



Humanarzneispezialitäten

Inhaltsverzeichnis

Arzneispezialitäten - human	1
Zulassungen gemäß AMG	1
Homöopathische Arzneispezialitäten - human	56
Übertragungen	62
Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG	79
Änderungen der Bezeichnung	79
Änderungen der Packungsgrößen	85
Aufhebungen gemäß §23 des AMG	94
Registrierungen	106
Aufhebungen von Registrierungen	107

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.

302. Veröffentlichung (04/2010) über Zulassungen von Arzneispezialitäten sowie über Änderungen und Aufhebungen von Zulassungen

Arzneispezialitäten - human

Zulassungen gemäß AMG

OLIPAZIX 2,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28916

Zulassungsinhaber:

Medico Uno Pharma Kft.
HU - 2051 Biatorbagy

Referenzprodukt:

EU/1/96/022/002,019,023,029
ZYPREXA 2,5 mg überzogene Tabletten
Eli Lilly Nederland B.V.
NL-3991 RA Houten

Hersteller:

Laboratorios Lesvi, S.L.
ES - 08970 Sant Joan Despí

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

+ +-----

Kern:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	28 Filmtabletten in Blister (PA/AI/PVC/AI)	036 Monate
2	35 Filmtabletten in Blister (PA/AI/PVC/AI)	036 Monate
3	56 Filmtabletten in Blister (PA/AI/PVC/AI)	036 Monate
4	70 Filmtabletten in Blister (PA/AI/PVC/AI)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

OLIPAZIX 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28917

Zulassungsinhaber:

Medico Uno Pharma Kft.
HU - 2051 Biatorbagy

Referenzprodukt:

EU/1/96/022/004,020,024,030
ZYPREXA 5 mg überzogene Tabletten
Eli Lilly Nederland B.V.
NL-3991 RA Houten

Hersteller:

Laboratorios Lesvi, S.L.
ES - 08970 Sant Joan Despí

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	28 Filmtabletten in Blister (PA/AI/PVC/AI)	036 Monate
2	35 Filmtabletten in Blister (PA/AI/PVC/AI)	036 Monate
3	56 Filmtabletten in Blister (PA/AI/PVC/AI)	036 Monate
4	70 Filmtabletten in Blister (PA/AI/PVC/AI)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

OLIPAZIX 7,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28918

Zulassungsinhaber:

Medico Uno Pharma Kft.
HU - 2051 Biatorbagy

Referenzprodukt:

EU/1/96/022/006,011,025,031
ZYPREXA 7,5 mg überzogene Tabletten
Eli Lilly Nederland B.V.
NL-3991 RA Houten

Hersteller:

Laboratorios Lesvi, S.L.
ES - 08970 Sant Joan Despí

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	28 Filmtabletten in Blister (PA/AI/PVC/AI)	036 Monate
2	35 Filmtabletten in Blister (PA/AI/PVC/AI)	036 Monate
3	56 Filmtabletten in Blister (PA/AI/PVC/AI)	036 Monate
4	70 Filmtabletten in Blister (PA/AI/PVC/AI)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

OLIPAZIX 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28919

Zulassungsinhaber:

Medico Uno Pharma Kft.
HU - 2051 Biatorbagy

Referenzprodukt:

EU/1/96/022/008-010,026,032
ZYPREXA 10 mg überzogene Tabletten
Eli Lilly Nederland B.V.
NL-3991 RA Houten

Hersteller:

Laboratorios Lesvi, S.L.
ES - 08970 Sant Joan Despí

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	28 Filmtabletten in Blister (PA/AI/PVC/AI)	036 Monate
2	35 Filmtabletten in Blister (PA/AI/PVC/AI)	036 Monate
3	56 Filmtabletten in Blister (PA/AI/PVC/AI)	036 Monate
4	70 Filmtabletten in Blister (PA/AI/PVC/AI)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

OLIPAZIX 15 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28920

Zulassungsinhaber:

Medico Uno Pharma Kft.
HU - 2051 Biatorbagy

Referenzprodukt:

EU/1/96/022/012,021,027,033
ZYPREXA 15 mg überzogene Tabletten
Eli Lilly Nederland B.V.
NL-3991 RA Houten

Hersteller:

Laboratorios Lesvi, S.L.
ES - 08970 Sant Joan Despí

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	28 Filmtabletten in Blister (PA/AI/PVC/AI)	036 Monate
2	35 Filmtabletten in Blister (PA/AI/PVC/AI)	036 Monate
3	56 Filmtabletten in Blister (PA/AI/PVC/AI)	036 Monate
4	70 Filmtabletten in Blister (PA/AI/PVC/AI)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

OLIPAZIX 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28921

Zulassungsinhaber:

Medico Uno Pharma Kft.
HU - 2051 Biatorbagy

Referenzprodukt:

EU/1/96/022/014,022,028,034
ZYPREXA 20 mg überzogene Tabletten
Eli Lilly Nederland B.V.
NL-3991 RA Houten

Hersteller:

Laboratorios Lesvi, S.L.
ES - 08970 Sant Joan Despi

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	28 Filmtabletten in Blister (PA/AI/PVC/AI)	036 Monate
2	35 Filmtabletten in Blister (PA/AI/PVC/AI)	036 Monate
3	56 Filmtabletten in Blister (PA/AI/PVC/AI)	036 Monate
4	70 Filmtabletten in Blister (PA/AI/PVC/AI)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Doxorubicin Novapharm 2 mg/ml Injektionslösung

Z.Nr.: 1-29073

Zulassungsinhaber:

Novapharm GmbH
AT - 4600 Wels

Referenzprodukt:

1-20169
Adriblastin 10 mg - Stechampulle
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

Oncotec Pharma Production GmbH
DE - 06862 Rodleben, OT Tornau

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Doxorubicin Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

L01DB01 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Antineoplastische Mittel / Zytotoxische Antibiotika und
verwandte Substanzen / Anthracycline und verwandte Substanzen /
Doxorubicin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	5 ml in einer Durchstechflasche (farbloses Glas-Typ I mit Chlorobutyl-Stopfen)	024 Monate
2	10 ml in einer Durchstechflasche (farbloses Glas-Typ I mit Chlorobutyl-Stopfen)	024 Monate
3	25 ml in einer Durchstechflasche (farbloses Glas-Typ I mit Chlorobutyl-Stopfen)	024 Monate
4	75 ml in einer Durchstechflasche (farbloses Glas-Typ I mit Chlorobutyl-Stopfen)	024 Monate
5	100 ml in einer Durchstechflasche (farbloses Glas-Typ I mit Chlorobutyl-Stopfen)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Clopidogrel Medico Uno 75 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29097

Zulassungsinhaber:

Medico Uno Pharma Kft.
HU - 2051 Biatorbagy

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Pharmathen S.A.
GR - 153 51 Pallini AttikiPharmathen International S.A.
GR - 69300 Rodopi

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	14 Stück (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	024 Monate
2	28 Stück (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	024 Monate
3	30 Stück (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	024 Monate
4	50 Stück (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	024 Monate
5	84 Stück (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	024 Monate
6	90 Stück (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	024 Monate
7	100 Stück (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	024 Monate
8	14 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie (Alu-Alu)-Blister)	024 Monate
9	28 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie (Alu-Alu)-Blister)	024 Monate
10	30 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie (Alu-Alu)-Blister)	024 Monate
11	50 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie (Alu-Alu)-Blister)	024 Monate
12	84 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie (Alu-Alu)-Blister)	024 Monate
13	90 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie (Alu-Alu)-Blister)	024 Monate
14	100 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie (Alu-Alu)-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Modafinil Arcana 100 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29098

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-22670
Modasomil 100 mg - Tabletten
Cephalon GmbH
DE-80339 München

Hersteller:

Orchid Europe Ltd
GB - W4 5YA London/Chiswick

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Modafinil

ATC-Klassifikation(en):

N06BA07 Nervensystem / Psychoanaleptika / Psychostimulanzien, Mittel für
die ADHD und Nootropika / Zentral wirkende Sympathomimetika /
Modafinil

Packungsgrößen:

Nr.

1 10 Stück (Blisterpackung)
2 30 Stück (Blisterpackung)

Laufzeit

024 Monate
024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Olanzapin Ranbaxy 2,5 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29099

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH
DE - 51377 Leverkusen

Referenzprodukt:

EU/1/96/022/002,019,023,029
ZYPREXA 2,5 mg überzogene Tabletten
Eli Lilly Nederland B.V.
NL-3991 RA Houten

Hersteller:

Ranbaxy Ireland Ltd.
IE - Cashel, Co. TipperaryCemelog-BRS Kft.
HU - 2040 BudaörsTerapia S.A.
RO - 400 632 Cluj-NapacoBasics GmbH
DE - 51377 Leverkusen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Polyamid- Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
2	10 Stück (Polyamid- Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
3	14 Stück (Polyamid- Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
4	28 Stück (Polyamid- Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
5	35 Stück (Polyamid- Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
6	56 Stück (Polyamid- Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
7	70 Stück (Polyamid- Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Olanzapin Ranbaxy 5 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29100

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH
DE - 51377 Leverkusen

Referenzprodukt:

EU/1/96/022/004,020,024,030
ZYPREXA 5 mg überzogene Tabletten
Eli Lilly Nederland B.V.
NL-3991 RA Houten

Hersteller:

Ranbaxy Ireland Ltd.
IE - Cashel, Co. TipperaryCemelog-BRS Kft.
HU - 2040 BudaörsTerapia S.A.
RO - 400 632 Cluj-NapacoBasics GmbH
DE - 51377 Leverkusen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Polyamid- Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
2	10 Stück (Polyamid- Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
3	14 Stück (Polyamid- Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
4	28 Stück (Polyamid- Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
5	30 Stück (Polyamid- Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
6	35 Stück (Polyamid- Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
7	56 Stück (Polyamid- Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
8	70 Stück (Polyamid- Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Olanzapin Ranbaxy 7,5 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29101

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH
DE - 51377 Leverkusen

Referenzprodukt:

EU/1/96/022/006,011,025,031
ZYPREXA 7,5 mg überzogene Tabletten
Eli Lilly Nederland B.V.
NL-3991 RA Houten

Hersteller:

Terapia S.A.
RO - 400 632 Cluj-NapacoRanbaxy Ireland Ltd.
IE - Cashel, Co. TipperaryCemelog-BRS Kft.
HU - 2040 BudaörsBasics GmbH
DE - 51377 Leverkusen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Polyamid- Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
2	10 Stück (Polyamid- Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
3	14 Stück (Polyamid- Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
4	28 Stück (Polyamid- Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
5	30 Stück (Polyamid- Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
6	35 Stück (Polyamid- Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
7	56 Stück (Polyamid- Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
8	70 Stück (Polyamid- Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Olanzapin Ranbaxy 10 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29102

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH
DE - 51377 Leverkusen

Referenzprodukt:

EU/1/96/022/008-010,026,032
ZYPREXA 10 mg überzogene Tabletten
Eli Lilly Nederland B.V.
NL-3991 RA Houten

Hersteller:

Ranbaxy Ireland Ltd.
IE - Cashel, Co. TipperaryCemelog-BRS Kft.
HU - 2040 BudaörsTerapia S.A.
RO - 400 632 Cluj-NapacoBasics GmbH
DE - 51377 Leverkusen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Polyamid- Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
2	10 Stück (Polyamid- Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
3	14 Stück (Polyamid- Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
4	28 Stück (Polyamid- Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
5	30 Stück (Polyamid- Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
6	35 Stück (Polyamid- Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
7	56 Stück (Polyamid- Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
8	70 Stück (Polyamid- Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Olanzapin Ranbaxy 15 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29103

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH
DE - 51377 Leverkusen

Referenzprodukt:

EU/1/96/022/012,021,027,033
ZYPREXA 15 mg überzogene Tabletten
Eli Lilly Nederland B.V.
NL-3991 RA Houten

Hersteller:

Ranbaxy Ireland Ltd.
IE - Cashel, Co. TipperaryBasics GmbH
DE - 51377 LeverkusenCemelog-BRS Kft.
HU - 2040 BudaörsTerapia S.A.
RO - 400 632 Cluj-Napaco

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Polyamid-Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
2	10 Stück (Polyamid-Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
3	14 Stück (Polyamid-Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
4	28 Stück (Polyamid-Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
5	30 Stück (Polyamid-Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
6	35 Stück (Polyamid-Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
7	56 Stück (Polyamid-Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
8	70 Stück (Polyamid-Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Olanzapin Ranbaxy 20 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29104

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH
DE - 51377 Leverkusen

Referenzprodukt:

EU/1/96/022/014,022,028,034
ZYPREXA 20 mg überzogene Tabletten
Eli Lilly Nederland B.V.
NL-3991 RA Houten

Hersteller:

Ranbaxy Ireland Ltd.
IE - Cashel, Co. TipperaryBasics GmbH
DE - 51377 LeverkusenCemelog-BRS Kft.
HU - 2040 BudaörsTerapia S.A.
RO - 400 632 Cluj-Napaco

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Polyamid-Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
2	10 Stück (Polyamid-Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
3	14 Stück (Polyamid-Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
4	28 Stück (Polyamid-Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
5	30 Stück (Polyamid-Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
6	35 Stück (Polyamid-Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
7	56 Stück (Polyamid-Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
8	70 Stück (Polyamid-Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Olanzapin Ranbaxy 5 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-29105

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH
DE - 51377 Leverkusen

Referenzprodukt:

EU/1/99/125/001,005,009,013
ZYPREXA VELOTAB 5 mg Schmelztabletten
Eli Lilly Nederland B.V.
NL-3991 RA Houten

Hersteller:

Ranbaxy Ireland Ltd.
IE - Cashel, Co. TipperaryCemelog-BRS Kft.
HU - 2040 BudaörsTerapia S.A.
RO - 400 632 Cluj-NapacoBasics GmbH
DE - 51377 Leverkusen

Wirkstoff(e):

+-----

Schmelztablette:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Polyamid-Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
2	10 Stück (Polyamid-Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
3	14 Stück (Polyamid-Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
4	28 Stück (Polyamid-Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
5	30 Stück (Polyamid-Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
6	35 Stück (Polyamid-Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
7	56 Stück (Polyamid-Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
8	70 Stück (Polyamid-Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Olanzapin Ranbaxy 10 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-29106

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH
DE - 51377 Leverkusen

Referenzprodukt:

EU/1/99/125/002,006,010,014
ZYPREXA VELOTAB 10 mg Schmelztabletten
Eli Lilly Nederland B.V.
NL-3991 RA Houten

Hersteller:

Ranbaxy Ireland Ltd.
IE - Cashel, Co. TipperaryTerapia S.A.
RO - 400 632 Cluj-NapacoBasics GmbH
DE - 51377 LeverkusenCemelog-BRS Kft.
HU - 2040 Budaörs

Wirkstoff(e):

+-----

Schmelztablette:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Polyamid-Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
2	10 Stück (Polyamid-Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
3	14 Stück (Polyamid-Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
4	28 Stück (Polyamid-Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
5	30 Stück (Polyamid-Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
6	35 Stück (Polyamid-Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
7	56 Stück (Polyamid-Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
8	70 Stück (Polyamid-Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Olanzapin Ranbaxy 15 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-29107

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH
DE - 51377 Leverkusen

Referenzprodukt:

EU/1/99/125/003,007,011,015
ZYPREXA VELOTAB 15 mg Schmelztabletten
Eli Lilly Nederland B.V.
NL-3991 RA Houten

Hersteller:

Ranbaxy Ireland Ltd.
IE - Cashel, Co. TipperaryBasics GmbH
DE - 51377 LeverkusenCemelog-BRS Kft.
HU - 2040 BudaörsTerapia S.A.
RO - 400 632 Cluj-Napaco

Wirkstoff(e):

+-----

Schmelztablette:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Polyamid-Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
2	10 Stück (Polyamid-Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
3	14 Stück (Polyamid-Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
4	28 Stück (Polyamid-Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
5	30 Stück (Polyamid-Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
6	35 Stück (Polyamid-Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
7	56 Stück (Polyamid-Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
8	70 Stück (Polyamid-Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Olanzapin Ranbaxy 20 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-29108

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH
DE - 51377 Leverkusen

Referenzprodukt:

EU/1/99/125/004,008,012,016
ZYPREXA VELOTAB 20 mg Schmelztabletten
Eli Lilly Nederland B.V.
NL-3991 RA Houten

Hersteller:

Ranbaxy Ireland Ltd.
IE - Cashel, Co. TipperaryBasics GmbH
DE - 51377 LeverkusenCemelog-BRS Kft.
HU - 2040 BudaörsTerapia S.A.
RO - 400 632 Cluj-Napaco

Wirkstoff(e):

+-----

Schmelztablette:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Polyamid-Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
2	10 Stück (Polyamid-Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
3	14 Stück (Polyamid-Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
4	28 Stück (Polyamid-Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
5	30 Stück (Polyamid-Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
6	35 Stück (Polyamid-Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
7	56 Stück (Polyamid-Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate
8	70 Stück (Polyamid-Aluminium-PVC-Aluminium)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Anastrozol Medico Uno 1 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29109

Zulassungsinhaber:

Medico Uno Pharma Kft.
HU - 2051 Biatorbagy

Referenzprodukt:

1-21490
Arimidex 1 mg Filmtabletten
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

Cemelog BRS Kft.
HU - 2040 Budaörs

Wirkstoff(e):

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

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Filmtabletten in Blister (PVC/Al)	036 Monate
2	14 Filmtabletten in Blister (PVC/Al)	036 Monate
3	20 Filmtabletten in Blister (PVC/Al)	036 Monate
4	28 Filmtabletten in Blister (PVC/Al)	036 Monate
5	30 Filmtabletten in Blister (PVC/Al)	036 Monate
6	50 Filmtabletten in Blister (PVC/Al)	036 Monate
7	56 Filmtabletten in Blister (PVC/Al)	036 Monate
8	60 Filmtabletten in Blister (PVC/Al)	036 Monate
9	84 Filmtabletten in Blister (PVC/Al)	036 Monate
10	90 Filmtabletten in Blister (PVC/Al)	036 Monate
11	98 Filmtabletten in Blister (PVC/Al)	036 Monate
12	100 Filmtabletten in Blister (PVC/Al)	036 Monate
13	300 Filmtabletten in Blister (PVC/Al)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Anastrozol Actavis 1 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29110

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-21490
Arimidex 1 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:

Anastrozol

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Indapamid Arcana 1,5 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-29111

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1147 Wien

Referenzprodukt:

1-21433
FLUDEX Retard 1,5 mg - Filmtabletten
Les Laboratoires Servier
FR-92200 Neuilly-sur-Seine

Hersteller:

McDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories
IE - Dublin 13Mylan S.A.S.
FR - 69330 MeyzieuMylan S.A.S.
FR - 69800 Saint Priest

Wirkstoff(e):

+-----

Retardtablette

++-----

Kern :

Indapamid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (PVC/Al-Bliester)	036 Monate
2	30 Stück (PVC/Al-Bliester)	036 Monate
3	90 Stück (PVC/Al-Bliester)	036 Monate
4	100 Stück (PVC/Al-Bliester)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Indapamid Hexal 1,5 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-29112

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

1-21433
FLUDEX Retard 1,5 mg - Filmtabletten
Les Laboratoires Servier
FR-92200 Neuilly-sur-Seine

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 GerlingenLek S.A.
PL - 02-672 Warszawa

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Indapamid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (PVC/PVDC/Al-Bliester)	024 Monate
2	15 Stück (PVC/PVDC/Al-Bliester)	024 Monate
3	20 Stück (PVC/PVDC/Al-Bliester)	024 Monate
4	30 Stück (PVC/PVDC/Al-Bliester)	024 Monate
5	10 Stück (Al/Al-Bliester)	024 Monate
6	15 Stück (Al/Al-Bliester)	024 Monate
7	20 Stück (Al/Al-Bliester)	024 Monate
8	30 Stück (Al/Al-Bliester)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Indapamid 1A Pharma 1,5 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-29113

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

1-21433
FLUDEX Retard 1,5 mg - Filmtabletten
Les Laboratoires Servier
FR-92200 Neuilly-sur-Seine

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 GerlingenLek S.A.
PL - 02-672 Warszawa

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Indapamid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (PVC/PVDC/Al-Bliester)	024 Monate
2	15 Stück (PVC/PVDC/Al-Bliester)	024 Monate
3	20 Stück (PVC/PVDC/Al-Bliester)	024 Monate
4	30 Stück (PVC/PVDC/Al-Bliester)	024 Monate
5	60 Stück (PVC/PVDC/Al-Bliester)	024 Monate
6	90 Stück (PVC/PVDC/Al-Bliester)	024 Monate
7	10 Stück (Al/Al-Bliester)	024 Monate
8	15 Stück (Al/Al-Bliester)	024 Monate
9	20 Stück (Al/Al-Bliester)	024 Monate
10	30 Stück (Al/Al-Bliester)	024 Monate
11	60 Stück (Al/Al-Bliester)	024 Monate
12	90 Stück (Al/Al-Bliester)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Baldrian "Sanova" Nacht - Dragees

Z.Nr.: 1-29115

Zulassungsinhaber:

Sanova Pharma GmbH
AT - 1110 Wien

Hersteller:

Sanova Pharma GmbH
AT - 1110 Wien

Wirkstoff(e):

+-----

Überzogene Tablette:

++-----

Kern:

Radix Valerianae (Auszug)
(Extr. sicc., DEV: 3-6:1, Auszugsmittel: Ethanol 70% (v/v))

ATC-Klassifikation(en):

N05CM09 Nervensystem / Psycholeptika / Hypnotika und Sedativa / Andere
Hypnotika und Sedativa / Baldrian

Packungsgrößen:

Nr.

1 40 Stück in Tablettenbehältnis aus Weißblech

Laufzeit

024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Anastrozol mibe 1 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29116

Zulassungsinhaber:
mibe VertriebsGmbH
DE - 07745 JenaReferenzprodukt:
1-21490
Arimidex 1 mg Filmtabletten
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 WienHersteller:
Siegfried Generics Malta Ltd
MT - BBG 07 Hal Far

Haupt Pharma Münster GmbH
DE - 48159 Münster

Mibe GmbH Arzneimittel
DE - 06796 Brehna

Wirkstoff(e):

+-----
Filmtablette
++-----
Kern :
AnastrozolATC-Klassifikation(en):
L02BG03 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel / Endokrine
Therapie / Hormonantagonisten und verwandte Mittel /
Enzym-Inhibitoren / Anastrozol

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	20 Stück (Blister)	036 Monate
2	28 Stück (Blister)	036 Monate
3	30 Stück (Blister)	036 Monate
4	84 Stück (Blister)	036 Monate
5	98 Stück (Blister)	036 Monate
6	100 Stück (Blister)	036 Monate
7	300 Stück (Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe
NR, apothekenpflichtig

Escitalopram G.L. 5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29117

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-24549
Cipralext 5 mg - Filmtabletten
H.Lundbeck A/S
DK-2500 Kopenhagen - Valby

Hersteller:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 LannachDragenopharm Apotheker Püschl GmbH
DE - 84529 Tittmoning

Wirkstoff(e):

+-----
Filmtablette++-----
Kern:Escitalopram Oxalat
(entsprechend 5 mg Escitalopram)

ATC-Klassifikation(en):

N06AB10 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Selektive
Serotonin-Wiederaufnahmehemmer / Escitalopram

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Filmtabletten in Blister (oPA/Al/PVC/Al)	036 Monate
2	14 Filmtabletten in Blister (oPA/Al/PVC/Al)	036 Monate
3	15 Filmtabletten in Blister (oPA/Al/PVC/Al)	036 Monate
4	20 Filmtabletten in Blister (oPA/Al/PVC/Al)	036 Monate
5	28 Filmtabletten in Blister (oPA/Al/PVC/Al)	036 Monate
6	30 Filmtabletten in Blister (oPA/Al/PVC/Al)	036 Monate
7	49 Filmtabletten in Blister (oPA/Al/PVC/Al)	036 Monate
8	50 Filmtabletten in Blister (oPA/Al/PVC/Al)	036 Monate
9	56 Filmtabletten in Blister (oPA/Al/PVC/Al)	036 Monate
10	60 Filmtabletten in Blister (oPA/Al/PVC/Al)	036 Monate
11	84 Filmtabletten in Blister (oPA/Al/PVC/Al)	036 Monate
12	90 Filmtabletten in Blister (oPA/Al/PVC/Al)	036 Monate
13	98 Filmtabletten in Blister (oPA/Al/PVC/Al)	036 Monate
14	100 Filmtabletten in Blister (oPA/Al/PVC/Al)	036 Monate
15	500 Filmtabletten in Blister (oPA/Al/PVC/Al)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Escitalopram G.L. 10 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29118

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-24550
Cipralex 10 mg - Filmtabletten
H.Lundbeck A/S
DK-2500 Kopenhagen - Valby

Hersteller:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 LannachDragenopharm Apotheker Püschl GmbH
DE - 84529 Tittmoning

Wirkstoff(e):

+-----
Filmtablette++-----
Kern:Escitalopram Oxalat
(entsprechend 10 mg Escitalopram)

ATC-Klassifikation(en):

N06AB10 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Selektive
Serotonin-Wiederaufnahmehemmer / Escitalopram

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Filmtabletten in Blister (oPA/Al/PVC/Al)	036 Monate
2	14 Filmtabletten in Blister (oPA/Al/PVC/Al)	036 Monate
3	15 Filmtabletten in Blister (oPA/Al/PVC/Al)	036 Monate
4	20 Filmtabletten in Blister (oPA/Al/PVC/Al)	036 Monate
5	28 Filmtabletten in Blister (oPA/Al/PVC/Al)	036 Monate
6	30 Filmtabletten in Blister (oPA/Al/PVC/Al)	036 Monate
7	49 Filmtabletten in Blister (oPA/Al/PVC/Al)	036 Monate
8	50 Filmtabletten in Blister (oPA/Al/PVC/Al)	036 Monate
9	56 Filmtabletten in Blister (oPA/Al/PVC/Al)	036 Monate
10	60 Filmtabletten in Blister (oPA/Al/PVC/Al)	036 Monate
11	84 Filmtabletten in Blister (oPA/Al/PVC/Al)	036 Monate
12	90 Filmtabletten in Blister (oPA/Al/PVC/Al)	036 Monate
13	98 Filmtabletten in Blister (oPA/Al/PVC/Al)	036 Monate
14	100 Filmtabletten in Blister (oPA/Al/PVC/Al)	036 Monate
15	500 Filmtabletten in Blister (oPA/Al/PVC/Al)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Escitalopram G.L. 15 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29119

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-24551
Cipralex 15 mg - Filmtabletten
H.Lundbeck A/S
DK-2500 Kopenhagen - Valby

Hersteller:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 LannachDragenopharm Apotheker Püschl GmbH
DE - 84529 Tittmoning

Wirkstoff(e):

+-----
Filmtablette++-----
Kern:Escitalopram Oxalat
(entsprechend 15 mg Escitalopram)

ATC-Klassifikation(en):

N06AB10 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Selektive
Serotonin-Wiederaufnahmehemmer / Escitalopram

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Filmtabletten in Blister (oPA/Al/PVC/Al)	036 Monate
2	14 Filmtabletten in Blister (oPA/Al/PVC/Al)	036 Monate
3	15 Filmtabletten in Blister (oPA/Al/PVC/Al)	036 Monate
4	20 Filmtabletten in Blister (oPA/Al/PVC/Al)	036 Monate
5	28 Filmtabletten in Blister (oPA/Al/PVC/Al)	036 Monate
6	30 Filmtabletten in Blister (oPA/Al/PVC/Al)	036 Monate
7	49 Filmtabletten in Blister (oPA/Al/PVC/Al)	036 Monate
8	50 Filmtabletten in Blister (oPA/Al/PVC/Al)	036 Monate
9	56 Filmtabletten in Blister (oPA/Al/PVC/Al)	036 Monate
10	60 Filmtabletten in Blister (oPA/Al/PVC/Al)	036 Monate
11	84 Filmtabletten in Blister (oPA/Al/PVC/Al)	036 Monate
12	90 Filmtabletten in Blister (oPA/Al/PVC/Al)	036 Monate
13	98 Filmtabletten in Blister (oPA/Al/PVC/Al)	036 Monate
14	100 Filmtabletten in Blister (oPA/Al/PVC/Al)	036 Monate
15	500 Filmtabletten in Blister (oPA/Al/PVC/Al)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Escitalopram G.L. 20 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29120

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-24552
Cipralext 20 mg - Filmtabletten
H.Lundbeck A/S
DK-2500 Kopenhagen - Valby

Hersteller:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 LannachDragenopharm Apotheker Püschl GmbH
DE - 84529 Tittmoning

Wirkstoff(e):

+-----
Filmtablette++-----
Kern:Escitalopram Oxalat
(entsprechend 20 mg Escitalopram)

ATC-Klassifikation(en):

N06AB10 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Selektive
Serotonin-Wiederaufnahmehemmer / Escitalopram

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Filmtabletten in Blister (oPA/Al/PVC/Al)	036 Monate
2	14 Filmtabletten in Blister (oPA/Al/PVC/Al)	036 Monate
3	15 Filmtabletten in Blister (oPA/Al/PVC/Al)	036 Monate
4	20 Filmtabletten in Blister (oPA/Al/PVC/Al)	036 Monate
5	28 Filmtabletten in Blister (oPA/Al/PVC/Al)	036 Monate
6	30 Filmtabletten in Blister (oPA/Al/PVC/Al)	036 Monate
7	49 Filmtabletten in Blister (oPA/Al/PVC/Al)	036 Monate
8	50 Filmtabletten in Blister (oPA/Al/PVC/Al)	036 Monate
9	56 Filmtabletten in Blister (oPA/Al/PVC/Al)	036 Monate
10	60 Filmtabletten in Blister (oPA/Al/PVC/Al)	036 Monate
11	84 Filmtabletten in Blister (oPA/Al/PVC/Al)	036 Monate
12	90 Filmtabletten in Blister (oPA/Al/PVC/Al)	036 Monate
13	98 Filmtabletten in Blister (oPA/Al/PVC/Al)	036 Monate
14	100 Filmtabletten in Blister (oPA/Al/PVC/Al)	036 Monate
15	500 Filmtabletten in Blister (oPA/Al/PVC/Al)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Airathon 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29121

Zulassungsinhaber:

Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1220 Wien

Referenzprodukt:

1-22766
Singulair 10 mg Filmtabletten
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

Merck Sharp & Dohme BV
NL - 2031 BN HaarlemVianex S.A. - Plant A
GR - 14451 Metamorphossi, Attika

Wirkstoff(e):

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

Montelukast Natrium

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	036 Monate
2	10 Stück (Blister)	036 Monate
3	14 Stück (Blister)	036 Monate
4	20 Stück (Blister)	036 Monate
5	28 Stück (Blister)	036 Monate
6	30 Stück (Blister)	036 Monate
7	50 Stück (Blister)	036 Monate
8	56 Stück (Blister)	036 Monate
9	84 Stück (Blister)	036 Monate
10	90 Stück (Blister)	036 Monate
11	98 Stück (Blister)	036 Monate
12	100 Stück (Blister)	036 Monate
13	140 Stück (Blister)	036 Monate
14	200 Stück (Blister)	036 Monate
15	49 Stück (Blister-Einzeldosen)	036 Monate
16	50 Stück (Blister-Einzeldosen)	036 Monate
17	56 Stück (Blister-Einzeldosen)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Airathon 5 mg Kautabletten

Z.Nr.: 1-29122

Zulassungsinhaber:

Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1220 Wien

Referenzprodukt:

1-22765
Singulair 5 mg Kautabletten für Kinder
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

Merck Sharp & Dohme BV
NL - 2031 BN HaarlemVianex S.A. - Plant A
GR - 14451 Metamorphossi, Attika

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Montelukast Natrium

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	024 Monate
2	10 Stück (Blister)	024 Monate
3	14 Stück (Blister)	024 Monate
4	20 Stück (Blister)	024 Monate
5	28 Stück (Blister)	024 Monate
6	30 Stück (Blister)	024 Monate
7	50 Stück (Blister)	024 Monate
8	56 Stück (Blister)	024 Monate
9	84 Stück (Blister)	024 Monate
10	90 Stück (Blister)	024 Monate
11	98 Stück (Blister)	024 Monate
12	100 Stück (Blister)	024 Monate
13	140 Stück (Blister)	024 Monate
14	200 Stück (Blister)	024 Monate
15	49 Stück (Blister-Einzeldosen)	024 Monate
16	50 Stück (Blister-Einzeldosen)	024 Monate
17	56 Stück (Blister-Einzeldosen)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Vagifem 10 Mikrogramm Vaginaltabletten

Z.Nr.: 1-29123

Zulassungsinhaber:

Novo Nordisk A/S
DK - 2880 Bagsvaerd

Hersteller:

Novo Nordisk A/S
DK - 2880 Bagsvaerd

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Estradiol
(. 0,5 H₂O - entsprechend 10 µg Estradiol)

ATC-Klassifikation(en):

G03CA03 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Sexualhormone und
Modulatoren des Genitalsystems / Estrogene / Natürliche und
halbsynthetische Estrogene, rein / Estradiol

Packungsgrößen:

Nr.

1 3 x 6 Stück (Applikatoren)

2 4 x 6 Stück (Applikatoren)

Laufzeit

036 Monate

036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Anastrozol Ebewe 1 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29124

Zulassungsinhaber:

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

Referenzprodukt:

1-21490
Arimidex 1 mg Filmtabletten
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

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

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	20 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
2	28 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
3	30 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
4	50 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
5	84 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
6	98 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
7	100 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
8	300 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
9	100 Stück (HDPE-Behältnisse)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Anastrozol Bluefish 1 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29125

Zulassungsinhaber:

Bluefish Pharmaceuticals AB
SE - 111 23 Stockholm

Referenzprodukt:

1-21490
Arimidex 1 mg Filmtabletten
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

Bluefish Pharmaceuticals AB
SE - 111 23 Stockholm

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Anastrozol

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	28 Stück (PVC/Al- Blister)	018 Monate
2	30 Stück (PVC/Al- Blister)	018 Monate
3	98 Stück (PVC/Al- Blister)	018 Monate
4	100 Stück (PVC/Al- Blister)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

multiLac kaliumfrei Hämofiltrationslösung

Z.Nr.: 1-29126

Zulassungsinhaber:

Fresenius Medical Care Deutschland GmbH
DE - 61346 Bad Homburg v.d.H.

Hersteller:

Fresenius Medical Care Deutschland GmbH
DE - 66606 St. Wendel

Wirkstoff(e):

+-----

Hämofiltrationslösung (1000 ml) :

Natriumchlorid

Calciumchlorid

(.2H₂O)

Magnesiumchlorid

(.6H₂O)

Natriumlactat

(50%ige Lösung)

Glucose

(.H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

B05ZB

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

Packungsgrößen:

Nr.

1 2 Beutel (à 5000 ml)

2 8 Beutel (à 5000 ml)

Laufzeit

024 Monate

024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

multiLac 2 mmol/l Kalium Hämofiltrationslösung

Z.Nr.: 1-29127

Zulassungsinhaber:

Fresenius Medical Care Deutschland GmbH
DE - 61346 Bad Homburg v.d.H.

Hersteller:

Fresenius Medical Care Deutschland GmbH
DE - 66606 St. Wendel

Wirkstoff(e):

+-----

Hämofiltrationslösung (1000 ml) :

Natriumchlorid

Kaliumchlorid

Calciumchlorid

(.2H₂O)

Magnesiumchlorid

(.6H₂O)

Natriumlactat

(50%ige Lösung)

Glucose

(.H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

B05ZB

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

Packungsgrößen:

Nr.

1 2 Beutel (à 5000 ml)

2 8 Beutel (à 5000 ml)

Laufzeit

024 Monate

024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

multiLac 3 mmol/l Kalium Hämofiltrationslösung

Z.Nr.: 1-29128

Zulassungsinhaber:

Fresenius Medical Care Deutschland GmbH
DE - 61346 Bad Homburg v.d.H.

Hersteller:

Fresenius Medical Care Deutschland GmbH
DE - 66606 St. Wendel

Wirkstoff(e):

+-----

Hämofiltrationslösung (1000 ml) :

Natriumchlorid

Kaliumchlorid

Calciumchlorid

(.2H₂O)

Magnesiumchlorid

(.6H₂O)

Natriumlactat

(50%ige Lösung)

Glucose

(.H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

B05ZB

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

Packungsgrößen:

Nr.

1 2 Beutel (à 5000 ml)

2 8 Beutel (à 5000 ml)

Laufzeit

024 Monate

024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

multiLac 4 mmol/l Kalium Hämofiltrationslösung

Z.Nr.: 1-29129

Zulassungsinhaber:

Fresenius Medical Care Deutschland GmbH
DE - 61346 Bad Homburg v.d.H.

Hersteller:

Fresenius Medical Care Deutschland GmbH
DE - 66606 St. Wendel

Wirkstoff(e):

+-----

Hämofiltrationslösung (1000 ml) :

Natriumchlorid

Kaliumchlorid

Calciumchlorid

(.2H₂O)

Magnesiumchlorid

(.6H₂O)

Natriumlactat

(50%ige Lösung)

Glucose

(.H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

B05ZB

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

Packungsgrößen:

Nr.

1 2 Beutel (à 5000 ml)

2 8 Beutel (à 5000 ml)

Laufzeit

024 Monate

024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Omediprol 10 mg magensaftresistente Kapseln

Z.Nr.: 1-29130

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-20934

Losec 10 mg - Kapseln

AstraZeneca Österreich GmbH

AT-1037 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

+ +-----

Kapselinhalt:

Omeprazol

ATC-Klassifikation(en):

A02BC01

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	018 Monate
2	14 Stück (Blister)	018 Monate
3	15 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	90 Stück (Blister)	018 Monate
10	98 Stück (Blister)	018 Monate
11	100 Stück (Blister)	018 Monate
12	140 Stück (Blister)	018 Monate
13	280 Stück (Blister)	018 Monate
14	500 Stück (Blister)	018 Monate
15	7 Stück (HDPE-Kapselbehältnis)	036 Monate
16	14 Stück (HDPE-Kapselbehältnis)	036 Monate
17	28 Stück (HDPE-Kapselbehältnis)	036 Monate
18	30 Stück (HDPE-Kapselbehältnis)	036 Monate
19	56 Stück (HDPE-Kapselbehältnis)	036 Monate
20	60 Stück (HDPE-Kapselbehältnis)	036 Monate
21	90 Stück (HDPE-Kapselbehältnis)	036 Monate
22	100 Stück (HDPE-Kapselbehältnis)	036 Monate
23	500 Stück (HDPE-Kapselbehältnis)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Omediprol 20 mg magensaftresistente Kapseln

Z.Nr.: 1-29131

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-19207
Losec 20 mg - Kapseln
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Omeprazol

ATC-Klassifikation(en):

A02BC01 Alimentäres System und Stoffwechsel / Mittel bei säure bedingten
Erkrankungen / Mittel bei peptischem Ulkus und
gastroesophagealer Refluxkrankheit / Protonenpumpenhemmer /
Omeprazol

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	036 Monate
2	14 Stück (Blister)	036 Monate
3	15 Stück (Blister)	036 Monate
4	28 Stück (Blister)	036 Monate
5	30 Stück (Blister)	036 Monate
6	50 Stück (Blister)	036 Monate
7	56 Stück (Blister)	036 Monate
8	60 Stück (Blister)	036 Monate
9	90 Stück (Blister)	036 Monate
10	98 Stück (Blister)	036 Monate
11	100 Stück (Blister)	036 Monate
12	140 Stück (Blister)	036 Monate
13	280 Stück (Blister)	036 Monate
14	500 Stück (Blister)	036 Monate
15	7 Stück (HDPE-Kapselbehältnis)	036 Monate
16	14 Stück (HDPE-Kapselbehältnis)	036 Monate
17	28 Stück (HDPE-Kapselbehältnis)	036 Monate
18	30 Stück (HDPE-Kapselbehältnis)	036 Monate
19	56 Stück (HDPE-Kapselbehältnis)	036 Monate
20	60 Stück (HDPE-Kapselbehältnis)	036 Monate
21	90 Stück (HDPE-Kapselbehältnis)	036 Monate
22	100 Stück (HDPE-Kapselbehältnis)	036 Monate
23	500 Stück (HDPE-Kapselbehältnis)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe Rp, apothekenpflichtig

Omediprol 40 mg magensaftresistente Kapseln

Z.Nr.: 1-29132

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-19207
Losec 20 mg - Kapseln
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Omeprazol

ATC-Klassifikation(en):

A02BC01 Alimentäres System und Stoffwechsel / Mittel bei säure bedingten
Erkrankungen / Mittel bei peptischem Ulkus und
gastroesophagealer Refluxkrankheit / Protonenpumpenhemmer /
Omeprazol

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	036 Monate
2	14 Stück (Blister)	036 Monate
3	15 Stück (Blister)	036 Monate
4	28 Stück (Blister)	036 Monate
5	30 Stück (Blister)	036 Monate
6	50 Stück (Blister)	036 Monate
7	56 Stück (Blister)	036 Monate
8	60 Stück (Blister)	036 Monate
9	90 Stück (Blister)	036 Monate
10	98 Stück (Blister)	036 Monate
11	100 Stück (Blister)	036 Monate
12	140 Stück (Blister)	036 Monate
13	280 Stück (Blister)	036 Monate
14	500 Stück (Blister)	036 Monate
15	7 Stück (HDPE-Kapselbehältnis)	036 Monate
16	14 Stück (HDPE-Kapselbehältnis)	036 Monate
17	28 Stück (HDPE-Kapselbehältnis)	036 Monate
18	30 Stück (HDPE-Kapselbehältnis)	036 Monate
19	56 Stück (HDPE-Kapselbehältnis)	036 Monate
20	60 Stück (HDPE-Kapselbehältnis)	036 Monate
21	90 Stück (HDPE-Kapselbehältnis)	036 Monate
22	100 Stück (HDPE-Kapselbehältnis)	036 Monate
23	500 Stück (HDPE-Kapselbehältnis)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe Rp, apothekenpflichtig

Piperacillin/Tazobactam Aurobindo 2 g/0,25 g Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29133

Zulassungsinhaber:

Aurobindo Pharma (Malta) Ltd
MT - VLT 11 Valetta

Referenzprodukt:

1-20603
Tazonam 4,0 g/0,5 g - Trockenstechampullen
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 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 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 x 30 ml (Durchstechflasche)	024 Monate
2	12 x 30 ml (Durchstechflaschen)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Piperacillin/Tazobactam Aurobindo 4 g/0,5 g Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29134

Zulassungsinhaber:

Aurobindo Pharma (Malta) Ltd
MT - VLT 11 Valetta

Referenzprodukt:

1-20603
Tazonam 4,0 g/0,5 g - Trockenstechampullen
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 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 x 48 ml (Durchstechflasche)	024 Monate
2	12 x 48 ml (Durchstechflaschen)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Ciprofloxacin Tenlec 2 mg/ml Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29135

Zulassungsinhaber:

Tenlec Pharma Ltd
GB - BN27 1PQ East Sussex

Referenzprodukt:

1-20997
Ciproxin 400 mg - Infusionsflaschen
Bayer Austria GmbH
AT-1160 Wien

Hersteller:

Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 2100 Gödöllő

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Ciprofloxacin
(liegt in der Endlösung als Lactat vor - 2,544 mg)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.

1	1 x 100 ml (Beutel)
2	10 x 100 ml (Beutel)
3	1 x 200 ml (Beutel)
4	10 x 200 ml (Beutel)

Laufzeit

036 Monate
036 Monate
036 Monate
036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Terbinafin Arcana 10 mg/g Creme

Z.Nr.: 1-29137

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-19581
Lamisil - Creme
Novartis Consumer Health - Gebro GmbH
AT-6391 Fieberbrunn/Tirol

Hersteller:

McDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories
IE - Dublin 13Gedeon Richter Plc.
HU - 1103 Budapest

Wirkstoff(e):

+-----

100 g:

Terbinafin Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

D01AE15 Dermatika / Antimykotika zur dermatologischen Anwendung /
Antimykotika zur topischen Anwendung / Andere Antimykotika zur
topischen Anwendung / Terbinafin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7,5 g Tube	048 Monate
2	15 g Tube	048 Monate
3	30 g Tube	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Bisoprolol-HCT 1A Pharma 5 mg/12,5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29138

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

1-20079
Concor plus - Filmtabletten
Merck Gesellschaft m.b.H.
AT-1147 Wien

Hersteller:

Salutas Pharma GmbH
DE - 70839 GerlingenSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenLek S.A.
PL - 95-010 StrykowLek S.A.
PL - 02-672 WarszawaLek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Bisoprolol Hemifumarat
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	14 Stück (PVC/Aclar-Alu-Blister)	060 Monate
2	20 Stück (PVC/Aclar-Alu-Blister)	060 Monate
3	28 Stück (PVC/Aclar-Alu-Blister)	060 Monate
4	30 Stück (PVC/Aclar-Alu-Blister)	060 Monate
5	50 Stück (PVC/Aclar-Alu-Blister)	060 Monate
6	56 Stück (PVC/Aclar-Alu-Blister)	060 Monate
7	60 Stück (PVC/Aclar-Alu-Blister)	060 Monate
8	100 Stück (PVC/Aclar-Alu-Blister)	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Bisoprolol-HCT 1A Pharma 10 mg/25 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29139

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

1-20079
Concor plus - Filmtabletten
Merck Gesellschaft m.b.H.
AT-1147 Wien

Hersteller:

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenLek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 GerlingenLek S.A.
PL - 95-010 StrykowLek S.A.
PL - 02-672 Warszawa

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Bisoprolol Hemifumarat
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	14 Stück (PVC/Aclar-Alu-Blister)	060 Monate
2	20 Stück (PVC/Aclar-Alu-Blister)	060 Monate
3	28 Stück (PVC/Aclar-Alu-Blister)	060 Monate
4	30 Stück (PVC/Aclar-Alu-Blister)	060 Monate
5	50 Stück (PVC/Aclar-Alu-Blister)	060 Monate
6	56 Stück (PVC/Aclar-Alu-Blister)	060 Monate
7	60 Stück (PVC/Aclar-Alu-Blister)	060 Monate
8	100 Stück (PVC/Aclar-Alu-Blister)	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Bisoprolol-HCT Sandoz 5 mg/12,5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29140

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

1-20079
Concor plus - Filmtabletten
Merck Gesellschaft m.b.H.
AT-1147 Wien

Hersteller:

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 GerlingenLek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaLek S.A.
PL - 02-672 WarszawaLek S.A.
PL - 95-010 Strykow

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Bisoprolol Hemifumarat
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	14 Stück (PVC/Aclar-Alu-Blister)	060 Monate
2	20 Stück (PVC/Aclar-Alu-Blister)	060 Monate
3	28 Stück (PVC/Aclar-Alu-Blister)	060 Monate
4	30 Stück (PVC/Aclar-Alu-Blister)	060 Monate
5	50 Stück (PVC/Aclar-Alu-Blister)	060 Monate
6	56 Stück (PVC/Aclar-Alu-Blister)	060 Monate
7	60 Stück (PVC/Aclar-Alu-Blister)	060 Monate
8	100 Stück (PVC/Aclar-Alu-Blister)	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Bisoprolol-HCT Sandoz 10 mg/25 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29141

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

1-20079
Concor plus - Filmtabletten
Merck Gesellschaft m.b.H.
AT-1147 Wien

Hersteller:

Lek S.A.
PL - 02-672 WarszawaLek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 GerlingenLek S.A.
PL - 95-010 Strykow

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Bisoprolol Hemifumarat
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	14 Stück (PVC/Aclar-Alu-Blister)	060 Monate
2	20 Stück (PVC/Aclar-Alu-Blister)	060 Monate
3	28 Stück (PVC/Aclar-Alu-Blister)	060 Monate
4	30 Stück (PVC/Aclar-Alu-Blister)	060 Monate
5	50 Stück (PVC/Aclar-Alu-Blister)	060 Monate
6	56 Stück (PVC/Aclar-Alu-Blister)	060 Monate
7	60 Stück (PVC/Aclar-Alu-Blister)	060 Monate
8	100 Stück (PVC/Aclar-Alu-Blister)	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Cloroden 75 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29142

Zulassungsinhaber:

Interpharm Produktions GmbH
AT - 1160 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Kwizda Pharma GmbH
AT - 1160 WienPharmathen S.A.
GR - 153 51 Pallini AttikiPharmathen International S.A.
GR - 69300 Rodopi

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	10 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
2	28 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
3	30 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
4	50 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
5	84 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
6	90 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
7	100 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
8	10 Stück (PA/Al/PVC-Alu-Folie (Alu-Alu-Blister))	024 Monate
9	28 Stück (PA/Al/PVC-Alu-Folie (Alu-Alu-Blister))	024 Monate
10	30 Stück (PA/Al/PVC-Alu-Folie (Alu-Alu-Blister))	024 Monate
11	50 Stück (PA/Al/PVC-Alu-Folie (Alu-Alu-Blister))	024 Monate
12	84 Stück (PA/Al/PVC-Alu-Folie (Alu-Alu-Blister))	024 Monate
13	90 Stück (PA/Al/PVC-Alu-Folie (Alu-Alu-Blister))	024 Monate
14	100 Stück (PA/Al/PVC-Alu-Folie (Alu-Alu-Blister))	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Nivaject 2,5 mg/ml - Injektionslösung

Z.Nr.: 1-29143

Zulassungsinhaber:

MEDAS Marketingservice GmbH
AT - 2372 Gießhübl

Hersteller:

Olainfarm AS
LV - 2114 Olaine

Wirkstoff(e):

+-----
pro ml:

Galantamin Hydrobromid

ATC-Klassifikation(en):

N06DA04 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Galantamin

Packungsgrößen:

Nr.

1 1 x 10 Ampullen
2 10 x 10 Ampullen

Laufzeit

036 Monate

036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Nivaject 5 mg/ml - Injektionslösung

Z.Nr.: 1-29144

Zulassungsinhaber:

MEDAS Marketingservice GmbH
AT - 2372 Gießhübl

Hersteller:

Olainfarm AS
LV - 2114 Olaine

Wirkstoff(e):

+-----
pro ml:

Galantamin Hydrobromid

ATC-Klassifikation(en):

N06DA04 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Galantamin

Packungsgrößen:

Nr.

1 1 x 10 Ampullen
2 10 x 10 Ampullen

Laufzeit

036 Monate

036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Amoxicillin/Clavulansäure Aurobindo 500 mg/125 mg
Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29145

Zulassungsinhaber:

Aurobindo Pharma Limited
GB - HA4 6QD South Ruislip

Referenzprodukt:

1-17839
Augmentin 625 mg (500 mg/125 mg) Filmtabletten
GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT-1140 Wien

Hersteller:

Milpharm Ltd
GB - HA4 6QD South Ruislip

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

+ +-----

Kern:

Amoxicillin
(. 3 H₂O - entsprechend 500 mg Amoxicillin)
Kaliumclavulanat
(entsprechend 125 mg Clavulansäure)

ATC-Klassifikation(en):

J01CR02 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur
systemischen Anwendung / Betalactam-Antibiotika, Penicilline /
Kombinationen von Penicillinen, inkl. Beta-Lactamase-Inhibitoren
/ Amoxicillin und Enzym-Inhibitoren

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	4 Stück (Blister)	024 Monate
2	5 Stück (Blister)	024 Monate
3	6 Stück (Blister)	024 Monate
4	7 Stück (Blister)	024 Monate
5	8 Stück (Blister)	024 Monate
6	10 Stück (Blister)	024 Monate
7	12 Stück (Blister)	024 Monate
8	14 Stück (Blister)	024 Monate
9	15 Stück (Blister)	024 Monate
10	16 Stück (Blister)	024 Monate
11	20 Stück (Blister)	024 Monate
12	21 Stück (Blister)	024 Monate
13	25 Stück (Blister)	024 Monate
14	30 Stück (Blister)	024 Monate
15	35 Stück (Blister)	024 Monate
16	40 Stück (Blister)	024 Monate
17	50 Stück (Blister)	024 Monate
18	100 Stück (Blister)	024 Monate
19	500 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe NR, apothekenpflichtig

**Amoxicillin/Clavulansäure Aurobindo 875 mg/125 mg
Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29146

Zulassungsinhaber:

Aurobindo Pharma Limited
GB - HA4 6QD South Ruislip

Referenzprodukt:

1-21396
Augmentin 1 g (875 mg/125 mg) Filmtabletten
GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT-1140 Wien

Hersteller:

Milpharm Ltd
GB - HA4 6QD South Ruislip

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

+ +-----

Kern:

Amoxicillin
(. 3 H₂O - entsprechend 875 mg Amoxicillin)
Kaliumclavulanat
(entsprechend 125 mg Clavulansäure)

ATC-Klassifikation(en):

J01CR02 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur
systemischen Anwendung / Betalactam-Antibiotika, Penicilline /
Kombinationen von Penicillinen, inkl. Beta-Lactamase-Inhibitoren
/ Amoxicillin und Enzym-Inhibitoren

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	4 Stück (Blister)	024 Monate
2	5 Stück (Blister)	024 Monate
3	6 Stück (Blister)	024 Monate
4	7 Stück (Blister)	024 Monate
5	8 Stück (Blister)	024 Monate
6	10 Stück (Blister)	024 Monate
7	12 Stück (Blister)	024 Monate
8	14 Stück (Blister)	024 Monate
9	15 Stück (Blister)	024 Monate
10	16 Stück (Blister)	024 Monate
11	20 Stück (Blister)	024 Monate
12	21 Stück (Blister)	024 Monate
13	25 Stück (Blister)	024 Monate
14	30 Stück (Blister)	024 Monate
15	35 Stück (Blister)	024 Monate
16	40 Stück (Blister)	024 Monate
17	50 Stück (Blister)	024 Monate
18	100 Stück (Blister)	024 Monate
19	500 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe NR, apothekenpflichtig

Homöopathische Arzneispezialitäten - human**PHÖNIX Solidago Tropfen**

Z.Nr.: 3-00370

Zulassungsinhaber:

Phönix Laboratorium GmbH
DE - 71149 Bondorf

Hersteller:

Phönix Laboratorium GmbH
DE - 71149 Bondorf

Wirkstoff(e):

+-----
100 ml (96,96 g)Flos Arnicae (Auszug)
(D2, Glückselig)
Tetrachlorogold(III)-säure
(. 3H₂O; D5)
Kaolinum ponderosum
(Urtinktur, Glückselig)
Kampfer
(D-Kampfer, D3)
Kupfersulfat
(. 5H₂O; D4)
Folium Digitalis purpureae (Auszug)
(D4, Glückselig)
Herba Spiraeae (Auszug)
(Urtinktur, Glückselig)
Quecksilber(II)-chlorid
(D6, Glückselig)
Fructus Juniperi (Auszug)
(Urtinktur, Glückselig)
Herba Virgaureae (Auszug)
(Urtinktur, Glückselig)
Diantimontrisulfid
(D8)
Herba Urticae (Auszug)
(urens; D2, Glückselig)

Hauptindikation(en)(WHO):

TY000 Therapeutische Verwendung, andere

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	50 ml	060 Monate
2	100 ml	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

PHÖNIX Lymphophön Tropfen

Z.Nr.: 3-00371

Zulassungsinhaber:

Phönix Laboratorium GmbH
DE - 71149 Bondorf

Hersteller:

Phönix Laboratorium GmbH
DE - 71149 Bondorf

Wirkstoff(e):

+-----

100 ml (95,85 g)

Flos Arnicae (Auszug)
(D2, Glückselig)
Kaolinum ponderosum
(Urtinktur, Glückselig)
Kupfersulfat
(. 5H₂O; D4)
Folium Filicis maris (Auszug)
(D4, Glückselig)
Herba et Radix Echinaceae (Auszug)
(angustifolia / pallustre - D2, Glückselig)
Quecksilber(II)-chlorid
(D6, Glückselig)
Iod
(D4)
Schlangentoxin von Lachesis mutus
(D7)
Diantimontrisulfid
(D8)
Herba Thujae (Auszug)
(occidentale - D2)
Herba Verbenae (Auszug)
(Urtinktur, Glückselig)
Zink
(D8)

Hauptindikation(en)(WHO):

TY000 Therapeutische Verwendung, andere

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	50 ml	060 Monate
2	100 ml	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

PHÖNIX Antitox Tropfen

Z.Nr.: 3-00372

Zulassungsinhaber:

Phönix Laboratorium GmbH
DE - 71149 Bondorf

Hersteller:

Phönix Laboratorium GmbH
DE - 71149 Bondorf

Wirkstoff(e):

+-----

100 ml (96,41 g):

Diarsentrioxyd
 (D4, Glückselig)
 Flos Arnicae (Auszug)
 (D2, Glückselig)
 Tetrachlorogold(III)-säure
 (. 3H₂O; D5)
 Kaolinum ponderosum
 (Urtinktur, Glückselig)
 Kampfer
 (D-Kampfer, D3)
 Kupfersulfat
 (. 5H₂O; D4)
 Folium Digitalis purpureae (Auszug)
 (D4, Glückselig)
 Folium Filicis maris (Auszug)
 (D4, Glückselig)
 Euspongia officinalis (Auszug)
 (Urtinktur, Glückselig)
 Herba Spiraeae (Auszug)
 (Urtinktur, Glückselig)
 Quecksilber(II)-chlorid
 (D6, Glückselig)
 Herba Hyperici (Auszug)
 (Urtinktur, Glückselig)
 Fructus Juniperi (Auszug)
 (Urtinktur, Glückselig)
 Kaliumnitrat
 (D3)
 Folium Orthosiphonis staminei (Auszug)
 (Urtinktur, Glückselig)
 Herba Virgaureae (Auszug)
 (Urtinktur, Glückselig)
 Diantimontrisulfid
 (D8)
 Kaliumhydrogentartrat
 (Urtinktur, Glückselig)
 Herba Urticae (Auszug)
 (urens; D2, Glückselig)
 Zink
 (D8)

Hauptindikation(en)(WHO):

TY000 Therapeutische Verwendung, andere

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.

1 50 ml
2 100 ml

Laufzeit

060 Monate
060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Scleron Tabletten

Z.Nr.: 3-00373

Zulassungsinhaber:

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

Hersteller:

Weleda AG
DE - 73525 Schwäbisch Gmünd

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Plumbum mellitum, Homöo
(D12)

ATC-Klassifikation(en):

V03AX

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

Packungsgrößen:

Nr.

1 180 Stück

Laufzeit

060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Venodril - Tropfen

Z.Nr.: 3-00374

Zulassungsinhaber:

Marien-Apotheke Prien, Dr. Herbert Reuther e.K.
DE - 83209 Prien

Hersteller:

Marien-Apotheke Prien, Dr. Herbert Reuther e.K.
DE - 83209 Prien

Wirkstoff(e):

+-----
100 ml:Semen Aesculi hippocastani (Auszug)
(D6)
Cortex Hamamelidis (Auszug)
(D4)
Herba Meliloti (Auszug)
(D6)
Fructus Silybi mariani (Auszug)
(D4)

ATC-Klassifikation(en):

C05 Kardiovaskuläres System / Vasoprotektoren

Packungsgrößen:

Nr.

1 50 ml
2 100 ml

Laufzeit

036 Monate
036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Übertragungen**Imurek - Filmtabletten**

Z.Nr.: 13362

Zulassungsinhaber:

Aspen Europe GmbH
DE - 23843 Bad Oldesloe

Zulassungsinhaber bisher:

GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT - 1140 Wien**Zyloric 100 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 13512

Zulassungsinhaber:

Aspen Europe GmbH
DE - 23843 Bad Oldesloe

Zulassungsinhaber bisher:

GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT - 1140 Wien**Pankreoflat - Dragees**

Z.Nr.: 13968

Zulassungsinhaber:

Pharmaselect Handels GmbH
AT - 1020 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Solvay Pharma GmbH
AT - 1200 Wien

Cevitol 500 mg - Kautabletten

Z.Nr.: 15155

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach**Zyloric 300 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 15555

Zulassungsinhaber:

Aspen Europe GmbH
DE - 23843 Bad Oldesloe

Zulassungsinhaber bisher:

GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT - 1140 Wien**Flammazine - Creme**

Z.Nr.: 17189

Zulassungsinhaber:

Sinclair Pharma GmbH
DE - 60327 Frankfurt am Main

Zulassungsinhaber bisher:

Solvay Pharma GmbH
AT - 1200 Wien

DaunoXome 2mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-21395

Zulassungsinhaber:

Gilead Sciences International Limited
GB - CB21 6GT Abington, Cambridge

Zulassungsinhaber bisher:

Diatos S.A.
FR - 75014 Paris

Clinimix 3 % G-E - Infusionsbeutel

Z.Nr.: 1-21473

Zulassungsinhaber:

Baxter Healthcare GmbH
AT - 1020 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Clintec Parenteral SA
FR - 78311 Maurepas Cedex

Clinimix 5 % G-E - Infusionsbeutel

Z.Nr.: 1-21474

Zulassungsinhaber:

Baxter Healthcare GmbH
AT - 1020 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Clintec Parenteral SA
FR - 78311 Maurepas Cedex

Fludara 50 mg Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung

Z.Nr.: 1-21837

Zulassungsinhaber:

Genzyme Europe BV
NL - 1411 DD Naarden

Zulassungsinhaber bisher:

Bayer Austria GmbH
AT - 1160 Wien

Brevoxyl 4 % - Creme

Z.Nr.: 1-22483

Zulassungsinhaber:

GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT - 1140 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Stiefel Laboratorium GMBH
DE - 63075 Offenbach/Main

Isotrexin - Gel

Z.Nr.: 1-22842

Zulassungsinhaber:

GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT - 1140 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Stiefel Laboratorium GMBH
DE - 63075 Offenbach/Main

OliClinomel 2,2 % GF-E - Emulsion zur Infusion

Z.Nr.: 1-24248

Zulassungsinhaber:

Baxter Healthcare GmbH
AT - 1020 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Clintec Parenteral SA
FR - 78311 Maurepas Cedex

OliClinomel 3,4 % GF-E - Emulsion zur Infusion

Z.Nr.: 1-24250

Zulassungsinhaber:

Baxter Healthcare GmbH
AT - 1020 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Clintec Parenteral SA
FR - 78311 Maurepas Cedex

OliClinomel 4 % GF-E - Emulsion zur Infusion

Z.Nr.: 1-24251

Zulassungsinhaber:

Baxter Healthcare GmbH
AT - 1020 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Clintec Parenteral SA
FR - 78311 Maurepas Cedex

Stieprox 1,5% - Shampoo

Z.Nr.: 1-24293

Zulassungsinhaber:

GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT - 1140 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Stiefel Laboratorium GMBH
DE - 63075 Offenbach/Main**Fludara oral 10 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-24445

Zulassungsinhaber:

Genzyme Europe BV
NL - 1411 DD Naarden

Zulassungsinhaber bisher:

Bayer Austria GmbH
AT - 1160 Wien**OliClinomel 5 % GF - Emulsion zur Infusion**

Z.Nr.: 1-25034

Zulassungsinhaber:

Baxter Healthcare GmbH
AT - 1020 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Clintec Parenteral SA
FR - 78311 Maurepas Cedex

Amlodilan 5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-25049

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Amlodilan 10 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-25050

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Lannapril 1,25 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-25387

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Lannapril 2,5 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-25388

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Lannapril 1,25 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-25389

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Lannapril 2,5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-25390

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Lannapril 5 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-25391

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Lannapril 5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-25392

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Lannapril 10 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-25393

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Lannapril 10 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-25394

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach**Indoxyl - Gel**

Z.Nr.: 1-25795

Zulassungsinhaber:

GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT - 1140 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Stiefel Laboratorium GMBH
DE - 63075 Offenbach/Main**Flexove 625 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-26831

Zulassungsinhaber:

Laboratoires Expanscience
FR - 92400 Courbevoie

Zulassungsinhaber bisher:

Navamedic ASA
NO - 1325 Lysacker

Risperidon Alternova 0,5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27027

Zulassungsinhaber:

KRKA Pharma GmbH
AT - 1220 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Alternova Arzneimittel GmbH
AT - 1220 Wien

Risperidon Alternova 1 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27028

Zulassungsinhaber:

KRKA Pharma GmbH
AT - 1220 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Alternova Arzneimittel GmbH
AT - 1220 Wien

Risperidon Alternova 2 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27029

Zulassungsinhaber:

KRKA Pharma GmbH
AT - 1220 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Alternova Arzneimittel GmbH
AT - 1220 Wien

Risperidon Alternova 3 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27030

Zulassungsinhaber:

KRKA Pharma GmbH
AT - 1220 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Alternova Arzneimittel GmbH
AT - 1220 Wien**Risperidon Alternova 4 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27031

Zulassungsinhaber:

KRKA Pharma GmbH
AT - 1220 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Alternova Arzneimittel GmbH
AT - 1220 Wien**Risperidon Alternova 6 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27032

Zulassungsinhaber:

KRKA Pharma GmbH
AT - 1220 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Alternova Arzneimittel GmbH
AT - 1220 Wien

Risperidon Alternova 8 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27033

Zulassungsinhaber:

KRKA Pharma GmbH
AT - 1220 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Alternova Arzneimittel GmbH
AT - 1220 Wien

Merlodon 20 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27763

Zulassungsinhaber:

betapharm Arzneimittel GmbH
DE - 86156 Augsburg

Zulassungsinhaber bisher:

Yes Pharmaceutical Development Services GmbH
DE - 61381 Friedrichsdorf

Merlodon 40 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27764

Zulassungsinhaber:

betapharm Arzneimittel GmbH
DE - 86156 Augsburg

Zulassungsinhaber bisher:

Yes Pharmaceutical Development Services GmbH
DE - 61381 Friedrichsdorf

Merlodon 80 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27765

Zulassungsinhaber:
betapharm Arzneimittel GmbH
DE - 86156 Augsburg

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

Merlodon 30 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27766

Zulassungsinhaber:
betapharm Arzneimittel GmbH
DE - 86156 Augsburg

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

Merlodon 60 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27767

Zulassungsinhaber:
betapharm Arzneimittel GmbH
DE - 86156 Augsburg

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

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

Z.Nr.: 1-27954

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Stragen Nordic A/S
DK - 3660 Stenlose**Pantoprazol Alternova 20 mg magensaftresistente Tabletten**

Z.Nr.: 1-28221

Zulassungsinhaber:

KRKA Pharma GmbH
AT - 1220 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Alternova Arzneimittel GmbH
AT - 1220 Wien**Pantoprazol Alternova 40 mg magensaftresistente Tabletten**

Z.Nr.: 1-28228

Zulassungsinhaber:

KRKA Pharma GmbH
AT - 1220 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Alternova Arzneimittel GmbH
AT - 1220 Wien

Venlafaxin Actavis 50 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28957

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Zulassungsinhaber bisher:

Excalibur Pharma Ltd
GB - WC1R 4HE London**Ramipril/HCT Actavis 5 mg/12,5 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-29014

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Zulassungsinhaber bisher:

Excalibur Pharma Ltd
GB - WC1R 4HE London**Gallesyn neu - Dragees**

Z.Nr.: 7-00911

Zulassungsinhaber:

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

Zulassungsinhaber bisher:

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

Gallesyn neu - Tropfen

Z.Nr.: 7-00912

Zulassungsinhaber:

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

Zulassungsinhaber bisher:

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

Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG*Änderungen der Bezeichnung***Tardyferon Fol Retardtabletten**

Z.Nr.: 16520

Zulassungsinhaber:

Germania Pharmazeutika GmbH
AT - 1150 Wien

Bezeichnung bisher:

Tardyferon - Fol depot - Dragees

Imodium 2 mg Kapseln

Z.Nr.: 16789

Zulassungsinhaber:

Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT - 1232 Wien

Bezeichnung bisher:

Imodium - Kapseln

Imodium 0,2 mg/ml Lösung zum Einnehmen

Z.Nr.: 16790

Zulassungsinhaber:

Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT - 1232 Wien

Bezeichnung bisher:

Imodium - Saft

Novanaest purum 1% - Ampullen

Z.Nr.: 17966

Zulassungsinhaber:

Gebro Pharma GmbH
AT - 6391 Fieberbrunn

Bezeichnung bisher:

Novanaest purum 1% - Ampullen 10 ml

Novanaest purum 2% - Ampullen

Z.Nr.: 17968

Zulassungsinhaber:

Gebro Pharma GmbH
AT - 6391 Fieberbrunn

Bezeichnung bisher:

Novanaest purum 2% - Ampullen 2 ml

Rapidol Actifast 500 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-18710

Zulassungsinhaber:

GlaxoSmithKline Markenartikel GmbH
AT - 6020 Innsbruck

Bezeichnung bisher:

Paracetamol "Roesch" 500 mg - Tabletten

Propofol-Lipuro 10 mg/ml Emulsion zur Injektion oder Infusion

Z.Nr.: 1-23864

Zulassungsinhaber:

B. Braun Melsungen AG
DE - 34212 Melsungen

Bezeichnung bisher:

Propofol-Lipuro 1% (10 mg/ml) Emulsion zur Injektion oder Infusion

Amantadinsulfat "gespag" 200 mg - Infusionslösung

Z.Nr.: 1-25714

Zulassungsinhaber:

Oberösterreichische Gesundheits- und Spitals AG
AT - 4020 Linz

Bezeichnung bisher:

Amantadinsulfat "gespag" 200 mg - Infusionsbeutel

Normosang 25 mg/ml - Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-27260

Zulassungsinhaber:

Orphan Europe, Immeuble "Le Wilson"
FR - 92800 Puteaux

Bezeichnung bisher:

Heme arginate Orphan Europe 25 mg/ml - Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Venlafaxin Actavis 50 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28957

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:

Venlafaxin Excalibur 50 mg Filmtabletten

Ramipril/HCT Actavis 5 mg/12,5 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29014

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:

Ramipril/HCT Excalibur 5 mg/12,5 mg Tabletten

Berirab P Fertigspritze

Z.Nr.: 2-00158

Zulassungsinhaber:

CSL Behring GmbH
AT - 1120 Wien

Bezeichnung bisher:

Berirab P Ampullen

Thymoglobuline 5 mg/ml - Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 2-00167

Zulassungsinhaber:

Genzyme Europe BV
NL - 1411 DD Naarden

Bezeichnung bisher:

Thymoglobuline 5 mg/ml - Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Calmine-Baldrian-Passionsblume Filmtabletten

Z.Nr.: HERB-00009

Zulassungsinhaber:

Abtei Pharma Vertriebs GmbH
DE - 37696 Marienmünster

Bezeichnung bisher:

Kalmine-Baldrian-Passionsblume Filmtabletten

FEMICALM Hartkapseln

Z.Nr.: HERB-00016

Zulassungsinhaber:

Abtei Pharma Vertriebs GmbH
DE - 37696 Marienmünster

Bezeichnung bisher:

FEMICALM ABTEI Hartkapseln

PROSTACALM Hartkapseln

Z.Nr.: HERB-00017

Zulassungsinhaber:

Abtei Pharma Vertriebs GmbH
DE - 37696 Marienmünster

Bezeichnung bisher:

PROSTACALM ABTEI Hartkapseln

Änderungen der Packungsgrößen**Cyklokapron - Ampullen**

Z.Nr.: 13085

Zulassungsinhaber:
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	5 Ampullen zu 5 ml	036	
002	20 x 5 Ampullen zu 5 ml (Bündelpackung)	036	gelöscht

Tantum Verde - Lösung zum Gurgeln

Z.Nr.: 14505

Zulassungsinhaber:
CSC Pharmaceuticals Handels GesmbH
AT - 2102 Bisamberg

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
007	60 ml Glas	048	
002	150 ml PET-Flasche	048	
003	1000 ml PET-Flasche	048	
004	1000 ml PET-Flasche mit Dispenser	048	
005	150 ml Glasflasche	048	
006	60 ml PET-Flasche	048	
008	120 ml Flasche	048	neu
009	240 ml Flasche	048	neu

L-Thyroxin "Henning" 150 µg - Tabletten

Z.Nr.: 17703

Zulassungsinhaber:
sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
003	84 Tabletten (Kalenderpackung)	036	gelöscht
004	28 Stück	036	
005	100 Stück	036	neu

L-Thyroxin "Henning" 100 µg - Tabletten

Z.Nr.: 17704

Zulassungsinhaber:
sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
002	84 Stück	036	gelöscht
004	28 Stück	036	
005	100 Stück	036	neu

L - Thyroxin "Henning" 50 µg - Tabletten

Z.Nr.: 17705

Zulassungsinhaber:
sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
003	84 Stück	024	gelöscht
004	28 Stück	024	
005	100 Stück	024	neu

L-Thyroxin "Henning" 25 µg - Tabletten

Z.Nr.: 1-20349

Zulassungsinhaber:
sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
007	100 Stück	024	neu
003	84 Stück	024	gelöscht
006	28 Stück	024	

L-Thyroxin "Henning" 75 µg - Tabletten

Z.Nr.: 1-20351

Zulassungsinhaber:
sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
007	100 Stück	024	neu
003	84 Stück	024	gelöscht
006	28 Stück	024	

L-Thyroxin "Henning" 125 µg - Tabletten

Z.Nr.: 1-20353

Zulassungsinhaber:
sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
007	100 Stück	036	neu
003	84 Stück	036	gelöscht
006	28 Stück	036	

Optinem i.v. 500 mg - Trockenstechampullen

Z.Nr.: 1-20895

Zulassungsinhaber:
AstraZeneca Österreich GmbH
AT - 1037 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
002	1 Stück	048	neu
001	10 Stück	048	

Optinem i.v. 1 g - Trockenstechampullen

Z.Nr.: 1-20896

Zulassungsinhaber:
AstraZeneca Österreich GmbH
AT - 1037 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
002	1 Stück	048	neu
001	10 Stück	048	

Curosurf 120 mg - Suspension zur Instillation

Z.Nr.: 1-20914

Zulassungsinhaber:
Torrex-Chiesi Pharma GmbH
AT - 1010 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
002	2 x 1,5 ml	018	neu
001	1 x 1,5 ml	018	

Curosurf 240 mg - Suspension zur Instillation

Z.Nr.: 1-20927

Zulassungsinhaber:
Torrex-Chiesi Pharma GmbH
AT - 1010 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
002	2 x 3 ml	018	neu
001	1 x 3 ml	018	

Voltadol - Schmerzgel

Z.Nr.: 1-23820

Zulassungsinhaber:

Novartis Consumer Health - Gebro GmbH
AT - 6391 Fieberbrunn/Tirol

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
004	60 g	036	
005	75 g	036	
006	10 g	036	
008	150 g	036	neu
007	120 g	036	

Lactulose "Fresenius" 670 mg/ml - Lösung zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-24836

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	100 ml Braunglasflasche bzw. braune PET-Flasche	036	
002	180 ml	036	
003	200 ml Braunglasflasche bzw. braune PET-Flasche	036	
004	250 ml Braunglasflasche bzw. braune PET-Flasche	036	
005	300 ml Braunglasflasche bzw. braune PET-Flasche	036	
006	500 ml Braunglasflasche bzw. braune PET-Flasche	036	
007	1000 ml Braunglasflasche bzw. braune PET-Flasche	036	
008	10 x 100 ml Braunglasflasche bzw. braune PET-Flasche	036	neu
009	10 x 200 ml Braunglasflasche bzw. braune PET-Flasche	036	neu
010	10 x 250 ml Braunglasflasche bzw. braune PET-Flasche	036	neu
011	10 x 300 ml Braunglasflasche bzw. braune PET-Flasche	036	neu
012	10 x 500 ml Braunglasflasche bzw. braune PET-Flasche	036	neu
013	6 x 1000 ml Braunglasflasche bzw. braune PET-Flasche	036	neu
014	100 ml weiße PET-Flasche	036	neu
015	200 ml weiße PET-Flasche	036	neu
016	300 ml weiße PET-Flasche	036	neu
017	500 ml weiße PET-Flasche	036	neu
018	1000 ml weiße PET-Flasche	036	neu
019	10 x 100 ml weiße PET-Flasche	036	neu
020	10 x 200 ml weiße PET-Flasche	036	neu
021	10 x 300 ml weiße PET-Flasche	036	neu
022	10 x 500 ml weiße PET-Flasche	036	neu
023	6 x 1000 ml weiße PET-Flasche	036	neu

Mitoxantron "Ebewe" 2 mg/ml - Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-25307

Zulassungsinhaber:

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

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	1 x 5 ml (Durchstechflasche)	024	
002	1 x 10 ml (Durchstechflasche)	024	
003	5 x 5 ml (Durchstechflasche)	024	neu
004	10 x 5 ml (Durchstechflasche)	024	neu
005	5 x 10 ml (Durchstechflasche)	024	neu
006	10 x 10 ml (Durchstechflasche)	024	neu

Amantadinsulfat "gespag" 200 mg - Infusionslösung

Z.Nr.: 1-25714

Zulassungsinhaber:

Oberösterreichische Gesundheits- und Spitals AG
AT - 4020 Linz

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	1 Infusionsbeutel zu 500 ml	024	gelöscht
002	10 Infusionsbeutel zu 500 ml	024	

Oroperidys 10 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-27981

Zulassungsinhaber:

Pierre Fabre Medicament
FR - 92100 Boulogne

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
002	10 Stück	036	neu
001	30 Stück	036	

SmofKabiven peripher Emulsion zur Infusion

Z.Nr.: 1-28406

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	1 x 1206 ml	024	
002	4 x 1206 ml	024	
003	1 x 1904 ml	024	
004	3 x 1904 ml	024	
005	4 x 1904 ml	024	
006	1 x 1448 ml	024	neu
007	4 x 1448 ml	024	neu

Tizanidin Actavis 2 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-28431

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	28 Stück (Blister)	024	
002	30 Stück (Blister)	024	
003	34 Stück (Blister)	024	
004	84 Stück (Blister)	024	
005	90 Stück (Blister)	024	
006	91 Stück (Blister)	024	
007	98 Stück (Blister)	024	
008	100 Stück (Blister)	024	
009	105 Stück (Blister)	024	
010	120 Stück (Blister)	024	
011	60 Stück (Blister)	024	
012	10 Stück (Blister)	024	neu

Tizanidin Actavis 4 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-28432

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	28 Stück (Blister)	024	
002	30 Stück (Blister)	024	
003	34 Stück (Blister)	024	
004	84 Stück (Blister)	024	
005	90 Stück (Blister)	024	
006	91 Stück (Blister)	024	
007	98 Stück (Blister)	024	
008	100 Stück (Blister)	024	
009	105 Stück (Blister)	024	
010	120 Stück (Blister)	024	
011	60 Stück (Blister)	024	
012	10 Stück (Blister)	024	neu

Valaciclovir 1A Pharma 1000 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28467

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
002	10 Stück (Blister)	024	
003	14 Stück (Blister)	024	
004	21 Stück (Blister)	024	
005	30 Stück (Blister)	024	
001	3 Stück (Blister)	024	
006	42 Stück (Blister)	024	
007	50 Stück (Blister)	024	
008	90 Stück (Blister)	024	
009	100 Stück (Blister)	024	
010	7 Stück (Blister)	024	neu

Alprestil 20 Mikrogramm/ml - Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28886

Zulassungsinhaber:

Gebro Pharma GmbH
AT - 6391 Fieberbrunn

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	5 Stück Ampullen (Braunglas)	036	
002	15 Stück Ampullen (Braunglas)	036	neu
003	30 Stück Ampullen (Braunglas)	036	neu
004	45 Stück Ampullen (Braunglas)	036	neu
005	50 (5x10) Stück Ampullen (Braunglas)	036	neu

Aufhebungen gemäß §23 des AMG**Mel - C - Ampullen**

Z.Nr.: 9078

Zulassungsinhaber:
Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz**Lidaprim - Tabletten**

Z.Nr.: 15745

Zulassungsinhaber:
Nycomed Austria GmbH
AT - 4020 Linz**Lidaprim - orale Suspension für Kinder**

Z.Nr.: 16363

Zulassungsinhaber:
Nycomed Austria GmbH
AT - 4020 Linz**Tonsiphyt Biark - Tabletten**

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:
F. Joh. Kwizda GesmbH.
AT - 1010 Wien

Sinucin Biark Tabletten

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:
F. Joh. Kwizda GesmbH.
AT - 1010 Wien

Pulmotuss Biark - Globuli

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:
F. Joh. Kwizda GesmbH.
AT - 1010 Wien

Echisan Biark - Globuli

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:
F. Joh. Kwizda GesmbH.
AT - 1010 Wien

Vasa pro inj. Revitorgan-Dilutionen Nr. 76

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:
Apotheke Zum rothen Krebs
AT - 1011 Wien

Sedaven Biark - Tabletten

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:
F. Joh. Kwizda GesmbH.
AT - 1010 Wien

NeyMan pro inj. Revitorgan-Dilutionen Nr. 35

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:
Apotheke Zum rothen Krebs
AT - 1011 Wien

Arnica, Planta tota Rh - Dilution "Weleda"

Z.Nr.: AMG02

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

Arandisit "Weleda" - Ampullen

Z.Nr.: AMG02

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

Hepar - Magnesium "Weleda" - Ampullen

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

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

NeyDigest pro inj. Revitorgan - Dilutionen Nr. 47

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

Apotheke Zum rothen Krebs
AT - 1011 Wien

NeyGeront "N" pro inj. Revitorgan - Dilutionen Nr. 64 "N"

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

Apotheke Zum rothen Krebs
AT - 1011 Wien

Sucralbene 1 g - Tabletten

Z.Nr.: 1-19109

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Vasovitol - Kaudragees

Z.Nr.: 1-19127

Zulassungsinhaber:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Fluanxol Depot 100 mg - Ampullen

Z.Nr.: 1-19329

Zulassungsinhaber:

Lundbeck Austria GmbH
AT - 1200 Wien

Benglau 0,5 % - Augentropfen

Z.Nr.: 1-19634

Zulassungsinhaber:

CSC Pharmaceuticals Handels GmbH
AT - 1190 Wien

Propofol "Fresenius" 1 % - Emulsion zur Injektion oder Infusion

Z.Nr.: 1-22484

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Gingol - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-23138

Zulassungsinhaber:
Kwizda Pharma GmbH
AT - 1160 Wien

Propofol "Fresenius" 2% - Emulsion zur Injektion oder Infusion

Z.Nr.: 1-24148

Zulassungsinhaber:
Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Lorano 10 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-24471

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1160 Wien

Vastarel 20 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-24694

Zulassungsinhaber:
Servier Austria GmbH
AT - 1070 Wien

Urocard 1 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-25138

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Terazosin "Hexal" 5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-26000

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Terazosin "1A Pharma" 5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-26064

Zulassungsinhaber:
1A Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Zotrix 2 mg/ml - Injektionslösung

Z.Nr.: 1-26292

Zulassungsinhaber:
KRKA Pharma GmbH
AT - 1220 Wien

Ondansetron "1A Pharma" 4 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26301

Zulassungsinhaber:
1A Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Ondansetron "1A Pharma" 8 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26303

Zulassungsinhaber:
1A Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

**Movone 200 mg Pulver zur Herstellung einer Suspension zum
Einnehmen**

Z.Nr.: 1-27878

Zulassungsinhaber:
Gebro Pharma GmbH
AT - 6391 Fieberbrunn

**Movone 300 mg Pulver zur Herstellung einer Suspension zum
Einnehmen**

Z.Nr.: 1-27881

Zulassungsinhaber:
Gebro Pharma GmbH
AT - 6391 Fieberbrunn

**Movone 400 mg Pulver zur Herstellung einer Suspension zum
Einnehmen**

Z.Nr.: 1-27883

Zulassungsinhaber:

Gebro Pharma GmbH
AT - 6391 Fieberbrunn

Gabapentin Teva 600 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28028

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Gabapentin Teva 800 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28029

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Gabapentin Teva 100 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-28033

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Gabapentin Teva 400 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-28035

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

Gabapentin Teva 300 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-28036

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

Anastromedica 1 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29136

Zulassungsinhaber:
Regiomedica GmbH
DE - 79539 Lörrach

Addigrip

Z.Nr.: 2-00259

Zulassungsinhaber:
Sanofi Pasteur MSD S.p.A.
IT - 00163 Roma

Heuschnupfenmittel DHU - Tropfen

Z.Nr.: 3-00110

Zulassungsinhaber:

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

Cefagil - Tropfen

Z.Nr.: 3-00190

Zulassungsinhaber:

Cefak KG
DE - 87437 Kempten

Cefamadar - Tropfen

Z.Nr.: 3-00192

Zulassungsinhaber:

Cefak KG
DE - 87437 Kempten

Pini - Brustbalsam

Z.Nr.: 5-01044

Zulassungsinhaber:

Apotheke Zur Mariahilf
AT - 4150 Rohrbach

Cardiphyt - Tropfen

Z.Nr.: 7-00454

Zulassungsinhaber:

Austroplant Arzneimittel GmbH
AT - 1232 Wien

Neulengbacher Nervendragees aus Baldrian, Hopfen und Melisse

Z.Nr.: 7-00732

Zulassungsinhaber:

Dreifaltigkeits - Apotheke
AT - 3040 Neulengbach(BH St.Pölten)

Neulengbacher Salbei-Halspastillen zuckerfrei

Z.Nr.: 7-00741

Zulassungsinhaber:

Dreifaltigkeits - Apotheke
AT - 3040 Neulengbach(BH St.Pölten)

Piniment - Erkältungsbad

Z.Nr.: 7-00778

Zulassungsinhaber:

Austroplant Arzneimittel GmbH
AT - 1232 Wien

Veröffentlichung (04/2010) über Registrierungen von Homöopathika

Registrierungen

Baldrian "Sanova" comp. Nerven - Dragees

Reg.Nr.: HERB-00028

Firma:

Sanova Pharma GmbH
AT - 1110 Wien

Aufhebungen von Registrierungen

Pini - Brustbalsam

Reg.Nr.: 5-01044

Firma:

Apotheke Zur Mariahilf
AT - 4150 Rohrbach