycomed Oranienburg GmbH
DE - 16515 Oranienburg

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Pantoprazol Natrium
(. 1,5 H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (HDPE Flasche)	036 Monate
2	10 Stück (HDPE Flasche)	036 Monate
3	14 Stück (HDPE Flasche)	036 Monate
4	15 Stück (HDPE Flasche)	036 Monate
5	24 Stück (HDPE Flasche)	036 Monate
6	28 Stück (HDPE Flasche)	036 Monate
7	30 Stück (HDPE Flasche)	036 Monate
8	48 Stück (HDPE Flasche)	036 Monate
9	56 Stück (HDPE Flasche)	036 Monate
10	60 Stück (HDPE Flasche)	036 Monate
11	84 Stück (HDPE Flasche)	036 Monate
12	90 Stück (HDPE Flasche)	036 Monate
13	98 Stück (HDPE Flasche)	036 Monate
14	100 Stück (HDPE Flasche)	036 Monate
15	112 Stück (HDPE Flasche)	036 Monate
16	168 Stück (HDPE Flasche)	036 Monate
17	50 Stück (HDPE Flasche- Klinikpackung)	036 Monate
18	56 Stück (HDPE Flasche- Klinikpackung)	036 Monate
19	84 Stück (HDPE Flasche- Klinikpackung)	036 Monate
20	90 Stück (HDPE Flasche- Klinikpackung)	036 Monate
21	112 Stück (HDPE Flasche- Klinikpackung)	036 Monate
22	140 Stück (HDPE Flasche- Klinikpackung)	036 Monate
23	140 (10x14) Stück (HDPE Flasche- Klinikpackung)	036 Monate
24	140 (5x28) Stück (HDPE Flasche- Klinikpackung)	036 Monate
25	700 (5x140) Stück (HDPE Flasche- Klinikpackung)	036 Monate
26	280 (20x14) Stück (HDPE Flasche- Klinikpackung)	036 Monate
27	280 (10x28) Stück (HDPE Flasche- Klinikpackung)	036 Monate
28	500 Stück (HDPE Flasche- Klinikpackung)	036 Monate
29	7 Stück (Al/Al Blister, mit Kartonverstärkung)	036 Monate
30	10 Stück (Al/Al Blister, mit Kartonverstärkung)	036 Monate
31	14 Stück (Al/Al Blister, mit Kartonverstärkung)	036 Monate
32	15 Stück (Al/Al Blister, mit Kartonverstärkung)	036 Monate
33	24 Stück (Al/Al Blister, mit Kartonverstärkung)	036 Monate
34	28 Stück (Al/Al Blister, mit Kartonverstärkung)	036 Monate
35	30 Stück (Al/Al Blister, mit Kartonverstärkung)	036 Monate
36	48 Stück (Al/Al Blister, mit Kartonverstärkung)	036 Monate
37	56 Stück (Al/Al Blister, mit Kartonverstärkung)	036 Monate
38	60 Stück (Al/Al Blister, mit Kartonverstärkung)	036 Monate
39	84 Stück (Al/Al Blister, mit Kartonverstärkung)	036 Monate
40	90 Stück (Al/Al Blister, mit Kartonverstärkung)	036 Monate
41	98 Stück (Al/Al Blister, mit Kartonverstärkung)	036 Monate
42	100 Stück (Al/Al Blister, mit Kartonverstärkung)	036 Monate
43	112 Stück (Al/Al Blister, mit Kartonverstärkung)	036 Monate
44	168 Stück (Al/Al Blister, mit Kartonverstärkung)	036 Monate
45	50 Stück (Al/Al Blister, mit Kartonverstärkung- Klinikpackung)	036 Monate
46	56 Stück (Al/Al Blister, mit Kartonverstärkung- Klinikpackung)	036 Monate
47	84 Stück (Al/Al Blister, mit Kartonverstärkung- Klinikpackung)	036 Monate
48	90 Stück (Al/Al Blister, mit Kartonverstärkung- Klinikpackung)	036 Monate
49	112 Stück (Al/Al Blister, mit Kartonverstärkung- Klinikpackung)	036 Monate

50	140 Stück (Al/Al Blister, mit Kartonverstärkung-Klinikpackung)	036 Monate
51	140 (10x14) Stück (Al/Al Blister, mit Kartonverstärkung-Klinikpackung)	036 Monate
52	140 (5x28) Stück (Al/Al Blister, mit Kartonverstärkung-Klinikpackung)	036 Monate
53	700 (5x140) Stück (Al/Al Blister, mit Kartonverstärkung-Klinikpackung)	036 Monate
54	280 (20x14) Stück (Al/Al Blister, mit Kartonverstärkung-Klinikpackung)	036 Monate
55	280 (10x28) Stück (Al/Al Blister, mit Kartonverstärkung-Klinikpackung)	036 Monate
56	500 Stück (Al/Al Blister, mit Kartonverstärkung-Klinikpackung)	036 Monate
57	7 Stück (Al/Al Blister, ohne Kartonverstärkung)	036 Monate
58	10 Stück (Al/Al Blister, ohne Kartonverstärkung)	036 Monate
59	14 Stück (Al/Al Blister, ohne Kartonverstärkung)	036 Monate
60	15 Stück (Al/Al Blister, ohne Kartonverstärkung)	036 Monate
61	24 Stück (Al/Al Blister, ohne Kartonverstärkung)	036 Monate
62	28 Stück (Al/Al Blister, ohne Kartonverstärkung)	036 Monate
63	30 Stück (Al/Al Blister, ohne Kartonverstärkung)	036 Monate
64	48 Stück (Al/Al Blister, ohne Kartonverstärkung)	036 Monate
65	56 Stück (Al/Al Blister, ohne Kartonverstärkung)	036 Monate
66	60 Stück (Al/Al Blister, ohne Kartonverstärkung)	036 Monate
67	84 Stück (Al/Al Blister, ohne Kartonverstärkung)	036 Monate
68	90 Stück (Al/Al Blister, ohne Kartonverstärkung)	036 Monate
69	98 Stück (Al/Al Blister, ohne Kartonverstärkung)	036 Monate
70	100 Stück (Al/Al Blister, ohne Kartonverstärkung)	036 Monate
71	112 Stück (Al/Al Blister, ohne Kartonverstärkung)	036 Monate
72	168 Stück (Al/Al Blister, ohne Kartonverstärkung)	036 Monate
73	50 Stück (Al/Al Blister, ohne Kartonverstärkung-Klinikpackung)	036 Monate
74	56 Stück (Al/Al Blister, ohne Kartonverstärkung-Klinikpackung)	036 Monate
75	84 Stück (Al/Al Blister, ohne Kartonverstärkung-Klinikpackung)	036 Monate
76	90 Stück (Al/Al Blister, ohne Kartonverstärkung-Klinikpackung)	036 Monate
77	112 Stück (Al/Al Blister, ohne Kartonverstärkung-Klinikpackung)	036 Monate
78	140 Stück (Al/Al Blister, ohne Kartonverstärkung-Klinikpackung)	036 Monate
79	140 (10x14) Stück (Al/Al Blister, ohne Kartonverstärkung-Klinikpackung)	036 Monate
80	140 (5x28) Stück (Al/Al Blister, ohne Kartonverstärkung-Klinikpackung)	036 Monate
81	700 (5x140) Stück (Al/Al Blister, ohne Kartonverstärkung-Klinikpackung)	036 Monate
82	280 (20x14) Stück (Al/Al Blister, ohne Kartonverstärkung-Klinikpackung)	036 Monate
83	280 (10x28) Stück (Al/Al Blister, ohne Kartonverstärkung-Klinikpackung)	036 Monate
84	500 Stück (Al/Al Blister, ohne Kartonverstärkung-Klinikpackung)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Pantoprazol "Nycomed" 40 mg - magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-28493

Zulassungsinhaber:

Nycomed Pharma GmbH
AT - 1120 Wien

Referenzprodukt:

1-21015
Pantoloc 40 mg - Filmtabletten
Nycomed Pharma GmbH
AT-1120 Wien

Hersteller:

Nycomed Ltd
IE - Co. CorkNycomed Oranienburg GmbH
DE - 16515 Oranienburg

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Pantoprazol Natrium
(. 1,5 H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (HDPE Flasche)	036 Monate
2	10 Stück (HDPE Flasche)	036 Monate
3	14 Stück (HDPE Flasche)	036 Monate
4	15 Stück (HDPE Flasche)	036 Monate
5	24 Stück (HDPE Flasche)	036 Monate
6	28 Stück (HDPE Flasche)	036 Monate
7	30 Stück (HDPE Flasche)	036 Monate
8	48 Stück (HDPE Flasche)	036 Monate
9	56 Stück (HDPE Flasche)	036 Monate
10	60 Stück (HDPE Flasche)	036 Monate
11	84 Stück (HDPE Flasche)	036 Monate
12	90 Stück (HDPE Flasche)	036 Monate
13	98 Stück (HDPE Flasche)	036 Monate
14	100 Stück (HDPE Flasche)	036 Monate
15	112 Stück (HDPE Flasche)	036 Monate
16	168 Stück (HDPE Flasche)	036 Monate
17	50 Stück (HDPE Flasche- Klinikpackung)	036 Monate
18	90 Stück (HDPE Flasche- Klinikpackung)	036 Monate
19	100 Stück (HDPE Flasche- Klinikpackung)	036 Monate
20	140 Stück (HDPE Flasche- Klinikpackung)	036 Monate
21	140 (10x14) Stück (HDPE Flasche- Klinikpackung)	036 Monate
22	700 (5x140) Stück (HDPE Flasche- Klinikpackung)	036 Monate
23	7 Stück (Al/Al Blister mit Kartonverstärkung)	036 Monate
24	10 Stück (Al/Al Blister mit Kartonverstärkung)	036 Monate
25	14 Stück (Al/Al Blister mit Kartonverstärkung)	036 Monate
26	15 Stück (Al/Al Blister mit Kartonverstärkung)	036 Monate
27	24 Stück (Al/Al Blister mit Kartonverstärkung)	036 Monate
28	28 Stück (Al/Al Blister mit Kartonverstärkung)	036 Monate
29	30 Stück (Al/Al Blister mit Kartonverstärkung)	036 Monate
30	48 Stück (Al/Al Blister mit Kartonverstärkung)	036 Monate
31	56 Stück (Al/Al Blister mit Kartonverstärkung)	036 Monate
32	60 Stück (Al/Al Blister mit Kartonverstärkung)	036 Monate
33	84 Stück (Al/Al Blister mit Kartonverstärkung)	036 Monate
34	90 Stück (Al/Al Blister mit Kartonverstärkung)	036 Monate
35	98 Stück (Al/Al Blister mit Kartonverstärkung)	036 Monate
36	100 Stück (Al/Al Blister mit Kartonverstärkung)	036 Monate
37	112 Stück (Al/Al Blister mit Kartonverstärkung)	036 Monate
38	168 Stück (Al/Al Blister mit Kartonverstärkung)	036 Monate
39	50 Stück (Al/Al Blister mit Kartonverstärkung- Klinikpackung)	036 Monate
40	90 Stück (Al/Al Blister mit Kartonverstärkung- Klinikpackung)	036 Monate
41	100 Stück (Al/Al Blister mit Kartonverstärkung- Klinikpackung)	036 Monate
42	140 Stück (Al/Al Blister mit Kartonverstärkung- Klinikpackung)	036 Monate
43	140 (10x14) Stück (Al/Al Blister mit Kartonverstärkung- Klinikpackung)	036 Monate
44	700 (5x140) Stück (Al/Al Blister mit Kartonverstärkung- Klinikpackung)	036 Monate
45	7 Stück (Al/Al Blister ohne Kartonverstärkung)	036 Monate
46	10 Stück (Al/Al Blister ohne Kartonverstärkung)	036 Monate
47	14 Stück (Al/Al Blister ohne Kartonverstärkung)	036 Monate
48	15 Stück (Al/Al Blister ohne Kartonverstärkung)	036 Monate

49	24 Stück (Al/Al Blister ohne Kartonverstärkung)	036 Monate
50	28 Stück (Al/Al Blister ohne Kartonverstärkung)	036 Monate
51	30 Stück (Al/Al Blister ohne Kartonverstärkung)	036 Monate
52	48 Stück (Al/Al Blister ohne Kartonverstärkung)	036 Monate
53	56 Stück (Al/Al Blister ohne Kartonverstärkung)	036 Monate
54	60 Stück (Al/Al Blister ohne Kartonverstärkung)	036 Monate
55	84 Stück (Al/Al Blister ohne Kartonverstärkung)	036 Monate
56	90 Stück (Al/Al Blister ohne Kartonverstärkung)	036 Monate
57	98 Stück (Al/Al Blister ohne Kartonverstärkung)	036 Monate
58	100 Stück (Al/Al Blister ohne Kartonverstärkung)	036 Monate
59	112 Stück (Al/Al Blister ohne Kartonverstärkung)	036 Monate
60	168 Stück (Al/Al Blister ohne Kartonverstärkung)	036 Monate
61	50 Stück (Al/Al Blister ohne Kartonverstärkung- Klinikpackung)	036 Monate
62	90 Stück (Al/Al Blister ohne Kartonverstärkung- Klinikpackung)	036 Monate
63	100 Stück (Al/Al Blister ohne Kartonverstärkung- Klinikpackung)	036 Monate
64	140 Stück (Al/Al Blister ohne Kartonverstärkung- Klinikpackung)	036 Monate
65	140 (10x14) Stück (Al/Al Blister ohne Kartonverstärkung- Klinikpackung)	036 Monate
66	700 (5x140) Stück (Al/Al Blister ohne Kartonverstärkung- Klinikpackung)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Pantoprazol "Nycomed" 40 mg - Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Z.Nr.: 1-28494

Zulassungsinhaber:

Nycomed Pharma GmbH
AT - 1120 Wien

Referenzprodukt:

1-22441
Pantoloc 40 mg - Trockenstechampulle
Nycomed Pharma GmbH
AT-1120 Wien

Hersteller:

Nycomed GmbH
DE - 78467 Konstanz

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver:

Pantoprazol Natrium
(. 1,5 H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 Stück (Durchstechflasche) 024 Monate
2	5 (5x1) Stück (Durchstechflasche) 024 Monate
3	1 Stück (Durchstechflasche- Klinikpackung)024 Monate
4	5 (5x1) Stück (Durchstechflasche- Klinikpackung) 024 Monate
5	10 (10x1) Stück (Durchstechflasche- Klinikpackung) 024 Monate
6	20 (20x1) Stück (Durchstechflasche- Klinikpackung) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Radioaktive Arzneyspezialitäten - human**STAMICIS 1 mg Kit für ein radioaktives Arzneimittel**

Z.Nr.: 4-00041

Zulassungsinhaber:

Cis Bio International
FR - 91192 Gif-sur-Yvette Cedex

Referenzprodukt:

4-00001
Cardiolite - Trockenstechampullen
Lantheus MI UK Ltd.
GB-EC2M 2WG London

Hersteller:

Cis Bio International
FR - 91192 Gif-sur-Yvette Cedex

Wirkstoff(e):

+-----

Lyophilisat - pro Ampulle :

Tetrakis (2-methoxy-2-methylpropanisocyanid) kupfer
(1+)-tetrafluoroborat

ATC-Klassifikation(en):

V09GA01 Varia / Radiodiagnostika / Kardiovaskuläres System /
[99mTc]Technetium-Verbindungen / [99mTc]Technetiumsestamibi

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	5 Durchstechflaschen	012 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, Abgabe gem. § 57 Abs.3 AMG

Übertragungen

Olicardin retard 60 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-18976

Zulassungsinhaber:
Medicopharm GmbH
AT - 1010 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Solvay Pharma GmbH
AT - 1200 Wien

Olicardin retard 40 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-18979

Zulassungsinhaber:
Medicopharm GmbH
AT - 1010 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Solvay Pharma GmbH
AT - 1200 Wien

Clarityn 10 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-19490

Zulassungsinhaber:
Aesca Pharma GmbH
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Aesca Pharma GmbH
AT - 2514 Traiskirchen

Simdax 2,5 mg/ml - Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-24093

Zulassungsinhaber:

Orion Corporation Ltd. Orion Pharma
FI - 02200 Espoo

Zulassungsinhaber bisher:

Abbott GmbH
AT - 1230 Wien

Tostran 2% - Gel

Z.Nr.: 1-26733

Zulassungsinhaber:

ProStrakan Ltd.
GB - TD1 1QH Galashiels

Zulassungsinhaber bisher:

Ferring Arzneimittel GmbH
AT - 1100 Wien

Ciscumed 5 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-27153

Zulassungsinhaber:

Regiomedica GmbH
DE - 79539 Lörrach

Zulassungsinhaber bisher:

Pelpharma Handels GmbH
AT - 1130 Wien

Cisderm 5 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-27154

Zulassungsinhaber:
Regiomedica GmbH
DE - 79539 Lörrach

Zulassungsinhaber bisher:
Pelpharma Handels GmbH
AT - 1130 Wien

Rapydan 70mg/70 mg wirkstoffhaltiges Pflaster

Z.Nr.: 1-27348

Zulassungsinhaber:
Eurocept International BV
NL - 1244 RL Ankeveen

Zulassungsinhaber bisher:
Eusa Pharma (Europe) Ltd
GB - OX4 4GA Oxford

Saflutan sine 15 Mikrogramm/ml Augentropfen im Einzeldosisbehältnis

Z.Nr.: 1-27557

Zulassungsinhaber:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1220 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Santen Oy
FI - 33720 Tampere

Finastad 1 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28008

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Aliud Pharma GmbH
DE - 89150 Laichingen

Anastrozol Jacobsen 1 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28218

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Zulassungsinhaber bisher:
Jacobsen Pharma AS
DK - 6400 Sonderborg

Novogos 3,6 mg Implantat

Z.Nr.: 1-28276

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Novosis AG
DE - 83714 Miesbach

Sumatriptan Actavis 50 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28386

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Zulassungsinhaber bisher:

Excalibur Pharma Ltd
GB - WC1R 4HE London

Sumatriptan Actavis 100 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28387

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Zulassungsinhaber bisher:

Excalibur Pharma Ltd
GB - WC1R 4HE London

Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG

Änderungen der Bezeichnung

Buscapina 20 mg/1 ml - Ampullen

Z.Nr.: 7646

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
AT - 1121 Wien

Bezeichnung bisher:

Buscopan 20 mg/1 ml - Ampullen

Haldol 5 mg/ml Injektionslösung

Z.Nr.: 11813

Zulassungsinhaber:

Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT - 1232 Wien

Bezeichnung bisher:

Haldol - Ampullen

Haldol 2 mg/ml Tropfen zum Einnehmen, Lösung

Z.Nr.: 11814

Zulassungsinhaber:

Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT - 1232 Wien

Bezeichnung bisher:

Haldol - Tropfen

Encephabol 80,5 mg/5 ml - Saft

Z.Nr.: 13544

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

Bezeichnung bisher:
Encephabol - Saft

Doxycyclin "Lannacher" 100 mg - Tabletten

Z.Nr.: 17929

Zulassungsinhaber:
Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Bezeichnung bisher:
Doxylan 100 mg - Tabletten

Doxycyclin "Lannacher" 100 mg - lösliche Tabletten

Z.Nr.: 1-19703

Zulassungsinhaber:
Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Bezeichnung bisher:
Doxylan 100 mg - lösliche Tabletten

Somatostatin "Eumedica" 3 mg - Trockenstechampulle mit Lösungsmittel

Z.Nr.: 1-20974

Zulassungsinhaber:
Eumedica N.V.
BE - 1180 Brussels

Bezeichnung bisher:
Somatostatin "UCB" 3 mg - Trockenstechampulle mit Lösungsmittel

Somatostatin "Eumedica" 0,250 mg - Trockenstechampulle mit Lösungsmittel

Z.Nr.: 1-20975

Zulassungsinhaber:
Eumedica N.V.
BE - 1180 Brussels

Bezeichnung bisher:
Somatostatin "UCB" 0,250 mg - Trockenstechampulle mit Lösungsmittel

Somatostatin "Eumedica" 6 mg - Trockenstechampulle mit Lösungsmittel

Z.Nr.: 1-20990

Zulassungsinhaber:
Eumedica N.V.
BE - 1180 Brussels

Bezeichnung bisher:
Somatostatin "UCB" 6 mg - Trockenstechampulle mit Lösungsmittel

Clarityn 1 mg/ml - Sirup

Z.Nr.: 1-21445

Zulassungsinhaber:
Aesca Pharma GmbH
AT - 1120 Wien

Bezeichnung bisher:
Clarityn 5 mg/5 ml - Sirup

Doxycyclin "Lannacher" 200 mg - lösliche Tabletten

Z.Nr.: 1-21545

Zulassungsinhaber:
Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Bezeichnung bisher:
Doxylan 200 mg - lösliche Tabletten

Malarone 250 mg/100 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-21997

Zulassungsinhaber:
GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:
Malarone - Filmtabletten

Tirotax 0,5 g - Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Z.Nr.: 1-24766

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Bezeichnung bisher:
Tirotax 0,5 g Trockenstechampulle

Tirotax 1 g - Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung

Z.Nr.: 1-24767

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Bezeichnung bisher:
Tirotax 1 g Trockenstechampulle

Tirotax 2 g - Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung

Z.Nr.: 1-24768

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Bezeichnung bisher:
Tirotax 2 g Trockenstechampulle

Etocovit 400 I.E. - Weichkapseln

Z.Nr.: 1-25863

Zulassungsinhaber:
Richter Pharma AG
AT - 4600 Wels

Bezeichnung bisher:
Etocomed - Kapseln

Ondansetron Actavis 2 mg/ml Injektionslösung

Z.Nr.: 1-27404

Zulassungsinhaber:
Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:
Ondansetron Synthron 2 mg/ml - Injektionslösung

Saflutan sine 15 Mikrogramm/ml Augentropfen im Einzeldosisbehältnis

Z.Nr.: 1-27557

Zulassungsinhaber:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1220 Wien

Bezeichnung bisher:
Taflotan sine 15 Mikrogramm/ml Augentropfen im Einzeldosisbehältnis

Topilex 25 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27684

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

Bezeichnung bisher:
Topiramat Gerot 25 mg - Filmtabletten

Topilex 50 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27685

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

Bezeichnung bisher:
Topiramat Gerot 50 mg - Filmtabletten

Topilex 100 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27686

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

Bezeichnung bisher:
Topiramat Gerot 100 mg - Filmtabletten

Topilex 200 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27687

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

Bezeichnung bisher:
Topiramat Gerot 200 mg - Filmtabletten

Losardoz 12,5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27693

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Bezeichnung bisher:
Losartan Grünwalder 12,5 mg - Filmtabletten

Losardoz 25 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27694

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Bezeichnung bisher:
Losartan Grünwalder 25 mg - Filmtabletten

Losardoz 50 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27695

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Bezeichnung bisher:
Losartan Grünwalder 50 mg - Filmtabletten

Losardoz 75 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27696

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Bezeichnung bisher:
Losartan Grünwalder 75 mg - Filmtabletten

Losardoz 100 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27697

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Bezeichnung bisher:
Losartan Grünwalder 100 mg - Filmtabletten

Finastad 1 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28008

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Bezeichnung bisher:
Finasterid Aliud Pharma 1 mg Filmtabletten

Carvedilol ratiopharm 6,25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28045

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:
Mavodilol 6,25 mg Filmtabletten

Carvedilol ratiopharm 12,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28046

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:
Mavodilol 12,5 mg Filmtabletten

Carvedilol ratiopharm 25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28047

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:
Mavodilol 25 mg Filmtabletten

Paroxetin easypharm 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28070

Zulassungsinhaber:
Easypharm GmbH & Co KG
AT - 2372 Gießhübl

Bezeichnung bisher:
ParoxePel 20 mg Filmtabletten

Quetiapin easypharm 25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28125

Zulassungsinhaber:
Easypharm GmbH & Co KG
AT - 2372 Gießhübl

Bezeichnung bisher:
Quetiapal 25 mg Filmtabletten

Quetiapin easypharm 100 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28126

Zulassungsinhaber:
Easypharm GmbH & Co KG
AT - 2372 Gießhübl

Bezeichnung bisher:
Quetiapal 100 mg Filmtabletten

Quetiapin easypharm 150 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28127

Zulassungsinhaber:
Easypharm GmbH & Co KG
AT - 2372 Gießhübl

Bezeichnung bisher:
Quetiapal 150 mg Filmtabletten

Quetiapin easypharm 200 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28128

Zulassungsinhaber:
Easypharm GmbH & Co KG
AT - 2372 Gießhübl

Bezeichnung bisher:
Quetiapal 200 mg Filmtabletten

Quetiapin easypharm 300 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28129

Zulassungsinhaber:
Easypharm GmbH & Co KG
AT - 2372 Gießhübl

Bezeichnung bisher:
Quetiapal 300 mg Filmtabletten

Simvastatin Hexal 60 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28222

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Bezeichnung bisher:
Simvastatin "Dr. Heinz" 60 mg Filmtabletten

Irinotecan STADA 20 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28268

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Bezeichnung bisher:
Irinostad 20 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

CorProtect ratiopharm 100 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-28287

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:

Assbene 100 mg - Tabletten

Änderungen der Packungsgrößen**Haldol 2 mg/ml Tropfen zum Einnehmen, Lösung**

Z.Nr.: 11814

Zulassungsinhaber:

Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT - 1232 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	15 ml	036	
002	100 ml	060	gelöscht

Haldol 1 mg - Tabletten

Z.Nr.: 14106

Zulassungsinhaber:

Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT - 1232 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	50 Stück	036	
002	100 Stück		036
003	500 Stück		060 gelöscht

Tantum Verde - Lösung zum Gurgeln

Z.Nr.: 14505

Zulassungsinhaber:

CSC Pharmaceuticals Handels GmbH
AT - 1190 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
002	150 ml PET-Flasche		048
003	1000 ml PET-Flasche		048
004	1000 ml PET-Flasche mit Dispenser		048
005	150 ml Glasflasche		048
006	60 ml PET-Flasche		048
007	60 ml Glas		048 neu

Prontobario - orale und rektale Suspension

Z.Nr.: 15680

Zulassungsinhaber:

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

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
002	200 ml	060	
003	2000 ml	000	gelöscht
004	1000ml	060	neu

Acemin 10 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-19013

Zulassungsinhaber:

AstraZeneca Österreich GmbH
AT - 1037 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	28 Stück (ALU/PVC/PVDC Blister)	048	
002	14 Stück (ALU/PVC/PVDC Blister)	048	neu
003	20 Stück (ALU/PVC/PVDC Blister)	048	neu
004	30 Stück (ALU/PVC/PVDC Blister)	048	neu
005	50 Stück (ALU/PVC/PVDC Blister)	048	neu
006	56 Stück (ALU/PVC/PVDC Blister)	048	neu
007	84 Stück (ALU/PVC/PVDC Blister)	048	neu
008	98 Stück (ALU/PVC/PVDC Blister)	048	neu
009	100 Stück (ALU/PVC/PVDC Blister)	048	neu
010	400 Stück (ALU/PVC/PVDC Blister)	048	neu
011	14 Stück (ALU/PVC-Folien Blister)	048	neu
012	20 Stück (ALU/PVC-Folien Blister)	048	neu
013	28 Stück (ALU/PVC-Folien Blister)	048	neu
014	30 Stück (ALU/PVC-Folien Blister)	048	neu
015	50 Stück (ALU/PVC-Folien Blister)	048	neu
016	56 Stück (ALU/PVC-Folien Blister)	048	neu
017	84 Stück (ALU/PVC-Folien Blister)	048	neu
018	98 Stück (ALU/PVC-Folien Blister)	048	neu
019	100 Stück (ALU/PVC-Folien Blister)	048	neu
020	400 Stück (ALU/PVC-Folien Blister)	048	neu
021	20 Stück (HDPE-Flasche)	048	neu
022	30 Stück (HDPE-Flasche)	048	neu
023	50 Stück (HDPE-Flasche)	048	neu
024	100 Stück (HDPE-Flasche)	048	neu
025	400 Stück (HDPE-Flasche)	048	neu

Acemin 5 mg – Tabletten

Z.Nr.: 1-19014

Zulassungsinhaber:

AstraZeneca Österreich GmbH

AT - 1037 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status		
001	28 Stück (ALU/PVC/PVDC Blister)	048		
002	14 Stück (ALU/PVC/PVDC Blister)	048	neu	
007	100 Stück (ALU/PVC/PVDC Blister)	048	neu	
011	56 Stück (ALU/PVC/PVDC Blister)	048	neu	
012	98 Stück (ALU/PVC/PVDC Blister)	048	neu	
013	500 Stück (ALU/PVC/PVDC Blister)	048	neu	
015	14 Stück (ALU/PVC Blister)	048	neu	
016	20 Stück (ALU/PVC Blister)	048	neu	
017	28 Stück (ALU/PVC Blister)	048	neu	
018	28x1 Stück (ALU/PVC Blister)	048	neu	
019	30 Stück (ALU/PVC Blister)	048	neu	
020	42 Stück (ALU/PVC Blister)	048	neu	
022	56 Stück (ALU/PVC Blister)	048	neu	
024	84 Stück (ALU/PVC Blister)	048	neu	
025	98 Stück (ALU/PVC Blister)	048	neu	
026	100 Stück (ALU/PVC Blister)	048	neu	
028	500 Stück (ALU/PVC Blister)	048	neu	
029	14 Stück (ALU/ALU-Folien Blister)	048	neu	
030	20 Stück (ALU/ALU-Folien Blister)	048	neu	
031	28 Stück (ALU/ALU-Folien Blister)	048	neu	
032	28x1 Stück (ALU/ALU-Folien Blister)	048	neu	neu
033	30 Stück (ALU/ALU-Folien Blister)	048	neu	
034	42 Stück (ALU/ALU-Folien Blister)	048	neu	
035	50 Stück (ALU/ALU-Folien Blister)	048	neu	
036	56 Stück (ALU/ALU-Folien Blister)	048	neu	
037	60 Stück (ALU/ALU-Folien Blister)	048	neu	
038	84 Stück (ALU/ALU-Folien Blister)	048	neu	
039	98 Stück (ALU/ALU-Folien Blister)	048	neu	
040	100 Stück (ALU/ALU-Folien Blister)	048	neu	
041	400 Stück (ALU/ALU-Folien Blister)	048	neu	
043	20 Stück (HDPE-Flasche)	048	neu	
045	50 Stück (HDPE-Flasche)	048	neu	
046	100 Stück (HDPE-Flasche)	048	neu	
047	400 Stück (HDPE-Flasche)	048	neu	
003	20 Stück (ALU/PVC/PVDC Blister)	048	neu	
004	30 Stück (ALU/PVC/PVDC Blister)	048	neu	
005	60 Stück (ALU/PVC/PVDC Blister)	048	neu	
006	84 Stück (ALU/PVC/PVDC Blister)	048	neu	
008	400 Stück (ALU/PVC/PVDC Blister)	048	neu	
009	28x1 Stück (ALU/PVC/PVDC Blister)	048		
010	42 Stück (ALU/PVC/PVDC Blister)	048	neu	
014	50 Stück (ALU/PVC/PVDC Blister)	048	neu	
021	50 Stück (ALU/PVC Blister)	048	neu	
023	60 Stück (ALU/PVC Blister)	048	neu	
027	400 Stück (ALU/PVC Blister)	048	neu	
042	500 Stück (ALU/ALU-Folien Blister)	048	neu	
044	30 Stück (HDPE-Flasche)	048	neu	

Acemin 20 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-19015

Zulassungsinhaber:

AstraZeneca Österreich GmbH

AT - 1037 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status		
001	28 Stück (ALU/PVC/PVDC Blister)	048		
002	14 Stück (ALU/PVC/PVDC Blister)	048	neu	
003	20 Stück (ALU/PVC/PVDC Blister)	048	neu	
017	20 Stück (ALU/PVC Blister)	048	neu	
005	30 Stück (ALU/PVC/PVDC Blister)	048	neu	
006	42 Stück (ALU/PVC/PVDC Blister)	048	neu	
007	50 Stück (ALU/PVC/PVDC Blister)	048	neu	
008	56 Stück (ALU/PVC/PVDC Blister)	048	neu	
009	56x1 Stück (ALU/PVC/PVDC Blister)	048	neu	neu
010	60 Stück (ALU/PVC/PVDC Blister)	048	neu	
011	84 Stück (ALU/PVC/PVDC Blister)	048	neu	
012	98 Stück (ALU/PVC/PVDC Blister)	048	neu	
013	100 Stück (ALU/PVC/PVDC Blister)	048	neu	
014	400 Stück (ALU/PVC/PVDC Blister)	048	neu	
015	500 Stück (ALU/PVC/PVDC Blister)	048	neu	
016	14 Stück (ALU/PVC Blister)	048	neu	
018	28 Stück (ALU/PVC Blister)	048	neu	
019	30 Stück (ALU/PVC Blister)	048	neu	
020	42 Stück (ALU/PVC Blister)	048	neu	
021	50 Stück (ALU/PVC Blister)	048	neu	
022	56 Stück (ALU/PVC Blister)	048	neu	
023	56x1 Stück (ALU/PVC Blister)	048	neu	neu
024	60 Stück (ALU/PVC Blister)	048	neu	
025	84 Stück (ALU/PVC Blister)	048	neu	
026	98 Stück (ALU/PVC Blister)	048	neu	
027	100 Stück (ALU/PVC Blister)	048	neu	
028	400 Stück (ALU/PVC Blister)	048	neu	
029	14 Stück (ALU/ALU-Folien Blister)	048	neu	
030	20 Stück (ALU/ALU-Folien Blister)	048	neu	
031	28 Stück (ALU/ALU-Folien Blister)	048	neu	
032	30 Stück (ALU/ALU-Folien Blister)	048	neu	
033	42 Stück (ALU/ALU-Folien Blister)	048	neu	
034	50 Stück (ALU/ALU-Folien Blister)	048	neu	
035	56 Stück (ALU/ALU-Folien Blister)	048	neu	
036	56x1 Stück (ALU/ALU-Folien Blister)	048	neu	neu
037	60 Stück (ALU/ALU-Folien Blister)	048	neu	
038	84 Stück (ALU/ALU-Folien Blister)	048	neu	
039	98 Stück (ALU/ALU-Folien Blister)	048	neu	
040	100 Stück (ALU/ALU-Folien Blister)	048	neu	
041	400 Stück (ALU/ALU-Folien Blister)	048	neu	
042	500 Stück (ALU/ALU-Folien Blister)	048	neu	
043	20 Stück (HDPE-Flasche)	048	neu	
044	30 Stück (HDPE-Flasche)	048	neu	
045	50 Stück (HDPE-Flasche)	048	neu	
046	100 Stück (HDPE-Flasche)	048	neu	
047	400 Stück (HDPE-Flasche)	048	neu	
048	500 Stück (ALU/PVC Blister)	048	neu	

Clarityn 10 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-19490

Zulassungsinhaber:

Aesca Pharma GmbH
AT - 1120 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	10 Stück	036	
002	30 Stück	036	
003	2 Stück	036	neu
004	5 Stück	036	neu
005	7 Stück	036	neu
006	14 Stück	036	neu
007	15 Stück	036	neu
008	20 Stück	036	neu
009	21 Stück	036	neu
010	28 Stück	036	neu
011	50 Stück	036	neu
012	100 Stück	036	neu

Acemin 2,5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-21290

Zulassungsinhaber:

AstraZeneca Österreich GmbH
AT - 1037 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	28 Stück (ALU/PVC/PVDC-Blister)	048
004	30 Stück (ALU/PVC/PVDC-Blister)	048 neu
011	28 Stück (ALU/PVC Folien-Blister)	048 neu
012	30 Stück (ALU/PVC Folien-Blister)	048 neu
015	100 Stück (ALU/PVC Folien-Blister)	048 neu
017	20 Stück (HDPE-Flaschen)	048 neu
018	30 Stück (HDPE-Flaschen)	048 neu
019	50 Stück (HDPE-Flaschen)	048 neu
020	100 Stück (HDPE-Flaschen)	048 neu
002	14 Stück (ALU/PVC/PVDC-Blister)	048 neu
003	20 Stück (ALU/PVC/PVDC-Blister)	048 neu
005	50 Stück (ALU/PVC/PVDC-Blister)	048 neu
006	84 Stück (ALU/PVC/PVDC-Blister)	048 neu
007	100 Stück (ALU/PVC/PVDC-Blister)	048 neu
008	400 Stück (ALU/PVC/PVDC-Blister)	048 neu
009	14 Stück (ALU/PVC Folien-Blister)	048 neu
010	20 Stück (ALU/PVC Folien-Blister)	048 neu
013	50 Stück (ALU/PVC Folien-Blister)	048 neu
014	84 Stück (ALU/PVC Folien-Blister)	048 neu
016	400 Stück (ALU/PVC Folien-Blister)	048 neu
021	400 Stück (HDPE-Flaschen)	048 neu

Clarityn 1 mg/ml - Sirup

Z.Nr.: 1-21445

Zulassungsinhaber:

Aesca Pharma GmbH
AT - 1120 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	60 ml	024
002	70 ml	024 neu
003	100 ml	024 neu
004	120 ml	024 neu

Tavanic Infusionsflasche

Z.Nr.: 1-22321

Zulassungsinhaber:
 sanofi-aventis GmbH
 AT - 1220 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	1 Flasche zu 100 ml	036
002	1 Flasche zu 50ml	036
003	1 Flasche zu 150 ml	036 neu
004	5 Flasche zu 50ml	036
005	5 Flasche zu 100 ml	036
006	20 Flasche zu 100 ml	036
007	5 Flasche zu 150 ml	036 neu
008	20 Flasche zu 150 ml	036 neu

Tanatril 5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-22682

Zulassungsinhaber:

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

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
012	7 Stück (PVDC/ALU Blister)	036
014	90 Stück (ALU/ALU Blister)	036
013	84 Stück (ALU/ALU Blister)	036 neu
001	7 Stück (ALU/ALU Blister)	036
002	14 Stück (ALU/ALU Blister)	036
003	28 Stück (ALU/ALU Blister)	036
004	10 Stück (ALU/ALU Blister)	036
005	15 Stück (ALU/ALU Blister)	036
006	20 Stück (ALU/ALU Blister)	036
007	30 Stück (ALU/ALU Blister)	036
008	50 Stück (ALU/ALU Blister)	036
009	56 Stück (ALU/ALU Blister)	036
010	100 Stück (ALU/ALU Blister)	036
011	1000 Stück (ALU/ALU Blister)	036
015	10 Stück (PVDC/ALU Blister)	036
016	14 Stück (PVDC/ALU Blister)	036
017	15 Stück (PVDC/ALU Blister)	036
018	20 Stück (PVDC/ALU Blister)	036
019	28 Stück (PVDC/ALU Blister)	036
020	30 Stück (PVDC/ALU Blister)	036
021	50 Stück (PVDC/ALU Blister)	036
022	56 Stück (PVDC/ALU Blister)	036
023	84 Stück (PVDC/ALU Blister)	036
024	90 Stück (PVDC/ALU Blister)	036
025	100 Stück (PVDC/ALU Blister)	036
026	1000 Stück (PVDC/ALU Blister)	036

Tanatril 20 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-22683

Zulassungsinhaber:

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

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
012	7 Stück (PVDC/ALU Blister)	036	
013	10 Stück (PVDC/ALU Blister)	036	neu
014	14 Stück (PVDC/ALU Blister)	036	neu
001	7 Stück (ALU/ALU Blister)	036	
002	14 Stück (ALU/ALU Blister)	036	
003	28 Stück (ALU/ALU Blister)	036	
004	10 Stück (ALU/ALU Blister)	036	
005	15 Stück (ALU/ALU Blister)	036	
006	20 Stück (ALU/ALU Blister)	036	
007	30 Stück (ALU/ALU Blister)	036	
008	50 Stück (ALU/ALU Blister)	036	
009	56 Stück (ALU/ALU Blister)	036	
010	100 Stück (ALU/ALU Blister)	036	
011	1000 Stück (ALU/ALU Blister)	036	
015	15 Stück (PVDC/ALU Blister)	036	neu
016	20 Stück (PVDC/ALU Blister)	036	neu
017	28 Stück (PVDC/ALU Blister)	036	neu
018	30 Stück (PVDC/ALU Blister)	036	neu
019	50 Stück (PVDC/ALU Blister)	036	neu
020	56 Stück (PVDC/ALU Blister)	036	neu
021	100 Stück (PVDC/ALU Blister)	036	neu
022	1000 Stück (PVDC/ALU Blister)	036	neu

Venofer 20 mg/ml - Injektionslösung oder Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-23754

Zulassungsinhaber:

Vifor France SA
FR - 92300 Levallois-Perret

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	5 Ampullen zu 5 ml	036	
002	5 Durchstechflaschen zu 5 ml	036	neu

Xatral uno 10 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-24019

Zulassungsinhaber:
 sanofi-aventis GmbH
 AT - 1220 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	30 Stück (Blister)	036
002	90 Stück (Blister)	036
003	100 Stück (Kunststoffbehälter)	036
004	10 Stück (Blister)	036 neu

Berocca Plus Zink - Brausetabletten

Z.Nr.: 1-24975

Zulassungsinhaber:
 Bayer Austria GmbH
 AT - 1160 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	10 Stück in Tablettenbehältnis	024
002	15 Stück in Tablettenbehältnis	024
003	2 x 10 Stück in Tablettenbehältnis	024
004	2 x 15 Stück in Tablettenbehältnis	024
005	3 x 15 Stück in Tablettenbehältnis	024
006	1 Stück in Alufolienstreifen	024 neu

LevoCar retard 200 mg/50 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-25046

Zulassungsinhaber:
 Stada Arzneimittel GmbH
 AT - 1190 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	20 Stück	060	
002	30 Stück	060	
003	49 Stück	060	
004	50 Stück	060	
005	56 Stück	060	
006	60 Stück	060	
007	100 Stück		060
008	300 (30 x 10) Stück		060
009	200 Stück		060
011	196 Stück		060 neu
010	98 Stück	060	neu

Gabapentin "ratiopharm" 600 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-25506

Zulassungsinhaber:
 Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
 AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	100 Stück		036
002	30 Stück	036	neu

Losartan-Kalium Actavis 12,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26989

Zulassungsinhaber:

Actavis Group hf.
IS - 220 Hafnarfjörður

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	7 Stück (Blister)	036	
004	15 Stück (Blister)	036	
006	50 Stück (Blister)	036	
009	100 Stück (Blister)	036	
002	10 Stück (Blister)	036	
003	14 Stück (Blister)	036	
005	21 Stück (Blister)	036	
007	56 Stück (Blister)	036	
008	98 Stück (Blister)	036	
010	210 Stück (Blister)	036	
011	280 Stück (Klinikpackung)	036	
012	20 Stück (Blister)	036	neu
013	28 Stück (Blister)	036	neu
014	30 Stück (Blister)	036	neu

Losartan-Kalium Actavis 25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26990

Zulassungsinhaber:

Actavis Group hf.
IS - 220 Hafnarfjörður

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
007	56 Stück (Blister)	036	
009	100 Stück (Blister)	036	
001	7 Stück (Blister)	036	
003	14 Stück (Blister)	036	
002	10 Stück (Blister)	036	
004	15 Stück (Blister)	036	
005	21 Stück (Blister)	036	
006	50 Stück (Blister)	036	
008	98 Stück (Blister)	036	
010	210 Stück (Blister)	036	
011	280 Stück (Klinikpackung)	036	
012	20 Stück (Blister)	036	neu
013	28 Stück (Blister)	036	neu
014	30 Stück (Blister)	036	neu

Losartan-Kalium Actavis 50 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26991

Zulassungsinhaber:

Actavis Group hf.
IS - 220 Hafnarfjörður

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	7 Stück (Blister)	036	
011	280 Stück (Klinikpackung)	036	
002	10 Stück (Blister)	036	
003	14 Stück (Blister)	036	
004	15 Stück (Blister)	036	
006	50 Stück (Blister)	036	
007	56 Stück (Blister)	036	
008	98 Stück (Blister)	036	
009	100 Stück (Blister)	036	
010	210 Stück (Blister)	036	
005	21 Stück (Blister)	036	
012	20 Stück (Blister)	036	neu
013	28 Stück (Blister)	036	neu
014	30 Stück (Blister)	036	neu

Losartan-Kalium Actavis 100 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26992

Zulassungsinhaber:

Actavis Group hf.
IS - 220 Hafnarfjörður

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	7 Stück (Blister)	024	
002	10 Stück (Blister)	024	
004	15 Stück (Blister)	024	
005	21 Stück (Blister)	024	
007	56 Stück (Blister)	024	
008	98 Stück (Blister)	024	
010	210 Stück (Blister)	024	
003	14 Stück (Blister)	024	
006	50 Stück (Blister)	024	
009	100 Stück (Blister)	024	
011	280 Stück (Klinikpackung)	024	
012	20 Stück (Blister)	024	neu
013	28 Stück (Blister)	024	neu
014	30 Stück (Blister)	024	neu

Gastroloc Hexal 20 mg - magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-27070

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	7 Stück (Blister)	036
002	10 Stück (Blister)	036
003	14 Stück (Blister)	036
004	15 Stück (Blister)	036
005	20 Stück (Blister)	036
006	28 Stück (Blister)	036
007	30 Stück (Blister)	036
008	50 Stück (Blister)	036
009	56 Stück (Blister)	036
010	56x1 Stück (Blister)	036
011	60 Stück (Blister)	036
012	84 Stück (Blister)	036
013	90 Stück (Blister)	036
014	98 Stück (Blister)	036
015	100 Stück (Blister)	036
016	100x1 Stück (Blister)	036
017	140 Stück (Blister)	036
018	7 Stück (HDPE-Behältniss)	036 neu
019	28 Stück (HDPE-Behältniss)	036
020	98 Stück (HDPE-Behältniss)	036
021	100 Stück (HDPE-Behältniss)	036
022	250 Stück (HDPE-Behältniss)	036
023	500 Stück (HDPE-Behältniss)	036

Gastroloc Hexal 40 mg - magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-27072

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	7 Stück (Blister)	036
002	10 Stück (Blister)	036
003	14 Stück (Blister)	036
004	15 Stück (Blister)	036
005	20 Stück (Blister)	036
006	28 Stück (Blister)	036
007	30 Stück (Blister)	036
008	50 Stück (Blister)	036
009	56 Stück (Blister)	036
010	56 x1 Stück (Blister)	036
011	60 Stück (Blister)	036
012	84 Stück (Blister)	036
013	90 Stück (Blister)	036
014	98 Stück (Blister)	036
015	100 Stück (Blister)	036
016	100 x 1 Stück (Blister)	036
017	140 Stück (Blister)	036
018	14 Stück (HDPE-Behältnis)	036
019	28 Stück (HDPE-Behältnis)	036
020	98 Stück (HDPE-Behältnis)	036
021	100 Stück (HDPE-Behältnis)	036
022	250 Stück (HDPE-Behältnis)	036
023	500 Stück (HDPE-Behältnis)	036
024	7 Stück (HDPE-Behältnis)	036 neu

Pantoprazol Teva 20 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-27350

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
011	100 x 1 Stück (OPA/Al/PVC Blister)	036
013	140 Stück (OPA/Al/PVC Blister)	036
001	7 Stück (OPA/Al/PVC Blister)	036
003	15 Stück (OPA/Al/PVC Blister)	036
005	30 Stück (OPA/Al/PVC Blister)	036
006	56 Stück (OPA/Al/PVC Blister)	036
008	84 Stück (OPA/Al/PVC Blister)	036
009	98 Stück (OPA/Al/PVC Blister)	036
010	100 Stück (OPA/Al/PVC Blister)	036
012	112 Stück (OPA/Al/PVC Blister)	036
014	250 Stück (HDPE-Behältnis)	036
002	14 Stück (OPA/Al/PVC Blister)	036
004	28 Stück (OPA/Al/PVC Blister)	036
007	60 Stück (OPA/Al/PVC Blister)	036
015	50 x 1 Stück (Klinikpackung)	036 neu
016	100 Stück (HDPE-Behältnis)	036 neu

Pantoprazol Teva 40 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-27351

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
005	30 Stück (OPA/Al/PVC Blister)	036
008	84 Stück (OPA/Al/PVC Blister)	036
010	100 Stück (OPA/Al/PVC Blister)	036
014	250 Stück (HDPE-Behältnis)	036
001	7 Stück (OPA/Al/PVC Blister)	036
002	14 Stück (OPA/Al/PVC Blister)	036
004	28 Stück (OPA/Al/PVC Blister)	036
006	56 Stück (OPA/Al/PVC Blister)	036
007	60 Stück (OPA/Al/PVC Blister)	036
009	98 Stück (OPA/Al/PVC Blister)	036
011	100 x 1 Stück (OPA/Al/PVC Blister)	036
012	112 Stück (OPA/Al/PVC Blister)	036
013	140 Stück (OPA/Al/PVC Blister)	036
003	15 Stück (OPA/Al/PVC Blister)	036
015	50 x 1 Stück (Klinikpackung)	036 neu
016	100 Stück (HDPE-Behältnis)	036 neu

Ondansetron Actavis 2 mg/ml Injektionslösung

Z.Nr.: 1-27404

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	5 x 2 ml	024
002	5 x 4 ml	024
003	1 x 2 ml	024 neu
004	1 x 4 ml	024 neu

Topiramat Hexal 25 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27607

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	5 Stück (Blister)	036
002	6 Stück (Blister)	036
003	10 Stück (Blister)	036
004	20 Stück (Blister)	036
005	28 Stück (Blister)	036
006	30 Stück (Blister)	036
007	50 Stück (Blister)	036
008	60 Stück (Blister)	036
009	100 Stück (Blister)	036
010	200 Stück (Blister)	036
011	500 Stück (Blister)	036
012	20 Stück (PP-Tablettenbehälter)	036
013	28 Stück (PP-Tablettenbehälter)	036
014	30 Stück (PP-Tablettenbehälter)	036
015	60 Stück (PP-Tablettenbehälter)	036
016	100 Stück (PP-Tablettenbehälter)	036
017	200 Stück (PP-Tablettenbehälter)	036
018	50 Stück (PP-Tablettenbehälter)	036 neu

Topiramate Hexal 50 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27608

Zulassungsinhaber:
 Hexal Pharma GmbH
 AT - 1235 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	5 Stück (Blister)	036
002	6 Stück (Blister)	036
003	10 Stück (Blister)	036
004	20 Stück (Blister)	036
005	28 Stück (Blister)	036
006	30 Stück (Blister)	036
007	50 Stück (Blister)	036
008	60 Stück (Blister)	036
009	100 Stück (Blister)	036
010	200 Stück (Blister)	036
011	500 Stück (Blister)	036
012	20 Stück (PP-Tablettenbehälter)	036
013	28 Stück (PP-Tablettenbehälter)	036
014	30 Stück (PP-Tablettenbehälter)	036
015	60 Stück (PP-Tablettenbehälter)	036
016	100 Stück (PP-Tablettenbehälter)	036
017	200 Stück (PP-Tablettenbehälter)	036
018	50 Stück (PP-Tablettenbehälter)	036 neu

Topiramate Hexal 100 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27609

Zulassungsinhaber:
 Hexal Pharma GmbH
 AT - 1235 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	5 Stück (Blister)	036
002	6 Stück (Blister)	036
003	10 Stück (Blister)	036
004	20 Stück (Blister)	036
005	28 Stück (Blister)	036
006	30 Stück (Blister)	036
007	50 Stück (Blister)	036
008	60 Stück (Blister)	036
009	100 Stück (Blister)	036
010	200 Stück (Blister)	036
011	500 Stück (Blister)	036
012	20 Stück (PP-Tablettenbehälter)	036
013	28 Stück (PP-Tablettenbehälter)	036
014	30 Stück (PP-Tablettenbehälter)	036
015	60 Stück (PP-Tablettenbehälter)	036
016	100 Stück (PP-Tablettenbehälter)	036
017	200 Stück (PP-Tablettenbehälter)	036
018	50 Stück (PP-Tablettenbehälter)	036 neu

Topiramate Hexal 200 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27610

Zulassungsinhaber:
 Hexal Pharma GmbH
 AT - 1235 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	5 Stück (Blister)	036
002	6 Stück (Blister)	036
003	10 Stück (Blister)	036
004	20 Stück (Blister)	036
005	28 Stück (Blister)	036
006	30 Stück (Blister)	036
007	50 Stück (Blister)	036
008	60 Stück (Blister)	036
009	100 Stück (Blister)	036
010	200 Stück (Blister)	036
011	500 Stück (Blister)	036
012	20 Stück (PP-Tablettenbehälter)	036
013	28 Stück (PP-Tablettenbehälter)	036
014	30 Stück (PP-Tablettenbehälter)	036
015	60 Stück (PP-Tablettenbehälter)	036
016	100 Stück (PP-Tablettenbehälter)	036
017	200 Stück (PP-Tablettenbehälter)	036
018	50 Stück (PP-Tablettenbehälter)	036 neu

**LIVOPAN 50 %/ 50 % Gas zur medizinischen Anwendung,
druckverdichtet**

Z.Nr.: 1-27658

Zulassungsinhaber:

Aga AB
SE - 181 81 Lidingö

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
002	5 l Druckbehältnis aus Stahl mit Absperrventil und 138 bar Fülldruck 036	
004	5 l Druckbehältnis aus Aluminium mit Absperrventil, integriertem Druckminderer und 170 bar Fülldruck 036	
005	10 l Druckbehältnis aus Aluminium mit Absperrventil, integriertem Druckminderer und 170 bar Fülldruck 036	
001	2,5 l Druckbehältnis aus Stahl mit Absperrventil und 138 bar Fülldruck 036	
003	2 l Druckbehältnis aus Aluminium mit Absperrventil, integriertem Druckminderer und 170 bar Fülldruck 036	
006	2 l Druckbehältnis aus Aluminium mit Absperrventil, integriertem Druckminderer, Durchflussregler und 170 bar Fülldruck 036	neu
007	5 l Druckbehältnis aus Aluminium mit Absperrventil, integriertem Druckminderer, Durchflussregler und 170 bar Fülldruck 036	neu
008	10 l Druckbehältnis aus Aluminium mit Absperrventil, integriertem Druckminderer, Durchflussregler und 170 bar Fülldruck 036	neu

Tabletten gegen Heuschnupfen "Similasan"

Z.Nr.: 3-00272

Zulassungsinhaber:

Jacoby Pharmazeutika AG
AT - 5400 Hallein-Kaltenhausen

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
002	60 Tabletten	060 gelöscht
003	80 Tabletten	060 neu

Bronchostop - Hustenpastillen

Z.Nr.: 7-01272

Zulassungsinhaber:
Kwizda Pharma GmbH
AT - 1160 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	20 Stück	012	
002	40 Stück	012	neu

Änderungen der Abgabe

Lorano 10 mg - Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-26792

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Abgabe:

Rp, apothekenpflichtig

Abgabe bisher:

Rpfrei mit W10, apothekenpflichtig

Aufhebungen gemäß §23 des AMG

Calcisan - Tabletten

Z.Nr.: 6027

Zulassungsinhaber:

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

Calcisan D - Tabletten

Z.Nr.: 6113

Zulassungsinhaber:

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

Calcisan B + C - Tabletten

Z.Nr.: 7760

Zulassungsinhaber:

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

Calcisan C - Tabletten

Z.Nr.: 7761

Zulassungsinhaber:

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

Decentan 4 mg - Tabletten

Z.Nr.: 10548

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

Silikonol - Salbe

Z.Nr.: 10671

Zulassungsinhaber:
TJ Smith & Nephew Ltd., Smith & Nephew Pharmaceuticals
GB - HU3 2BN Hull, East Yorkshire

Espritin - Einreibung

Z.Nr.: 10940

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

Espritin - Tropfen

Z.Nr.: 10941

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

Dentinox - Tropfloesung

Z.Nr.: 11218

Zulassungsinhaber:
Nycomed Pharma GmbH
AT - 1120 Wien

Omnibionta - Konzentrat zur Infusionsbereitung

Z.Nr.: 13760

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

Evalgan - Spray

Z.Nr.: 14502

Zulassungsinhaber:
TJ Smith & Nephew Ltd., Smith & Nephew Pharmaceuticals
GB - HU3 2BN Hull, East Yorkshire

Iodosorb - Puder

Z.Nr.: 1-18246

Zulassungsinhaber:
TJ Smith & Nephew Ltd., Smith & Nephew Pharmaceuticals
GB - HU3 2BN Hull, East Yorkshire

Ferrum "Hausmann" - Tropfen

Z.Nr.: 1-19627

Zulassungsinhaber:
Vifor France SA
FR - 92300 Levallois-Perret

**Eremfat i.v. 300 mg - Trockensubstanz zur Infusionsbereitung
mit Lösungsmittel**

Z.Nr.: 1-20306

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

**Eremfat i.v. 600 mg - Trockensubstanz zur Infusionsbereitung
mit Lösungsmittel**

Z.Nr.: 1-20307

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

Atrovent 0,04 mg - Kapseln zur Trockeninhalation

Z.Nr.: 1-20336

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

Iodosorb Einmaldosis - Paste

Z.Nr.: 1-22283

Zulassungsinhaber:

TJ Smith & Nephew Ltd., Smith & Nephew Pharmaceuticals
GB - HU3 2BN Hull, East Yorkshire

Roximstad 150 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-24336

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad Vilbel

Roximstad 300 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-24337

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad Vilbel

EMB-Fatol 400 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-24384

Zulassungsinhaber:

Riemser Arzneimittel AG
DE - 17493 Greifswald - Insel Riems

TrioBe - Tabletten

Z.Nr.: 1-25080

Zulassungsinhaber:
Recip AB
SE - 170 09 Solna

Lamotrigin "Interpharm" 2 mg - lösliche Tabletten

Z.Nr.: 1-25895

Zulassungsinhaber:
Interpharm Produktions GmbH
AT - 1160 Wien

Lamotrigin "Interpharm" 5 mg - lösliche Tabletten

Z.Nr.: 1-25896

Zulassungsinhaber:
Interpharm Produktions GmbH
AT - 1160 Wien

Lamotrigin "Interpharm" 25 mg - lösliche Tabletten

Z.Nr.: 1-25897

Zulassungsinhaber:
Interpharm Produktions GmbH
AT - 1160 Wien

Lamotrigin "Interpharm" 50 mg - lösliche Tabletten

Z.Nr.: 1-25898

Zulassungsinhaber:
Interpharm Produktions GmbH
AT - 1160 Wien

Lamotrigin "Interpharm" 100 mg - lösliche Tabletten

Z.Nr.: 1-25899

Zulassungsinhaber:
Interpharm Produktions GmbH
AT - 1160 Wien

Lamotrigin "Interpharm" 200 mg - lösliche Tabletten

Z.Nr.: 1-25900

Zulassungsinhaber:
Interpharm Produktions GmbH
AT - 1160 Wien

Cyclimun 25 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-26635

Zulassungsinhaber:
Interpharm Produktions GmbH
AT - 1160 Wien

Cyclimun 100 mg/ml - Lösung zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-26636

Zulassungsinhaber:
Interpharm Produktions GmbH
AT - 1160 Wien

Cyclimun 100 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-26643

Zulassungsinhaber:
Interpharm Produktions GmbH
AT - 1160 Wien

Cyclimun 50 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-26644

Zulassungsinhaber:
Interpharm Produktions GmbH
AT - 1160 Wien

Cabergolin Sandoz 4 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-26912

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Fluconazol Alternova 2 mg/ml - Infusionslösung

Z.Nr.: 1-27401

Zulassungsinhaber:
Alternova Arzneimittel GmbH
AT - 1220 Wien

Ramipril / HCT Alternova 2,5 mg/12,5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-27522

Zulassungsinhaber:
Alternova Arzneimittel GmbH
AT - 1220 Wien

Ramipril / HCT Alternova 5 mg/25 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-27524

Zulassungsinhaber:
Alternova Arzneimittel GmbH
AT - 1220 Wien

Finasterid-ratiopharm 1 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28002

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Venentonikum - Apotheke Rosenauer

Z.Nr.: 5-00962

Zulassungsinhaber:
Apotheke Rosenauer
AT - 4040 Linz-Urfahr

Kreislauftonikum - Apoth. Rosenauer

Z.Nr.: 5-00996

Zulassungsinhaber:
Apotheke Rosenauer
AT - 4040 Linz-Urfahr

Aufhebung der Genehmigung von Parallelimporten

Liviel - Tabletten

Organon GmbH
AT - 1050 Wien

Z.Nr.: 1-20657-P1

Veröffentlichung (07/2009) über Registrierungen von Homöopathika

Registrierungen

Calcium sulfuricum - Peithner - D4 - Salbe

Reg.Nr.: HOM-6383

Firma:

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

Natrium sulfuricum - Peithner - D4 - Salbe

Reg.Nr.: HOM-6384

Firma:

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

Kalium sulfuricum - Peithner - D4 - Salbe

Reg.Nr.: HOM-6385

Firma:

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

Calcium phosphoricum - Peithner - D4 - Salbe

Reg.Nr.: HOM-6386

Firma:

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

Kalium phosphoricum - Peithner - D4 - Salbe

Reg.Nr.: HOM-6387

Firma:

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

Natrium phosphoricum - Peithner - D4 - Salbe

Reg.Nr.: HOM-6388

Firma:

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

Ferrum phosphoricum Tabletten Weleda

Reg.Nr.: HOM-6389

Firma:

Weleda Gesellschaft m.b.H. & Co. KG.
AT - 1220 Wien

Strychnos ignatii "Spagyra" Globuli

Reg.Nr.: HOM-6390

Firma:

Spagyra pharmazeutisch biologische Produkte GmbH & Co KG
AT - 5082 Grödig

Lytta vesicatoria "Spagyra" Globuli

Reg.Nr.: HOM-6391

Firma:

Spagyra pharmazeutisch biologische Produkte GmbH & Co KG
AT - 5082 Grödig

Ledum palustre "Spagyra" Globuli

Reg.Nr.: HOM-6392

Firma:

Spagyra pharmazeutisch biologische Produkte GmbH & Co KG
AT - 5082 Grödig

Delphinium staphisagria "Spagyra" Globuli

Reg.Nr.: HOM-6393

Firma:

Spagyra pharmazeutisch biologische Produkte GmbH & Co KG
AT - 5082 Grödig

Calcium carbonicum Hahnemanni "Spagyra" Globuli

Reg.Nr.: HOM-6394

Firma:

Spagyra pharmazeutisch biologische Produkte GmbH & Co KG
AT - 5082 Grödig

Phosphorus "Spagyra" Globuli

Reg.Nr.: HOM-6395

Firma:

Spagyra pharmazeutisch biologische Produkte GmbH & Co KG
AT - 5082 Grödig