

## Humanarzneispezialitäten

### Inhaltsverzeichnis

Arzneispezialitäten - human	1
Zulassungen gemäß AMG	1
Arzneispezialitäten gemäß §26 AMG - human	69
Homöopathische Arzneispezialitäten - human	70
Übertragungen	71
Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG	85
Änderungen der Bezeichnung	85
Änderungen der Packungsgrößen	93
Änderungen der Abgabe	110
Aufhebungen gemäß §23 des AMG	111
Ruhende Zulassungen	126
Neueintragung ruhender Zulassungen	126
Registrierungen	127
Aufhebungen von Registrierungen	129

*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.*

# 301. Veröffentlichung (03/2010) über Zulassungen von Arzneispezialitäten sowie über Änderungen und Aufhebungen von Zulassungen

## Arzneispezialitäten - human

### Zulassungen gemäß AMG

#### Lenea 20 µg/75 µg überzogene Tabletten

Z.Nr.: 1-29010

Zulassungsinhaber:

Gynial GmbH  
AT - 1220 Wien

Referenzprodukt:

1-21825  
Meliane - Dragees  
Bayer Austria GmbH  
AT-1160 Wien

Hersteller:

Haupt Pharma Münster GmbH  
DE - 48159 Münster

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Gestoden  
Ethinylestradiol

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	21 Stück in Blister (PVC/Al) 048 Monate
2	3 x 21 Stück in Blister (PVC/Al) 048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Clopidonorm 75 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29036

Zulassungsinhaber:

+pharma arzneimittel gmbh  
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

EU/1/98/069/001a-007b, 011a-011b  
Plavix 75 mg Filmtabletten  
Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb SNC  
FR-75013 Paris

Hersteller:

Actavis Ltd.  
MT - ZTN 08 Zejtun, MaltaActavis UK Ltd  
GB - EX32 8NS N Devon

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Clopidogrel Besilat  
(entsprechend 75 mg Clopidogrel)

ATC-Klassifikation(en):

B01AC04 Blut und Blut bildende Organe / Antithrombotische Mittel /  
Antithrombotische Mittel / Thrombozytenaggregationshemmer, exkl.  
Heparin / Clopidogrel

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	20 Stück (Al/Al-Blisterpackung)	024 Monate
2	28 Stück (Al/Al-Blisterpackung)	024 Monate
3	30 Stück (Al/Al-Blisterpackung)	024 Monate
4	50 Stück (Al/Al-Blisterpackung)	024 Monate
5	56 Stück (Al/Al-Blisterpackung)	024 Monate
6	60 Stück (Al/Al-Blisterpackung)	024 Monate
7	84 Stück (Al/Al-Blisterpackung)	024 Monate
8	98 Stück (Al/Al-Blisterpackung)	024 Monate
9	100 Stück (Al/Al-Blisterpackung)	024 Monate
10	100 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Olmetec Plus 40 mg/12,5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29037

Zulassungsinhaber:

Daiichi Sankyo Austria GmbH  
AT - 1160 Wien

Hersteller:

Daiichi Sankyo Europe GmbH  
DE - 81379 MünchenDaiichi Sankyo Europe GmbH  
DE - 85276 Pfaffenhofen/Ilm

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Olmesartan Medoxomil  
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA08    Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,  
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /  
Olmesartan medoxomil und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (beschichteter Blister)	060 Monate
2	28 Stück (beschichteter Blister)	060 Monate
3	30 Stück (beschichteter Blister)	060 Monate
4	56 Stück (beschichteter Blister)	060 Monate
5	84 Stück (beschichteter Blister)	060 Monate
6	90 Stück (beschichteter Blister)	060 Monate
7	98 Stück (beschichteter Blister)	060 Monate
8	10 x 28 Stück (beschichteter Blister)	060 Monate
9	10 x 30 Stück (beschichteter Blister)	060 Monate
10	10 Stück (perforierter Einzeldosis-Blister)	060 Monate
11	50 Stück (perforierter Einzeldosis-Blister)	060 Monate
12	500 Stück (perforierter Einzeldosis-Blister)	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Olmetec Plus 40 mg/25 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29038

Zulassungsinhaber:

Daiichi Sankyo Austria GmbH  
AT - 1160 Wien

Hersteller:

Daiichi Sankyo Europe GmbH  
DE - 81379 MünchenDaiichi Sankyo Europe GmbH  
DE - 85276 Pfaffenhofen/Ilm

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Olmesartan Medoxomil  
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA08    Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,  
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /  
Olmesartan medoxomil und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (beschichteter Blister)	060 Monate
2	28 Stück (beschichteter Blister)	060 Monate
3	30 Stück (beschichteter Blister)	060 Monate
4	56 Stück (beschichteter Blister)	060 Monate
5	84 Stück (beschichteter Blister)	060 Monate
6	90 Stück (beschichteter Blister)	060 Monate
7	98 Stück (beschichteter Blister)	060 Monate
8	10 x 28 Stück (beschichteter Blister)	060 Monate
9	10 x 30 Stück (beschichteter Blister)	060 Monate
10	10 Stück (perforierter Einzeldosis-Blister)	060 Monate
11	50 Stück (perforierter Einzeldosis-Blister)	060 Monate
12	500 Stück (perforierter Einzeldosis-Blister)	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Mencord Plus 40 mg/12,5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29039

Zulassungsinhaber:

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

Hersteller:

Daiichi Sankyo Europe GmbH  
DE - 81379 MünchenDaiichi Sankyo Europe GmbH  
DE - 85276 Pfaffenhofen/IlmBerlin-Chemie AG  
DE - 12489 Berlin

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Olmesartan Medoxomil  
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA08    Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,  
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /  
Olmesartan medoxomil und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (beschichteter Blister)	060 Monate
2	28 Stück (beschichteter Blister)	060 Monate
3	30 Stück (beschichteter Blister)	060 Monate
4	56 Stück (beschichteter Blister)	060 Monate
5	84 Stück (beschichteter Blister)	060 Monate
6	90 Stück (beschichteter Blister)	060 Monate
7	98 Stück (beschichteter Blister)	060 Monate
8	10 x 28 Stück (beschichteter Blister)	060 Monate
9	10 x 30 Stück (beschichteter Blister)	060 Monate
10	10 Stück (perforierter Einzeldosis-Blister)	060 Monate
11	50 Stück (perforierter Einzeldosis-Blister)	060 Monate
12	500 Stück (perforierter Einzeldosis-Blister)	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Mencord Plus 40 mg/25 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29040

Zulassungsinhaber:

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

Hersteller:

Daiichi Sankyo Europe GmbH  
DE - 81379 MünchenDaiichi Sankyo Europe GmbH  
DE - 85276 Pfaffenhofen/IlmBerlin-Chemie AG  
DE - 12489 Berlin

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Olmesartan Medoxomil  
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA08    Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,  
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /  
Olmesartan medoxomil und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (beschichteter Blister)	060 Monate
2	28 Stück (beschichteter Blister)	060 Monate
3	30 Stück (beschichteter Blister)	060 Monate
4	56 Stück (beschichteter Blister)	060 Monate
5	84 Stück (beschichteter Blister)	060 Monate
6	90 Stück (beschichteter Blister)	060 Monate
7	98 Stück (beschichteter Blister)	060 Monate
8	10 x 28 Stück (beschichteter Blister)	060 Monate
9	10 x 30 Stück (beschichteter Blister)	060 Monate
10	10 Stück (perforierter Einzeldosis-Blister)	060 Monate
11	50 Stück (perforierter Einzeldosis-Blister)	060 Monate
12	500 Stück (perforierter Einzeldosis-Blister)	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Hydrochlorothiazid Alternova 12,5 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-29041

Zulassungsinhaber:  
KRKA Pharma GmbH  
AT - 1220 WienReferenzprodukt:  
--Hersteller:  
TAD Pharma GmbH  
DE - 27472 Cuxhaven

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:  
HydrochlorothiazidATC-Klassifikation(en):  
C03AA03 Kardiovaskuläres System / Diuretika / Low-Ceiling-Diuretika,  
Thiazide / Thiazide, rein / Hydrochlorothiazid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück (PVC/Alu-Blister) 060 Monate
2	20 Stück (PVC/Alu-Blister) 060 Monate
3	50 Stück (PVC/Alu-Blister) 060 Monate
4	98 Stück (PVC/Alu-Blister) 060 Monate
5	100 Stück (PVC/Alu-Blister) 060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe  
Rp, apothekenpflichtig



**Hydrochlorothiazid Alternova 25 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-29042

Zulassungsinhaber:  
 KRKA Pharma GmbH  
 AT - 1220 Wien

Referenzprodukt:  
 --

Hersteller:  
 TAD Pharma GmbH  
 DE - 27472 Cuxhaven

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:  
 Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):  
 C03AA03 Kardiovaskuläres System / Diuretika / Low-Ceiling-Diuretika,  
 Thiazide / Thiazide, rein / Hydrochlorothiazid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück (PVC/Alu-Blister) 060 Monate
2	20 Stück (PVC/Alu-Blister) 060 Monate
3	50 Stück (PVC/Alu-Blister) 060 Monate
4	98 Stück (PVC/Alu-Blister) 060 Monate
5	100 Stück (PVC/Alu-Blister) 060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe  
 Rp, apothekenpflichtig

**Hydrochlorothiazid Alternova 50 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-29043

Zulassungsinhaber:  
 KRKA Pharma GmbH  
 AT - 1220 Wien

Referenzprodukt:  
 --

Hersteller:  
 TAD Pharma GmbH  
 DE - 27472 Cuxhaven

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:  
 Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):  
 C03AA03    Kardiovaskuläres System / Diuretika / Low-Ceiling-Diuretika,  
 Thiazide / Thiazide, rein / Hydrochlorothiazid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück (PVC/Alu-Blister) 060 Monate
2	20 Stück (PVC/Alu-Blister) 060 Monate
3	50 Stück (PVC/Alu-Blister) 060 Monate
4	98 Stück (PVC/Alu-Blister) 060 Monate
5	100 Stück (PVC/Alu-Blister) 060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe  
 Rp, apothekenpflichtig

**Esomeprazol Krka 20 mg magensaftresistente Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-29044

Zulassungsinhaber:

Krka d.d.  
SI - 8501 Novo mesto

Referenzprodukt:

1-23716  
Nexium 20 mg - magensaftresistente Tabletten  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

Krka d.d.  
SI - 8501 Novo mesto

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Esomeprazol Magnesium  
( . 2 H<sub>2</sub>O - entsprechend 20,645 mg Esomeprazol Magnesium -  
entsprechend 20 mg Esomeprazol)

ATC-Klassifikation(en):

A02BC05 Alimentäres System und Stoffwechsel / Mittel bei säure bedingten  
Erkrankungen / Mittel bei peptischem Ulkus und  
gastroesophagealer Refluxkrankheit / Protonenpumpenhemmer /  
Esomeprazol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück (Blister) 024 Monate
2	14 Stück (Blister) 024 Monate
3	15 Stück (Blister) 024 Monate
4	28 Stück (Blister) 024 Monate
5	30 Stück (Blister) 024 Monate
6	50 Stück (Blister) 024 Monate
7	56 Stück (Blister) 024 Monate
8	60 Stück (Blister) 024 Monate
9	90 Stück (Blister) 024 Monate
10	98 Stück (Blister) 024 Monate
11	100 Stück (Blister) 024 Monate
12	98 (HDPE-Flasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Esomeprazol Krka 40 mg magensaftresistente Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-29045

Zulassungsinhaber:

Krka d.d.  
SI - 8501 Novo mesto

Referenzprodukt:

1-23717  
Nexium 40 mg - magensaftresistente Tabletten  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

Krka d.d.  
SI - 8501 Novo mesto

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Esomeprazol Magnesium  
( . 2 H<sub>2</sub>O - entsprechend 41,29 mg Esomeprazol Magnesium -  
entsprechend 40 mg Esomeprazol)

ATC-Klassifikation(en):

A02BC05 Alimentäres System und Stoffwechsel / Mittel bei säure bedingten  
Erkrankungen / Mittel bei peptischem Ulkus und  
gastroesophagealer Refluxkrankheit / Protonenpumpenhemmer /  
Esomeprazol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück (Blister) 024 Monate
2	14 Stück (Blister) 024 Monate
3	15 Stück (Blister) 024 Monate
4	28 Stück (Blister) 024 Monate
5	30 Stück (Blister) 024 Monate
6	50 Stück (Blister) 024 Monate
7	56 Stück (Blister) 024 Monate
8	60 Stück (Blister) 024 Monate
9	90 Stück (Blister) 024 Monate
10	98 Stück (Blister) 024 Monate
11	100 Stück (Blister) 024 Monate
12	98 (HDPE-Flasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Hydrochlorothiazid TAD 12,5 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-29046

Zulassungsinhaber:

TAD Pharma GmbH  
DE - 27472 Cuxhaven

Referenzprodukt:

-

Hersteller:

Mylan dura GmbH  
DE - 64295 Darmstadt

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C03AA03    Kardiovaskuläres System / Diuretika / Low-Ceiling-Diuretika,  
Thiazide / Thiazide, rein / Hydrochlorothiazid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück (PVC/Alu-Blister) 060 Monate
2	20 Stück (PVC/Alu-Blister) 060 Monate
3	50 Stück (PVC/Alu-Blister) 060 Monate
4	98 Stück (PVC/Alu-Blister) 060 Monate
5	100 Stück (PVC/Alu-Blister) 060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Hydrochlorothiazid TAD 25 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-29047

Zulassungsinhaber:

TAD Pharma GmbH  
DE - 27472 Cuxhaven

Referenzprodukt:

-

Hersteller:

Mylan dura GmbH  
DE - 64295 Darmstadt

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C03AA03    Kardiovaskuläres System / Diuretika / Low-Ceiling-Diuretika,  
Thiazide / Thiazide, rein / Hydrochlorothiazid

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (PVC/Alu-Blister)	060 Monate
2	20 Stück (PVC/Alu-Blister)	060 Monate
3	50 Stück (PVC/Alu-Blister)	060 Monate
4	98 Stück (PVC/Alu-Blister)	060 Monate
5	100 Stück (PVC/Alu-Blister)	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Hydrochlorothiazid TAD 50 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-29048

Zulassungsinhaber:

TAD Pharma GmbH  
DE - 27472 Cuxhaven

Referenzprodukt:

-

Hersteller:

Mylan dura GmbH  
DE - 64295 Darmstadt

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C03AA03 Kardiovaskuläres System / Diuretika / Low-Ceiling-Diuretika,  
Thiazide / Thiazide, rein / Hydrochlorothiazid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück (PVC/Alu-Blister) 060 Monate
2	20 Stück (PVC/Alu-Blister) 060 Monate
3	50 Stück (PVC/Alu-Blister) 060 Monate
4	98 Stück (PVC/Alu-Blister) 060 Monate
5	100 Stück (PVC/Alu-Blister) 060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Pamorelin LA 22,5 mg Pulver und Lösungsmittel zur  
Herstellung einer Depot-Injektionssuspension**

Z.Nr.: 1-29049

Zulassungsinhaber:

Ipsen Pharma GmbH  
DE - 76275 Ettlingen

Hersteller:

Ipsen Pharma Biotech  
FR - 83870 Signes

Wirkstoff(e):

+-----

Trockensubstanz in Stechampulle, Lösungsmittelampulle (2 ml)

++-----

Trockensubstanz:

Triptorelin Embonat

ATC-Klassifikation(en):

L02AE04 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel / Endokrine  
Therapie / Hormone und verwandte Mittel /  
Gonadotropin-Releasing-Hormon-Analoga / Triptorelin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1		1 x 6 ml Durchstechflasche + 1 Lösungsmittelampulle + 1 Blisterpackung (mit 1 Einwegspritze und 2 Injektionsnadeln) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig



**Niddastig 1,5 mg Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-29050

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/98/066/001-003,014  
Exelon 1,5 mg Hartkapseln  
Novartis Europharm Ltd  
GB-RH12 5AB Horsham West Sussex

Hersteller:

Stada Arzneimittel AG  
DE - 61118 Bad VilbelAliud Pharma GmbH  
DE - 89150 LaichingenCentrafarm Services B.V.  
NL - 4879 Etten-LeurEurogenerics NV/SA  
BE - 1020 BrüsselGenus Pharmaceuticals Ltd  
GB - RG20 8LU Newbury, Berks.Stada Production Ireland  
IE - Clonmel, Co. TipperaryPharmaCoDane ApS  
DK - 2750 HerlevStada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 WienJelfa S.A.  
PL - 58-500 Jelenia GoraMedinsa Medicamentos Internacionales S.A.  
ES - 28850 Torrejón de Ardoz/Madrid

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Rivastigmin Hydrogentartrat  
(entsprechend 1,5 mg Rivastigmin)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA03 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /  
Cholinesterasehemmer / Rivastigmin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	28 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036 Monate
2	30 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036 Monate
3	50 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036 Monate
4	56 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036 Monate
5	60 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036 Monate
6	100 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036 Monate
7	112 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036 Monate
8	120 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036 Monate
9	168 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036 Monate
10	250 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036 Monate
11	28 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	006 Monate
12	30 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	006 Monate
13	50 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	006 Monate
14	56 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	006 Monate
15	60 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	006 Monate
16	100 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	006 Monate
17	112 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	006 Monate
18	120 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	006 Monate
19	168 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	006 Monate
20	250 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	006 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Niddastig 3 mg Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-29051

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/98/066/004-006,015  
Exelon 3 mg Hartkapseln  
Novartis Europharm Ltd  
GB-RH12 5AB Horsham West Sussex

Hersteller:

Stada Arzneimittel AG  
DE - 61118 Bad VilbelAliud Pharma GmbH  
DE - 89150 LaichingenCentrafarm Services B.V.  
NL - 4879 Etten-LeurEurogenerics NV/SA  
BE - 1020 BrüsselGenus Pharmaceuticals Ltd  
GB - RG20 8LU Newbury, Berks.Stada Production Ireland  
IE - Clonmel, Co. TipperaryPharmaCoDane ApS  
DK - 2750 HerlevStada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 WienJelfa S.A.  
PL - 58-500 Jelenia GoraMedinsa Medicamentos Internacionales S.A.  
ES - 28850 Torrejón de Ardoz/Madrid

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Rivastigmin Hydrogentartrat  
(entsprechend 3 mg Rivastigmin)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA03 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /  
Cholinesterasehemmer / Rivastigmin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	28 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036 Monate
2	30 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036 Monate
3	50 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036 Monate
4	56 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036 Monate
5	60 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036 Monate
6	100 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036 Monate
7	112 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036 Monate
8	120 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036 Monate
9	168 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036 Monate
10	250 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036 Monate
11	28 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	006 Monate
12	30 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	006 Monate
13	50 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	006 Monate
14	56 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	006 Monate
15	60 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	006 Monate
16	100 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	006 Monate
17	112 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	006 Monate
18	120 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	006 Monate
19	168 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	006 Monate
20	250 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	006 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

## Niddastig 4,5 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-29052

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/98/066/007-009,016  
Exelon 4,5 mg Hartkapseln  
Novartis Europharm Ltd  
GB-RH12 5AB Horsham West Sussex

Hersteller:

Stada Arzneimittel AG  
DE - 61118 Bad Vilbel

Aliud Pharma GmbH  
DE - 89150 Laichingen

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

Eurogenerics NV/SA  
BE - 1020 Brüssel

Stada Production Ireland  
IE - Clonmel, Co. Tipperary

PharmaCoDane ApS  
DK - 2750 Herlev

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Jelfa S.A.  
PL - 58-500 Jelenia Gora

Medinsa Medicamentos Internacionales S.A.  
ES - 28850 Torrejón de Ardoz/Madrid

Genus Pharmaceuticals Ltd  
GB - RG20 8LU Newbury, Berks.

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Rivastigmin Hydrogentartrat  
(entsprechend 4,5 mg Rivastigmin)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA03 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /  
Cholinesterasehemmer / Rivastigmin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	28 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036 Monate
2	30 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036 Monate
3	50 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036 Monate
4	56 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036 Monate
5	60 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036 Monate
6	100 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036 Monate
7	112 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036 Monate
8	120 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036 Monate
9	168 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036 Monate
10	250 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036 Monate
11	28 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	006 Monate
12	30 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	006 Monate
13	50 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	006 Monate
14	56 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	006 Monate
15	60 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	006 Monate
16	100 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	006 Monate
17	112 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	006 Monate
18	120 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	006 Monate
19	168 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	006 Monate
20	250 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	006 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Niddastig 6 mg Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-29053

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/98/066/010-012,017  
Exelon 6 mg Hartkapseln  
Novartis Europharm Ltd  
GB-RH12 5AB Horsham West Sussex

Hersteller:

Stada Arzneimittel AG  
DE - 61118 Bad VilbelAliud Pharma GmbH  
DE - 89150 LaichingenCentrafarm Services B.V.  
NL - 4879 Etten-LeurEurogenerics NV/SA  
BE - 1020 BrüsselGenus Pharmaceuticals Ltd  
GB - RG20 8LU Newbury, Berks.Stada Production Ireland  
IE - Clonmel, Co. TipperaryPharmaCoDane ApS  
DK - 2750 HerlevJelfa S.A.  
PL - 58-500 Jelenia GoraMedinsa Medicamentos Internacionales S.A.  
ES - 28850 Torrejón de Ardoz/MadridStada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Rivastigmin Hydrogentartrat  
(entsprechend 6 mg Rivastigmin)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA03 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /  
Cholinesterasehemmer / Rivastigmin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	28 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036 Monate
2	30 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036 Monate
3	50 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036 Monate
4	56 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036 Monate
5	60 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036 Monate
6	100 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036 Monate
7	112 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036 Monate
8	120 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036 Monate
9	168 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036 Monate
10	250 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036 Monate
11	28 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	006 Monate
12	30 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	006 Monate
13	50 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	006 Monate
14	56 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	006 Monate
15	60 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	006 Monate
16	100 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	006 Monate
17	112 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	006 Monate
18	120 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	006 Monate
19	168 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	006 Monate
20	250 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	006 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig



**Epirubicin Accord 2 mg/ml Lösung zur Injektion oder Infusion**

Z.Nr.: 1-29054

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd  
GB - HA1 4HF Middlesex

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Accord Healthcare Ltd  
GB - HA1 4HF MiddlesexCemelog BRS Kft.  
HU - 2040 Budaörs

Wirkstoff(e):

+-----

Injektionslösung (1ml) :

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 100 ml (Durchstechflasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Fentanyl STADA 12 Mikrogramm/h transdermales Pflaster**

Z.Nr.: 1-29055

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

1-26080  
Durogesic 12 µg/h - Depotpflaster  
Janssen - Cilag Pharma GmbH  
AT-1232 Wien

Hersteller:

Stada Arzneimittel AG  
DE - 61118 Bad VilbelStada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Wirkstoff(e):

+-----

Matrixpflaster:

++-----

Wirkstoffmatrix:

Fentanyl

ATC-Klassifikation(en):

N02AB03 Nervensystem / Analgetika / Opioide / Phenylpiperidin-Derivate /  
Fentanyl

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Stück	018 Monate
2	3 Stück	018 Monate
3	4 Stück	018 Monate
4	5 Stück	018 Monate
5	8 Stück	018 Monate
6	10 Stück	018 Monate
7	16 Stück	018 Monate
8	20 Stück	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Fentanyl STADA 25 Mikrogramm/h transdermales Pflaster**

Z.Nr.: 1-29056

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

1-21367  
Durogesic 25 µg/h - Depotpflaster  
Janssen - Cilag Pharma GmbH  
AT-1232 Wien

Hersteller:

Stada Arzneimittel AG  
DE - 61118 Bad VilbelStada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Wirkstoff(e):

+-----

Matrixpflaster:

++-----

Wirkstoffmatrix:

Fentanyl

ATC-Klassifikation(en):

N02AB03 Nervensystem / Analgetika / Opioide / Phenylpiperidin-Derivate /  
Fentanyl

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Stück	018 Monate
2	3 Stück	018 Monate
3	4 Stück	018 Monate
4	5 Stück	018 Monate
5	8 Stück	018 Monate
6	10 Stück	018 Monate
7	16 Stück	018 Monate
8	20 Stück	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Fentanyl STADA 50 Mikrogramm/h transdermales Pflaster**

Z.Nr.: 1-29057

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

1-21376  
Durogesic 50 µg/h - Depotpflaster  
Janssen - Cilag Pharma GmbH  
AT-1232 Wien

Hersteller:

Stada Arzneimittel AG  
DE - 61118 Bad VilbelStada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Wirkstoff(e):

+-----

Matrixpflaster:

++-----

Wirkstoffmatrix:

Fentanyl

ATC-Klassifikation(en):

N02AB03 Nervensystem / Analgetika / Opioide / Phenylpiperidin-Derivate /  
Fentanyl

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Stück	018 Monate
2	3 Stück	018 Monate
3	4 Stück	018 Monate
4	5 Stück	018 Monate
5	8 Stück	018 Monate
6	10 Stück	018 Monate
7	16 Stück	018 Monate
8	20 Stück	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Fentanyl STADA 75 Mikrogramm/h transdermales Pflaster**

Z.Nr.: 1-29058

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

1-21365  
Durogesic 75 µg/h - Depotpflaster  
Janssen - Cilag Pharma GmbH  
AT-1232 Wien

Hersteller:

Stada Arzneimittel AG  
DE - 61118 Bad VilbelStada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Wirkstoff(e):

+-----

Matrixpflaster:

++-----

Wirkstoffmatrix:

Fentanyl

ATC-Klassifikation(en):

N02AB03 Nervensystem / Analgetika / Opioide / Phenylpiperidin-Derivate /  
Fentanyl

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Stück	018 Monate
2	3 Stück	018 Monate
3	4 Stück	018 Monate
4	5 Stück	018 Monate
5	8 Stück	018 Monate
6	10 Stück	018 Monate
7	16 Stück	018 Monate
8	20 Stück	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Fentanyl STADA 100 Mikrogramm/h transdermales Pflaster**

Z.Nr.: 1-29059

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

1-21366  
Durogesic 100 µg/h - Depotpflaster  
Janssen - Cilag Pharma GmbH  
AT-1232 Wien

Hersteller:

Stada Arzneimittel AG  
DE - 61118 Bad VilbelStada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Wirkstoff(e):

+-----

Matrixpflaster:

++-----

Wirkstoffmatrix:

Fentanyl

ATC-Klassifikation(en):

N02AB03 Nervensystem / Analgetika / Opioide / Phenylpiperidin-Derivate /  
Fentanyl

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Stück	018 Monate
2	3 Stück	018 Monate
3	4 Stück	018 Monate
4	5 Stück	018 Monate
5	8 Stück	018 Monate
6	10 Stück	018 Monate
7	16 Stück	018 Monate
8	20 Stück	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Vidapart 75 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29060

Zulassungsinhaber:

Pergamus Pharma Ltd  
GB - NW10 7JH London

Referenzprodukt:

EU/1/98/069/001a-007b, 011a-011b  
Plavix 75 mg Filmtabletten  
Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb SNC  
FR-75013 Paris

Hersteller:

Actavis Ltd.  
MT - ZTN 08 Zejtun, MaltaActavis UK Ltd  
GB - EX32 8NS N Devon

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Clopidogrel Besilat  
(entsprechend 75 mg Clopidogrel)

ATC-Klassifikation(en):

B01AC04 Blut und Blut bildende Organe / Antithrombotische Mittel /  
Antithrombotische Mittel / Thrombozytenaggregationshemmer, exkl.  
Heparin / Clopidogrel

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Filmtabletten in Blister (AL/AL oder PCV/PVDC/Al)	012 Monate
2	10 Filmtabletten in Blister (AL/AL oder PCV/PVDC/Al)	012 Monate
3	14 Filmtabletten in Blister (AL/AL oder PCV/PVDC/Al)	012 Monate
4	20 Filmtabletten in Blister (AL/AL oder PCV/PVDC/Al)	012 Monate
5	28 Filmtabletten in Blister (AL/AL oder PCV/PVDC/Al)	012 Monate
6	30 Filmtabletten in Blister (AL/AL oder PCV/PVDC/Al)	012 Monate
7	50 Filmtabletten in Blister (AL/AL oder PCV/PVDC/Al)	012 Monate
8	56 Filmtabletten in Blister (AL/AL oder PCV/PVDC/Al)	012 Monate
9	60 Filmtabletten in Blister (AL/AL oder PCV/PVDC/Al)	012 Monate
10	84 Filmtabletten in Blister (AL/AL oder PCV/PVDC/Al)	012 Monate
11	98 Filmtabletten in Blister (AL/AL oder PCV/PVDC/Al)	012 Monate
12	100 Filmtabletten in Blister (AL/AL oder PCV/PVDC/Al)	012 Monate
13	100 Filmtabletten im Tablettenbehältnis (PE)	012 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Clopidogrel G.L. 75 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29061

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

EU/1/98/069/001a-007b, 011a-011b  
Plavix 75 mg Filmtabletten  
Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb SNC  
FR-75013 Paris

Hersteller:

Hameln rds A.S.  
SK - 900 01 Modra

G.L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Generosan GmbH  
DE - 89231 Neu Ulm

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Clopidogrel

ATC-Klassifikation(en):

B01AC04 Blut und Blut bildende Organe / Antithrombotische Mittel /  
Antithrombotische Mittel / Thrombozytenaggregationshemmer, exkl.  
Heparin / Clopidogrel



## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
3	20 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
4	28 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
5	30 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
6	50 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
7	60 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
8	84 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
9	90 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
10	100 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
11	10 Stück (Alu/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
12	14 Stück (Alu/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
13	20 Stück (Alu/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
14	28 Stück (Alu/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
15	30 Stück (Alu/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
16	50 Stück (Alu/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
17	60 Stück (Alu/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
18	84 Stück (Alu/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
19	90 Stück (Alu/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
20	100 Stück (Alu/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Thrombogrel 75 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29062

Zulassungsinhaber:

Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

EU/1/98/069/001a-007b, 011a-011b  
Plavix 75 mg Filmtabletten  
Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb SNC  
FR-75013 Paris

Hersteller:

Generosan GmbH  
DE - 89231 Neu Ulm

Hameln rds A.S.  
SK - 900 01 Modra

Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Clopidogrel

ATC-Klassifikation(en):

B01AC04 Blut und Blut bildende Organe / Antithrombotische Mittel /  
Antithrombotische Mittel / Thrombozytenaggregationshemmer, exkl.  
Heparin / Clopidogrel

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
3	20 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
4	28 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
5	30 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
6	50 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
7	60 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
8	84 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
9	90 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
10	100 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
11	10 Stück (Alu/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
12	14 Stück (Alu/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
13	20 Stück (Alu/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
14	28 Stück (Alu/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
15	30 Stück (Alu/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
16	50 Stück (Alu/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
17	60 Stück (Alu/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
18	84 Stück (Alu/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
19	90 Stück (Alu/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
20	100 Stück (Alu/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

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

Z.Nr.: 1-29063

Zulassungsinhaber:

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

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Thymoorgan GmbH Pharmazie & Co. KG  
DE - 38690 Vienenburg

Cancernova GmbH onkologische Arzneimittel  
DE - 79276 Reute

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Irinotecan Hydrochlorid  
( . 3 H<sub>2</sub>O - entsprechend 17,33 mg Irinotecan)

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	036 Monate
2	1 x 5 ml	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Clopidogrel STADA 75 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29064

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/98/069/001a-007b, 011a-011b  
Plavix 75 mg Filmtabletten  
Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb SNC  
FR-75013 Paris

Hersteller:

Stada Arzneimittel AG  
DE - 61118 Bad VilbelCentrafarm Services B.V.  
NL - 4879 Etten-LeurEurogenerics NV/SA  
BE - 1020 BrüsselStada Production Ireland  
IE - Clonmel, Co. TipperaryLamp San Prospero S.p.A.  
IT - 41030 Modena, San ProsperoPharmaCoDane ApS  
DK - 2750 HerlevStada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Clopidogrel

ATC-Klassifikation(en):

B01AC04 Blut und Blut bildende Organe / Antithrombotische Mittel /  
Antithrombotische Mittel / Thrombozytenaggregationshemmer, exkl.  
Heparin / Clopidogrel

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 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	84 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
7	90 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
8	98 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
9	100 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
10	126 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
11	154 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
12	184 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
13	10 Stück (Al/PVC/PVDC-Blister)	024 Monate
14	14 Stück (Al/PVC/PVDC-Blister)	024 Monate
15	28 Stück (Al/PVC/PVDC-Blister)	024 Monate
16	30 Stück (Al/PVC/PVDC-Blister)	024 Monate
17	56 Stück (Al/PVC/PVDC-Blister)	024 Monate
18	84 Stück (Al/PVC/PVDC-Blister)	024 Monate
19	90 Stück (Al/PVC/PVDC-Blister)	024 Monate
20	98 Stück (Al/PVC/PVDC-Blister)	024 Monate
21	100 Stück (Al/PVC/PVDC-Blister)	024 Monate
22	126 Stück (Al/PVC/PVDC-Blister)	024 Monate
23	154 Stück (Al/PVC/PVDC-Blister)	024 Monate
24	184 Stück (Al/PVC/PVDC-Blister)	024 Monate
25	10 Stück (Al/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
26	14 Stück (Al/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
27	28 Stück (Al/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
28	30 Stück (Al/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
29	56 Stück (Al/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
30	84 Stück (Al/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
31	90 Stück (Al/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
32	98 Stück (Al/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
33	100 Stück (Al/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
34	126 Stück (Al/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
35	154 Stück (Al/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
36	184 Stück (Al/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Dobedipil 5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29065

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

1-22056  
Aricept 5 mg - Filmtabletten  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT-1210 Wien

Hersteller:

Centrafarm Services B.V.  
NL - 4879 Etten-LeurClonmel Healthcare Ltd.  
IE - Clonmel, Co. TipperaryEurogenerics NV/SA  
BE - 1020 BrüsselPharmaCoDane ApS  
DK - 2730 HerlevStada Arzneimittel AG  
DE - 61118 Bad VilbelStada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 WienStada Production Ireland  
IE - Clonmel, Co. Tipperary

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Donepezil Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N06DA02 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /  
Cholinesterasehemmer / Donepezil

## Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	018 Monate
2	10 Stück (Blister)	018 Monate
3	14 Stück (Blister)	018 Monate
4	28 Stück (Blister)	018 Monate
5	30 Stück (Blister)	018 Monate
6	50 Stück (Blister)	018 Monate
7	56 Stück (Blister)	018 Monate
8	60 Stück (Blister)	018 Monate
9	84 Stück (Blister)	018 Monate
10	90 Stück (Blister)	018 Monate
11	98 Stück (Blister)	018 Monate
12	100 Stück (Blister)	018 Monate
13	112 Stück (Blister)	018 Monate
14	120 Stück (Blister)	018 Monate
15	126 Stück (Blister)	018 Monate
16	154 Stück (Blister)	018 Monate
17	182 Stück (Blister)	018 Monate
18	196 Stück (Blister)	018 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig



**Dobedipil 10 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29066

Zulassungsinhaber:  
Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:  
1-22057  
Aricept 10 mg - Filmtabletten  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT-1210 Wien

Hersteller:

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

Clonmel Healthcare Ltd.  
IE - Clonmel, Co. Tipperary

Eurogenerics NV/SA  
BE - 1020 Brüssel

PharmaCoDane ApS  
DK - 2730 Herlev

Stada Arzneimittel AG  
DE - 61118 Bad Vilbel

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Stada Production Ireland  
IE - Clonmel, Co. Tipperary

Wirkstoff(e):  
+-----

Filmtablette:  
++-----

Kern:  
Donepezil Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):  
N06DA02 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /  
Cholinesterasehemmer / Donepezil

## Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	018 Monate
2	10 Stück (Blister)	018 Monate
3	14 Stück (Blister)	018 Monate
4	28 Stück (Blister)	018 Monate
5	30 Stück (Blister)	018 Monate
6	50 Stück (Blister)	018 Monate
7	56 Stück (Blister)	018 Monate
8	60 Stück (Blister)	018 Monate
9	84 Stück (Blister)	018 Monate
10	90 Stück (Blister)	018 Monate
11	98 Stück (Blister)	018 Monate
12	100 Stück (Blister)	018 Monate
13	112 Stück (Blister)	018 Monate
14	120 Stück (Blister)	018 Monate
15	126 Stück (Blister)	018 Monate
16	154 Stück (Blister)	018 Monate
17	182 Stück (Blister)	018 Monate
18	196 Stück (Blister)	018 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Piperacillin/Tazobactam Milpharm 2 g/0,25 g - Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-29067

Zulassungsinhaber:

Milpharm Ltd  
GB - HA4 6QD South Ruislip

Referenzprodukt:

1-20603  
Tazonam 4,0 g/0,5 g - Trockenstechampullen  
Wyeth Lederle Pharma GmbH  
AT-1150 Wien

Hersteller:

Milpharm Ltd  
GB - HA4 6QD South Ruislip

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver:

Piperacillin-Natrium  
(entsprechend 2 g Piperacillin)  
Tazobactam Natrium  
(entsprechend 0,25 g Tazobactam)

ATC-Klassifikation(en):

J01CR05     Antiiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur systemischen Anwendung / Betalactam-Antibiotika, Penicilline / Kombinationen von Penicillinen, inkl. Beta-Lactamase-Inhibitoren / Piperacillin und Enzym-Inhibitoren

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 Stück (Durchstechflasche) 024 Monate
2	5 Stück (Durchstechflaschen) 024 Monate
3	10 Stück (Durchstechflaschen) 024 Monate
4	12 Stück (Durchstechflaschen) 024 Monate
5	50 Stück (Durchstechflaschen) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Vantas 50 mg Implantat**

Z.Nr.: 1-29068

Zulassungsinhaber:

Orion Corporation Ltd. Orion Pharma  
FI - 02200 Espoo

Hersteller:

Orion Corporation Ltd. Orion Pharma  
FI - 02200 Espoo

Wirkstoff(e):

+-----

Implantat:

++-----

Pellets (4 Stück in der "implant cartridge" - Angaben für  
Gesamtmenge):

Histrelin acetat

ATC-Klassifikation(en):

H01CA03 Systemische Hormonpräparate, exkl. Sexualhormone und Insuline /  
Hypophysen- und Hypothalamushormone und Analoga /  
Hypothalamushormone / Gonadotropin-Releasing-Hormone / Histrelin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Implantat	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

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

**Piperacillin/Tazobactam Milpharm 4 g/0,5 g - Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-29069

Zulassungsinhaber:

Milpharm Ltd  
GB - HA4 6QD South Ruislip

Referenzprodukt:

1-20603  
Tazonam 4,0 g/0,5 g - Trockenstechampullen  
Wyeth Lederle Pharma GmbH  
AT-1150 Wien

Hersteller:

Milpharm Ltd  
GB - HA4 6QD South Ruislip

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver:

Piperacillin-Natrium  
(entsprechend 4 g Piperacillin)  
Tazobactam Natrium  
(entsprechend 0,5 g Tazobactam)

ATC-Klassifikation(en):

J01CR05     Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur systemischen Anwendung / Betalactam-Antibiotika, Penicilline / Kombinationen von Penicillinen, inkl. Beta-Lactamase-Inhibitoren / Piperacillin und Enzym-Inhibitoren

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 Stück (Durchstechflasche) 024 Monate
2	5 Stück (Durchstechflaschen) 024 Monate
3	10 Stück (Durchstechflaschen) 024 Monate
4	12 Stück (Durchstechflaschen) 024 Monate
5	50 Stück (Durchstechflaschen) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

## Imipenem/Cilastatin Teva 250 mg/250 mg Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29070

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-18023  
Zienam 250 mg - Trockensubstanz zur Infusionsbereitung  
Merck Sharp & Dohme GmbH  
AT-1220 Wien

Hersteller:

Facta Farmaceuticals S.p.A.  
IT - 64020 Teramo

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver:

Imipenem  
(.H<sub>2</sub>O)  
Cilastatin Natrium

ATC-Klassifikation(en):

J01DH51      Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur systemischen Anwendung / Andere Beta-Lactam-Antibiotika / Carbapeneme / Imipenem und Enzym-Inhibitoren

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 20 ml (Durchstechflasche)	024 Monate
2	5 x 20 ml (Durchstechflaschen)	024 Monate
3	10 x 20 ml (Durchstechflaschen)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

## Imipenem/Cilastatin Teva 500 mg/500 mg Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29071

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-18024  
Zienam 500 mg - Trockensubstanz zur Infusionsbereitung  
Merck Sharp & Dohme GmbH  
AT-1220 Wien

Hersteller:

Facta Farmaceuticals S.p.A.  
IT - 64020 Teramo

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver:

Imipenem  
(.H<sub>2</sub>O)  
Cilastatin Natrium

ATC-Klassifikation(en):

J01DH51 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur systemischen Anwendung / Andere Beta-Lactam-Antibiotika / Carbapeneme / Imipenem und Enzym-Inhibitoren

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 20 ml (Durchstechflasche)	024 Monate
2	5 x 20 ml (Durchstechflaschen)	024 Monate
3	10 x 20 ml (Durchstechflaschen)	024 Monate
4	12 x 20 ml (Durchstechflaschen)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Etindros 0,02 mg/3 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29072

Zulassungsinhaber:

Laboratorios León Farma SA  
ES - 24008 Villaquilambre Leon

Referenzprodukt:

1-26451  
Yasminelle 0,02 mg/3 mg Filmtabletten  
Bayer Austria GmbH  
AT-1160 Wien

Hersteller:

Laboratorios León Farma SA  
ES - 24008 Villaquilambre Leon

Wirkstoff(e):

+-----

Wirkstoff- und Placebo-Filmtabletten:

++-----

Wirkstoff-Filmtablette:

+++-----

Kern:

Drospirenon  
Ethinylestradiol

ATC-Klassifikation(en):

G03AA12 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Sexualhormone und  
Modulatoren des Genitalsystems / Hormonelle Kontrazeptiva zur  
systemischen Anwendung / Gestagene und Estrogene, fixe  
Kombinationen / Drospirenon und Estrogen

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 28 Stück (Blister)	024 Monate
2	2 x 28 Stück (Blister)	024 Monate
3	3 x 28 Stück (Blister)	024 Monate
4	6 x 28 Stück (Blister)	024 Monate
5	13 x 28 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig



**Rocuroniumbromid Tamarang 10 mg/ml  
Injektionslösung/Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-29074

Zulassungsinhaber:

Tamarang S.A.  
ES - 08008 Barcelona

Referenzprodukt:

1-21548  
Esmeron 10 mg/ml - Lösung zur parenteralen Anwendung  
N.V. Organon  
NL-5349 AB Oss

Hersteller:

Solpharm GmbH  
- 34212 Melsungen

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Rocuronium Bromid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 x 5 ml (Durchstechflaschen)	024 Monate
2	12 x 5 ml (Durchstechflaschen)	024 Monate
3	(6 x 10) x 5 ml (Durchstechflaschen, Bündelpackung)	024 Monate
4	10 x 10 ml (Durchstechflaschen)	024 Monate
5	(2 x 10) x 10 ml (Durchstechflaschen, Bündelpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Bicalustad 50 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29075

Zulassungsinhaber:

Genthon B.V.  
NL - 6545 CM Nijmegen

Referenzprodukt:

1-21748  
Casodex 50 mg - Filmtabletten  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Bicalutamid

ATC-Klassifikation(en):

L02BB03 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel / Endokrine  
Therapie / Hormonantagonisten und verwandte Mittel /  
Antiandrogene / Bicalutamid

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	5 Stück	060 Monate
2	7 Stück	060 Monate
3	10 Stück	060 Monate
4	14 Stück	060 Monate
5	20 Stück	060 Monate
6	28 Stück	060 Monate
7	30 Stück	060 Monate
8	40 Stück	060 Monate
9	50 Stück	060 Monate
10	56 Stück	060 Monate
11	80 Stück	060 Monate
12	84 Stück	060 Monate
13	90 Stück	060 Monate
14	98 Stück	060 Monate
15	100 Stück	060 Monate
16	140 Stück	060 Monate
17	200 Stück	060 Monate
18	280 Stück	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe NR, apothekenpflichtig

**Repaglinid Sandoz 0,5 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-29076

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

EU/1/98/076/004-006,023  
NovoNorm 0,5 mg Tabletten  
Novo Nordisk A/S  
DK-2880 Bagsvaerd

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowSandoz S.R.L.  
RO - 540 472 Targu MuresSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Repaglinid

ATC-Klassifikation(en):

A10BX02 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiabetika /  
Antidiabetika, Exkl. Insuline / Andere Antidiabetika, exkl.  
Insuline / Repaglinid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	30 Stück (Blister)	024 Monate
2	60 Stück (Blister)	024 Monate
3	90 Stück (Blister)	024 Monate
4	120 Stück (Blister)	024 Monate
5	30 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
6	60 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
7	90 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
8	250 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Lercanidipin STADA 10 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29077

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Centrafarm Services B.V.  
NL - 4879 Etten-LeurEurogenerics NV/SA  
BE - 1020 BrüsselStada Arzneimittel AG  
DE - 61118 Bad VilbelStada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 WienLamp San Prospero S.p.A.  
IT - 41030 Modena, San ProsperoPharmaCoDane ApS  
DK - 2730 HerlevClonmel Healthcare Ltd.  
IE - Clonmel, Co. TipperaryStada Production Ireland  
IE - Clonmel, Co. Tipperary

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Lercanidipin Hydrochlorid  
( . 0.5 H<sub>2</sub>O . entsprechend 10 mg Lercanidipin Hydrochlorid)

ATC-Klassifikation(en):

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

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Blister)	036 Monate
2	14 Stück (Blister)	036 Monate
3	28 Stück (Blister)	036 Monate
4	30 Stück (Blister)	036 Monate
5	50 Stück (Blister)	036 Monate
6	56 Stück (Blister)	036 Monate
7	84 Stück (Blister)	036 Monate
8	98 Stück (Blister)	036 Monate
9	100 Stück (Blister)	036 Monate
10	126 Stück (Blister)	036 Monate
11	154 Stück (Blister)	036 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Repaglinid Sandoz 1 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-29078

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

EU/1/98/076/011-013,024  
NovoNorm 1,0 mg Tabletten  
Novo Nordisk A/S  
DK-2880 Bagsvaerd

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowSandoz S.R.L.  
RO - 540 472 Targu MuresSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Repaglinid

ATC-Klassifikation(en):

A10BX02 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiabetika /  
Antidiabetika, Exkl. Insuline / Andere Antidiabetika, exkl.  
Insuline / Repaglinid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	30 Stück (Blister)	024 Monate
2	60 Stück (Blister)	024 Monate
3	90 Stück (Blister)	024 Monate
4	120 Stück (Blister)	024 Monate
5	30 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
6	60 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
7	90 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
8	250 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Repaglinid Sandoz 2 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-29079

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

EU/1/98/076/018-020, 022  
NovoNorm 2,0 mg Tabletten  
Novo Nordisk A/S  
DK-2880 Bagsvaerd

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowSandoz S.R.L.  
RO - 540 472 Targu MuresSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Repaglinid

ATC-Klassifikation(en):

A10BX02 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiabetika /  
Antidiabetika, Exkl. Insuline / Andere Antidiabetika, exkl.  
Insuline / Repaglinid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	30 Stück (Blister)	024 Monate
2	60 Stück (Blister)	024 Monate
3	90 Stück (Blister)	024 Monate
4	120 Stück (Blister)	024 Monate
5	30 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
6	60 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
7	90 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
8	250 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Repaglinid Sandoz 4 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-29080

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

EU/1/98/076/018-020, 022  
NovoNorm 2,0 mg Tabletten  
Novo Nordisk A/S  
DK-2880 Bagsvaerd

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowSandoz S.R.L.  
RO - 540 472 Targu MuresSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Repaglinid

ATC-Klassifikation(en):

A10BX02 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiabetika /  
Antidiabetika, Exkl. Insuline / Andere Antidiabetika, exkl.  
Insuline / Repaglinid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	30 Stück (Blister)	024 Monate
2	60 Stück (Blister)	024 Monate
3	90 Stück (Blister)	024 Monate
4	120 Stück (Blister)	024 Monate
5	30 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
6	60 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
7	90 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
8	250 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig



**Lercanidipin STADA 20 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29081

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 WienStada Arzneimittel AG  
DE - 61118 Bad VilbelCentrafarm Services B.V.  
NL - 4879 Etten-LeurEurogenerics NV/SA  
BE - 1020 BrüsselClonmel Healthcare Ltd.  
IE - Clonmel, Co. TipperaryStada Production Ireland  
IE - Clonmel, Co. TipperaryLamp San Prospero S.p.A.  
IT - 41030 Modena, San ProsperoPharmaCoDane ApS  
DK - 2730 Herlev

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Lercanidipin Hydrochlorid  
( . 0.5 H<sub>2</sub>O . entsprechend 20 mg Lercanidipin Hydrochlorid)

ATC-Klassifikation(en):

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

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Blister)	036 Monate
2	14 Stück (Blister)	036 Monate
3	28 Stück (Blister)	036 Monate
4	30 Stück (Blister)	036 Monate
5	50 Stück (Blister)	036 Monate
6	56 Stück (Blister)	036 Monate
7	84 Stück (Blister)	036 Monate
8	98 Stück (Blister)	036 Monate
9	100 Stück (Blister)	036 Monate
10	126 Stück (Blister)	036 Monate
11	154 Stück (Blister)	036 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Repaglinid 1A Pharma 0,5 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-29082

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH  
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/98/076/004-006,023  
NovoNorm 0,5 mg Tabletten  
Novo Nordisk A/S  
DK-2880 Bagsvaerd

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowSandoz S.R.L.  
RO - 540 472 Targu MuresSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Repaglinid

ATC-Klassifikation(en):

A10BX02 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiabetika /  
Antidiabetika, Exkl. Insuline / Andere Antidiabetika, exkl.  
Insuline / Repaglinid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	20 Stück (Blister)	024 Monate
2	30 Stück (Blister)	024 Monate
3	90 Stück (Blister)	024 Monate
4	100 Stück (Blister)	024 Monate
5	120 Stück (Blister)	024 Monate
6	180 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Repaglinid 1A Pharma 1 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-29083

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH  
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/98/076/011-013,024  
NovoNorm 1,0 mg Tabletten  
Novo Nordisk A/S  
DK-2880 Bagsvaerd

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowSandoz S.R.L.  
RO - 540 472 Targu MuresSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Repaglinid

ATC-Klassifikation(en):

A10BX02 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiabetika /  
Antidiabetika, Exkl. Insuline / Andere Antidiabetika, exkl.  
Insuline / Repaglinid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	20 Stück (Blister)	024 Monate
2	30 Stück (Blister)	024 Monate
3	90 Stück (Blister)	024 Monate
4	100 Stück (Blister)	024 Monate
5	120 Stück (Blister)	024 Monate
6	180 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Repaglinid 1A Pharma 2 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-29084

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH  
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/98/076/018-020, 022  
NovoNorm 2,0 mg Tabletten  
Novo Nordisk A/S  
DK-2880 Bagsvaerd

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowSandoz S.R.L.  
RO - 540 472 Targu MuresSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Repaglinid

ATC-Klassifikation(en):

A10BX02 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiabetika /  
Antidiabetika, Exkl. Insuline / Andere Antidiabetika, exkl.  
Insuline / Repaglinid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	20 Stück (Blister)	024 Monate
2	30 Stück (Blister)	024 Monate
3	90 Stück (Blister)	024 Monate
4	100 Stück (Blister)	024 Monate
5	120 Stück (Blister)	024 Monate
6	180 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Repaglinid 1A Pharma 4 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-29085

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH  
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/98/076/018-020, 022  
NovoNorm 2,0 mg Tabletten  
Novo Nordisk A/S  
DK-2880 Bagsvaerd

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenSandoz S.R.L.  
RO - 540 472 Targu Mures

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Repaglinid

ATC-Klassifikation(en):

A10BX02 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiabetika /  
Antidiabetika, Exkl. Insuline / Andere Antidiabetika, exkl.  
Insuline / Repaglinid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	20 Stück (Blister)	024 Monate
2	30 Stück (Blister)	024 Monate
3	90 Stück (Blister)	024 Monate
4	100 Stück (Blister)	024 Monate
5	120 Stück (Blister)	024 Monate
6	180 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Repaglinid Hexal 0,5 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-29086

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH  
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/98/076/004-006,023  
NovoNorm 0,5 mg Tabletten  
Novo Nordisk A/S  
DK-2880 Bagsvaerd

Hersteller:

Salutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowSandoz S.R.L.  
RO - 540 472 Targu Mures

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Repaglinid

ATC-Klassifikation(en):

A10BX02 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiabetika /  
Antidiabetika, Exkl. Insuline / Andere Antidiabetika, exkl.  
Insuline / Repaglinid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	20 Stück (Blister)	024 Monate
2	30 Stück (Blister)	024 Monate
3	90 Stück (Blister)	024 Monate
4	100 Stück (Blister)	024 Monate
5	120 Stück (Blister)	024 Monate
6	180 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Repaglinid Hexal 1 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-29087

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH  
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/98/076/011-013,024  
NovoNorm 1,0 mg Tabletten  
Novo Nordisk A/S  
DK-2880 Bagsvaerd

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowSandoz S.R.L.  
RO - 540 472 Targu MuresSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Repaglinid

ATC-Klassifikation(en):

A10BX02 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiabetika /  
Antidiabetika, Exkl. Insuline / Andere Antidiabetika, exkl.  
Insuline / Repaglinid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	20 Stück (Blister)	024 Monate
2	30 Stück (Blister)	024 Monate
3	90 Stück (Blister)	024 Monate
4	100 Stück (Blister)	024 Monate
5	120 Stück (Blister)	024 Monate
6	180 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig



**Repaglinid Hexal 2 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-29088

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH  
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/98/076/018-020, 022  
NovoNorm 2,0 mg Tabletten  
Novo Nordisk A/S  
DK-2880 Bagsvaerd

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowSandoz S.R.L.  
RO - 540 472 Targu MuresSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Repaglinid

ATC-Klassifikation(en):

A10BX02 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiabetika /  
Antidiabetika, Exkl. Insuline / Andere Antidiabetika, exkl.  
Insuline / Repaglinid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	20 Stück (Blister)	024 Monate
2	30 Stück (Blister)	024 Monate
3	90 Stück (Blister)	024 Monate
4	100 Stück (Blister)	024 Monate
5	120 Stück (Blister)	024 Monate
6	180 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Repaglinid Hexal 4 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-29089

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH  
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/98/076/018-020, 022  
NovoNorm 2,0 mg Tabletten  
Novo Nordisk A/S  
DK-2880 Bagsvaerd

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowSandoz S.R.L.  
RO - 540 472 Targu MuresSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Repaglinid

ATC-Klassifikation(en):

A10BX02 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiabetika /  
Antidiabetika, Exkl. Insuline / Andere Antidiabetika, exkl.  
Insuline / Repaglinid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	20 Stück (Blister)	024 Monate
2	30 Stück (Blister)	024 Monate
3	90 Stück (Blister)	024 Monate
4	100 Stück (Blister)	024 Monate
5	120 Stück (Blister)	024 Monate
6	180 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Etindros 0,03 mg/3 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29090

Zulassungsinhaber:

Laboratorios León Farma SA  
ES - 24008 Villaquilambre Leon

Referenzprodukt:

1-23811  
Yasmin 0,03 mg/3 mg - Filmtabletten  
Bayer Austria GmbH  
AT-1160 Wien

Hersteller:

Laboratorios León Farma SA  
ES - 24008 Villaquilambre Leon

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Wirkstoff-Filmtablette:

+++-----

Kern:

Drospirenon  
Ethinylestradiol

ATC-Klassifikation(en):

G03AA12 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Sexualhormone und  
Modulatoren des Genitalsystems / Hormonelle Kontrazeptiva zur  
systemischen Anwendung / Gestagene und Estrogene, fixe  
Kombinationen / Drospirenon und Estrogen

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 28 Stück (Blister)	024 Monate
2	2 x 28 Stück (Blister)	024 Monate
3	3 x 28 Stück (Blister)	024 Monate
4	6 x 28 Stück (Blister)	024 Monate
5	13 x 28 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Cisplatin Teva 0,5 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-29091

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

17151  
Platinol 10 mg - Trockensubstanz zur Infusionsbereitung  
Bristol - Myers Squibb GmbH  
AT-1101 Wien

Hersteller:

Pharmachemie B.V.  
NL - 2003 RN Haarlem

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Cisplatin

ATC-Klassifikation(en):

L01XA01 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /  
Antineoplastische Mittel / Andere antineoplastische Mittel /  
Platin-haltige Verbindungen / Cisplatin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	20 ml (Durchstechflasche)	024 Monate
2	50 ml (Durchstechflasche)	024 Monate
3	100 ml (Durchstechflasche)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Cisplatin Teva 1 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-29092

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

17151  
Platinol 10 mg - Trockensubstanz zur Infusionsbereitung  
Bristol - Myers Squibb GmbH  
AT-1101 Wien

Hersteller:

Pharmachemie B.V.  
NL - 2003 RN Haarlem

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Cisplatin

ATC-Klassifikation(en):

L01XA01 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /  
Antineoplastische Mittel / Andere antineoplastische Mittel /  
Platin-haltige Verbindungen / Cisplatin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 ml (Durchstechflasche)	018 Monate
2	50 ml (Durchstechflasche)	036 Monate
3	100 ml (Durchstechflasche)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Arzneispezialitäten gemäß §26 AMG - human**Pentaglobin 50 g/l Infusionslösung**

Z.Nr.: 2-00365

Zulassungsinhaber:

Biotest Austria GmbH  
AT - 1053 Wien

Hersteller:

Biotest Pharma GmbH  
DE - 63303 Dreieich

Wirkstoff(e):

+-----  
 10 ml(Gesamtprotein 500 mg)  
 Immunglobulin  
 (human, IgM 45-80 mg    IgA 40-80 mg    IgG  
 300-420 mg)

Hauptindikation(en)(WHO):

B01    Arzneispezialitäten, die aus menschlichem Blut, sonstigen  
 menschlichen Körperflüssigkeiten oder menschlichem Gewebe  
 hergestellt sind, soweit sie nicht der radioaktiven  
 Markierung dienen  
 TR100 Sera und Immunglobuline

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 Ampulle á 10ml entsprechend 0,5g (Glas Typ I) 024 Monate
2	1 Durchstechflasche á 50ml entsprechend 2,5g (Glas Typ II, Gummistopfen und Al-Bördelkappe) 024 Monate
3	1 Durchstechflasche á 100ml entsprechend 5g (Glas Typ II, Gummistopfen und Al-Bördelkappe) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Homöopathische Arzneispezialitäten - human**Viotensin Tabletten**

Z.Nr.: 3-00369

Zulassungsinhaber:

Homviora Arzneimittel Dr. Hagedorn GmbH & Co  
DE - 81925 München

Hersteller:

Mauermann-Arzneimittel KG  
DE - 82343 Pöcking

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Reserpin

(D3)

Radix Rauwolfiae (Auszug)

(D3)

Folium et Fructus Visci albi (Auszug)

(D2)

Fructus Crataegi (Auszug)

(D2)

ATC-Klassifikation(en):

C02KX Kardiovaskuläres System / Antihypertonika / Andere  
Antihypertonika / Andere Antihypertonika

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	100 Stück	060 Monate
2	200 Stück	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Übertragungen****Pudan - Lebertran - Zinksalbe**

Z.Nr.: 6147

Zulassungsinhaber:

BANO Naturprodukte GmbH  
AT - 6580 St. Anton/Arlberg

Zulassungsinhaber bisher:

Mag. pharm. J. Bano chem. pharm. Präparate  
AT - 6580 St. Anton am Arlberg**Anxiolit forte 50 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 14857

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Gerot Pharmazeutika Gesellschaft m.b.H.  
AT - 1160 Wien**Wick Erkältungssirup für die Nacht**

Z.Nr.: 17710

Zulassungsinhaber:

WICK Pharma Zweigniederlassung der Procter & Gamble GmbH  
DE - 65824 Schwalbach am Taunus

Zulassungsinhaber bisher:

Procter & Gamble Austria GmbH  
AT - 1030 Wien



**Rapidol Actifast 500 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-18710

Zulassungsinhaber:  
GlaxoSmithKline Markenartikel GmbH  
AT - 6020 Innsbruck

Zulassungsinhaber bisher:  
Rösch & Handel vormals Gimborn & Co GmbH & Co KG  
AT - 1140 Wien

**Vendal retard 60 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-19833

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

Zulassungsinhaber bisher:  
Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

**Vendal retard 10 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-19834

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

Zulassungsinhaber bisher:  
Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

**Vendal retard 100 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-19835

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

Zulassungsinhaber bisher:  
Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

**Vendal retard 200 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-19836

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

Zulassungsinhaber bisher:  
Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

**Vendal retard 30 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-19837

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

Zulassungsinhaber bisher:  
Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

**Fenolip retard 250 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 1-20483

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

Zulassungsinhaber bisher:  
Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

**Somatin 3 mg - Trockensubstanz zur Infusionsbereitung**

Z.Nr.: 1-21240

Zulassungsinhaber:  
Eumedica N.V.  
BE - 1180 Brussels

Zulassungsinhaber bisher:  
Torrex-Chiesi Pharma GmbH  
AT - 1010 Wien

**Decan Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-23346

Zulassungsinhaber:  
Baxter Healthcare GmbH  
AT - 1020 Wien

Zulassungsinhaber bisher:  
Clintec Parenteral SA  
FR - 78311 Maurepas Cedex

**Wick Inhalierstift**

Z.Nr.: 1-24317

Zulassungsinhaber:

WICK Pharma Zweigniederlassung der Procter & Gamble GmbH  
DE - 65824 Schwalbach am Taunus

Zulassungsinhaber bisher:

Procter & Gamble Austria GmbH  
AT - 1030 Wien

**Simvatin 5 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-24436

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

**Simvatin 10 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-24437

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

**Simvatin 20 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-24439

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

Zulassungsinhaber bisher:  
Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

**Simvatin 40 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-24440

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

Zulassungsinhaber bisher:  
Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

**Simvastatin Alternova 5 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-24895

Zulassungsinhaber:  
KRKA Pharma GmbH  
AT - 1220 Wien

Zulassungsinhaber bisher:  
Alternova Arzneimittel GmbH  
AT - 1220 Wien

**Simvastatin Alternova 10 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-24896

Zulassungsinhaber:  
KRKA Pharma GmbH  
AT - 1220 WienZulassungsinhaber bisher:  
Alternova Arzneimittel GmbH  
AT - 1220 Wien**Simvastatin Alternova 20 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-24897

Zulassungsinhaber:  
KRKA Pharma GmbH  
AT - 1220 WienZulassungsinhaber bisher:  
Alternova Arzneimittel GmbH  
AT - 1220 Wien**Simvastatin Alternova 40 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-24898

Zulassungsinhaber:  
KRKA Pharma GmbH  
AT - 1220 WienZulassungsinhaber bisher:  
Alternova Arzneimittel GmbH  
AT - 1220 Wien

**Lovastatin "Alternova" 10 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-25031

Zulassungsinhaber:  
KRKA Pharma GmbH  
AT - 1220 Wien

Zulassungsinhaber bisher:  
Alternova Arzneimittel GmbH  
AT - 1220 Wien

**Lovastatin "Alternova" 20 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-25032

Zulassungsinhaber:  
KRKA Pharma GmbH  
AT - 1220 Wien

Zulassungsinhaber bisher:  
Alternova Arzneimittel GmbH  
AT - 1220 Wien

**Lovastatin "Alternova" 40 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-25033

Zulassungsinhaber:  
KRKA Pharma GmbH  
AT - 1220 Wien

Zulassungsinhaber bisher:  
Alternova Arzneimittel GmbH  
AT - 1220 Wien

**Sertralin Alternova 50 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-26004

Zulassungsinhaber:  
KRKA Pharma GmbH  
AT - 1220 Wien

Zulassungsinhaber bisher:  
Alternova Arzneimittel GmbH  
AT - 1220 Wien

**Enalaprilmaleat Alternova 5 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-27165

Zulassungsinhaber:  
KRKA Pharma GmbH  
AT - 1220 Wien

Zulassungsinhaber bisher:  
Alternova Arzneimittel GmbH  
AT - 1220 Wien

**Enalaprilmaleat Alternova 10 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-27166

Zulassungsinhaber:  
KRKA Pharma GmbH  
AT - 1220 Wien

Zulassungsinhaber bisher:  
Alternova Arzneimittel GmbH  
AT - 1220 Wien



### **Enalaprilmaleat Alternova 20 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-27167

Zulassungsinhaber:  
KRKA Pharma GmbH  
AT - 1220 Wien

Zulassungsinhaber bisher:  
Alternova Arzneimittel GmbH  
AT - 1220 Wien

### **Simvatin 80 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27444

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

Zulassungsinhaber bisher:  
Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

### **Ibuprofen Actavis 200 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28299

Zulassungsinhaber:  
Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Zulassungsinhaber bisher:  
Alchemia Ltd  
GB - SW1Y 6AW London

### **Ibuprofen Actavis 400 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28300

Zulassungsinhaber:  
Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Zulassungsinhaber bisher:  
Alchemia Ltd  
GB - SW1Y 6AW London

### **Ibuprofen Actavis 600 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28301

Zulassungsinhaber:  
Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Zulassungsinhaber bisher:  
Alchemia Ltd  
GB - SW1Y 6AW London

### **Ibuprofen Actavis 800 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28302

Zulassungsinhaber:  
Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Zulassungsinhaber bisher:  
Alchemia Ltd  
GB - SW1Y 6AW London

### **VALVERDE Hals- und Rachenspray**

Z.Nr.: 1-28885

Zulassungsinhaber:

Sidroga Gesellschaft für Gesundheitsprodukte mbH  
DE - 56130 Bad Ems

Zulassungsinhaber bisher:

Sidroga GmbH  
DE - 79713 Bad Säckingen

### **Anfokali - Tropfen**

Z.Nr.: 3-00104

Zulassungsinhaber:

BANO Naturprodukte GmbH  
AT - 6580 St. Anton/Arlberg

Zulassungsinhaber bisher:

Mag. pharm. J. Bano chem. pharm. Präparate  
AT - 6580 St. Anton am Arlberg

### **Wick Formel 44 Hustenlöser - Sirup 200 mg / 15 ml**

Z.Nr.: 7-00257

Zulassungsinhaber:

WICK Pharma Zweigniederlassung der Procter & Gamble GmbH  
DE - 65824 Schwalbach am Taunus

Zulassungsinhaber bisher:

Procter & Gamble Austria GmbH  
AT - 1030 Wien

### **Japomin - Öl**

Z.Nr.: 7-00921

Zulassungsinhaber:

BANO Naturprodukte GmbH  
AT - 6580 St. Anton/Arlberg

Zulassungsinhaber bisher:

Mag. pharm. J. Bano chem. pharm. Präparate  
AT - 6580 St. Anton am Arlberg

### **Sidroga Durchfalltee**

Z.Nr.: HERB-00014

Zulassungsinhaber:

Sidroga Gesellschaft für Gesundheitsprodukte mbH  
DE - 56130 Bad Ems

Zulassungsinhaber bisher:

Sidroga GmbH  
DE - 79713 Bad Säckingen

### **Sidroga Hals- und Rachentee**

Z.Nr.: HERB-00024

Zulassungsinhaber:

Sidroga Gesellschaft für Gesundheitsprodukte mbH  
DE - 56130 Bad Ems

Zulassungsinhaber bisher:

Sidroga GmbH  
DE - 79713 Bad Säckingen

**Sidroga Beruhigungstee**

Z.Nr.: HERB-00025

Zulassungsinhaber:

Sidroga Gesellschaft für Gesundheitsprodukte mbH  
DE - 56130 Bad Ems

Zulassungsinhaber bisher:

Sidroga GmbH  
DE - 79713 Bad Säckingen

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

*Änderungen der Bezeichnung*

**Tantum Verde 3 mg - Pastillen mit Minzgeschmack**

Z.Nr.: 1-18192

Zulassungsinhaber:  
CSC Pharmaceuticals Handels GesmbH  
AT - 2102 Bisamberg

Bezeichnung bisher:  
Tantum Verde - Pastillen

**Wick Formel 44 Hustenstiller - Sirup 20 mg / 15 ml**

Z.Nr.: 1-20403

Zulassungsinhaber:  
WICK Pharma Zweigniederlassung der Procter & Gamble GmbH  
DE - 65824 Schwalbach am Taunus

Bezeichnung bisher:  
Wick Formel 44 Plus Hustenstiller - Sirup

**Wick Formel 44 Husten-Pastillen 7,33 mg**

Z.Nr.: 1-23559

Zulassungsinhaber:  
WICK Pharma Zweigniederlassung der Procter & Gamble GmbH  
DE - 65824 Schwalbach am Taunus

Bezeichnung bisher:  
Wick Formel 44 plus - Husten-Pastillen

**WICK Formel 44 Husten-Pastillen mit Honig 7,33 mg**

Z.Nr.: 1-23560

Zulassungsinhaber:

WICK Pharma Zweigniederlassung der Procter & Gamble GmbH  
DE - 65824 Schwalbach am Taunus

Bezeichnung bisher:

WICK Formel 44 plus Husten-Pastillen mit Honig

**Avelox 400 mg/250 ml Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-24732

Zulassungsinhaber:

Bayer Austria GmbH  
AT - 1160 Wien

Bezeichnung bisher:

Avelox 400 mg - Infusionslösung

**Actira 400 mg/250 ml Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-24790

Zulassungsinhaber:

Bayer Schering Pharma AG  
DE - 13342 Berlin

Bezeichnung bisher:

Actira 400 mg - Infusionslösung

**Octegra 400 mg/250 ml Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-24791

Zulassungsinhaber:  
Bayer Schering Pharma AG  
DE - 13342 Berlin

Bezeichnung bisher:  
Octegra 400 mg - Infusionslösung

**Tantum Verde 3 mg - Pastillen mit Zitronengeschmack**

Z.Nr.: 1-24820

Zulassungsinhaber:  
CSC Pharmaceuticals Handels GesmbH  
AT - 2102 Bisamberg

Bezeichnung bisher:  
Tantum Verde 3 mg - Pastillen mit Zitronengeschmack

**Sertralin Genericon 50 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-26442

Zulassungsinhaber:  
Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

Bezeichnung bisher:  
Sertralin "Genericon" 50 mg - Filmtabletten



**Sertralin Genericon 100 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-26443

Zulassungsinhaber:  
Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

Bezeichnung bisher:  
Sertralin "Genericon" 100 mg - Filmtabletten

**Wick Formel 44 Hustenstiller - Sirup mit Honig 20 mg / 15 ml**

Z.Nr.: 1-27061

Zulassungsinhaber:  
WICK Pharma Zweigniederlassung der Procter & Gamble GmbH  
DE - 65824 Schwalbach am Taunus

Bezeichnung bisher:  
Wick Formel 44 plus Hustenstiller - Sirup mit Honig

**Mirtazapin easypharm 15 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27453

Zulassungsinhaber:  
Easypharm GmbH & Co KG  
AT - 2372 Gießhübl

Bezeichnung bisher:  
MirtaPel 15 mg Filmtabletten

**Mirtazapin easypharm 30 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27454

Zulassungsinhaber:  
Easypharm GmbH & Co KG  
AT - 2372 Gießhübl

Bezeichnung bisher:  
MirtaPel 30 mg Filmtabletten

**Mirtazapin easypharm 45 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27455

Zulassungsinhaber:  
Easypharm GmbH & Co KG  
AT - 2372 Gießhübl

Bezeichnung bisher:  
MirtaPel 45 mg Filmtabletten

**Ibuprofen Actavis 200 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28299

Zulassungsinhaber:  
Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:  
Ibuprofen Alchemia 200 mg Filmtabletten

### **Ibuprofen Actavis 400 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28300

Zulassungsinhaber:  
Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:  
Ibuprofen Alchemia 400 mg Filmtabletten

### **Ibuprofen Actavis 600 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28301

Zulassungsinhaber:  
Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:  
Ibuprofen Alchemia 600 mg Filmtabletten

### **Ibuprofen Actavis 800 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28302

Zulassungsinhaber:  
Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:  
Ibuprofen Alchemia 800 mg Filmtabletten

**Lercanidipin Sandoz 10 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28767

Zulassungsinhaber:  
Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Bezeichnung bisher:  
Xilipros 10 mg Filmtabletten

**Lercanidipin Sandoz 20 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28768

Zulassungsinhaber:  
Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Bezeichnung bisher:  
Xilipros 20 mg Filmtabletten

**Beriglobin P Fertigspritze**

Z.Nr.: 2-00181

Zulassungsinhaber:  
CSL Behring GmbH  
AT - 1120 Wien

Bezeichnung bisher:  
Beriglobin P

**Wick Formel 44 Hustenlöser - Sirup 200 mg / 15 ml**

Z.Nr.: 7-00257

Zulassungsinhaber:

WICK Pharma Zweigniederlassung der Procter & Gamble GmbH  
DE - 65824 Schwalbach am Taunus

Bezeichnung bisher:

Wick Formel 44 Plus Hustenlöser - Sirup

Änderungen der Packungsgrößen**Inderal 10 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 13294

Zulassungsinhaber:

AstraZeneca Österreich GmbH  
AT - 1037 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	20 Stück	060	
002	50 Stück	060	
003	5 x 50 Stück (Bündelpackung)	060	gelöscht

**Inderal 40 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 13295

Zulassungsinhaber:

AstraZeneca Österreich GmbH  
AT - 1037 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	20 Stück	060	
002	50 Stück	060	
003	5 x 50 Stück (Bündelpackung)	060	gelöscht

**Novanaest purum 1% - Ampullen**

Z.Nr.: 17966

Zulassungsinhaber:

Gebro Pharma GmbH  
AT - 6391 Fieberbrunn

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	5 x 10 ml	036	gelöscht
002	50 x 10 ml	036	gelöscht
003	10 x 2 ml Ampullen		024 neu
004	10 x 5 ml Ampullen		024 neu

**Novanaest purum 2% - Ampullen**

Z.Nr.: 17968

Zulassungsinhaber:

Gebro Pharma GmbH  
AT - 6391 Fieberbrunn

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	10 x 2 ml	024	
002	100 x 2 ml		036 gelöscht
003	10 x 5 ml	024	neu

## Physiologische Kochsalzlösung "Fresenius" - Infusionslösung

Z.Nr.: 1-16417

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH  
AT - 8055 Graz

Nr	Laufzeit [Monate]	Status		
005	40 x 100 ml Polyethylenflasche	060		
006	10 x 250 ml Polyethylenflasche bzw. Glasflasche	060		
007	10 x 500 ml Polyethylenflasche bzw. Glasflasche	060		
014	40 x 50 ml freeflex	024		
015	40 x 100 ml freeflex	024		
016	20 x 250 ml freeflex	036		
017	15 x 500 ml freeflex	036		
018	8 x 1000 ml freeflex	036		
019	10 x 1000 ml Polyethylenflasche	060		
020	10 x 250 ml freeflex	036		
021	250 ml freeflex	036		
022	10 x 500 ml freeflex	036		
023	500 ml freeflex	036		
024	6 x 1500 ml careflex	036		
025	4 x 3000 ml careflex	036		
026	2 x 5000 ml careflex	036		
027	5 x 250 ml freeflex	036		
028	5 x 500 ml freeflex	036		
029	10 x 1000 ml freeflex	036		
030	20 x 250 ml Polyethylenflasche	060		
031	30 x 250 ml Polyethylenflasche	060		
032	20 x 500 ml Polyethylenflasche	060		
033	10 x 100 ml Polyethylenflasche bzw. Glasflasche	060	neu	
034	10 x 100 ml in 250 ml Glasflasche	060	neu	
035	200 ml in 250 ml Glasflasche	060	neu	
036	10 x 200 ml in 250 ml Glasflasche	060	neu	
037	10 x 250 ml in 500 ml Polyethylen bzw. Glasflasche	060		
038	10 x 400 ml in 500 ml Glasflasche	060		
039	500 ml Polyethylen bzw. Glasflasche	060		
040	6 x 1000 ml Glasflasche	060		
041	20 x 100 ml in 250 ml Polyethylenflasche	060		
042	20 x 200 ml in 250 ml Polyethylenflasche	060	neu	
043	1 x 250 ml Polyethylenflasche	060		
044	50 x 100 ml freeflex	024		
045	60 x 50 ml freeflex	024		
046	30 x 250 ml freeflex	036		
047	20 x 500 ml freeflex	036		
048	10 x 250 ml monoflac	024		
049	10 x 500 ml monoflac	024		
050	10 x 1000 ml monoflac	024		



**Adriblastin 200 mg - Stechampulle**

Z.Nr.: 1-20166

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	1 Stechampulle (Glas)	024 gelöscht
002	1 Stechampulle (Kunststoff)	024

**Adriblastin 50 mg - Stechampulle**

Z.Nr.: 1-20167

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	1 Stechampulle (Glas)	024 gelöscht
002	1 Stechampulle (Kunststoff)	024

**Adriblastin 10 mg - Stechampulle**

Z.Nr.: 1-20169

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	1 Stechampulle (Glas)	024 gelöscht
002	1 Stechampulle (Kunststoff)	024

**Tantum - Lösung zum Gurgeln**

Z.Nr.: 1-22381

Zulassungsinhaber:

CSC Pharmaceuticals Handels GesmbH  
AT - 2102 Bisamberg

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
007	120 ml Glasflasche		048 neu
008	240 ml Glasflasche		048 neu
001	60 ml Glasflasche		048
002	150 ml Glasflasche		048
003	1000 ml PET-Flasche		048
004	1000 ml PET-Flasche mit Dispenser		048
005	60 ml PET-Flasche		048
006	150 ml PET-Flasche		048

**Bisoprolol-HCT "Arcana" 5 mg/12,5 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-23188

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1140 Wien

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

**Mucoangin Mint 20 mg - Lutschtabletten**

Z.Nr.: 1-24423

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
AT - 1121 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	8 Stück	036	
002	10 Stück	036	
003	16 Stück	036	
004	20 Stück	036	
005	24 Stück	036	
006	30 Stück	036	
007	32 Stück	036	
008	40 Stück	036	
009	48 Stück	036	
010	50 Stück	036	
011	12 Stück	036	neu
012	18 Stück	036	neu
013	36 Stück	036	neu
014	42 Stück	036	neu

**Hexvix 85 mg - Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Lösung zur intravesikalen Anwendung**

Z.Nr.: 1-26493

Zulassungsinhaber:

GE Healthcare Handels GmbH  
AT - 1120 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	10 ml Durchstechflasche (Glas) mit 50 ml Polypropylen-Durchstechflasche	036	
002	10 ml Durchstechflasche (Glas) mit 50 ml Durchstechflasche (Glas)	036	gelöscht

**Losartan STADA 12,5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27127

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
005	10 Stück (PVC/PVDC- Blister)	036	neu
001	28 Stück (PVC/PVDC- Blister)	036	
002	30 Stück (PVC/PVDC- Blister)	036	
003	60 Stück (PVC/PVDC- Blister)	036	
004	98 Stück (PVC/PVDC- Blister)	036	

**Losartan STADA 50 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27128

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
007	10 Stück (PVC/PVDC- Blister)	036	neu
001	28 Stück (PVC/PVDC- Blister)	036	
002	30 Stück (PVC/PVDC- Blister)	036	
003	50 Stück (PVC/PVDC- Blister)	036	
004	60 Stück (PVC/PVDC- Blister)	036	
005	90 Stück (PVC/PVDC- Blister)	036	
006	98 Stück (PVC/PVDC- Blister)	036	

**Losartan STADA 100 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27129

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
005	10 Stück (PVC/PVDC- Blister)	036	neu
001	28 Stück (PVC/PVDC- Blister)	036	
002	30 Stück (PVC/PVDC- Blister)	036	
003	60 Stück (PVC/PVDC- Blister)	036	
004	98 Stück (PVC/PVDC- Blister)	036	

**Quetialan 25 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27147

Zulassungsinhaber:

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

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
004	10 Stück (Blister)	036	neu
001	6 Stück (Blister)	036	gelöscht
002	30 Stück (Blister)	036	
003	60 Stück (Blister)	036	

**Simvastatin Actavis 10 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27485

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
007	100 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	
005	60 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	
006	98 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	
008	50 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	neu
001	10 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	
002	20 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	
003	28 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	
004	30 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	

**Simvastatin Actavis 20 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27487

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
006	98 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	
005	60 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	
007	100 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	
008	50 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	neu
004	30 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	
002	20 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	
001	10 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	
003	28 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	

**Simvastatin Actavis 40 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27488

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
007	100 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	
006	98 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	
005	60 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	
008	50 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	neu
003	28 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	
001	10 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	
002	20 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	
004	30 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	

**Priligy 30 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28010

Zulassungsinhaber:

Janssen - Cilag Pharma GmbH  
AT - 1232 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
003	1 Stück (PVC-PE-PVDC/Alu-Blister)	036	neu
004	2 Stück (PVC-PE-PVDC/Alu-Blister)	036	neu
001	3 Stück (PVC-PE-PVDC/Alu-Blister)	036	
002	6 Stück (PVC-PE-PVDC/Alu-Blister)	036	

**Priligy 60 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28011

Zulassungsinhaber:

Janssen - Cilag Pharma GmbH  
AT - 1232 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
003	1 Stück (PVC-PE-PVDC/Alu-Blister)	036	neu
004	2 Stück (PVC-PE-PVDC/Alu-Blister)	036	neu
001	3 Stück (PVC-PE-PVDC/Alu-Blister)	036	
002	6 Stück (PVC-PE-PVDC/Alu-Blister)	036	

**Metformin Arcana 500 mg - Tabletten zur Herstellung einer  
Suspension zum Einnehmen**

Z.Nr.: 1-28326

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1147 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status		
001	30 Stück (PVC/PVDV/Al-Blister)	036		
002	50 Stück (PVC/PVDV/Al-Blister)	036		
003	60 Stück (PVC/PVDV/Al-Blister)	036		
004	90 Stück (PVC/PVDV/Al-Blister)	036		
005	150 Stück (PVC/PVDV/Al-Blister)	036		
006	180 Stück (PVC/PVDV/Al-Blister)	036		
007	270 Stück (PVC/PVDV/Al-Blister)	036		
008	30 Stück (Al/Al-Blister)	036		
009	50 Stück (Al/Al-Blister)	036		
010	60 Stück (Al/Al-Blister)	036		
011	90 Stück (Al/Al-Blister)	036		
012	150 Stück (Al/Al-Blister)	036		
013	180 Stück (Al/Al-Blister)	036		
014	270 Stück (Al/Al-Blister)	036		
015	100 Stück (PVC/PVDV/Al-Blister)	036	neu	
016	100 Stück (Al/Al-Blister)	036	neu	
017	40 Stück (PVC/PVDV/Al-Blister)	036	neu	
018	40 Stück (Al/Al-Blister)	036	neu	
019	200 Stück (PVC/PVDV/Al-Blister)	036	neu	
020	200 Stück (Al/Al-Blister)	036	neu	



**Metformin Arcana 850 mg - Tabletten zur Herstellung einer  
Suspension zum Einnehmen**

Z.Nr.: 1-28327

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1147 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
005	150 Stück (PVC/PVDV/AI-Blister)	036
006	180 Stück (PVC/PVDV/AI-Blister)	036
007	270 Stück (PVC/PVDV/AI-Blister)	036
008	30 Stück (AI/AI-Blister)	036
009	50 Stück (AI/AI-Blister)	036
010	60 Stück (AI/AI-Blister)	036
011	90 Stück (AI/AI-Blister)	036
012	150 Stück (AI/AI-Blister)	036
013	180 Stück (AI/AI-Blister)	036
014	270 Stück (AI/AI-Blister)	036
001	30 Stück (PVC/PVDV/AI-Blister)	036
002	50 Stück (PVC/PVDV/AI-Blister)	036
003	60 Stück (PVC/PVDV/AI-Blister)	036
004	90 Stück (PVC/PVDV/AI-Blister)	036
015	100 Stück (PVC/PVDV/AI-Blister)	036 neu
016	100 Stück (AI/AI-Blister)	036 neu

### Metformin Arcana 1000 mg - Tabletten zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-28328

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1147 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	30 Stück (PVC/PVDV/Al-Blister)	036	
002	50 Stück (PVC/PVDV/Al-Blister)	036	
003	60 Stück (PVC/PVDV/Al-Blister)	036	
004	90 Stück (PVC/PVDV/Al-Blister)	036	
005	150 Stück (PVC/PVDV/Al-Blister)	036	
006	180 Stück (PVC/PVDV/Al-Blister)	036	
007	270 Stück (PVC/PVDV/Al-Blister)	036	
008	30 Stück (Al/Al-Blister)	036	
009	50 Stück (Al/Al-Blister)	036	
011	90 Stück (Al/Al-Blister)	036	
012	150 Stück (Al/Al-Blister)	036	
013	180 Stück (Al/Al-Blister)	036	
014	270 Stück (Al/Al-Blister)	036	
010	60 Stück (Al/Al-Blister)	036	
015	100 Stück (PVC/PVDV/Al-Blister)	036	neu
016	100 Stück (Al/Al-Blister)	036	neu

### Anastrozol STADA 1 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28515

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
004	56 Stück (Blister)	036	
005	100 Stück (Blister)	036	
001	10 Stück (Blister)	036	
002	28 Stück (Blister)	036	
003	30 Stück (Blister)	036	
006	84 Stück (Blister)	036	neu
007	96 Stück (Blister)	036	neu

**Quetiapin Actavis 200 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28561

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
003	20 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	024	
005	50 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	024	
007	90 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	024	
008	100 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	024	
001	6 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	024	
002	10 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	024	
004	30 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	024	
006	60 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	024	
010	250 Stück (Tablettenbehältnis)	024	
011	6 Stück (PVC/Al- Blister)	030	
012	10 Stück (PVC/Al- Blister)	030	
013	20 Stück (PVC/Al- Blister)	030	
014	30 Stück (PVC/Al- Blister)	030	
015	50 Stück (PVC/Al- Blister)	030	
016	60 Stück (PVC/Al- Blister)	030	
017	90 Stück (PVC/Al- Blister)	030	
018	100 Stück (PVC/Al- Blister)	030	
019	100 Stück (Tablettenbehältnis)	024	neu

**Donepezil Actavis 5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28842

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
014	250 Stück (Polyethylen- Tablettenbehältnis)		036
001	7 Stück (PVC/Al- Blister)	036	
002	28 Stück (PVC/Al- Blister)	036	
003	30 Stück (PVC/Al- Blister)	036	
004	50 Stück (PVC/Al- Blister)	036	
005	50 x 1 Stück (PVC/Al- Blister)		036
006	56 Stück (PVC/Al- Blister)	036	
007	60 Stück (PVC/Al- Blister)	036	
008	84 Stück (PVC/Al- Blister)	036	
009	98 Stück (PVC/Al- Blister)	036	
010	120 Stück (PVC/Al- Blister)	036	
011	28 Stück (Polyethylen- Tablettenbehältnis)		036
012	30 Stück (Polyethylen- Tablettenbehältnis)		036
015	100 Stück (PVC/Al- Blister)	036	neu
013	100 Stück (Polyethylen- Tablettenbehältnis)		036

**Donepezil Actavis 10 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28843

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	7 Stück (PVC/Al- Blister)	036	
002	28 Stück (PVC/Al- Blister)	036	
003	30 Stück (PVC/Al- Blister)	036	
004	50 Stück (PVC/Al- Blister)	036	
005	50 x 1 Stück (PVC/Al- Blister)		036
006	56 Stück (PVC/Al- Blister)	036	
007	60 Stück (PVC/Al- Blister)	036	
008	84 Stück (PVC/Al- Blister)	036	
009	98 Stück (PVC/Al- Blister)	036	
010	120 Stück (PVC/Al- Blister)	036	
011	28 Stück (Polyethylen- Tablettenbehältnis)		036
012	30 Stück (Polyethylen- Tablettenbehältnis)		036
013	100 Stück (Polyethylen- Tablettenbehältnis)		036
014	250 Stück (Polyethylen- Tablettenbehältnis)		036
015	100 Stück (PVC/Al- Blister)	036	neu

**Beriglobin P Fertigspritze**

Z.Nr.: 2-00181

Zulassungsinhaber:

CSL Behring GmbH  
AT - 1120 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	1 Fertigspritze zu 2 ml	042
002	1 Fertigspritze zu 5 ml	042
003	1 Durchstichflasche zu 10 ml	024 gelöscht
004	10 Durchstichflaschen zu 10 ml (Bündelpackung)	024 gelöscht
005	10 Ampullen zu 5 ml	036 gelöscht

**Pasconal Nerventropfen**

Z.Nr.: 3-00345

Zulassungsinhaber:

Pascoe Pharm. Präparate GmbH  
DE - 35394 Gießen

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	50 ml	036
002	100 ml	036
003	20 ml	036 neu

**Wick Formel 44 Hustenlöser - Sirup 200 mg / 15 ml**

Z.Nr.: 7-00257

Zulassungsinhaber:

WICK Pharma Zweigniederlassung der Procter & Gamble GmbH  
DE - 65824 Schwalbach am Taunus

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
004	150 ml	036	neu
005	220 ml	036	neu
006	240 ml	036	neu
001	120 ml	036	
002	180 ml	036	
003	250 ml	036	gelöscht

Änderungen der Abgabe

**Fluimucil 200 mg - Granulat**

Z.Nr.: 1-20240

Zulassungsinhaber:

CSC Pharmaceuticals Handels GesmbH  
AT - 2102 Bisamberg

Abgabe:

Rpfrei, apothekenpflichtig

Abgabe bisher:

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

**Fluimucil 600 mg - lösliche Tabletten**

Z.Nr.: 1-20242

Zulassungsinhaber:

CSC Pharmaceuticals Handels GesmbH  
AT - 2102 Bisamberg

Abgabe:

Rpfrei, apothekenpflichtig

Abgabe bisher:

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

**Aufhebungen gemäß §23 des AMG**

**Hydergin 0,3 mg/1 ml - Ampullen**

Z.Nr.: 6580

Zulassungsinhaber:  
Defiante Farmaceutica SA  
PT - 9000 Funchal/Madeira

**Acekapton - Tabletten**

Z.Nr.: 6837

Zulassungsinhaber:  
Strallhofer Pharma GmbH  
AT - 7011 Siegendorf

**Tebonin 17,5 mg - Ampullen**

Z.Nr.: 13796

Zulassungsinhaber:  
Austroplant Arzneimittel GmbH  
AT - 1232 Wien

**Codipront Retard-Saft**

Z.Nr.: 14568

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien



**Rifoldin 150 mg mit INH - Dragees**

Z.Nr.: 16027

Zulassungsinhaber:  
sanofi-aventis GmbH  
AT - 1220 Wien

**Pevaryl - Puder**

Z.Nr.: 16033

Zulassungsinhaber:  
Janssen - Cilag Pharma GmbH  
AT - 1232 Wien

**Hydergin 1,5 mg/5 ml - Ampullen**

Z.Nr.: 16232

Zulassungsinhaber:  
Defiante Farmaceutica SA  
PT - 9000 Funchal/Madeira

**Solukapton - Brausetabletten**

Z.Nr.: 16451

Zulassungsinhaber:  
Strallhofer Pharma GmbH  
AT - 7011 Siegendorf

**Mefoxitin 1 g - Pulver zur Herstellung einer  
Injektionslösung**

Z.Nr.: 16470

Zulassungsinhaber:  
InfectoPharm Arzneimittel und Consilium GmbH  
DE - 64646 Heppenheim

**Alpicort - Haartinktur**

Z.Nr.: 16714

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

**Diamicron 80 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 17003

Zulassungsinhaber:  
Servier Austria GmbH  
AT - 1070 Wien

**Isomonat 40 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 17274

Zulassungsinhaber:  
Cheplapharm Arzneimittel GmbH  
DE - 17498 Mesekenhagen

**Solu - Volon A 80 mg - Spritzampulle**

Z.Nr.: 17430

Zulassungsinhaber:  
Dermapharm GmbH  
AT - 1090 Wien

**Hypericum Auro cultum Rh "Weleda" - Ampullen**

Z.Nr.: AMG02

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

**Thuja occidentalis "Weleda" Rh - Dilution**

Z.Nr.: AMG02

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

**Formica "Weleda" - Ampullen**

Z.Nr.: AMG02

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

**Ferrum sidereum "Weleda" - Ampullen**

Z.Nr.: AMG02

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

**Echinacea angustifolia Rh "Weleda" - Ampullen**

Z.Nr.: AMG02

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

**Plumbum metallicum präparatum "Weleda" - Ampullen**

Z.Nr.: AMG02

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

**Plumbum mellitum "Weleda" - Ampullen**

Z.Nr.: AMG02

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

**Aurum metallicum präparatum "Weleda" - Ampullen**

Z.Nr.: AMG02

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

**Plantago - Homaccord - Ampullen**

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:  
Biologische Heilmittel Heel GmbH  
DE - 76532 Baden-Baden

**Natrium - Homacord - Ampullen**

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:  
Biologische Heilmittel Heel GmbH  
DE - 76532 Baden-Baden

**Viscum compositum - Heel - mite - Ampullen**

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:  
Biologische Heilmittel Heel GmbH  
DE - 76532 Baden-Baden

**Arnica, Planta tota Rh - Ampullen "Weleda"**

Z.Nr.: AMG02

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

**Agaricus comp. / Phosphorus "Weleda" - Ampullen**

Z.Nr.: AMG02

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

**Lanitop 0,6 mg/ml - Tropfen**

Z.Nr.: 1-18223

Zulassungsinhaber:  
Cheplapharm Arzneimittel GmbH  
DE - 17498 Mesekenhagen

**Azactam 2 g - Trockensubstanz zur Infusionsbereitung**

Z.Nr.: 1-18326

Zulassungsinhaber:  
Bristol - Myers Squibb GmbH  
AT - 1101 Wien

**Tebonin 87,5 mg - Ampullen**

Z.Nr.: 1-18936

Zulassungsinhaber:  
Austroplant Arzneimittel GmbH  
AT - 1232 Wien

**Erythromycin "Genericon" 200 mg/5 ml - Pulver für orale Suspension**

Z.Nr.: 1-20674

Zulassungsinhaber:  
Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

**Parakapton 250 mg - Zäpfchen für Kleinkinder**

Z.Nr.: 1-20871

Zulassungsinhaber:  
Strallhofer Pharma GmbH  
AT - 7011 Siegendorf

**Parakapton 500 mg - Zäpfchen**

Z.Nr.: 1-20872

Zulassungsinhaber:  
Strallhofer Pharma GmbH  
AT - 7011 Siegendorf

**Erythromycin "Genericon" 400 mg/5 ml - Pulver für orale Suspension**

Z.Nr.: 1-20931

Zulassungsinhaber:  
Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

**Prontoket 5 % - Spray**

Z.Nr.: 1-23561

Zulassungsinhaber:  
CSC Pharmaceuticals Handels GmbH  
AT - 1190 Wien

**Paraspeed 500 mg - Schmelztabletten**

Z.Nr.: 1-24909

Zulassungsinhaber:  
CSC Pharmaceuticals Handels GmbH  
AT - 1190 Wien

**Paraspeed 125 mg - dispergierbare Tabletten**

Z.Nr.: 1-24910

Zulassungsinhaber:  
CSC Pharmaceuticals Handels GmbH  
AT - 1190 Wien



**Paraspeed 250 mg - dispergierbare Tabletten**

Z.Nr.: 1-24911

Zulassungsinhaber:  
CSC Pharmaceuticals Handels GmbH  
AT - 1190 Wien

**Amoxiclavulan "1A Pharma" 457 mg/5 ml - Trockensaft**

Z.Nr.: 1-25623

Zulassungsinhaber:  
1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**Terazosin "ratiopharm" 1 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-25704

Zulassungsinhaber:  
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

**Terazosin "ratiopharm" 2 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-25705

Zulassungsinhaber:  
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

**Terazosin "ratiopharm" 5 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-25706

Zulassungsinhaber:  
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

**Lansonorm "Genericon" 15 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 1-26241

Zulassungsinhaber:  
Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

**Lansonorm "Genericon" 30 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 1-26242

Zulassungsinhaber:  
Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

**Risperidon Genericon 0,5 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-26504

Zulassungsinhaber:  
Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

**Risperidon Genericon 6 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-26520

Zulassungsinhaber:  
Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

**Risperinorm Genericon 0,5 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-26536

Zulassungsinhaber:  
Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

**Risperinorm Genericon 6 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-26550

Zulassungsinhaber:  
Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

**Glimepinorm "Genericon" 1 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-26783

Zulassungsinhaber:  
Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

**Glimepinorm "Genericon" 2 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-26784

Zulassungsinhaber:  
Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

**Glimepinorm "Genericon" 3 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-26785

Zulassungsinhaber:  
Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

**Bicalutabene 50 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-26955

Zulassungsinhaber:  
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

**Bicalutabene 150 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-26956

Zulassungsinhaber:  
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

**Gemcapyr 200 mg - Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-27678

Zulassungsinhaber:  
Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

**Gemcapyr 1 g - Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-27679

Zulassungsinhaber:  
Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

**Migrenopas - Tropfen**

Z.Nr.: 3-00204

Zulassungsinhaber:  
Pascoe Pharm. Präparate GmbH  
DE - 35394 Gießen

**Migrenopas - Tabletten**

Z.Nr.: 3-00256

Zulassungsinhaber:  
Pascoe Pharm. Präparate GmbH  
DE - 35394 Gießen

**Rheumasalbe Marke Othmar**

Z.Nr.: 5-01087

Zulassungsinhaber:

Alte Stadt- Apotheke Zum hl. Othmar  
AT - 2340 Mödling

**Ruhende Zulassungen**

*Neueintragung ruhender Zulassungen*

**Vaccistad Injektionssuspension in einer Fertigspritze**

Z.Nr.: 2-00271

Zulassungsinhaber:  
Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

## **Veröffentlichung (03/2010) über Registrierungen von Homöopathika**

### **Registrierungen**

#### **Symphytum officinale "Spagyra" Globuli**

Reg.Nr.: HOM-6410

Firma:

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

#### **Lachesis "Spagyra" Globuli**

Reg.Nr.: HOM-6411

Firma:

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

#### **Sepia officinalis "Spagyra" Globuli**

Reg.Nr.: HOM-6412

Firma:

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

#### **Luffa operculata "Spagyra" Globuli**

Reg.Nr.: HOM-6413

Firma:

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



**Berberis vulgaris "Spagyra" Globuli**

Reg.Nr.: HOM-6414

Firma:

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

**Veratrum album "Spagyra" Globuli**

Reg.Nr.: HOM-6415

Firma:

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

**Zincum isovalerianicum "Spagyra" Globuli**

Reg.Nr.: HOM-6416

Firma:

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

**Aufhebungen von Registrierungen**

**Rheumasalbe Marke Othmar**

Reg.Nr.: 5-01087

Firma:

Alte Stadt- Apotheke Zum hl. Othmar  
AT - 2340 Mödling