



## Humanarzneispezialitäten

### Inhaltsverzeichnis

Arzneispezialitäten - human	1
Zulassungen gemäß AMG	1
Homöopathische Arzneispezialitäten - human	77
Übertragungen	89
Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG	93
Änderungen der Bezeichnung	93
Änderungen der Packungsgrößen	97
Aufhebungen gemäß §23 des AMG	105
Ruhende Zulassungen	113
Wiederaufnahme ruhender Zulassungen	113
Registrierungen	116
Aufhebungen von Registrierungen	118

*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.*

# 316. Veröffentlichung (06/2011) über Zulassungen von Arzneispezialitäten sowie über Änderungen und Aufhebungen von Zulassungen

## Arzneispezialitäten - human

### Zulassungen gemäß AMG

#### Olanzapin Lilly 5 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-30218

Zulassungsinhaber:

Eli Lilly GmbH  
AT - 1030 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lilly S.A.  
ES - 28108 Alcobendas

Wirkstoff(e):

+-----

Schmelztablette:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	28 Stück (Blister)	036 Monate
2	35 Stück (Blister)	036 Monate
3	56 Stück (Blister)	036 Monate
4	70 Stück (Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Olanzapin Lilly 10 mg Schmelztabletten**

Z.Nr.: 1-30219

Zulassungsinhaber:

Eli Lilly GmbH  
AT - 1030 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lilly S.A.  
ES - 28108 Alcobendas

Wirkstoff(e):

+-----

Schmelztablette:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	28 Stück (Blister)	036 Monate
2	35 Stück (Blister)	036 Monate
3	56 Stück (Blister)	036 Monate
4	70 Stück (Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Olanzapin Lilly 15 mg Schmelztabletten**

Z.Nr.: 1-30220

Zulassungsinhaber:

Eli Lilly GmbH  
AT - 1030 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lilly S.A.  
ES - 28108 Alcobendas

Wirkstoff(e):

+-----

Schmelztablette:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	28 Stück (Blister)	036 Monate
2	35 Stück (Blister)	036 Monate
3	56 Stück (Blister)	036 Monate
4	70 Stück (Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Olanzapin Lilly 20 mg Schmelztabletten**

Z.Nr.: 1-30221

Zulassungsinhaber:

Eli Lilly GmbH  
AT - 1030 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lilly S.A.  
ES - 28108 Alcobendas

Wirkstoff(e):

+-----

Schmelztablette:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	28 Stück (Blister)	036 Monate
2	35 Stück (Blister)	036 Monate
3	56 Stück (Blister)	036 Monate
4	70 Stück (Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Gerosim G.L. 80 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30344

Zulassungsinhaber:

G.L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-23563  
Asmalon retard 4mg - Kapseln  
Ethypharm Industries  
FR-78550 Houdan

Hersteller:

G.L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Simvastatin

ATC-Klassifikation(en):

C10AA01      Kardiovaskuläres System / Mittel, die den Lipidstoffwechsel  
beeinflussen / Mittel, die den Lipidstoffwechsel beeinflussen,  
rein / HMG-CoA-Reduktasehemmer / Simvastatin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Actelsar 20 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-30434

Zulassungsinhaber:

Sigillata Ltd

GB - NW10 7JH London

Referenzprodukt:

EU/1/98/090/009-012

Micardis 20 mg Tabletten

Boehringer Ingelheim International GmbH

DE-55216 Ingelheim / Rhein

Hersteller:

Actavis hf

IS - 220 Hafnarfjörður

Actavis Ltd

MT - ZTN 3000 Zejtun

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Telmisartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA07      Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
 Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /  
 Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Telmisartan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
2	28 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
3	30 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
4	56 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
5	84 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
6	90 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
7	98 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
8	100 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
9	30 Stück (HDPE- Tablettenbehältnis mit LDPE- Deckel und Trockenmittel)	024 Monate
10	250 Stück (HDPE- Tablettenbehältnis mit LDPE- Deckel und Trockenmittel)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Actelsar 40 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-30435

Zulassungsinhaber:

Sigillata Ltd

GB - NW10 7JH London

Referenzprodukt:

EU/1/98/090/001-004,013,015,017,019

Micardis 40 mg Tabletten

Boehringer Ingelheim International GmbH

DE-55216 Ingelheim / Rhein

Hersteller:

Actavis hf

IS - 220 Hafnarfjörður

Actavis Ltd

MT - ZTN 3000 Zejtun

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Telmisartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA07      Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
 Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /  
 Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Telmisartan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
2	28 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
3	30 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
4	56 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
5	84 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
6	90 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
7	98 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
8	100 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
9	30 Stück (HDPE- Tablettenbehältnis mit LDPE- Deckel und Trockenmittel)	024 Monate
10	250 Stück (HDPE- Tablettenbehältnis mit LDPE- Deckel und Trockenmittel)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig



**Actelsar 80 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-30436

Zulassungsinhaber:

Sigillata Ltd  
GB - NW10 7JH London

Referenzprodukt:

EU/1/98/090/005-008,014,016,018,020  
Micardis 80 mg Tabletten  
Boehringer Ingelheim International GmbH  
DE-55216 Ingelheim / Rhein

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Telmisartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA07      Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /  
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Telmisartan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
2	28 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
3	30 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
4	56 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
5	84 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
6	90 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
7	98 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
8	100 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
9	30 Stück (HDPE- Tablettenbehältnis mit LDPE- Deckel und Trockenmittel)	024 Monate
10	250 Stück (HDPE- Tablettenbehältnis mit LDPE- Deckel und Trockenmittel)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Alopexy 5 % Lösung zur Anwendung auf der Haut**

Z.Nr.: 1-30439

Zulassungsinhaber:

Pierre Fabre Dermo Kosmetik GmbH  
DE - 79111 Freiburg

Referenzprodukt:

1-22451  
Rogaine 5% - Lösung  
Johnson & Johnson GmbH  
AT-1020 Wien

Hersteller:

Pierre Fabre Medicament Production  
FR - 45220 Chateaufrenard

Wirkstoff(e):

+-----  
pro 100 ml:  
Minoxidil

ATC-Klassifikation(en):

D11AX01 Dermatika / Andere Dermatika / Andere Dermatika / Andere  
Dermatika / Minoxidil

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	036 Monate	1 Flasche (Braunglas) mit Dosier-Tropfpipette
2	036 Monate	3 Flaschen (Braunglas) mit Dosier-Tropfpipette
3	036 Monate	1 Flasche (braunes PET) mit Dosier-Tropfpipette und Pumpspray-Applikator
4	036 Monate	3 Flaschen (braunes PET) mit Dosier-Tropfpipette und Pumpspray-Applikator

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Olanzapin Bluefish 5 mg Schmelztabletten**

Z.Nr.: 1-30440

Zulassungsinhaber:

Bluefish Pharmaceuticals AB  
SE - 111 23 Stockholm

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Bluefish Pharmaceuticals AB  
SE - 111 23 Stockholm

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (Al/Papier-Al- Blister)	024 Monate
2	28 Stück (Al/Papier-Al- Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Olanzapin Bluefish 10 mg Schmelztabletten**

Z.Nr.: 1-30441

Zulassungsinhaber:

Bluefish Pharmaceuticals AB  
SE - 111 23 Stockholm

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Bluefish Pharmaceuticals AB  
SE - 111 23 Stockholm

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (Al/Papier-Al- Blister)	024 Monate
2	28 Stück (Al/Papier-Al- Blister)	024 Monate
3	56 Stück (Al/Papier-Al- Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Olanzapin Bluefish 15 mg Schmelztabletten**

Z.Nr.: 1-30442

Zulassungsinhaber:

Bluefish Pharmaceuticals AB  
SE - 111 23 Stockholm

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Bluefish Pharmaceuticals AB  
SE - 111 23 Stockholm

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (Al/Papier-Al- Blister)	024 Monate
2	28 Stück (Al/Papier-Al- Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Parador Erdbeer-Vanille 250 mg Granulat**

Z.Nr.: 1-30444

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

1-24349  
Perfalgan 10 mg/ml - Infusionslösung  
Bristol - Myers Squibb GmbH  
AT-1101 Wien

Hersteller:

Losan Pharma GmbH  
DE - 79395 NeuenburgStada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Wirkstoff(e):

+-----

pro Stick-Pack :

Paracetamol

ATC-Klassifikation(en):

N02BE01 Nervensystem / Analgetika / Andere Analgetika und Antipyretika /  
Anilide / Paracetamol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
3	16 PETP/ALU/LDPE-Beutel 030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei mit W2, apothekenpflichtig

**Parador Cappuccino-Geschmack 500 mg Granulat**

Z.Nr.: 1-30445

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

1-24349  
Perfalgan 10 mg/ml - Infusionslösung  
Bristol - Myers Squibb GmbH  
AT-1101 Wien

Hersteller:

Losan Pharma GmbH  
DE - 79395 NeuenburgStada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Wirkstoff(e):

+-----

pro Stick-Pack :

Paracetamol

ATC-Klassifikation(en):

N02BE01 Nervensystem / Analgetika / Andere Analgetika und Antipyretika /  
Anilide / Paracetamol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
3	16 PETP/ALU/LDPE-Beutel 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei mit W2, apothekenpflichtig

**Parador Erdbeer-Vanille 500 mg Granulat**

Z.Nr.: 1-30446

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

1-24349  
Perfalgan 10 mg/ml - Infusionslösung  
Bristol - Myers Squibb GmbH  
AT-1101 Wien

Hersteller:

Losan Pharma GmbH  
DE - 79395 NeuenburgStada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Wirkstoff(e):

+-----

pro Stick-Pack :

Paracetamol

ATC-Klassifikation(en):

N02BE01 Nervensystem / Analgetika / Andere Analgetika und Antipyretika /  
Anilide / Paracetamol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
3	16 PETP/ALU/LDPE-Beutel 030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei mit W2, apothekenpflichtig



**Paracetamol STADA Cappuccino-Geschmack 1000 mg Granulat**

Z.Nr.: 1-30447

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

1-24349  
Perfalgan 10 mg/ml - Infusionslösung  
Bristol - Myers Squibb GmbH  
AT-1101 Wien

Hersteller:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 WienLosan Pharma GmbH  
DE - 79395 Neuenburg

Wirkstoff(e):

+-----

pro Stick-Pack :

Paracetamol

ATC-Klassifikation(en):

N02BE01 Nervensystem / Analgetika / Andere Analgetika und Antipyretika /  
Anilide / Paracetamol

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Beutel	036 Monate
2	20 Beutel	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Telmisartan Sigillata 20 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-30449

Zulassungsinhaber:

Sigillata Ltd  
GB - NW10 7JH London

Referenzprodukt:

EU/1/98/090/009-012  
Micardis 20 mg Tabletten  
Boehringer Ingelheim International GmbH  
DE-55216 Ingelheim / Rhein

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Telmisartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA07      Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /  
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Telmisartan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
2	28 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
3	30 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
4	56 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
5	84 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
6	90 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
7	98 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
8	100 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
9	30 Stück (HDPE- Tablettenbehältnis)	024 Monate
10	250 Stück (HDPE- Tablettenbehältnis)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Telmisartan Sigillata 40 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-30450

Zulassungsinhaber:

Sigillata Ltd  
GB - NW10 7JH London

Referenzprodukt:

EU/1/98/090/001-004,013,015,017,019  
Micardis 40 mg Tabletten  
Boehringer Ingelheim International GmbH  
DE-55216 Ingelheim / Rhein

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Telmisartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA07      Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /  
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Telmisartan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
2	28 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
3	30 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
4	56 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
5	84 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
6	90 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
7	98 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
8	100 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
9	30 Stück (HDPE- Tablettenbehältnis)	024 Monate
10	250 Stück (HDPE- Tablettenbehältnis)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Telmisartan Sigillata 80 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-30451

Zulassungsinhaber:

Sigillata Ltd  
GB - NW10 7JH London

Referenzprodukt:

EU/1/98/090/005-008,014,016,018,020  
Micardis 80 mg Tabletten  
Boehringer Ingelheim International GmbH  
DE-55216 Ingelheim / Rhein

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Telmisartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA07      Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /  
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Telmisartan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
2	28 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
3	30 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
4	56 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
5	84 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
6	90 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
7	98 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
8	100 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
9	30 Stück (HDPE- Tablettenbehältnis)	024 Monate
10	250 Stück (HDPE- Tablettenbehältnis)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Arutidor 20 mg/ml + 5 mg/ml Augentropfen**

Z.Nr.: 1-30461

Zulassungsinhaber:

Dr.Gerhard Mann Chem.-Pharm. Fabrik GmbH  
DE - 13581 Berlin

Referenzprodukt:

1-22701  
Cosopt 20 mg/ml + 5 mg/ml Augentropfen  
Merck Sharp & Dohme GmbH  
AT-1120 Wien

Hersteller:

Dr.Gerhard Mann Chem.-Pharm. Fabrik GmbH  
DE - 13581 Berlin

Wirkstoff(e):

+-----  
pro ml :Dorzolamid Hydrochlorid  
(entspricht 20mg Dorzolamid)  
Timololmaleat  
(entspricht 5mg Timolol)

ATC-Klassifikation(en):

S01ED51 Sinnesorgane / Ophthalmika / Glaukommittel und Miotika /  
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten / Timolol, Kombinationen

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x 5 ml (LDPE-Flasche mit LDPE-Tropfvorrichtung und PP-Kappe) 024 Monate
2	3 x 5 ml (LDPE-Flasche mit LDPE-Tropfvorrichtung und PP-Kappe) 024 Monate
3	6 x 5 ml (LDPE-Flasche mit LDPE-Tropfvorrichtung und PP-Kappe) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Ropivacain Actavis 2 mg/ml Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-30464

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-21501  
Naropin 2 mg/ml - Lösung zur parenteralen Anwendung  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

Actavis Nordic A/S  
DK - 2820 GentofteActavis Deutschland GmbH & Co KG  
DE - 40764 Langenfeld

Wirkstoff(e):

+-----

1 ml

Ropivacain Hydrochlorid  
(. H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

N01BB09 Nervensystem / Anästhetika / Lokalanästhetika / Amide /  
Ropivacain

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	5 x 10 ml (Polypropylen- Ampullen in sterilen Blisterpackungen) 024 Monate
2	5 x 20 ml (Polypropylen- Ampullen in sterilen Blisterpackungen) 024 Monate
3	50 x 10 ml Bündelpackung (Polypropylen- Ampullen in sterilen Blisterpackungen) 024 Monate
4	50 x 20 ml Bündelpackung (Polypropylen- Ampullen in sterilen Blisterpackungen) 024 Monate
5	5 x 10 ml (Polypropylen- Ampullen in transparenten Beuteln/Packungen) 024 Monate
6	5 x 20 ml (Polypropylen- Ampullen in transparenten Beuteln/Packungen) 024 Monate
7	50 x 10 ml Bündelpackung (Polypropylen- Ampullen in transparenten Beuteln/Packungen) 024 Monate
8	50 x 20 ml Bündelpackung (Polypropylen- Ampullen in transparenten Beuteln/Packungen) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Ropivacain Actavis 5 mg/ml Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-30465

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-25309  
Naropin 5 mg/ml - Lösung zur parenteralen Anwendung  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

Actavis Nordic A/S  
DK - 2820 GentofteActavis Deutschland GmbH & Co KG  
DE - 40764 Langenfeld

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Ropivacain Hydrochlorid  
(. H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

N01BB09 Nervensystem / Anästhetika / Lokalanästhetika / Amide /  
Ropivacain

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	5 x 10 ml (Polypropylen- Ampullen in sterilen Blisterpackungen) 024 Monate
2	5 x 20 ml (Polypropylen- Ampullen in sterilen Blisterpackungen) 024 Monate
3	50 x 10 ml Bündelpackung (Polypropylen- Ampullen in sterilen Blisterpackungen) 024 Monate
4	50 x 20 ml Bündelpackung (Polypropylen- Ampullen in sterilen Blisterpackungen) 024 Monate
5	5 x 10 ml (Polypropylen- Ampullen in transparenten Beuteln/Packungen) 024 Monate
6	5 x 20 ml (Polypropylen- Ampullen in transparenten Beuteln/Packungen) 024 Monate
7	50 x 10 ml Bündelpackung (Polypropylen- Ampullen in transparenten Beuteln/Packungen) 024 Monate
8	50 x 20 ml Bündelpackung (Polypropylen- Ampullen in transparenten Beuteln/Packungen) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Ropivacain Actavis 7,5 mg/ml Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-30466

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-21500  
Naropin 7,5 mg/ml - Lösung zur parenteralen Anwendung  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

Actavis Nordic A/S  
DK - 2820 GentofteActavis Deutschland GmbH & Co KG  
DE - 40764 Langenfeld

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Ropivacain Hydrochlorid  
(. H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

N01BB09 Nervensystem / Anästhetika / Lokalanästhetika / Amide /  
Ropivacain

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	5 x 10 ml (Polypropylen- Ampullen in sterilen Blisterpackungen) 024 Monate
2	5 x 20 ml (Polypropylen- Ampullen in sterilen Blisterpackungen) 024 Monate
3	50 x 10 ml Bündelpackung (Polypropylen- Ampullen in sterilen Blisterpackungen) 024 Monate
4	50 x 20 ml Bündelpackung (Polypropylen- Ampullen in sterilen Blisterpackungen) 024 Monate
5	5 x 10 ml (Polypropylen- Ampullen in transparenten Beuteln/Packungen) 024 Monate
6	5 x 20 ml (Polypropylen- Ampullen in transparenten Beuteln/Packungen) 024 Monate
7	50 x 10 ml Bündelpackung (Polypropylen- Ampullen in transparenten Beuteln/Packungen) 024 Monate
8	50 x 20 ml Bündelpackung (Polypropylen- Ampullen in transparenten Beuteln/Packungen) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig



**Ropivacain Actavis 10 mg/ml Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-30467

Zulassungsinhaber:

Actavis Group hf.  
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-21502  
Naropin 10 mg/ml - Lösung zur parenteralen Anwendung  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

Actavis Nordic A/S  
DK - 2820 GentofteActavis Deutschland GmbH & Co KG  
DE - 40764 Langenfeld

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Ropivacain Hydrochlorid  
(. H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

N01BB09 Nervensystem / Anästhetika / Lokalanästhetika / Amide /  
Ropivacain

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	5 x 10 ml (Polypropylen- Ampullen in sterilen Blisterpackungen) 024 Monate
2	5 x 20 ml (Polypropylen- Ampullen in sterilen Blisterpackungen) 024 Monate
3	50 x 10 ml Bündelpackung (Polypropylen- Ampullen in sterilen Blisterpackungen) 024 Monate
4	50 x 20 ml Bündelpackung (Polypropylen- Ampullen in sterilen Blisterpackungen) 024 Monate
5	5 x 10 ml (Polypropylen- Ampullen in transparenten Beuteln/Packungen) 024 Monate
6	5 x 20 ml (Polypropylen- Ampullen in transparenten Beuteln/Packungen) 024 Monate
7	50 x 10 ml Bündelpackung (Polypropylen- Ampullen in transparenten Beuteln/Packungen) 024 Monate
8	50 x 20 ml Bündelpackung (Polypropylen- Ampullen in transparenten Beuteln/Packungen) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Ropivacain Actavis 2 mg/ml Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-30468

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-21501  
Naropin 2 mg/ml - Lösung zur parenteralen Anwendung  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

Actavis Nordic A/S  
DK - 2820 GentofteActavis Deutschland GmbH & Co KG  
DE - 40764 Langenfeld

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Ropivacain Hydrochlorid  
(. H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

N01BB09 Nervensystem / Anästhetika / Lokalanästhetika / Amide /  
Ropivacain

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	5 x 100 ml (Polypropylen- Beutel in sterilen Blisterpackungen) 024 Monate
2	5 x 200 ml (Polypropylen- Beutel in sterilen Blisterpackungen) 024 Monate
3	20 x 100 ml Bündelpackung (Polypropylen- Beutel in sterilen Blisterpackungen) 024 Monate
4	20 x 200 ml Bündelpackung (Polypropylen- Beutel in sterilen Blisterpackungen) 024 Monate
5	5 x 100 ml (Polypropylen- Beutel in transparenten Beuteln/Packungen) 024 Monate
6	5 x 200 ml (Polypropylen- Beutel in transparenten Beuteln/Packungen) 024 Monate
7	20 x 100 ml (Polypropylen- Beutel in transparenten Beuteln/Packungen) 024 Monate
8	20 x 200 ml (Polypropylen- Beutel in transparenten Beuteln/Packungen) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

## Remifentanil Actavis 1 mg Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung

Z.Nr.: 1-30469

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-21677

Ultiva 1 mg Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung  
GlaxoSmithKline Pharma GmbH  
AT-1140 Wien

Hersteller:

Laboratoires Elaiapharm  
FR - 06560 Valbonne

Wirkstoff(e):

+-----

Durchstechflasche:

Remifentanil Hydrochlorid  
(entsprechend 1 mg Remifentanil)

ATC-Klassifikation(en):

N01AH06 Nervensystem / Anästhetika / Allgemeinanästhetika /  
Opioidanästhetika / Remifentanil

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	5 x 3,5 ml (Durchstechflasche)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Remifentanil Actavis 2 mg Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-30470

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-21678

Ultiva 2 mg Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer  
Injektions- oder Infusionslösung  
GlaxoSmithKline Pharma GmbH  
AT-1140 Wien

Hersteller:

Laboratoires Elaiapharm  
FR - 06560 Valbonne

Wirkstoff(e):

+-----

Durchstechflasche:

Remifentanil Hydrochlorid  
(entsprechend 2 mg Remifentanil)

ATC-Klassifikation(en):

N01AH06 Nervensystem / Anästhetika / Allgemeinanästhetika /  
Opioidanästhetika / Remifentanil

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	5 x 3,5 ml (Durchstechflasche) 018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Remifentanil Actavis 5 mg Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-30471

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-21679

Ultiva 5 mg Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer  
Injektions- oder Infusionslösung  
GlaxoSmithKline Pharma GmbH  
AT-1140 Wien

Hersteller:

Laboratoires Elaiapharm  
FR - 06560 Valbonne

Wirkstoff(e):

+-----

Durchstechflasche:

Remifentanil Hydrochlorid  
(entsprechend 5 mg Remifentanil)

ATC-Klassifikation(en):

N01AH06 Nervensystem / Anästhetika / Allgemeinanästhetika /  
Opioidanästhetika / Remifentanil

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	5 x 8 ml (Durchstechflasche) 018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Martalonole 20 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-30472

Zulassungsinhaber:

Sigillata Ltd  
GB - NW10 7JH London

Referenzprodukt:

EU/1/98/090/009-012  
Micardis 20 mg Tabletten  
Boehringer Ingelheim International GmbH  
DE-55216 Ingelheim / Rhein

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Telmisartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA07      Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /  
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Telmisartan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	28 Tabletten (Al/Al- Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Martalonole 40 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-30473

Zulassungsinhaber:

Sigillata Ltd  
GB - NW10 7JH London

Referenzprodukt:

EU/1/98/090/001-004,013,015,017,019  
Micardis 40 mg Tabletten  
Boehringer Ingelheim International GmbH  
DE-55216 Ingelheim / Rhein

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Telmisartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA07      Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /  
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Telmisartan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	28 Tabletten (Al/Al- Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Martalonole 80 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-30474

Zulassungsinhaber:

Sigillata Ltd  
GB - NW10 7JH London

Referenzprodukt:

EU/1/98/090/005-008,014,016,018,020  
Micardis 80 mg Tabletten  
Boehringer Ingelheim International GmbH  
DE-55216 Ingelheim / Rhein

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Telmisartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA07      Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /  
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Telmisartan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	28 Tabletten (Al/Al- Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig



**Docetaxel Lek 10 mg/ml - Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-30475

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

EU/1/95/002/001  
TAXOTERE 20 mg/0,5 ml Konzentrat und Lösungsmittel zur  
Herstellung einer Infusionslösung  
Aventis Pharma Specialites S.A.  
FR-92160 Antony

Hersteller:

Salutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaEbewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg. KG  
AT - 4866 Unterach am Attersee

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Docetaxel  
(wasserfrei)

ATC-Klassifikation(en):

L01CD02 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /  
Antineoplastische Mittel / Pflanzliche Alkaloide und andere  
Natürliche Mittel / Taxane / Docetaxel

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x 2 ml (Durchstechflasche) 024 Monate
2	1 x 8 ml (Durchstechflasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Ramipril plus HCT Aliud 5 mg/12,5 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-30480

Zulassungsinhaber:

Aliud Pharma GmbH  
DE - 89150 Laichingen

Referenzprodukt:

1-20396  
Hypren plus HCT 2,5 mg/12,5 mg Tabletten  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

Aliud Pharma GmbH  
DE - 89150 LaichingenActavis hf  
IS - 220 HafnarfjörðurActavis Ltd.  
MT - ZTN 08 Zejtun, Malta

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Ramipril  
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09BA05      Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, Kombinationen /  
ACE-Hemmer und Diuretika / Ramipril und Diuretika

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	56 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
8	90 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
9	100 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Varianta 15 Mikrogramm/60 Mikrogramm Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30481

Zulassungsinhaber:

Gedeon Richter Plc.  
HU - 1103 Budapest

Referenzprodukt:

1-23620  
Minesse 15 Mikrogramm/60 Mikrogramm Filmtabletten  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT-1210 Wien

Hersteller:

Gedeon Richter Plc.  
HU - 1103 Budapest

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette I, II

++-----

Filmtablette I:

+++-----

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	1×24+4 Filmtabletten (Blisterpackung aus PVC/PE/PVDC-AI)	018 Monate
2	3×24+4 Filmtabletten (Blisterpackung aus PVC/PE/PVDC-AI)	018 Monate
3	6×24+4 Filmtabletten (Blisterpackung aus PVC/PE/PVDC-AI)	018 Monate
4	13×24+4 Filmtabletten (Blisterpackung aus PVC/PE/PVDC-AI)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Mesagran 3000 mg magensaftresistentes Retardgranulat**

Z.Nr.: 1-30482

Zulassungsinhaber:

Dr.Falk Pharma GmbH  
DE - 79108 Freiburg

Hersteller:

Dr.Falk Pharma GmbH  
DE - 79108 Freiburg

Wirkstoff(e):

+-----

Säckchen (5,58g) :

++-----

Granulat :

Mesalazin

ATC-Klassifikation(en):

A07EC02 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiarrhoika und  
intestinale Antiphlogistika/Antiinfektiva / Intestinale  
Antiphlogistika / Aminosalicylsäure und ähnliche Mittel /  
Mesalazin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Beutel (Polyester/Aluminium/Polyethylen-Folie) 036 Monate
2	15 Beutel (Polyester/Aluminium/Polyethylen-Folie) 036 Monate
3	20 Beutel (Polyester/Aluminium/Polyethylen-Folie) 036 Monate
4	30 Beutel (Polyester/Aluminium/Polyethylen-Folie) 036 Monate
5	50 Beutel (Polyester/Aluminium/Polyethylen-Folie) 036 Monate
6	60 Beutel (Polyester/Aluminium/Polyethylen-Folie) 036 Monate
7	90 Beutel (Polyester/Aluminium/Polyethylen-Folie) 036 Monate
8	100 Beutel (Polyester/Aluminium/Polyethylen-Folie) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Galantamin Krka 8 mg Retardkapseln**

Z.Nr.: 1-30483

Zulassungsinhaber:

Krka d.d.  
SI - 8501 Novo mesto

Referenzprodukt:

1-25737  
Reminyl 8 mg Retardkapseln  
Janssen - Cilag Pharma GmbH  
AT-1020 Wien

Hersteller:

Krka d.d.  
SI - 8501 Novo mestoTAD Pharma GmbH  
DE - 27472 Cuxhaven

Wirkstoff(e):

+-----

Hartkapsel:

++-----

Kapselinhalt :

Galantamin Hydrobromid  
(entsprechend 8 mg Galantamin)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA04 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /  
Cholinesterasehemmer / Galantamin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
2	14 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
3	28 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
4	30 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
5	56 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
6	60 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
7	84 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
8	90 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
9	100 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Galantamin Krka 16 mg Retardkapseln**

Z.Nr.: 1-30484

Zulassungsinhaber:

Krka d.d.  
SI - 8501 Novo mesto

Referenzprodukt:

1-25738  
Reminyl 16 mg Retardkapseln  
Janssen - Cilag Pharma GmbH  
AT-1020 Wien

Hersteller:

Krka d.d.  
SI - 8501 Novo mestoTAD Pharma GmbH  
DE - 27472 Cuxhaven

Wirkstoff(e):

+-----

Hartkapsel :

+ +-----

Kapselinhalt:

Galantamin Hydrobromid  
(entsprechend 16 mg Galantamin)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA04 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /  
Cholinesterasehemmer / Galantamin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/Al/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
2	14 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/Al/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
3	28 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/Al/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
4	30 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/Al/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
5	56 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/Al/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
6	60 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/Al/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
7	84 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/Al/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
8	90 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/Al/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
9	100 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/Al/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Galantamin Krka 24 mg Retardkapseln**

Z.Nr.: 1-30485

Zulassungsinhaber:

Krka d.d.  
SI - 8501 Novo mesto

Referenzprodukt:

1-25739  
Reminyl 24 mg Retardkapseln  
Janssen - Cilag Pharma GmbH  
AT-1020 Wien

Hersteller:

Krka d.d.  
SI - 8501 Novo mestoTAD Pharma GmbH  
DE - 27472 Cuxhaven

Wirkstoff(e):

+-----

Hartkapsel :

++-----

Kapselinhalt :

Galantamin Hydrobromid  
(entsprechend 24 mg Galantamin)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA04 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /  
Cholinesterasehemmer / Galantamin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
2	14 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
3	28 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
4	30 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
5	56 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
6	60 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
7	84 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
8	90 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
9	100 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Spelamin 8 mg Retardkapseln**

Z.Nr.: 1-30486

Zulassungsinhaber:

Krka d.d.  
SI - 8501 Novo mesto

Referenzprodukt:

1-25737  
Reminyl 8 mg Retardkapseln  
Janssen - Cilag Pharma GmbH  
AT-1020 Wien

Hersteller:

Krka d.d.  
SI - 8501 Novo mestoTAD Pharma GmbH  
DE - 27472 Cuxhaven

Wirkstoff(e):

+-----

Hartkapsel:

++-----

Kapselinhalt :

Galantamin Hydrobromid  
(entsprechend 8 mg Galantamin)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA04 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /  
Cholinesterasehemmer / Galantamin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
2	14 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
3	28 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
4	30 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
5	56 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
6	60 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
7	84 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
8	90 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
9	100 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig



**Spelamin 16 mg Retardkapseln**

Z.Nr.: 1-30487

Zulassungsinhaber:

Krka d.d.  
SI - 8501 Novo mesto

Referenzprodukt:

1-25738  
Reminyl 16 mg Retardkapseln  
Janssen - Cilag Pharma GmbH  
AT-1020 Wien

Hersteller:

Krka d.d.  
SI - 8501 Novo mestoTAD Pharma GmbH  
DE - 27472 Cuxhaven

Wirkstoff(e):

+-----

Hartkapsel :

++-----

Kapselinhalt:

Galantamin Hydrobromid  
(entsprechend 16 mg Galantamin)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA04 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /  
Cholinesterasehemmer / Galantamin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
2	14 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
3	28 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
4	30 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
5	56 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
6	60 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
7	84 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
8	90 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
9	100 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Spelamin 24 mg Retardkapseln**

Z.Nr.: 1-30488

Zulassungsinhaber:

Krka d.d.  
SI - 8501 Novo mesto

Referenzprodukt:

1-25739  
Reminyl 24 mg Retardkapseln  
Janssen - Cilag Pharma GmbH  
AT-1020 Wien

Hersteller:

Krka d.d.  
SI - 8501 Novo mestoTAD Pharma GmbH  
DE - 27472 Cuxhaven

Wirkstoff(e):

+-----

Hartkapsel :

++-----

Kapselinhalt :

Galantamin Hydrobromid  
(entsprechend 24 mg Galantamin)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA04 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /  
Cholinesterasehemmer / Galantamin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
2	14 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
3	28 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
4	30 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
5	56 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
6	60 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
7	84 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
8	90 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
9	100 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Margal 8 mg Retardkapseln**

Z.Nr.: 1-30489

Zulassungsinhaber:

Krka d.d.  
SI - 8501 Novo mesto

Referenzprodukt:

1-25737  
Reminyl 8 mg Retardkapseln  
Janssen - Cilag Pharma GmbH  
AT-1020 Wien

Hersteller:

Krka d.d.  
SI - 8501 Novo mestoTAD Pharma GmbH  
DE - 27472 Cuxhaven

Wirkstoff(e):

+-----

Hartkapsel:

++-----

Kapselinhalt :

Galantamin Hydrobromid  
(entsprechend 8 mg Galantamin)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA04 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /  
Cholinesterasehemmer / Galantamin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
2	14 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
3	28 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
4	30 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
5	56 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
6	60 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
7	84 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
8	90 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
9	100 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Margal 16 mg Retardkapseln**

Z.Nr.: 1-30490

Zulassungsinhaber:

Krka d.d.  
SI - 8501 Novo mesto

Referenzprodukt:

1-25738  
Reminyl 16 mg Retardkapseln  
Janssen - Cilag Pharma GmbH  
AT-1020 Wien

Hersteller:

Krka d.d.  
SI - 8501 Novo mestoTAD Pharma GmbH  
DE - 27472 Cuxhaven

Wirkstoff(e):

+-----

Hartkapsel :

++-----

Kapselinhalt:

Galantamin Hydrobromid  
(entsprechend 16 mg Galantamin)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA04 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /  
Cholinesterasehemmer / Galantamin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
2	14 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
3	28 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
4	30 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
5	56 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
6	60 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
7	84 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
8	90 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
9	100 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Margal 24 mg Retardkapseln**

Z.Nr.: 1-30491

Zulassungsinhaber:

Krka d.d.  
SI - 8501 Novo mesto

Referenzprodukt:

1-25739  
Reminyl 24 mg Retardkapseln  
Janssen - Cilag Pharma GmbH  
AT-1020 Wien

Hersteller:

Krka d.d.  
SI - 8501 Novo mestoTAD Pharma GmbH  
DE - 27472 Cuxhaven

Wirkstoff(e):

+-----

Hartkapsel :

++-----

Kapselinhalt :

Galantamin Hydrobromid  
(entsprechend 24 mg Galantamin)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA04 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /  
Cholinesterasehemmer / Galantamin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
2	14 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
3	28 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
4	30 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
5	56 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
6	60 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
7	84 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
8	90 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate
9	100 Stück Hartkapseln (Blisterpackung OPA/AI/PVC+Al oder PVC/PE/PVDC+Al)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Omeprazol Pfizer 10 mg magensaftresistente Kapseln**

Z.Nr.: 1-30492

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-20934  
Losec 10 mg - Kapseln  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

Pfizer Italia Srl  
IT - 63100 Marino del Tronto (AP)Pfizer Service Company bvba  
BE - 1930 ZaventemPfizer PGM  
FR - 37530 Poce-sur-Cisse

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 (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/Polyester/Aluminium-Bli- ster) 024 Monate
2	14 Stück (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/Polyester/Aluminium-Bli- ster) 024 Monate
3	15 Stück (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/Polyester/Aluminium-Bli- ster) 024 Monate
4	28 Stück (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/Polyester/Aluminium-Bli- ster) 024 Monate
5	30 Stück (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/Polyester/Aluminium-Bli- ster) 024 Monate
6	50 Stück (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/Polyester/Aluminium-Bli- ster) 024 Monate
7	56 Stück (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/Polyester/Aluminium-Bli- ster) 024 Monate
8	60 Stück (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/Polyester/Aluminium-Bli- ster) 024 Monate
9	98 Stück (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/Polyester/Aluminium-Bli- ster) 024 Monate
10	100 Stück (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/Polyester/Aluminium-Bli- ster) 024 Monate
11	500 Stück (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/Polyester/Aluminium-Bli- ster) 024 Monate
12	14 Stück (HDPE - Flasche mit Silica-Gel-Trocknungsmittel in Polypropylenklappe) 024 Monate
13	28 Stück (HDPE - Flasche mit Silica-Gel-Trocknungsmittel in Polypropylenklappe) 024 Monate
14	50 Stück (HDPE - Flasche mit Silica-Gel-Trocknungsmittel in Polypropylenklappe) 024 Monate
15	500 Stück (HDPE - Flasche mit Silica-Gel-Trocknungsmittel in Polypropylenklappe) 024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Omeprazol Pfizer 20 mg magensaftresistente Kapseln**

Z.Nr.: 1-30493

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Pfizer Service Company bvba  
BE - 1930 ZaventemPfizer PGM  
FR - 37530 Poce-sur-CissePfizer Italia Srl  
IT - 63100 Marino del Tronto (AP)

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 (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/Polyester/Aluminium-Bli- er) 024 Monate
2	14 Stück (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/Polyester/Aluminium-Bli- er) 024 Monate
3	15 Stück (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/Polyester/Aluminium-Bli- er) 024 Monate
4	28 Stück (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/Polyester/Aluminium-Bli- er) 024 Monate
5	30 Stück (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/Polyester/Aluminium-Bli- er) 024 Monate
6	50 Stück (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/Polyester/Aluminium-Bli- er) 024 Monate
7	56 Stück (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/Polyester/Aluminium-Bli- er) 024 Monate
8	60 Stück (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/Polyester/Aluminium-Bli- er) 024 Monate
9	98 Stück (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/Polyester/Aluminium-Bli- er) 024 Monate
10	100 Stück (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/Polyester/Aluminium-Bli- er) 024 Monate
11	500 Stück (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/Polyester/Aluminium-Bli- er) 024 Monate
12	14 Stück (HDPE - Flasche mit Silica-Gel-Trocknungsmittel in Polypropylenklappe) 024 Monate
13	28 Stück (HDPE - Flasche mit Silica-Gel-Trocknungsmittel in Polypropylenklappe) 024 Monate
14	50 Stück (HDPE - Flasche mit Silica-Gel-Trocknungsmittel in Polypropylenklappe) 024 Monate
15	500 Stück (HDPE - Flasche mit Silica-Gel-Trocknungsmittel in Polypropylenklappe) 024 Monate
16	1 Stück (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/Polyester/Aluminium-Bli- er) 024 Monate
17	90 Stück (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/Polyester/Aluminium-Bli- er) 024 Monate
18	250 Stück (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/Polyester/Aluminium-Bli- er) 024 Monate
19	1000 Stück (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/Polyester/Aluminium-Bli- er) 024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Omeprazol Pfizer 40 mg magensaftresistente Kapseln**

Z.Nr.: 1-30494

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Pfizer Service Company bvba  
BE - 1930 ZaventemPfizer PGM  
FR - 37530 Poce-sur-CissePfizer Italia Srl  
IT - 63100 Marino del Tronto (AP)

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 (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/Polyester/Aluminium-Bli- ster) 024 Monate
2	14 Stück (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/Polyester/Aluminium-Bli- ster) 024 Monate
3	15 Stück (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/Polyester/Aluminium-Bli- ster) 024 Monate
4	28 Stück (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/Polyester/Aluminium-Bli- ster) 024 Monate
5	30 Stück (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/Polyester/Aluminium-Bli- ster) 024 Monate
6	50 Stück (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/Polyester/Aluminium-Bli- ster) 024 Monate
7	56 Stück (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/Polyester/Aluminium-Bli- ster) 024 Monate
8	60 Stück (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/Polyester/Aluminium-Bli- ster) 024 Monate
9	98 Stück (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/Polyester/Aluminium-Bli- ster) 024 Monate
10	100 Stück (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/Polyester/Aluminium-Bli- ster) 024 Monate
11	500 Stück (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/Polyester/Aluminium-Bli- ster) 024 Monate
12	14 Stück (HDPE - Flasche mit Silica-Gel-Trocknungsmittel in Polypropylenklappe) 024 Monate
13	28 Stück (HDPE - Flasche mit Silica-Gel-Trocknungsmittel in Polypropylenklappe) 024 Monate
14	50 Stück (HDPE - Flasche mit Silica-Gel-Trocknungsmittel in Polypropylenklappe) 024 Monate
15	500 Stück (HDPE - Flasche mit Silica-Gel-Trocknungsmittel in Polypropylenklappe) 024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Omeprazol Aurobindo 10 mg magensaftresistente Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-30495

Zulassungsinhaber:

Aurobindo Pharma (Malta) Ltd  
MT - FRN 1913 Floriana

Referenzprodukt:

1-20934  
Losec 10 mg - Kapseln  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

APL Swift Service (Malta) Ltd  
MT - BBG 3000 Hal Far, Birzebbugia

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 Hartkapseln (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/ Polyester /Aluminium- Blisterpackung) 024 Monate
2	14 Stück Hartkapseln (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/ Polyester /Aluminium- Blisterpackung) 024 Monate
3	15 Stück Hartkapseln (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/ Polyester /Aluminium- Blisterpackung) 024 Monate
4	28 Stück Hartkapseln (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/ Polyester /Aluminium- Blisterpackung) 024 Monate
5	30 Stück Hartkapseln (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/ Polyester /Aluminium- Blisterpackung) 024 Monate
6	50 Stück Hartkapseln (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/ Polyester /Aluminium- Blisterpackung) 024 Monate
7	56 Stück Hartkapseln (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/ Polyester /Aluminium- Blisterpackung) 024 Monate
8	60 Stück Hartkapseln (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/ Polyester /Aluminium- Blisterpackung) 024 Monate
9	98 Stück Hartkapseln (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/ Polyester /Aluminium- Blisterpackung) 024 Monate
10	100 Stück Hartkapseln (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/ Polyester /Aluminium- Blisterpackung) 024 Monate
11	500 Stück Hartkapseln (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/ Polyester /Aluminium- Blisterpackung) 024 Monate
12	14 Stück Hartkapseln (HDPE-Flasche mit im Polypropylen-Deckel enthaltenem Silicagel-Antikondensationsbeutel) 024 Monate
13	28 Stück Hartkapseln (HDPE-Flasche mit im Polypropylen-Deckel enthaltenem Silicagel-Antikondensationsbeutel) 024 Monate
14	50 Stück Hartkapseln (HDPE-Flasche mit im Polypropylen-Deckel enthaltenem Silicagel-Antikondensationsbeutel) 024 Monate
15	500 Stück Hartkapseln (HDPE-Flasche mit im Polypropylen-Deckel enthaltenem Silicagel-Antikondensationsbeutel) 024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Omeprazol Aurobindo 20 mg magensaftresistente Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-30496

Zulassungsinhaber:

Aurobindo Pharma (Malta) Ltd  
MT - FRN 1913 Floriana

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

APL Swift Service (Malta) Ltd  
MT - BBG 3000 Hal Far, Birzebbugia

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	1 Stück Hartkapsel (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/ Polyester /Aluminium- Blisterpackung) 024 Monate
2	7 Stück Hartkapseln (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/ Polyester /Aluminium- Blisterpackung) 024 Monate
3	14 Stück Hartkapseln (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/ Polyester /Aluminium- Blisterpackung) 024 Monate
4	15 Stück Hartkapseln (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/ Polyester /Aluminium- Blisterpackung) 024 Monate
5	28 Stück Hartkapseln (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/ Polyester /Aluminium- Blisterpackung) 024 Monate
6	30 Stück Hartkapseln (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/ Polyester /Aluminium- Blisterpackung) 024 Monate
7	50 Stück Hartkapseln (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/ Polyester /Aluminium- Blisterpackung) 024 Monate
8	56 Stück Hartkapseln (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/ Polyester /Aluminium- Blisterpackung) 024 Monate
9	60 Stück Hartkapseln (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/ Polyester /Aluminium- Blisterpackung) 024 Monate
10	90 Stück Hartkapseln (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/ Polyester /Aluminium- Blisterpackung) 024 Monate
11	98 Stück Hartkapseln (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/ Polyester /Aluminium- Blisterpackung) 024 Monate
12	100 Stück Hartkapseln (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/ Polyester /Aluminium- Blisterpackung) 024 Monate
13	250 Stück Hartkapseln (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/ Polyester /Aluminium- Blisterpackung) 024 Monate
14	500 Stück Hartkapseln (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/ Polyester /Aluminium- Blisterpackung) 024 Monate
15	1000 Stück Hartkapseln (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/ Polyester /Aluminium- Blisterpackung) 024 Monate
16	14 Stück Hartkapseln (HDPE-Flasche mit im Polypropylen-Deckel enthaltenem Silicagel-Antikondensationsbeutel) 024 Monate
17	28 Stück Hartkapseln (HDPE-Flasche mit im Polypropylen-Deckel enthaltenem Silicagel-Antikondensationsbeutel) 024 Monate
18	50 Stück Hartkapseln (HDPE-Flasche mit im Polypropylen-Deckel enthaltenem Silicagel-Antikondensationsbeutel) 024 Monate
19	500 Stück Hartkapseln (HDPE-Flasche mit im Polypropylen-Deckel enthaltenem Silicagel-Antikondensationsbeutel) 024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Omeprazol Aurobindo 40 mg magensaftresistente Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-30497

Zulassungsinhaber:

Aurobindo Pharma (Malta) Ltd  
MT - FRN 1913 Floriana

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

APL Swift Service (Malta) Ltd  
MT - BBG 3000 Hal Far, Birzebbugia

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 Hartkapseln (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/Polyester/Aluminium- Blisterpackung) 024 Monate
2	14 Stück Hartkapseln (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/Polyester/Aluminium- Blisterpackung) 024 Monate
3	15 Stück Hartkapseln (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/Polyester/Aluminium- Blisterpackung) 024 Monate
4	28 Stück Hartkapseln (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/Polyester/Aluminium- Blisterpackung) 024 Monate
5	30 Stück Hartkapseln (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/Polyester/Aluminium- Blisterpackung) 024 Monate
6	50 Stück Hartkapseln (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/Polyester/Aluminium- Blisterpackung) 024 Monate
7	56 Stück Hartkapseln (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/Polyester/Aluminium- Blisterpackung) 024 Monate
8	60 Stück Hartkapseln (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/Polyester/Aluminium- Blisterpackung) 024 Monate
9	98 Stück Hartkapseln (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/Polyester/Aluminium- Blisterpackung) 024 Monate
10	100 Stück Hartkapseln (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/Polyester/Aluminium- Blisterpackung) 024 Monate
11	500 Stück Hartkapseln (PVC/Polyamid/Aluminium/PVC/Papier/Polyester/Aluminium- Blisterpackung) 024 Monate
12	14 Stück Hartkapseln (HDPE-Flasche mit im Polypropylen-Deckel enthaltenem Silicagel-Antikondensationsbeutel) 024 Monate
13	28 Stück Hartkapseln (HDPE-Flasche mit im Polypropylen-Deckel enthaltenem Silicagel-Antikondensationsbeutel) 024 Monate
14	50 Stück Hartkapseln (HDPE-Flasche mit im Polypropylen-Deckel enthaltenem Silicagel-Antikondensationsbeutel) 024 Monate
15	500 Stück Hartkapseln (HDPE-Flasche mit im Polypropylen-Deckel enthaltenem Silicagel-Antikondensationsbeutel) 024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Fortzaar 100 mg/12,5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30498

## Zulassungsinhaber:

Merck Sharp & Dohme GmbH  
AT - 1120 Wien

## Hersteller:

Merck Sharp & Dohme BV  
NL - 2031 BN Haarlem

Merck Sharp & Dohme Ltd  
GB - NE23 3JU Northumberland, Cramlington

Vianex S.A. - Plant B  
GR - 15351 Pallini-Attiki, Athens

Merck Sharp & Dohme BV  
NL - 2003 PC Haarlem

## Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

## Kern:

Losartan Kalium  
Hydrochlorothiazid

## ATC-Klassifikation(en):

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

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
3	84 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
7	28 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
9	14 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
11	30 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
12	50 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
13	56 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
14	98 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
15	280 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
16	100 Stück (HDPE-Flasche) 036 Monate
17	15 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
18	90 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister) 036 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Lilazid 5 mg/12,5 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-30499

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH  
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

1-20396  
Hypren plus HCT 2,5 mg/12,5 mg Tabletten  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

Salutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenActavis Ltd.  
MT - ZTN 08 Zejtun, MaltaActavis hf  
IS - 220 HafnarfjörðurAliud Pharma GmbH  
DE - 89150 Laichingen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Ramipril  
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09BA05      Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, Kombinationen /  
ACE-Hemmer und Diuretika / Ramipril und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Tabletten (Al/Al-Bliester)	024 Monate
3	14 Tabletten (Al/Al-Bliester)	024 Monate
4	28 Tabletten (Al/Al-Bliester)	024 Monate
5	30 Tabletten (Al/Al-Bliester)	024 Monate
6	50 Tabletten (Al/Al-Bliester)	024 Monate
7	56 Tabletten (Al/Al-Bliester)	024 Monate
8	90 Tabletten (Al/Al-Bliester)	024 Monate
9	100 Tabletten (Al/Al-Bliester)	024 Monate
10	98 Tabletten (Al/Al-Bliester)	024 Monate
11	20 Tabletten (Al/Al-Bliester)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Montelukast MSD 4 mg Kautabletten**

Z.Nr.: 1-30500

Zulassungsinhaber:

Merck Sharp & Dohme GmbH  
AT - 1120 Wien

Referenzprodukt:

1-23982  
Singulair 4 mg Kautabletten für Kleinkinder  
Merck Sharp & Dohme GmbH  
AT-1120 Wien

Hersteller:

Merck Sharp & Dohme BV  
NL - 2031 BN HaarlemMerck Sharp & Dohme Ltd  
GB - NE23 3JU Northumberland, CramlingtonVianex 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 Kautabletten (Polyamid/PVC/Aluminium-Blister)	024 Monate
2	10 Stück Kautabletten (Polyamid/PVC/Aluminium-Blister)	024 Monate
3	14 Stück Kautabletten (Polyamid/PVC/Aluminium-Blister)	024 Monate
4	20 Stück Kautabletten (Polyamid/PVC/Aluminium-Blister)	024 Monate
5	28 Stück Kautabletten (Polyamid/PVC/Aluminium-Blister)	024 Monate
6	30 Stück Kautabletten (Polyamid/PVC/Aluminium-Blister)	024 Monate
7	50 Stück Kautabletten (Polyamid/PVC/Aluminium-Blister)	024 Monate
8	56 Stück Kautabletten (Polyamid/PVC/Aluminium-Blister)	024 Monate
9	98 Stück Kautabletten (Polyamid/PVC/Aluminium-Blister)	024 Monate
10	100 Stück Kautabletten (Polyamid/PVC/Aluminium-Blister)	024 Monate
11	140 Stück Kautabletten (Polyamid/PVC/Aluminium-Blister)	024 Monate
12	200 Stück Kautabletten (Polyamid/PVC/Aluminium-Blister)	024 Monate
13	49 Stück Kautabletten (Polyamid/PVC/Aluminium-Einzeldosisblisterpackung)	024 Monate
14	50 Stück Kautabletten (Polyamid/PVC/Aluminium-Einzeldosisblisterpackung)	024 Monate
15	56 Stück Kautabletten (Polyamid/PVC/Aluminium-Einzeldosisblisterpackung)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Montelukast MSD 4 mg Granulat**

Z.Nr.: 1-30501

Zulassungsinhaber:

Merck Sharp & Dohme GmbH  
AT - 1120 Wien

Referenzprodukt:

1-28170  
Singulair 4 mg Granulat  
Merck Sharp & Dohme GmbH  
AT-1120 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Säckchen:

Montelukast Natrium  
(entsprechend 4 mg Montelukast)

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 Beutel (Polyethylen/Aluminium/Polyester) 024 Monate
2	20 Beutel (Polyethylen/Aluminium/Polyester) 024 Monate
3	28 Beutel (Polyethylen/Aluminium/Polyester) 024 Monate
4	30 Beutel (Polyethylen/Aluminium/Polyester) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Metformin Genericon 500 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30502

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

11834  
Glucophage 500 mg - Filmtabletten  
Merck Gesellschaft mbH  
AT-1147 Wien

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 GrazActavis UK Ltd  
GB - EX32 8NS N DevonBalkanpharma-Dupnitsa AD  
BG - 2600 Dupnitsa

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Metformin Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC/Aluminium)	036 Monate
2	20 Stück (PVC/Aluminium)	036 Monate
3	30 Stück (PVC/Aluminium)	036 Monate
4	40 Stück (PVC/Aluminium)	036 Monate
5	50 Stück (PVC/Aluminium)	036 Monate
6	60 Stück (PVC/Aluminium)	036 Monate
7	70 Stück (PVC/Aluminium)	036 Monate
8	80 Stück (PVC/Aluminium)	036 Monate
9	90 Stück (PVC/Aluminium)	036 Monate
10	100 Stück (PVC/Aluminium)	036 Monate
11	100 Stück (Polyethylen oder Polypropylen)	036 Monate
12	200 Stück (Polyethylen oder Polypropylen)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Metformin Genericon 850 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30503

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

14190  
Glucophage 850 mg - Filmtabletten  
Merck Gesellschaft mbH  
AT-1147 Wien

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 GrazActavis UK Ltd  
GB - EX32 8NS N DevonBalkanpharma-Dupnitsa AD  
BG - 2600 Dupnitsa

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Metformin Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC/Aluminium)	036 Monate
2	20 Stück (PVC/Aluminium)	036 Monate
3	30 Stück (PVC/Aluminium)	036 Monate
4	40 Stück (PVC/Aluminium)	036 Monate
5	50 Stück (PVC/Aluminium)	036 Monate
6	60 Stück (PVC/Aluminium)	036 Monate
7	70 Stück (PVC/Aluminium)	036 Monate
8	80 Stück (PVC/Aluminium)	036 Monate
9	90 Stück (PVC/Aluminium)	036 Monate
10	100 Stück (PVC/Aluminium)	036 Monate
11	100 Stück (Polyethylen oder Polypropylen)	036 Monate
12	200 Stück (Polyethylen oder Polypropylen)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig



**Rivastigmin Synthon 1,5 mg Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-30504

Zulassungsinhaber:

Synthon BV  
NL - 6545 CM Nijmegen

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Synthon BV  
NL - 6545 CM NijmegenSynthon Hispania S.L.  
ES - 08830 Sant Boi de Llobregat, BarcelonaPNG Gerolymatos SA (Plant B)  
GR - 145 68 Kryoneri Attiki

Wirkstoff(e):

+-----  
Kapsel++-----  
Kapselinhalt :Rivastigmin Hydrogentartrat  
(entspricht 1,5mg Rivastigmin)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA03 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /  
Cholinesterasehemmer / Rivastigmin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück Kapseln (PVC/Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
2	10 Stück Kapseln (PVC/Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
3	14 Stück Kapseln (PVC/Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
4	28 Stück Kapseln (PVC/Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
5	30 Stück Kapseln (PVC/Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
6	50 Stück Kapseln (PVC/Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
7	56 Stück Kapseln (PVC/Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
8	98 Stück Kapseln (PVC/Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
9	112 Stück Kapseln (PVC/Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Rivastigmin Synthon 3 mg Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-30505

Zulassungsinhaber:

Synthon BV  
NL - 6545 CM Nijmegen

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Synthon BV  
NL - 6545 CM NijmegenSynthon Hispania S.L.  
ES - 08830 Sant Boi de Llobregat, BarcelonaPNG Gerolymatos SA (Plant B)  
GR - 145 68 Kryoneri Attiki

Wirkstoff(e):

+-----  
Kapsel++-----  
Kapselinhalt :Rivastigmin Hydrogentartrat  
(entspricht 3mg Rivastigmin)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA03 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /  
Cholinesterasehemmer / Rivastigmin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück Kapseln (PVC/Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
2	10 Stück Kapseln (PVC/Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
3	14 Stück Kapseln (PVC/Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
4	28 Stück Kapseln (PVC/Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
5	30 Stück Kapseln (PVC/Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
6	50 Stück Kapseln (PVC/Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
7	56 Stück Kapseln (PVC/Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
8	98 Stück Kapseln (PVC/Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
9	112 Stück Kapseln (PVC/Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Rivastigmin Synthon 4,5 mg Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-30506

Zulassungsinhaber:

Synthon BV  
NL - 6545 CM Nijmegen

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Synthon BV  
NL - 6545 CM NijmegenSynthon Hispania S.L.  
ES - 08830 Sant Boi de Llobregat, BarcelonaPNG Gerolymatos SA (Plant B)  
GR - 145 68 Kryoneri Attiki

Wirkstoff(e):

+-----  
Kapsel++-----  
Kapselinhalt :Rivastigmin Hydrogentartrat  
(entspricht 4,5mg Rivastigmin)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA03 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /  
Cholinesterasehemmer / Rivastigmin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück Kapseln (PVC/Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
2	10 Stück Kapseln (PVC/Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
3	14 Stück Kapseln (PVC/Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
4	28 Stück Kapseln (PVC/Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
5	30 Stück Kapseln (PVC/Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
6	50 Stück Kapseln (PVC/Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
7	56 Stück Kapseln (PVC/Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
8	98 Stück Kapseln (PVC/Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
9	112 Stück Kapseln (PVC/Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Rivastigmin Synthon 6 mg Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-30507

Zulassungsinhaber:

Synthon BV  
NL - 6545 CM Nijmegen

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Synthon BV  
NL - 6545 CM NijmegenSynthon Hispania S.L.  
ES - 08830 Sant Boi de Llobregat, BarcelonaPNG Gerolymatos SA (Plant B)  
GR - 145 68 Kryoneri Attiki

Wirkstoff(e):

+-----  
Kapsel++-----  
Kapselinhalt :Rivastigmin Hydrogentartrat  
(entspricht 6mg Rivastigmin)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA03 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /  
Cholinesterasehemmer / Rivastigmin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück Kapseln (PVC/Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
2	10 Stück Kapseln (PVC/Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
3	14 Stück Kapseln (PVC/Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
4	28 Stück Kapseln (PVC/Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
5	30 Stück Kapseln (PVC/Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
6	50 Stück Kapseln (PVC/Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
7	56 Stück Kapseln (PVC/Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
8	98 Stück Kapseln (PVC/Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
9	112 Stück Kapseln (PVC/Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Metformin Genericon 1000 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30508

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

1-24142  
Glucophage 1000 mg - Filmtabletten  
Merck Gesellschaft mbH  
AT-1147 Wien

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 GrazActavis UK Ltd  
GB - EX32 8NS N DevonBalkanpharma-Dupnitsa AD  
BG - 2600 Dupnitsa

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Metformin Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC/Aluminium)	036 Monate
2	20 Stück (PVC/Aluminium)	036 Monate
3	30 Stück (PVC/Aluminium)	036 Monate
4	40 Stück (PVC/Aluminium)	036 Monate
5	50 Stück (PVC/Aluminium)	036 Monate
6	60 Stück (PVC/Aluminium)	036 Monate
7	70 Stück (PVC/Aluminium)	036 Monate
8	80 Stück (PVC/Aluminium)	036 Monate
9	90 Stück (PVC/Aluminium)	036 Monate
10	100 Stück (PVC/Aluminium)	036 Monate
11	100 Stück (Polyethylen oder Polypropylen)	036 Monate
12	200 Stück (Polyethylen oder Polypropylen)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Valaciclovir DOCPHARMA 250 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30509

Zulassungsinhaber:

Docpharma NV  
BE - 3001 Heverlee

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Docpharma NV  
BE - 3001 Heverlee

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Valaciclovir Hydrochlorid  
(enthält ca. 9,5% Wasseranteil)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	60 Tabletten (Polyamide/Al/PVC-Al-Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Valaciclovir DOCPHARMA 500 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30510

Zulassungsinhaber:

Docpharma NV  
BE - 3001 Heverlee

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Docpharma NV  
BE - 3001 Heverlee

Wirkstoff(e):

+-----  
Filmtablette++-----  
Kern :Valaciclovir Hydrochlorid  
(enthält ca. 9,5% Wasseranteil)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Tabletten (Polyamide/Al/PVC-Al-Blister) 024 Monate
2	30 Tabletten (Polyamide/Al/PVC-Al-Blister) 024 Monate
3	42 Tabletten (Polyamide/Al/PVC-Al-Blister) 024 Monate
4	90 Tabletten (Polyamide/Al/PVC-Al-Blister) 024 Monate
5	100 Tabletten (HDPE-Flasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Valaciclovir DOCPHARMA 1000 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30511

Zulassungsinhaber:

Docpharma NV  
BE - 3001 Heverlee

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Docpharma NV  
BE - 3001 Heverlee

Wirkstoff(e):

+-----  
Filmtablette++-----  
Kern :Valaciclovir Hydrochlorid  
(enthält ca. 9,5% Wasseranteil)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Tabletten (Polyamide/AI/PVC-AI-Blister) 024 Monate
2	21 Tabletten (Polyamide/AI/PVC-AI-Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig



**Rivastigmin Synthon 2 mg/ml Lösung zum Einnehmen**

Z.Nr.: 1-30512

Zulassungsinhaber:

Synthon BV  
NL - 6545 CM Nijmegen

Referenzprodukt:

EU/1/98/066/013,018  
Exelon 2 mg/ml Lösung zum Einnehmen  
Novartis Europharm Ltd  
GB-RH12 5AB Horsham West Sussex

Hersteller:

Synthon BV  
NL - 6545 CM NijmegenSynthon Hispania S.L.  
ES - 08830 Sant Boi de Llobregat, BarcelonaPNG Gerolymatos SA (Plant B)  
GR - 145 68 Kryoneri Attiki

Wirkstoff(e):

+-----  
pro ml :Rivastigmin Hydrogentartrat  
(entspricht 2mg Rivastigmin)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA03 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /  
Cholinesterasehemmer / Rivastigmin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x 120 ml (braune Glasflasche Typ III mit LDPE-Dosierpipettenadapter, HDPE-Verschluss und LDPE-Dosierpipette) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Rivastigmin Synthon Hispania 2 mg/ml - Lösung zum Einnehmen**

Z.Nr.: 1-30513

Zulassungsinhaber:

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

Referenzprodukt:

EU/1/98/066/013,018  
Exelon 2 mg/ml Lösung zum Einnehmen  
Novartis Europharm Ltd  
GB-RH12 5AB Horsham West Sussex

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml :

Rivastigmin Hydrogentartrat  
(entspricht 2mg Rivastigmin)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA03 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /  
Cholinesterasehemmer / Rivastigmin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x 120 ml (braune Glasflasche Typ III mit LDPE-Dosierpipettenadapter, HDPE-Verschluss und LDPE-Dosierpipette) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**NiQuitin Mint 2,5 mg Schmelzfilme**

Z.Nr.: 1-30515

Zulassungsinhaber:

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare GmbH&Co.KG  
DE - 77815 Bühl

Hersteller:

LTS Lohmann Therapie-Systeme AG  
DE - 56626 Andernach

Wirkstoff(e):

+-----

Buccal Film:

Nicotin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück Laminatbeutel (PET/Aluminium/PAN)	018 Monate
2	15 Stück Laminatbeutel (PET/Aluminium/PAN)	018 Monate
3	30 Stück Laminatbeutel (PET/Aluminium/PAN)	018 Monate
4	60 Stück Laminatbeutel (PET/Aluminium/PAN)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

**Saizen 5,83 mg/ml Injektionslösung**

Z.Nr.: 2-00388

Zulassungsinhaber:

Merck Gesellschaft mbH  
AT - 1147 Wien

Hersteller:

Merck Serono S.p.A.  
IT - 70026 Modugno (Bari)

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml :

Somatotropin

ATC-Klassifikation(en):

H01AC01 Systemische Hormonpräparate, exkl. Sexualhormone und Insuline /  
Hypophysen- und Hypothalamushormone und Analoga /  
Hypophysenvorderlappenhormone und Analoga / Somatotropin und  
Somatotropin-Agonisten / Somatotropin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x Typ I Glaspatrone mit 1,03 ml Injektionslösung 018 Monate
2	5 x Typ I Glaspatrone mit 1,03 ml Injektionslösung 018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Saizen 8 mg/ml Injektionslösung**

Z.Nr.: 2-00389

Zulassungsinhaber:

Merck Gesellschaft mbH  
AT - 1147 Wien

Hersteller:

Merck Serono S.p.A.  
IT - 70026 Modugno (Bari)

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml :

Somatotropin

ATC-Klassifikation(en):

H01AC01 Systemische Hormonpräparate, exkl. Sexualhormone und Insuline /  
Hypophysen- und Hypothalamushormone und Analoga /  
Hypophysenvorderlappenhormone und Analoga / Somatotropin und  
Somatotropin-Agonisten / Somatotropin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x Typ I Glaspatrone mit 1,50 ml Injektionslösung 018 Monate
2	5 x Typ I Glaspatrone mit 1,50 ml Injektionslösung 018 Monate
3	1 x Typ I Glaspatrone mit 2,50 ml Injektionslösung 018 Monate
4	5 x Typ I Glaspatrone mit 2,50 ml Injektionslösung 018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Homöopathische Arzneispezialitäten - human**Kalziumkomplex "Similasan" Tabletten**

Z.Nr.: 3-00467

Zulassungsinhaber:

Jacoby Pharmazeutika AG  
AT - 5400 Hallein-Kaltenhausen

Hersteller:

Jacoby Pharmazeutika AG  
AT - 5400 Hallein-Kaltenhausen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Calcium carbonicum Hahnemanni  
(D10)  
Calciumfluorid  
(D15)  
Calciumhydrogenphosphat  
(.2H<sub>2</sub>O; D15)

ATC-Klassifikation(en):

A12AX Alimentäres System und Stoffwechsel / Mineralstoffe / Calcium /  
Calcium, Kombinationen mit anderen Mitteln  
V03AX Varia / Alle übrigen therapeutischen Mittel / Alle übrigen  
therapeutischen Mittel / Andere therapeutische Mittel

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	60 Stück	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

**PROALLER spag. Peka Globuli**

Z.Nr.: 3-00468

Zulassungsinhaber:

Pekana Naturheilmittel GmbH  
DE - 88353 Kisslegg

Hersteller:

Pekana Naturheilmittel GmbH  
DE - 88353 Kisslegg

Wirkstoff(e):

+-----

Globuli:

++-----

1 g Streukügelchen - imprägniert mit 10 mg Wirkstofflösung:

Ailanthus altissima (Auszug)

(D 4)

Cortex Okoubaka (Auszug)

(D 3)

Herba et Radix Euphrasiae (Auszug)

(spag. Peka D 3)

Herba Gratiolae (Auszug)

(D4)

Folium Juglandis (Auszug)

(m. Fruchtschale; spag. Peka D6)

Radix Sarsaparillae (Auszug)

(D8)

Herba et Radix Taraxaci (Auszug)

(spag. Peka D12)

Hauptindikation(en)(WHO):

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

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 g	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

**PROALLER spag. Peka Tropfen**

Z.Nr.: 3-00469

Zulassungsinhaber:

Pekana Naturheilmittel GmbH  
DE - 88353 Kisslegg

Hersteller:

Pekana Naturheilmittel GmbH  
DE - 88353 Kisslegg

Wirkstoff(e):

+-----

10 g:

Ailanthus altissima (Auszug)  
(D 4)  
Cortex Okoubaka (Auszug)  
(D 3)  
Herba et Radix Euphrasiae (Auszug)  
(spag. Peka D 3)  
Herba Gratiolae (Auszug)  
(D 4)  
Folium Juglandis (Auszug)  
(m. Fruchtschale; spag. Peka D 6)  
Radix Sarsaparillae (Auszug)  
(D 8)  
Herba et Radix Taraxaci (Auszug)  
(spag. Peka D 12)

Hauptindikation(en)(WHO):

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

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 ml	060 Monate
2	50 ml	060 Monate
3	100 ml	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig



**PROSCENAT spag. Peka Tropfen**

Z.Nr.: 3-00470

Zulassungsinhaber:

Pekana Naturheilmittel GmbH  
DE - 88353 Kisslegg

Hersteller:

Pekana Naturheilmittel GmbH  
DE - 88353 Kisslegg

Wirkstoff(e):

+-----

10 g

Schwefelsäure  
(D 4)  
Cantharis (Auszug)  
(D 4)  
Herba Conii (Auszug)  
(D 4)  
Selen  
(D 8)  
Semen Staphisagriae (Auszug)  
(spag. Peka D 4)  
Herba Nasturtii (Auszug)  
(Urtinktur)  
Herba Ononidis (Auszug)  
(Urtinktur)

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

**apo-INFEKT spag. Peka Tropfen**

Z.Nr.: 3-00472

Zulassungsinhaber:

Pekana Naturheilmittel GmbH  
DE - 88353 Kisslegg

Hersteller:

Pekana Naturheilmittel GmbH  
DE - 88353 Kisslegg

Wirkstoff(e):

+-----

10 g

Ailanthus altissima (Auszug)  
(D 3)  
Silbernitrat  
(D 6)  
Cortex Chinae (Auszug)  
(spag. Peka D 8)  
Schlangentoxin von Lachesis mutus  
(D 12)  
Folium Vincetoxici (Auszug)  
(D 6)  
Herba et Radix Echinaceae (Auszug)  
(spag. Peka D 12)  
Herba Marrubii (Auszug)  
(vulgare, D 6)  
Herba Nasturtii (Auszug)  
(D 6)

Hauptindikation(en)(WHO):

TS000 Antiinfektiosa

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 ml	060 Monate
2	50 ml	060 Monate
3	100 ml	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

**Eisenkomplex "Similasan" Tabletten**

Z.Nr.: 3-00473

Zulassungsinhaber:

Jacoby Pharmazeutika AG  
AT - 5400 Hallein-Kaltenhausen

Hersteller:

Jacoby Pharmazeutika AG  
AT - 5400 Hallein-Kaltenhausen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Eisen  
(D8)  
Chinin-Diarsentrioxyd-Gemisch  
(D12)  
Eisen(III)-phosphat  
(D15)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	60 Stück	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

**Spascupreel - Zäpfchen**

Z.Nr.: 3-00474

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH  
DE - 76532 Baden-Baden

Hersteller:

Biologische Heilmittel Heel GmbH  
DE - 76532 Baden-Baden

Wirkstoff(e):

+-----

pro 2g :

Fructus Colocyntidis (Auszug)  
(D3)  
Ammoniumbromid  
(D3)  
Atropinsulfat  
(. H<sub>2</sub>O; D5)  
Radix Veratri (Auszug)  
(D5)  
Magnesiumhydrogenphosphat  
(. 3H<sub>2</sub>O; D6)  
Radix Gelsemii (Auszug)  
(D5)  
Herba Passiflorae (Auszug)  
(D1)  
Agaricus muscarius (Auszug)  
(D3)  
Herba et Radix Chamomillae (Auszug)  
(D2)  
Kupfersulfat  
(. 5H<sub>2</sub>O; D5)  
Herba et Radix Aconiti napelli (Auszug)  
(D5)

Hauptindikation(en)(WHO):

TF000 Spasmolytika (inkl.Anticholinergika)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	12 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

**Schwef-Heel - Tropfen**

Z.Nr.: 3-00475

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH  
DE - 76532 Baden-Baden

Hersteller:

Biologische Heilmittel Heel GmbH  
DE - 76532 Baden-Baden

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Schwefel  
(D4)  
Schwefel  
(D6)  
Schwefel  
(D12)  
Schwefel  
(D30)  
Schwefel  
(D200)

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	30 ml	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

**Melilotus-Homaccord - Tropfen**

Z.Nr.: 3-00476

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH  
DE - 76532 Baden-Baden

Hersteller:

Biologische Heilmittel Heel GmbH  
DE - 76532 Baden-Baden

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Herba Meliloti (Auszug)  
(D 1)  
Herba Meliloti (Auszug)  
(D 4)  
Herba Meliloti (Auszug)  
(D 10)  
Herba Meliloti (Auszug)  
(D 30)  
Herba Meliloti (Auszug)  
(D 200)  
Fructus Crataegi (Auszug)  
(Urtinktur)  
Fructus Crataegi (Auszug)  
(D 10)  
Fructus Crataegi (Auszug)  
(D 30)  
Fructus Crataegi (Auszug)  
(D 200)

Hauptindikation(en)(WHO):

TH000 Herz-Kreislauf-Mittel

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 ml	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

**Gynäcoheel - Tropfen**

Z.Nr.: 3-00477

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH  
DE - 76532 Baden-Baden

Hersteller:

Biologische Heilmittel Heel GmbH  
DE - 76532 Baden-Baden

Wirkstoff(e):

+-----  
100 g

Ammoniumbromid  
(D4)  
Apis mellifica (Auszug)  
(D4)  
Goldjodid  
(D12)  
Vespa (Auszug)  
(crabro, D4)  
Radix Heloniadis dioicae (Auszug)  
(D4)  
Herba Lillii tigrini (Auszug)  
(D4)  
Herba Meliloti (Auszug)  
(D3)  
Schlangentoxin von Naja naja  
(D12)  
Palladium  
(D12)  
Platin  
(D12)  
Cortex Viburni opuli (Auszug)  
(D2)

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	30 ml	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

**Ginseng compositum-Heel - Tropfen**

Z.Nr.: 3-00478

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH  
DE - 76532 Baden-Baden

Hersteller:

Biologische Heilmittel Heel GmbH  
DE - 76532 Baden-Baden

Wirkstoff(e):

+-----  
100 g

Radix Ginseng (Auszug)  
(Urtinktur = D1)  
Milchsäure  
(L-; D2)  
Radix Hydrastis (Auszug)  
(D10)  
Herba Conii (Auszug)  
(D10)  
Tubera Colchici (Auszug)  
(D10)  
Herba Pulsatillae cum radice (Auszug)  
(pratensis; D10)  
Kreosot  
(D10)  
Folium et Fructus Visci albi (Auszug)  
(D8)  
Schwefel  
(D10)  
Cortex Chinae (Auszug)  
(D10)  
Herba Galii aparinis (Auszug)  
(D8)  
Folium Sempervivi tectori (Auszug)  
(D8)  
Coenzym A  
(D10)  
Natrium diethyloxalacetat  
(D8)  
Dinatrium adenin-9- $\beta$ -D-ribofuranosid-5'-triphosphat  
(D10)  
Nadid  
(D10)

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	30 ml	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

## Übertragungen

### **Fagorutin - Buchweizentee venenaktiv**

Z.Nr.: 1-22990

Zulassungsinhaber:

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare GmbH&Co.KG  
DE - 77815 Bühl

Zulassungsinhaber bisher:

Abtei Pharma Vertriebs GmbH  
DE - 37696 Marienmünster

### **Fentamed 50 Microgramm/ml - Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-23250

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Zulassungsinhaber bisher:

DeltaSelect GmbH  
DE - 63303 Dreieich

### **Cloroden 75 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29142

Zulassungsinhaber:

Kwizda Pharma GmbH  
AT - 1160 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Interpharm Produktions GmbH  
AT - 1160 Wien

**Dr. Böhm Johanniskraut 600 mg forte - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29296

Zulassungsinhaber:

Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH  
AT - 8011 Graz

Zulassungsinhaber bisher:

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

**Sertralin Regiomedica 50 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29812

Zulassungsinhaber:

Easypharm GmbH & Co KG  
AT - 2372 Gießhübl

Zulassungsinhaber bisher:

Regiomedica GmbH  
DE - 79539 Lörrach

**Sertralin Regiomedica 100 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29813

Zulassungsinhaber:

Easypharm GmbH & Co KG  
AT - 2372 Gießhübl

Zulassungsinhaber bisher:

Regiomedica GmbH  
DE - 79539 Lörrach

**Paradolor Erdbeer-Vanille 250 mg Granulat**

Z.Nr.: 1-30444

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

"ARAC" At Regulatory Affairs Consulting GmbH  
AT - 1070 Wien

**Paradolor Cappuccino-Geschmack 500 mg Granulat**

Z.Nr.: 1-30445

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

"ARAC" At Regulatory Affairs Consulting GmbH  
AT - 1070 Wien

**Paradolor Erdbeer-Vanille 500 mg Granulat**

Z.Nr.: 1-30446

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

"ARAC" At Regulatory Affairs Consulting GmbH  
AT - 1070 Wien

**Paracetamol STADA Cappuccino-Geschmack 1000 mg Granulat**

Z.Nr.: 1-30447

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH

AT - 1190 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

"ARAC" At Regulatory Affairs Consulting GmbH

AT - 1070 Wien

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

*Änderungen der Bezeichnung*

**Seroxat 2 mg/ml - Suspension zum Einnehmen**

Z.Nr.: 1-22309

Zulassungsinhaber:

GlaxoSmithKline Pharma GmbH  
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:

Seroxat 2 mg/ml - orale Suspension

**Lefaxin Kautabletten**

Z.Nr.: 1-25444

Zulassungsinhaber:

Bayer Austria GmbH  
AT - 1160 Wien

Bezeichnung bisher:

Lefaxin "Bayer" - Kautabletten

**Lefaxin Tropfen**

Z.Nr.: 1-25445

Zulassungsinhaber:

Bayer Austria GmbH  
AT - 1160 Wien

Bezeichnung bisher:

Lefaxin "Bayer" - Tropfen

**Protaminsulfat LEO Pharma 1400 I.E. Heparin Antidot/ml -  
Injektions- und Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-26730

Zulassungsinhaber:

Leo Pharma A/S  
DK - 2750 Ballerup

Bezeichnung bisher:

Protaminsulfat "Leo Pharma" 1400 I.E. Heparin Antidot/ml -  
Injektionslösung

**Letrozol ratiopharm 2,5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29295

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

Bezeichnung bisher:

Letrozol Teva 2,5 mg Filmtabletten

**Irbesartan STADA 75 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29487

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Bezeichnung bisher:

Irbenidda 75 mg Filmtabletten

**Irbesartan STADA 150 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29488

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Bezeichnung bisher:

Irbenidda 150 mg Filmtabletten

**Irbesartan STADA 300 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29489

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Bezeichnung bisher:

Irbenidda 300 mg Filmtabletten

**Mellow ratiopharm 0,03 mg/2 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29609

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

Bezeichnung bisher:

Tyarena 0,03 mg/2 mg Filmtabletten



**Letrobene 2,5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29669

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH

AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:

Letrozol ratiopharm 2,5 mg Filmtabletten

Änderungen der Packungsgrößen**Glucose 5% "Meditrade" - Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-26811

Zulassungsinhaber:

Meditrade Medicare Medizinprodukte GmbH & Co KG  
AT - 6330 Kufstein

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	Glasflasche: 1 Stück á 500 ml	036
002	Glasflasche: 10 Stück á 500 ml	036
004	Kunststoffflasche: 10 Stück á 500 ml	036
005	Kunststoffflasche: 10 Stück á 1000 ml	036
006	Glasflasche: 20 Stück á 100 ml	036 gelöscht
007	Kunststoffflasche: 1 Stück á 500 ml	036
008	Kunststoffflasche: 1 Stück á 1000 ml	036
009	Glasflasche: 25 Stück á 100 ml	036 neu
010	Kunststoffflasche: 25 Stück á 100 ml	036 neu

**Ringer-Lösung "Meditrade" - Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-26862

Zulassungsinhaber:

Meditrade Medicare Medizinprodukte GmbH & Co KG  
AT - 6330 Kufstein

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
005	Kunststoffflasche: 10 Stück á 1000 ml	036
003	Glasflasche: 15 Stück á 500 ml	036
001	Glasflasche: 1 Stück á 500 ml	036
002	Glasflasche: 10 Stück á 500 ml	036
004	Kunststoffflasche: 10 Stück á 500 ml	036
006	Glasflasche: 1 Stück á 1000 ml	036
007	Glasflasche: 6 Stück á 1000 ml	036
008	Kunststoffflasche: 1 Stück á 500 ml	036 neu

**Bisoprolol Sandoz 2,5 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27963

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH

AT - 6250 Kundl

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
002	10 Stück Blister (OPA-AI-PVC/AI)	060	
004	28 Stück Blister (OPA-AI-PVC/AI)	060	
007	60 Stück Blister (OPA-AI-PVC/AI)	060	
008	100 Stück Blister (OPA-AI-PVC/AI)	060	
009	10 x 30 Stück Blister (OPA-AI-PVC/AI)	060	060
001	7 Stück Blister (OPA-AI-PVC/AI)	060	
003	20 Stück Blister (OPA-AI-PVC/AI)	060	
006	50 Stück Blister (OPA-AI-PVC/AI)	060	
010	90 Stück Blister (OPA-AI-PVC/AI)	060	
005	30 Stück Blister (OPA-AI-PVC/AI)	060	
011	56 Stück Blister (OPA-AI-PVC/AI)	060	neu
012	98 Stück Blister (OPA-AI-PVC/AI)	060	neu
013	10 Stück HDPE-Flasche	012	neu
014	20 Stück HDPE-Flasche	012	neu
015	30 Stück HDPE-Flasche	012	neu
016	50 Stück HDPE-Flasche	012	neu
017	60 Stück HDPE-Flasche	012	neu
018	100 Stück HDPE-Flasche	012	neu
019	250 Stück HDPE-Flasche	012	neu
020	500 Stück HDPE-Flasche	012	neu

**Bisoprolol Sandoz 3,75 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27965

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH

AT - 6250 Kundl

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	7 Stück Blister (OPA-AI-PVC/AI)	060	
002	10 Stück Blister (OPA-AI-PVC/AI)	060	
003	20 Stück Blister (OPA-AI-PVC/AI)	060	
006	50 Stück Blister (OPA-AI-PVC/AI)	060	
008	100 Stück Blister (OPA-AI-PVC/AI)	060	
009	10 x 30 Stück Blister (OPA-AI-PVC/AI)	060	060
010	90 Stück Blister (OPA-AI-PVC/AI)	060	
004	28 Stück Blister (OPA-AI-PVC/AI)	060	
005	30 Stück Blister (OPA-AI-PVC/AI)	060	
007	60 Stück Blister (OPA-AI-PVC/AI)	060	
011	56 Stück Blister (OPA-AI-PVC/AI)	060	neu
012	98 Stück Blister (OPA-AI-PVC/AI)	060	neu
013	10 Stück HDPE-Flasche	012	neu
014	20 Stück HDPE-Flasche	012	neu
015	30 Stück HDPE-Flasche	012	neu
016	50 Stück HDPE-Flasche	012	neu
017	60 Stück HDPE-Flasche	012	neu
018	100 Stück HDPE-Flasche	012	neu
019	250 Stück HDPE-Flasche	012	neu
020	500 Stück HDPE-Flasche	012	neu

**Bisoprolol Sandoz 10 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27966

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH

AT - 6250 Kundl

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	7 Stück Blister (OPA-AI-PVC/AI)	060	
006	30 Stück Blister (OPA-AI-PVC/AI)	060	
007	50 Stück Blister (OPA-AI-PVC/AI)	060	
010	100 Stück Blister (OPA-AI-PVC/AI)	060	
002	10 Stück Blister (OPA-AI-PVC/AI)	060	
003	14 Stück Blister (OPA-AI-PVC/AI)	060	
004	20 Stück Blister (OPA-AI-PVC/AI)	060	
005	28 Stück Blister (OPA-AI-PVC/AI)	060	
008	56 Stück Blister (OPA-AI-PVC/AI)	060	
009	60 Stück Blister (OPA-AI-PVC/AI)	060	
011	10 x 30 Stück Blister (OPA-AI-PVC/AI)	060	
012	90 Stück Blister (OPA-AI-PVC/AI)	060	
013	98 Stück Blister (OPA-AI-PVC/AI)	060	neu
014	10 Stück HDPE-Flasche	012	neu
015	20 Stück HDPE-Flasche	012	neu
016	30 Stück HDPE-Flasche	012	neu
017	50 Stück HDPE-Flasche	012	neu
018	60 Stück HDPE-Flasche	012	neu
019	100 Stück HDPE-Flasche	012	neu
020	250 Stück HDPE-Flasche	012	neu
021	500 Stück HDPE-Flasche	012	neu

**Bisoprolol Sandoz 7,5 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27967

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH

AT - 6250 Kundl

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
002	10 Stück Blister (OPA-AI-PVC/AI)	060	
010	90 Stück Blister (OPA-AI-PVC/AI)	060	
001	7 Stück Blister (OPA-AI-PVC/AI)	060	
003	20 Stück Blister (OPA-AI-PVC/AI)	060	
004	28 Stück Blister (OPA-AI-PVC/AI)	060	
005	30 Stück Blister (OPA-AI-PVC/AI)	060	
006	50 Stück Blister (OPA-AI-PVC/AI)	060	
007	60 Stück Blister (OPA-AI-PVC/AI)	060	
008	100 Stück Blister (OPA-AI-PVC/AI)	060	
009	10 x 30 Stück Blister (OPA-AI-PVC/AI)	060	060
011	56 Stück Blister (OPA-AI-PVC/AI)	060	neu
012	98 Stück Blister (OPA-AI-PVC/AI)	060	neu
013	10 Stück HDPE-Flasche	012	neu
014	20 Stück HDPE-Flasche	012	neu
015	30 Stück HDPE-Flasche	012	neu
016	50 Stück HDPE-Flasche	012	neu
017	60 Stück HDPE-Flasche	012	neu
018	100 Stück HDPE-Flasche	012	neu
019	250 Stück HDPE-Flasche	012	neu
020	500 Stück HDPE-Flasche	012	neu

**Bisoprolol Sandoz 5 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27969

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
002	10 Stück Blister (OPA-AI-PVC/AI)	060	
006	30 Stück Blister (OPA-AI-PVC/AI)	060	
010	100 Stück Blister (OPA-AI-PVC/AI)	060	
011	10 x 30 Stück Blister (OPA-AI-PVC/AI)	060	060
001	7 Stück Blister (OPA-AI-PVC/AI)	060	
003	14 Stück Blister (OPA-AI-PVC/AI)	060	
004	20 Stück Blister (OPA-AI-PVC/AI)	060	
005	28 Stück Blister (OPA-AI-PVC/AI)	060	
007	50 Stück Blister (OPA-AI-PVC/AI)	060	
008	56 Stück Blister (OPA-AI-PVC/AI)	060	
009	60 Stück Blister (OPA-AI-PVC/AI)	060	
012	90 Stück Blister (OPA-AI-PVC/AI)	060	
013	98 Stück Blister (OPA-AI-PVC/AI)	060	neu
014	10 Stück HDPE-Flasche	012	neu
015	20 Stück HDPE-Flasche	012	neu
016	30 Stück HDPE-Flasche	012	neu
017	50 Stück HDPE-Flasche	012	neu
018	60 Stück HDPE-Flasche	012	neu
019	100 Stück HDPE-Flasche	012	neu
020	250 Stück HDPE-Flasche	012	neu
021	500 Stück HDPE-Flasche	012	neu

**Fluconazol Actavis 2 mg/ml Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-28818

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	5 x 1 Durchstechflaschen (50 ml Infusionslösung)	024	
002	5 x 1 Durchstechflaschen (100 ml Infusionslösung)	024	
003	5 x 1 Durchstechflaschen (200 ml Infusionslösung)	024	
004	1 Durchstechflasche (50 ml Infusionslösung)	024	neu
005	1 Durchstechflasche (100 ml Infusionslösung)	024	neu
006	1 Durchstechflasche (200 ml Infusionslösung)	024	neu

**Cipralex MELTZ 10 mg - Schmelztabletten**

Z.Nr.: 1-29192

Zulassungsinhaber:

H.Lundbeck A/S  
DK - 2500 Kopenhagen - Valby

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
002	12 Stück (Blister)	018 neu
003	30 Stück (Blister)	018 neu
004	60 Stück (Blister)	018 neu
001	100 Stück	018 gelöscht

**Cipralex MELTZ 20 mg - Schmelztabletten**

Z.Nr.: 1-29193

Zulassungsinhaber:

H.Lundbeck A/S  
DK - 2500 Kopenhagen - Valby

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	100 Stück	018 gelöscht
002	12 Stück (Blister)	018 neu
003	30 Stück (Blister)	018 neu
004	60 Stück (Blister)	018 neu

**Paradolor Erdbeer-Vanille 250 mg Granulat**

Z.Nr.: 1-30444

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
003	16 PETP/ALU/LDPE-Beutel	030 neu
001	10 Beutel	030 gelöscht
002	20 Beutel	030 gelöscht



**Paradolor Cappuccino-Geschmack 500 mg Granulat**

Z.Nr.: 1-30445

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
003	16 PETP/ALU/LDPE-Beutel	036	neu
001	10 Beutel	036	gelöscht
002	20 Beutel	036	gelöscht

**Paradolor Erdbeer-Vanille 500 mg Granulat**

Z.Nr.: 1-30446

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
003	16 PETP/ALU/LDPE-Beutel	030	neu
001	10 Beutel	030	gelöscht
002	20 Beutel	030	gelöscht

**Aufhebungen gemäß §23 des AMG**

**Inotyol - Puder**

Z.Nr.: 2669

Zulassungsinhaber:

C. Brady KG.

AT - 1090 Wien

**Akistin - Salbe**

Z.Nr.: 12935

Zulassungsinhaber:

Pharmaselect Handels GmbH

AT - 1020 Wien

**LoftyI 150 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 16886

Zulassungsinhaber:

Amdipharm Ltd

IE - 4 Dublin

**Dermatodoron "Weleda" - Salbe**

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

Weleda GmbH & CoKG

AT - 1220 Wien

**Belladonna "Weleda" - Zäpfchen**

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:  
Weleda GmbH & CoKG  
AT - 1220 Wien

**Plumbum mellitum "Weleda" - Trituration**

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:  
Weleda GmbH & CoKG  
AT - 1220 Wien

**Belladonna "Weleda" - Dilution**

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:  
Weleda GmbH & CoKG  
AT - 1220 Wien

**Arnica (Planta tota) - Dilution "Weleda"**

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:  
Weleda GmbH & CoKG  
AT - 1220 Wien

**LoftyI 300 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-18825

Zulassungsinhaber:  
Amdipharm Ltd  
IE - 4 Dublin

**LoftyI retard 600 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-18828

Zulassungsinhaber:  
Amdipharm Ltd  
IE - 4 Dublin

**Etopofos 100 mg - Trockensubstanz zur Infusionsbereitung**

Z.Nr.: 1-23590

Zulassungsinhaber:  
Bristol - Myers Squibb GmbH  
AT - 1101 Wien

**Etopofos 1 g - Trockensubstanz zur Infusionsbereitung**

Z.Nr.: 1-23592

Zulassungsinhaber:  
Bristol - Myers Squibb GmbH  
AT - 1101 Wien

**Cipralex 10 mg/ml - Tropfen zum Einnehmen**

Z.Nr.: 1-25841

Zulassungsinhaber:

H.Lundbeck A/S

DK - 2500 Kopenhagen - Valby

**Optiderm - Lotion**

Z.Nr.: 1-26162

Zulassungsinhaber:

Almirall Hermal GmbH

DE - 21465 Reinbek

**Loratadin Hexal 10 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-27653

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH

AT - 1235 Wien

**Isotonische Kochsalzlösung Pascoe, Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-27709

Zulassungsinhaber:

Pascoe Pharm. Präparate GmbH

DE - 35394 Gießen

**Oxycodon Hexal 20 mg - Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-27774

Zulassungsinhaber:  
Hexal Pharma GmbH  
AT - 1020 Wien

**Oxycodon Hexal 40 mg - Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-27775

Zulassungsinhaber:  
Hexal Pharma GmbH  
AT - 1020 Wien

**Oxycodon Hexal 80 mg - Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-27776

Zulassungsinhaber:  
Hexal Pharma GmbH  
AT - 1020 Wien

**Oxycodon Hexal 5 mg - Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-28152

Zulassungsinhaber:  
Hexal Pharma GmbH  
AT - 1020 Wien

**Oxycodon Hexal 10 mg - Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-28153

Zulassungsinhaber:  
Hexal Pharma GmbH  
AT - 1020 Wien

**Ezetimib Teva 10 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-29395

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

**Pantoprazol STADA 40 mg Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-30097

Zulassungsinhaber:  
Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

**Brustgel**

Z.Nr.: 5-00139

Zulassungsinhaber:  
Apotheke Zur Hütte Donawitz, Magister Alois Zadina & Söhne e.U.  
AT - 8700 Leoben

### **Bozener Brust- und Lungentee**

Z.Nr.: 5-00184

Zulassungsinhaber:

Apotheke zur "Triumphpforte" und Drogengroßhandel, Leopold  
Bichler, KG.  
AT - 6020 Innsbruck

### **Polichresthtee**

Z.Nr.: 5-00947

Zulassungsinhaber:

Löwen-Apotheke Mag. Hopfer OG  
AT - 5280 Braunau/Inn

### **Magen-Darm-Tee**

Z.Nr.: 5-01118

Zulassungsinhaber:

Apotheke zur Mariahilf Mag. pharm. et Dr. med. Heinrich Andree  
eU.  
AT - 9400 Wolfsberg

### **Herz-Kreislauftee**

Z.Nr.: 5-01232

Zulassungsinhaber:

Löwen-Apotheke Mag. Hopfer OG  
AT - 5280 Braunau/Inn



**Stoffwechseltee**

Z.Nr.: 5-01297

Zulassungsinhaber:  
Löwen-Apotheke Mag. Hopfer OG  
AT - 5280 Braunau/Inn

**Blähungstee**

Z.Nr.: 5-01357

Zulassungsinhaber:  
Löwen-Apotheke Mag. Hopfer OG  
AT - 5280 Braunau/Inn

**Babytee**

Z.Nr.: 5-01415

Zulassungsinhaber:  
Löwen-Apotheke Mag. Hopfer OG  
AT - 5280 Braunau/Inn

## **Ruhende Zulassungen**

### *Wiederaufnahme ruhender Zulassungen*

#### **Octagam 50 mg/ml Infusionslösung**

Z.Nr.: 2-00169

Zulassungsinhaber:

Octapharma Pharmazeutika Produktionsgesellschaft m.b.H.  
AT - 1100 Wien

#### **Octagam 100 mg/ml Infusionslösung**

Z.Nr.: 2-00346

Zulassungsinhaber:

Octapharma Pharmazeutika Produktionsgesellschaft m.b.H.  
AT - 1100 Wien

#### **Nerven - Schlaftee**

Z.Nr.: 5-02165

Zulassungsinhaber:

Linden-Apotheke Mag. C. Höbinger KG  
AT - 9900 Lienz

#### **Blähungstee**

Z.Nr.: 5-02167

Zulassungsinhaber:

Linden-Apotheke Mag. C. Höbinger KG  
AT - 9900 Lienz

### **Grippete**

Z.Nr.: 5-02168

Zulassungsinhaber:

Linden-Apotheke Mag. C. Höbinger KG  
AT - 9900 Lienz

### **Hustente**

Z.Nr.: 5-02170

Zulassungsinhaber:

Linden-Apotheke Mag. C. Höbinger KG  
AT - 9900 Lienz

### **Leber - Galletee**

Z.Nr.: 5-02171

Zulassungsinhaber:

Linden-Apotheke Mag. C. Höbinger KG  
AT - 9900 Lienz

### **Magen-Darmtee**

Z.Nr.: 5-02172

Zulassungsinhaber:

Linden-Apotheke Mag. C. Höbinger KG  
AT - 9900 Lienz

**Nieren- und Blasentee**

Z.Nr.: 5-02173

Zulassungsinhaber:

Linden-Apotheke Mag. C. Höbinger KG  
AT - 9900 Lienz

**Stoffwechseltee**

Z.Nr.: 5-02174

Zulassungsinhaber:

Linden-Apotheke Mag. C. Höbinger KG  
AT - 9900 Lienz

## **Veröffentlichung (06/2011) über Registrierungen von Homöopathika**

### **Registrierungen**

#### **Atrogel Arnika Gel**

Reg.Nr.: HERB-00082

Firma:

Aponova Pharma Handels GmbH  
AT - 6265 Hart

#### **Alpinamed Passelyt Duo Dragees**

Reg.Nr.: HERB-00083

Firma:

Gebro Pharma GmbH  
AT - 6391 Fieberbrunn

#### **Sidroga Schlaf- und Nerventee**

Reg.Nr.: HERB-00084

Firma:

Sidroga Gesellschaft für Gesundheitsprodukte mbH  
DE - 56130 Bad Ems

**BRONCHOSTOP Thymian Eibisch sine Hustensaft**

Reg.Nr.: HERB-00085

Firma:

Kwizda Pharma GmbH

AT - 1160 Wien

## **Aufhebungen von Registrierungen**

### **Brustgel**

Reg.Nr.: 5-00139

Firma:

Apotheke Zur Hütte Donawitz, Magister Alois Zadina & Söhne e.U.  
AT - 8700 Leoben

### **Bozener Brust- und Lungentee**

Reg.Nr.: 5-00184

Firma:

Apotheke zur "Triumphpforte" und Drogengroßhandel, Leopold  
Bichler, KG.  
AT - 6020 Innsbruck

### **Polichresthtee**

Reg.Nr.: 5-00947

Firma:

Löwen-Apotheke Mag. Hopfer OG  
AT - 5280 Braunau/Inn

### **Magen-Darm-Tee**

Reg.Nr.: 5-01118

Firma:

Apotheke zur Mariahilf Mag. pharm. et Dr. med. Heinrich Andree  
eU.  
AT - 9400 Wolfsberg

**Herz-Kreislauftee**

Reg.Nr.: 5-01232

Firma:

Löwen-Apotheke Mag. Hopfer OG  
AT - 5280 Braunau/Inn

**Stoffwechseltee**

Reg.Nr.: 5-01297

Firma:

Löwen-Apotheke Mag. Hopfer OG  
AT - 5280 Braunau/Inn

**Blähungstee**

Reg.Nr.: 5-01357

Firma:

Löwen-Apotheke Mag. Hopfer OG  
AT - 5280 Braunau/Inn

**Babytee**

Reg.Nr.: 5-01415

Firma:

Löwen-Apotheke Mag. Hopfer OG  
AT - 5280 Braunau/Inn