



Humanarzneispezialitäten

Inhaltsverzeichnis

Arzneispezialitäten - human	1
Zulassungen gemäß AMG	1
Homöopathische Arzneispezialitäten - human	119
Übertragungen	123
Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG	133
Änderungen der Bezeichnung	133
Änderungen der Packungsgrößen	142
Änderungen der Abgabe	151
Aufhebungen gemäß §23 des AMG	152
Ruhende Zulassungen	169
Neueintragung ruhender Zulassungen	169
Aufhebungen von Registrierungen	170

*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.*

321. Veröffentlichung (11/2011) über Zulassungen von Arzneispezialitäten sowie über Änderungen und Aufhebungen von Zulassungen

Arzneispezialitäten - human

Zulassungen gemäß AMG

Docetaxel Teva Generics 20 mg Pulver und Lösungsmittel für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-30628

Zulassungsinhaber:

Teva Generics B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

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:

Pharmachemie BV
NL - 2031 GA Haarlem

Wirkstoff(e):

+-----
Trockensubstanz in Stechampulle, Lösungsmittelampulle
++-----
Trockensubstanz :
Docetaxel
(wasserfrei)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
2	1 Einzeldosis- Durchstechflasche mit Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung und 1 Einzeldosis- Durchstechflasche mit Lösungsmittel 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Docetaxel Teva Generics 80 mg Pulver und Lösungsmittel für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-30629

Zulassungsinhaber:

Teva Generics B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

EU/1/95/002/002
TAXOTERE 80 mg/2 ml Konzentrat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Infusionslösung
Aventis Pharma Specialites S.A.
FR-92160 Antony

Hersteller:

Pharmachemie BV
NL - 2031 GA Haarlem

Wirkstoff(e):

+-----
Trockensubstanz in Stechampulle, Lösungsmittelampulle
++-----
Trockensubstanz :
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 Einzeldosis- Durchstechflasche mit Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung und 1 Einzeldosis- Durchstechflasche mit Lösungsmittel 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Valsartan +pharma 40 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30676

Zulassungsinhaber:

+pharma arzneimittel gmbh
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

1-24276
Diovan 160 mg Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 GrazHBM Pharma s.r.o.
SK - 036 80 Martin

Wirkstoff(e):

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

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück	021 Monate
2	20 Stück	021 Monate
3	30 Stück	021 Monate
4	50 Stück	021 Monate
5	60 Stück	021 Monate
6	90 Stück	021 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsartan +pharma 80 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30677

Zulassungsinhaber:

+pharma arzneimittel gmbh
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

1-24275
Diovan 80 mg Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 GrazHBM Pharma s.r.o.
SK - 036 80 Martin

Wirkstoff(e):

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

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück	021 Monate
2	20 Stück	021 Monate
3	30 Stück	021 Monate
4	50 Stück	021 Monate
5	60 Stück	021 Monate
6	90 Stück	021 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsartan +pharma 160 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30678

Zulassungsinhaber:

+pharma arzneimittel gmbh
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

1-25945
Diovan 40 mg Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

HBM Pharma s.r.o.
SK - 036 80 Martin

Wirkstoff(e):

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

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück	021 Monate
2	20 Stück	021 Monate
3	30 Stück	021 Monate
4	50 Stück	021 Monate
5	60 Stück	021 Monate
6	90 Stück	021 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsartan +pharma 320 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30679

Zulassungsinhaber:

+pharma arzneimittel gmbh
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

1-24275
Diovan 80 mg Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 GrazHBM Pharma s.r.o.
SK - 036 80 Martin

Wirkstoff(e):

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

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück	015 Monate
2	20 Stück	015 Monate
3	30 Stück	015 Monate
4	50 Stück	015 Monate
5	60 Stück	015 Monate
6	90 Stück	015 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Thrombocid - Gel

Z.Nr.: 1-30746

Zulassungsinhaber:

Sigmapharm Arzneimittel GmbH
AT - 1200 Wien

Hersteller:

Bene-Arzneimittel GesmbH
DE - 8000 München 71

Wirkstoff(e):

+-----

pro 100g:

Natrium Pentosan Polysulfat

ATC-Klassifikation(en):

C05BA04 Kardiovaskuläres System / Vasoprotektoren / Antivarikosa /
Heparine oder Heparinoide zur topischen Anwendung /
Natriumpentosanpolysulfat

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	40 g	060 Monate
2	100 g	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Atorvastatin G.L. 10 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30810

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-21927
Sortis 10 mg Filmtabletten
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Atorvastatin Calcium
(entsprechend 10 mg Atorvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

C10AA05 Kardiovaskuläres System / Mittel, die den Lipidstoffwechsel
beeinflussen / Mittel, die den Lipidstoffwechsel beeinflussen,
rein / HMG-CoA-Reduktasehemmer / Atorvastatin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	4 Stück	024 Monate
2	7 Stück	024 Monate
3	10 Stück	024 Monate
4	14 Stück	024 Monate
5	20 Stück	024 Monate
6	28 Stück	024 Monate
7	30 Stück	024 Monate
8	50 Stück	024 Monate
9	56 Stück	024 Monate
10	60 Stück	024 Monate
11	84 Stück	024 Monate
12	90 Stück	024 Monate
13	98 Stück	024 Monate
14	100 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Atorvastatin G.L. 20 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30811

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-21928
Sortis 20 mg Filmtabletten
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Atorvastatin Calcium
(entsprechend 20 mg Atorvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

C10AA05 Kardiovaskuläres System / Mittel, die den Lipidstoffwechsel
beeinflussen / Mittel, die den Lipidstoffwechsel beeinflussen,
rein / HMG-CoA-Reduktasehemmer / Atorvastatin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	4 Stück	024 Monate
2	7 Stück	024 Monate
3	10 Stück	024 Monate
4	14 Stück	024 Monate
5	20 Stück	024 Monate
6	28 Stück	024 Monate
7	30 Stück	024 Monate
8	50 Stück	024 Monate
9	56 Stück	024 Monate
10	60 Stück	024 Monate
11	84 Stück	024 Monate
12	90 Stück	024 Monate
13	98 Stück	024 Monate
14	100 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Atorvastatin G.L. 40 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30812

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-21926
Sortis 40 mg Filmtabletten
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Atorvastatin Calcium
(entsprechend 40 mg Atorvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

C10AA05 Kardiovaskuläres System / Mittel, die den Lipidstoffwechsel
beeinflussen / Mittel, die den Lipidstoffwechsel beeinflussen,
rein / HMG-CoA-Reduktasehemmer / Atorvastatin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	4 Stück	024 Monate
2	7 Stück	024 Monate
3	10 Stück	024 Monate
4	14 Stück	024 Monate
5	20 Stück	024 Monate
6	28 Stück	024 Monate
7	30 Stück	024 Monate
8	50 Stück	024 Monate
9	56 Stück	024 Monate
10	60 Stück	024 Monate
11	84 Stück	024 Monate
12	90 Stück	024 Monate
13	98 Stück	024 Monate
14	100 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Atorvastatin G.L. 80 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30813

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-24525
Sortis 80 mg Filmtabletten
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Atorvastatin Calcium
(entsprechend 80 mg Atorvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

C10AA05 Kardiovaskuläres System / Mittel, die den Lipidstoffwechsel
beeinflussen / Mittel, die den Lipidstoffwechsel beeinflussen,
rein / HMG-CoA-Reduktasehemmer / Atorvastatin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	4 Stück	024 Monate
2	7 Stück	024 Monate
3	10 Stück	024 Monate
4	14 Stück	024 Monate
5	20 Stück	024 Monate
6	28 Stück	024 Monate
7	30 Stück	024 Monate
8	50 Stück	024 Monate
9	56 Stück	024 Monate
10	60 Stück	024 Monate
11	84 Stück	024 Monate
12	90 Stück	024 Monate
13	98 Stück	024 Monate
14	100 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Atorvalan 10 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30821

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-21927
Sortis 10 mg Filmtabletten
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Atorvastatin Calcium
(entsprechend 10 mg Atorvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

C10AA05 Kardiovaskuläres System / Mittel, die den Lipidstoffwechsel
beeinflussen / Mittel, die den Lipidstoffwechsel beeinflussen,
rein / HMG-CoA-Reduktasehemmer / Atorvastatin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	4 Stück	024 Monate
2	7 Stück	024 Monate
3	10 Stück	024 Monate
4	14 Stück	024 Monate
5	20 Stück	024 Monate
6	28 Stück	024 Monate
7	30 Stück	024 Monate
8	50 Stück	024 Monate
9	56 Stück	024 Monate
10	60 Stück	024 Monate
11	84 Stück	024 Monate
12	90 Stück	024 Monate
13	98 Stück	024 Monate
14	100 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Atorvalan 20 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30822

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-21928
Sortis 20 mg Filmtabletten
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Atorvastatin Calcium
(entsprechend 20 mg Atorvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

C10AA05 Kardiovaskuläres System / Mittel, die den Lipidstoffwechsel
beeinflussen / Mittel, die den Lipidstoffwechsel beeinflussen,
rein / HMG-CoA-Reduktasehemmer / Atorvastatin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	4 Stück	024 Monate
2	7 Stück	024 Monate
3	10 Stück	024 Monate
4	14 Stück	024 Monate
5	20 Stück	024 Monate
6	28 Stück	024 Monate
7	30 Stück	024 Monate
8	50 Stück	024 Monate
9	56 Stück	024 Monate
10	60 Stück	024 Monate
11	84 Stück	024 Monate
12	90 Stück	024 Monate
13	98 Stück	024 Monate
14	100 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Atorvalan 40 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30823

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-21926
Sortis 40 mg Filmtabletten
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Atorvastatin Calcium
(entsprechend 40 mg Atorvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

C10AA05 Kardiovaskuläres System / Mittel, die den Lipidstoffwechsel
beeinflussen / Mittel, die den Lipidstoffwechsel beeinflussen,
rein / HMG-CoA-Reduktasehemmer / Atorvastatin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	4 Stück	024 Monate
2	7 Stück	024 Monate
3	10 Stück	024 Monate
4	14 Stück	024 Monate
5	20 Stück	024 Monate
6	28 Stück	024 Monate
7	30 Stück	024 Monate
8	50 Stück	024 Monate
9	56 Stück	024 Monate
10	60 Stück	024 Monate
11	84 Stück	024 Monate
12	90 Stück	024 Monate
13	98 Stück	024 Monate
14	100 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Atorvalan 80 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30825

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-24525
Sortis 80 mg Filmtabletten
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Atorvastatin Calcium
(entsprechend 80 mg Atorvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

C10AA05 Kardiovaskuläres System / Mittel, die den Lipidstoffwechsel
beeinflussen / Mittel, die den Lipidstoffwechsel beeinflussen,
rein / HMG-CoA-Reduktasehemmer / Atorvastatin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	4 Stück	024 Monate
2	7 Stück	024 Monate
3	10 Stück	024 Monate
4	14 Stück	024 Monate
5	20 Stück	024 Monate
6	28 Stück	024 Monate
7	30 Stück	024 Monate
8	50 Stück	024 Monate
9	56 Stück	024 Monate
10	60 Stück	024 Monate
11	84 Stück	024 Monate
12	90 Stück	024 Monate
13	98 Stück	024 Monate
14	100 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Irbesartan/HCT STADA 150 mg/12,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30841

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/98/086/011-015,021,029,032
CoAprovel 150 mg/12,5 mg Filmtabletten
Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb SNC
FR-75013 Paris

Hersteller:

Stada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad VilbelCentrafarm Services B.V.
NL - 4879 Etten-LeurEurogenerics NV/SA
BE - 1020 BrusselsStada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 WienStada Production Ireland
IE - Clonmel, Co. TipperaryPharmaCoDane ApS
DK - 2730 Herlev

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Irbesartan
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA04 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /
Irbesartan und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Blister)	024 Monate
2	10 Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Blister)	024 Monate
3	14 Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Blister)	024 Monate
4	28 Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Blister)	024 Monate
5	30 Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Blister)	024 Monate
6	50 Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Blister)	024 Monate
7	56 Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Blister)	024 Monate
8	90 Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Blister)	024 Monate
9	98 Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Blister)	024 Monate
10	100 Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Irbesartan/HCT STADA 300 mg/12,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30843

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/98/086/016-020,022,030,033
CoAprovel 300 mg/12,5 mg Filmtabletten
Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb SNC
FR-75013 Paris

Hersteller:

Stada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad VilbelCentrafarm Services B.V.
NL - 4879 Etten-LeurEurogenerics NV/SA
BE - 1020 BrusselsPharmaCoDane ApS
DK - 2730 HerlevStada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 WienStada Production Ireland
IE - Clonmel, Co. Tipperary

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Irbesartan
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA04 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /
Irbesartan und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Blisten)	024 Monate
2	10 Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Blisten)	024 Monate
3	14 Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Blisten)	024 Monate
4	28 Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Blisten)	024 Monate
5	30 Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Blisten)	024 Monate
6	50 Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Blisten)	024 Monate
7	56 Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Blisten)	024 Monate
8	90 Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Blisten)	024 Monate
9	98 Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Blisten)	024 Monate
10	100 Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Blisten)	024 Monate
11	126 Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Blisten)	024 Monate
12	154 Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Blisten)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Irbesartan/HCT STADA 300 mg/25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30845

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/98/086/023-028,031,034
CoAprovel 300 mg/25 mg Filmtabletten
Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb SNC
FR-75013 Paris

Hersteller:

Stada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad Vilbel

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

Eurogenerics NV/SA
BE - 1020 Brussels

PharmaCoDane ApS
DK - 2730 Herlev

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Stada Production Ireland
IE - Clonmel, Co. Tipperary

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Irbesartan
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA04 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /
Irbesartan und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Blister)	024 Monate
2	10 Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Blister)	024 Monate
3	14 Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Blister)	024 Monate
4	28 Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Blister)	024 Monate
5	30 Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Blister)	024 Monate
6	50 Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Blister)	024 Monate
7	56 Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Blister)	024 Monate
8	90 Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Blister)	024 Monate
9	98 Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Blister)	024 Monate
10	100 Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Blister)	024 Monate
11	126 Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Blister)	024 Monate
12	154 Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Gaviscon Liquid forte Anis 100 mg/ml + 20 mg/ml Suspension
zum Einnehmen**

Z.Nr.: 1-30847

Zulassungsinhaber:

Reckitt Benckiser Deutschland GmbH
DE - 68165 Mannheim

Hersteller:

Reckitt Benckiser Healthcare (UK) Ltd.
GB - HU8 7DS Hull

Wirkstoff(e):

+-----

pro 5 ml:

Natriumalginat
Kaliumhydrogencarbonat

ATC-Klassifikation(en):

A02BX13 Alimentäres System und Stoffwechsel / Mittel bei säure bedingten
Erkrankungen / Mittel bei peptischem Ulkus und
gastroesophagealer Refluxkrankheit / Andere Mittel bei
peptischem Ulkus und gastroesophagealer Refluxkrankheit /
Alginsäure

A12BA04 Alimentäres System und Stoffwechsel / Mineralstoffe / Kalium /
Kalium / Kaliumhydrogencarbonat

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 80 ml Suspension (Glasflasche mit Polypropylenkappe, Polyethylenpfropfen und einer Polypropylenmessvorrichtung)	024 Monate
2	1 x 100 ml Suspension (Glasflasche mit Polypropylenkappe, Polyethylenpfropfen und einer Polypropylenmessvorrichtung)	024 Monate
3	1 x 125 ml Suspension (Glasflasche mit Polypropylenkappe, Polyethylenpfropfen und einer Polypropylenmessvorrichtung)	024 Monate
4	1 x 140 ml Suspension (Glasflasche mit Polypropylenkappe, Polyethylenpfropfen und einer Polypropylenmessvorrichtung)	024 Monate
5	1 x 150 ml Suspension (Glasflasche mit Polypropylenkappe, Polyethylenpfropfen und einer Polypropylenmessvorrichtung)	024 Monate
6	1 x 180 ml Suspension (Glasflasche mit Polypropylenkappe, Polyethylenpfropfen und einer Polypropylenmessvorrichtung)	024 Monate
7	1 x 200 ml Suspension (Glasflasche mit Polypropylenkappe, Polyethylenpfropfen und einer Polypropylenmessvorrichtung)	024 Monate
8	1 x 250 ml Suspension (Glasflasche mit Polypropylenkappe, Polyethylenpfropfen und einer Polypropylenmessvorrichtung)	024 Monate
9	1 x 300 ml Suspension (Glasflasche mit Polypropylenkappe, Polyethylenpfropfen und einer Polypropylenmessvorrichtung)	024 Monate
10	1 x 400 ml Suspension (Glasflasche mit Polypropylenkappe, Polyethylenpfropfen und einer Polypropylenmessvorrichtung)	024 Monate
11	1 x 500 ml Suspension (Glasflasche mit Polypropylenkappe, Polyethylenpfropfen und einer Polypropylenmessvorrichtung)	024 Monate
12	1 x 560 ml Suspension (Glasflasche mit Polypropylenkappe, Polyethylenpfropfen und einer Polypropylenmessvorrichtung)	024 Monate
13	1 x 600 ml Suspension (Glasflasche mit Polypropylenkappe, Polyethylenpfropfen und einer Polypropylenmessvorrichtung)	024 Monate
14	1 x 80 ml Suspension (Glasflasche mit Polypropylenkappe, Polyethylenpfropfen und einem Polystyrenmesslöffel)	024 Monate
15	1 x 100 ml Suspension (Glasflasche mit Polypropylenkappe, Polyethylenpfropfen und einem Polystyrenmesslöffel)	024 Monate
16	1 x 125 ml Suspension (Glasflasche mit Polypropylenkappe, Polyethylenpfropfen und einem Polystyrenmesslöffel)	024 Monate
17	1 x 140 ml Suspension (Glasflasche mit Polypropylenkappe, Polyethylenpfropfen und einem Polystyrenmesslöffel)	024 Monate
18	1 x 150 ml Suspension (Glasflasche mit Polypropylenkappe, Polyethylenpfropfen und einem Polystyrenmesslöffel)	024 Monate
19	1 x 180 ml Suspension (Glasflasche mit Polypropylenkappe, Polyethylenpfropfen und einem Polystyrenmesslöffel)	024 Monate
20	1 x 200 ml Suspension (Glasflasche mit Polypropylenkappe, Polyethylenpfropfen und einem Polystyrenmesslöffel)	024 Monate
21	1 x 250 ml Suspension (Glasflasche mit Polypropylenkappe, Polyethylenpfropfen und einem Polystyrenmesslöffel)	024 Monate
22	1 x 300 ml Suspension (Glasflasche mit Polypropylenkappe, Polyethylenpfropfen und einem Polystyrenmesslöffel)	024 Monate
23	1 x 400 ml Suspension (Glasflasche mit Polypropylenkappe, Polyethylenpfropfen und einem Polystyrenmesslöffel)	024 Monate
24	1 x 500 ml Suspension (Glasflasche mit Polypropylenkappe, Polyethylenpfropfen und einem Polystyrenmesslöffel)	024 Monate
25	1 x 560 ml Suspension (Glasflasche mit Polypropylenkappe, Polyethylenpfropfen und einem Polystyrenmesslöffel)	024 Monate
26	1 x 600 ml Suspension (Glasflasche mit Polypropylenkappe,	

	Polyethylenpfropfen und einem Polystyrenmesslöffel)	024 Monate
27	1 x 80 ml Suspension (Glasflasche mit Polypropylenkappe und Polyethylenpfropfen)	024 Monate
28	1 x 100 ml Suspension (Glasflasche mit Polypropylenkappe und Polyethylenpfropfen)	024 Monate
29	1 x 125 ml Suspension (Glasflasche mit Polypropylenkappe und Polyethylenpfropfen)	024 Monate
30	1 x 140 ml Suspension (Glasflasche mit Polypropylenkappe und Polyethylenpfropfen)	024 Monate
31	1 x 150 ml Suspension (Glasflasche mit Polypropylenkappe und Polyethylenpfropfen)	024 Monate
32	1 x 180 ml Suspension (Glasflasche mit Polypropylenkappe und Polyethylenpfropfen)	024 Monate
33	1 x 200 ml Suspension (Glasflasche mit Polypropylenkappe und Polyethylenpfropfen)	024 Monate
34	1 x 250 ml Suspension (Glasflasche mit Polypropylenkappe und Polyethylenpfropfen)	024 Monate
35	1 x 300 ml Suspension (Glasflasche mit Polypropylenkappe und Polyethylenpfropfen)	024 Monate
36	1 x 400 ml Suspension (Glasflasche mit Polypropylenkappe und Polyethylenpfropfen)	024 Monate
37	1 x 500 ml Suspension (Glasflasche mit Polypropylenkappe und Polyethylenpfropfen)	024 Monate
38	1 x 560 ml Suspension (Glasflasche mit Polypropylenkappe und Polyethylenpfropfen)	024 Monate
39	1 x 600 ml Suspension (Glasflasche mit Polypropylenkappe und Polyethylenpfropfen)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Levetiracetam Sandoz 100 mg/ml - Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-30848

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

EU/1/00/146/030
KEPPRA 100 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer
Infusionslösung
UCB S.A.
BE-1070 Brussels

Hersteller:

Haupt Pharma Wülfing GmbH
DE - 31028 Gronau

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----

Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (pro 5 ml):
Levetiracetam

ATC-Klassifikation(en):

N03AX14 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Levetiracetam

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x 5 ml Durchstechflasche aus Glas (Typ I) mit einem Teflon-beschichteten Bromobutyl-Gummistopfen und einer Siegelkappe zum Abreißen aus Aluminium/Polypropylen 024 Monate
2	5 x 5 ml Durchstechflasche aus Glas (Typ I) mit einem Teflon-beschichteten Bromobutyl-Gummistopfen und einer Siegelkappe zum Abreißen aus Aluminium/Polypropylen 024 Monate
3	10 x 5 ml Durchstechflasche aus Glas (Typ I) mit einem Teflon-beschichteten Bromobutyl-Gummistopfen und einer Siegelkappe zum Abreißen aus Aluminium/Polypropylen 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Cefixim Pfizer 200 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30849

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-19112
Tricef 200 mg - Filmtabletten
Merck Gesellschaft mbH
AT-1147 Wien

Hersteller:

Pfizer Service Company bvba
BE - 1930 ZaventemPfizer PGM
FR - 37530 Poce-sur-Cisse

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Cefixim
(. 3 H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

J01DD08 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur
systemischen Anwendung / Andere Beta-Lactam-Antibiotika /
Cephalosporine der 3. Generation / Cefixim

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Tablette (PVC/PA/Al/PVC/Alu-Blister)	024 Monate
2	5 Tablette (PVC/PA/Al/PVC/Alu-Blister)	024 Monate
3	6 Tablette (PVC/PA/Al/PVC/Alu-Blister)	024 Monate
4	7 Tablette (PVC/PA/Al/PVC/Alu-Blister)	024 Monate
5	8 Tablette (PVC/PA/Al/PVC/Alu-Blister)	024 Monate
6	10 Tablette (PVC/PA/Al/PVC/Alu-Blister)	024 Monate
7	14 Tablette (PVC/PA/Al/PVC/Alu-Blister)	024 Monate
8	20 Tablette (PVC/PA/Al/PVC/Alu-Blister)	024 Monate
9	500 Tablette (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Cefixim Pfizer 400 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30850

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-22077
Tricef 400 mg - Filmtabletten
Merck Gesellschaft mbH
AT-1147 Wien

Hersteller:

Pfizer Service Company bvba
BE - 1930 ZaventemPfizer PGM
FR - 37530 Poce-sur-Cisse

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Cefixim
(. 3 H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

J01DD08 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur
systemischen Anwendung / Andere Beta-Lactam-Antibiotika /
Cephalosporine der 3. Generation / Cefixim

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Tablette (PVC/PA/AI/PVC/Alu-Blister)	024 Monate
2	5 Tablette (PVC/PA/AI/PVC/Alu-Blister)	024 Monate
3	6 Tablette (PVC/PA/AI/PVC/Alu-Blister)	024 Monate
4	7 Tablette (PVC/PA/AI/PVC/Alu-Blister)	024 Monate
5	8 Tablette (PVC/PA/AI/PVC/Alu-Blister)	024 Monate
6	10 Tablette (PVC/PA/AI/PVC/Alu-Blister)	024 Monate
7	14 Tablette (PVC/PA/AI/PVC/Alu-Blister)	024 Monate
8	20 Tablette (PVC/PA/AI/PVC/Alu-Blister)	024 Monate
9	500 Tablette (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Candesartan Arcana 4 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30851

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Generics (UK) Ltd
GB - EN6 1TL HertfordshireMcDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories
IE - Dublin 13

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Candesartan Cilexetil

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 024 Monate
2	10 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 024 Monate
3	14 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 024 Monate
4	15 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 024 Monate
5	28 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 024 Monate
6	30 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 024 Monate
7	50 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 024 Monate
8	56 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 024 Monate
9	60 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 024 Monate
10	84 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 024 Monate
11	98 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 024 Monate
12	100 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 024 Monate
13	30 Tabletten (HDPE-Flasche) 024 Monate
14	90 Tabletten (HDPE-Flasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Candesartan Arcana 8 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30852

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Generics (UK) Ltd
GB - EN6 1TL HertfordshireMcDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories
IE - Dublin 13

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Candesartan Cilexetil

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 024 Monate
2	10 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 024 Monate
3	14 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 024 Monate
4	15 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 024 Monate
5	28 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 024 Monate
6	30 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 024 Monate
7	50 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 024 Monate
8	56 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 024 Monate
9	60 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 024 Monate
10	84 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 024 Monate
11	98 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 024 Monate
12	100 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 024 Monate
13	30 Tabletten (HDPE-Flasche) 024 Monate
14	90 Tabletten (HDPE-Flasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Levetiracetam Pfizer 100 mg/ml Lösung zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-30853

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/00/146/027, 031-032
KEPPRA 100 mg/ml Lösung zum Einnehmen
UCB Pharma SA
BE-1070 Brussels

Hersteller:

Pfizer Service Company bvba
BE - 1930 ZaventemPfizer PGM
FR - 37530 Poce-sur-Cisse

Wirkstoff(e):

+-----
pro ml :
Levetiracetam

ATC-Klassifikation(en):

N03AX14 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Levetiracetam

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x 300 ml Lösung (Flasche Typ III mit einer 10 ml Applikationsspritze) 024 Monate
2	1 x 150 ml Lösung (Flasche Typ III mit einer 3 ml Applikationsspritze) 024 Monate
3	1 x 150 ml Lösung (Flasche Typ III mit einer 1 ml Applikationsspritze) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Candesartan Arcana 16 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30854

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Generics (UK) Ltd
GB - EN6 1TL HertfordshireMcDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories
IE - Dublin 13

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Candesartan Cilexetil

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 024 Monate
2	10 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 024 Monate
3	14 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 024 Monate
4	15 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 024 Monate
5	28 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 024 Monate
6	30 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 024 Monate
7	50 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 024 Monate
8	56 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 024 Monate
9	60 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 024 Monate
10	84 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 024 Monate
11	98 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 024 Monate
12	100 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 024 Monate
13	30 Tabletten (HDPE-Flasche) 024 Monate
14	90 Tabletten (HDPE-Flasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Candesartan Arcana 32 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30855

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Generics (UK) Ltd
GB - EN6 1TL HertfordshireMcDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories
IE - Dublin 13

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Candesartan Cilexetil

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 024 Monate
2	10 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 024 Monate
3	14 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 024 Monate
4	15 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 024 Monate
5	28 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 024 Monate
6	30 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 024 Monate
7	50 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 024 Monate
8	56 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 024 Monate
9	60 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 024 Monate
10	84 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 024 Monate
11	98 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 024 Monate
12	100 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 024 Monate
13	30 Tabletten (HDPE-Flasche) 024 Monate
14	90 Tabletten (HDPE-Flasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Levetiracetam STADA 250 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30856

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/00/146/001-005,029
KEPPRA 250 mg Filmtabletten
UCB S.A.
BE-1070 Brussels

Hersteller:

Stada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad VilbelLamp San Prospero S.p.A.
IT - 41030 Modena, San ProsperoStada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 WienClonmel Healthcare Ltd.
IE - Clonmel, Co. TipperaryEurogenerics NV/SA
BE - 1020 BrusselsSanico N.V.
BE - 2300 TurnhoutPharmaCoDane ApS
DK - 2730 Herlev

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Levetiracetam

ATC-Klassifikation(en):

N03AX14 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Levetiracetam

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackung)	036 Monate
2	20 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackung)	036 Monate
3	30 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackung)	036 Monate
4	50 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackung)	036 Monate
5	60 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackung)	036 Monate
6	100 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackung)	036 Monate
7	150 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackung)	036 Monate
8	180 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackung)	036 Monate
9	200 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackung)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Levetiracetam STADA 500 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30857

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/00/146/006-013
KEPPRA 500 mg Filmtabletten
UCB S.A.
BE-1070 Brussels

Hersteller:

Stada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad Vilbel

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

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Clonmel Healthcare Ltd.
IE - Clonmel, Co. Tipperary

Eurogenerics NV/SA
BE - 1020 Brussels

Sanico N.V.
BE - 2300 Turnhout

PharmaCoDane ApS
DK - 2730 Herlev

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Levetiracetam

ATC-Klassifikation(en):

N03AX14 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Levetiracetam

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackung)	036 Monate
2	20 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackung)	036 Monate
3	30 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackung)	036 Monate
4	50 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackung)	036 Monate
5	60 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackung)	036 Monate
6	100 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackung)	036 Monate
7	120 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackung)	036 Monate
8	150 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackung)	036 Monate
9	180 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackung)	036 Monate
10	200 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackung)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Levetiracetam STADA 1000 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30858

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/00/146/020-026
KEPPRA 1000 mg Filmtabletten
UCB S.A.
BE-1070 Brussels

Hersteller:

Stada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad Vilbel

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

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Clonmel Healthcare Ltd.
IE - Clonmel, Co. Tipperary

Eurogenerics NV/SA
BE - 1020 Brussels

Sanico N.V.
BE - 2300 Turnhout

PharmaCoDane ApS
DK - 2730 Herlev

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Levetiracetam

ATC-Klassifikation(en):

N03AX14 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Levetiracetam

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackung)	036 Monate
2	20 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackung)	036 Monate
3	30 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackung)	036 Monate
4	50 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackung)	036 Monate
5	60 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackung)	036 Monate
6	100 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackung)	036 Monate
7	150 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackung)	036 Monate
8	180 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackung)	036 Monate
9	200 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackung)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Nicorette Icemint 2 mg - Kaugummi zur Raucherentwöhnung

Z.Nr.: 1-30859

Zulassungsinhaber:

Johnson & Johnson GmbH
AT - 1020 Wien

Hersteller:

McNeil AB
SE - 251 09 Helsingborg

Wirkstoff(e):

+-----

Kaugummi

++-----

Kern :

Nicotinresinat
(entspricht 2mg Nicotin ohne ÜD)

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	30 Stück	024 Monate
2	105 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Nicorette Icemint 4 mg - Kaugummi zur Raucherentwöhnung

Z.Nr.: 1-30860

Zulassungsinhaber:

Johnson & Johnson GmbH
AT - 1020 Wien

Hersteller:

McNeil AB
SE - 251 09 Helsingborg

Wirkstoff(e):

+-----

Kaugummi

++-----

Kern :

Nicotinresinat
(entspricht 4mg Nicotin ohne ÜD)

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	30 Stück	024 Monate
2	105 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Levetiracetam 1A Pharma 250 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30861

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/00/146/001-005,029
KEPPRA 250 mg Filmtabletten
UCB S.A.
BE-1070 Brussels

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaLek S.A.
PL - 95-010 StrykowLek S.A.
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenS.C. SANDOZ S.R.L.
RO - 540472 Targu Mures/Mures

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Levetiracetam

ATC-Klassifikation(en):

N03AX14 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Levetiracetam

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück Filmtabletten (OPA/Alu/PVC-Alu-Blisterpackung)	024 Monate
2	20 Stück Filmtabletten (OPA/Alu/PVC-Alu-Blisterpackung)	024 Monate
3	30 Stück Filmtabletten (OPA/Alu/PVC-Alu-Blisterpackung)	024 Monate
4	50 Stück Filmtabletten (OPA/Alu/PVC-Alu-Blisterpackung)	024 Monate
5	60 Stück Filmtabletten (OPA/Alu/PVC-Alu-Blisterpackung)	024 Monate
6	100 Stück Filmtabletten (OPA/Alu/PVC-Alu-Blisterpackung)	024 Monate
7	200 Stück Filmtabletten (OPA/Alu/PVC-Alu-Blisterpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Levetiracetam 1A Pharma 500 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30862

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/00/146/006-013
KEPPRA 500 mg Filmtabletten
UCB S.A.
BE-1070 Brussels

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaLek S.A.
PL - 95-010 StrykowLek S.A.
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenS.C. SANDOZ S.R.L.
RO - 540472 Targu Mures/Mures

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Levetiracetam

ATC-Klassifikation(en):

N03AX14 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Levetiracetam

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück Filmtabletten (OPA/Alu/PVC-Alu-Blisterpackung)	024 Monate
2	20 Stück Filmtabletten (OPA/Alu/PVC-Alu-Blisterpackung)	024 Monate
3	30 Stück Filmtabletten (OPA/Alu/PVC-Alu-Blisterpackung)	024 Monate
4	50 Stück Filmtabletten (OPA/Alu/PVC-Alu-Blisterpackung)	024 Monate
5	60 Stück Filmtabletten (OPA/Alu/PVC-Alu-Blisterpackung)	024 Monate
6	100 Stück Filmtabletten (OPA/Alu/PVC-Alu-Blisterpackung)	024 Monate
7	200 Stück Filmtabletten (OPA/Alu/PVC-Alu-Blisterpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Levetiracetam 1A Pharma 1000 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30863

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/00/146/020-026
KEPPRA 1000 mg Filmtabletten
UCB S.A.
BE-1070 Brussels

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaLek S.A.
PL - 95-010 StrykowLek S.A.
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenS.C. SANDOZ S.R.L.
RO - 540472 Targu Mures/Mures

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Levetiracetam

ATC-Klassifikation(en):

N03AX14 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Levetiracetam

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück Filmtabletten (OPA/Alu/PVC-Alu-Blisterpackung)	024 Monate
2	20 Stück Filmtabletten (OPA/Alu/PVC-Alu-Blisterpackung)	024 Monate
3	30 Stück Filmtabletten (OPA/Alu/PVC-Alu-Blisterpackung)	024 Monate
4	50 Stück Filmtabletten (OPA/Alu/PVC-Alu-Blisterpackung)	024 Monate
5	60 Stück Filmtabletten (OPA/Alu/PVC-Alu-Blisterpackung)	024 Monate
6	100 Stück Filmtabletten (OPA/Alu/PVC-Alu-Blisterpackung)	024 Monate
7	200 Stück Filmtabletten (OPA/Alu/PVC-Alu-Blisterpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Levetiracetam Sandoz 250 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30864

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

EU/1/00/146/001-005,029
KEPPRA 250 mg Filmtabletten
UCB S.A.
BE-1070 Brussels

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Lek S.A.
PL - 95-010 Strykow

Lek S.A.
PL - 02-672 Warszawa

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

S.C. SANDOZ S.R.L.
RO - 540472 Targu Mures/Mures

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Levetiracetam

ATC-Klassifikation(en):

N03AX14 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Levetiracetam

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück Filmtabletten (OPA/Alu/PVC-Alu-Blisterpackung) 024 Monate
2	20 Stück Filmtabletten (OPA/Alu/PVC-Alu-Blisterpackung) 024 Monate
3	28 Stück Filmtabletten (OPA/Alu/PVC-Alu-Blisterpackung) 024 Monate
4	30 Stück Filmtabletten (OPA/Alu/PVC-Alu-Blisterpackung) 024 Monate
5	50 Stück Filmtabletten (OPA/Alu/PVC-Alu-Blisterpackung) 024 Monate
6	50 x 1 Stück Filmtabletten (OPA/Alu/PVC-Alu-Blisterpackung) 024 Monate
7	60 Stück Filmtabletten (OPA/Alu/PVC-Alu-Blisterpackung) 024 Monate
8	100 Stück Filmtabletten (OPA/Alu/PVC-Alu-Blisterpackung) 024 Monate
9	120 Stück Filmtabletten (OPA/Alu/PVC-Alu-Blisterpackung) 024 Monate
10	200 Stück Filmtabletten (OPA/Alu/PVC-Alu-Blisterpackung) 024 Monate
11	100 Stück Filmtabletten (HDPE-Flasche mit Polypropylen-Schraubdeckel mit Silicagel) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Levetiracetam Sandoz 500 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30865

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

EU/1/00/146/006-013
KEPPRA 500 mg Filmtabletten
UCB S.A.
BE-1070 Brussels

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Lek S.A.
PL - 95-010 Strykow

Lek S.A.
PL - 02-672 Warszawa

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

S.C. SANDOZ S.R.L.
RO - 540472 Targu Mures/Mures

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Levetiracetam

ATC-Klassifikation(en):

N03AX14 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Levetiracetam

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück Filmtabletten (OPA/Alu/PVC-Alu-Blisterpackung) 024 Monate
2	28 Stück Filmtabletten (OPA/Alu/PVC-Alu-Blisterpackung) 024 Monate
3	30 Stück Filmtabletten (OPA/Alu/PVC-Alu-Blisterpackung) 024 Monate
4	50 Stück Filmtabletten (OPA/Alu/PVC-Alu-Blisterpackung) 024 Monate
5	50 x 1 Stück Filmtabletten (OPA/Alu/PVC-Alu-Blisterpackung) 024 Monate
6	60 Stück Filmtabletten (OPA/Alu/PVC-Alu-Blisterpackung) 024 Monate
7	100 Stück Filmtabletten (OPA/Alu/PVC-Alu-Blisterpackung) 024 Monate
8	120 Stück Filmtabletten (OPA/Alu/PVC-Alu-Blisterpackung) 024 Monate
9	200 Stück Filmtabletten (OPA/Alu/PVC-Alu-Blisterpackung) 024 Monate
10	100 Stück Filmtabletten (HDPE-Flasche mit Polypropylen-Schraubdeckel mit Silicagel) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Levetiracetam Sandoz 750 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30866

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

EU/1/00/146/014-019,028
KEPPRA 750 mg Filmtabletten
UCB S.A.
BE-1070 Brussels

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Lek S.A.
PL - 95-010 Strykow

Lek S.A.
PL - 02-672 Warszawa

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

S.C. SANDOZ S.R.L.
RO - 540472 Targu Mures/Mures

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Levetiracetam

ATC-Klassifikation(en):

N03AX14 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Levetiracetam

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück Filmtabletten (OPA/Alu/PVC-Alu-Blisterpackung)	024 Monate
2	28 Stück Filmtabletten (OPA/Alu/PVC-Alu-Blisterpackung)	024 Monate
3	30 Stück Filmtabletten (OPA/Alu/PVC-Alu-Blisterpackung)	024 Monate
4	50 Stück Filmtabletten (OPA/Alu/PVC-Alu-Blisterpackung)	024 Monate
5	50 x 1 Stück Filmtabletten (OPA/Alu/PVC-Alu-Blisterpackung)	024 Monate
6	60 Stück Filmtabletten (OPA/Alu/PVC-Alu-Blisterpackung)	024 Monate
7	100 Stück Filmtabletten (OPA/Alu/PVC-Alu-Blisterpackung)	024 Monate
8	120 Stück Filmtabletten (OPA/Alu/PVC-Alu-Blisterpackung)	024 Monate
9	200 Stück Filmtabletten (OPA/Alu/PVC-Alu-Blisterpackung)	024 Monate
10	100 Stück Filmtabletten (HDPE-Flasche mit Polypropylen-Schraubdeckel mit Silicagel)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Levetiracetam Sandoz 1000 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30867

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

EU/1/00/146/020-026
KEPPRA 1000 mg Filmtabletten
UCB S.A.
BE-1070 Brussels

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Lek S.A.
PL - 95-010 Strykow

Lek S.A.
PL - 02-672 Warszawa

S.C. SANDOZ S.R.L.
RO - 540472 Targu Mures/Mures

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Levetiracetam

ATC-Klassifikation(en):

N03AX14 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Levetiracetam

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück Filmtabletten (OPA/Alu/PVC-Alu-Blisterpackung) 024 Monate
2	28 Stück Filmtabletten (OPA/Alu/PVC-Alu-Blisterpackung) 024 Monate
3	30 Stück Filmtabletten (OPA/Alu/PVC-Alu-Blisterpackung) 024 Monate
4	50 Stück Filmtabletten (OPA/Alu/PVC-Alu-Blisterpackung) 024 Monate
5	50 x 1 Stück Filmtabletten (OPA/Alu/PVC-Alu-Blisterpackung) 024 Monate
6	60 Stück Filmtabletten (OPA/Alu/PVC-Alu-Blisterpackung) 024 Monate
7	100 Stück Filmtabletten (OPA/Alu/PVC-Alu-Blisterpackung) 024 Monate
8	120 Stück Filmtabletten (OPA/Alu/PVC-Alu-Blisterpackung) 024 Monate
9	200 Stück Filmtabletten (OPA/Alu/PVC-Alu-Blisterpackung) 024 Monate
10	100 Stück Filmtabletten (HDPE-Flasche mit Polypropylen-Schraubdeckel mit Silicagel) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Telmisartan STADA 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30868

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Stada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad VilbelGlenmark Pharmaceuticals s.r.o.
CZ - 140 78 Praha 4Tillomed Laboratories Ltd
GB - PE19 8ET Eaton Socon, St. Neots, Cambs

Wirkstoff(e):

+-----
Kern
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 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036 Monate
2	15 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036 Monate
3	28 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036 Monate
4	30 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036 Monate
5	56 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036 Monate
6	60 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036 Monate
7	90 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036 Monate
8	98 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Telmisartan STADA 40 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30869

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Stada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad VilbelGlenmark Pharmaceuticals s.r.o.
CZ - 140 78 Praha 4Tillomed Laboratories Ltd
GB - PE19 8ET Eaton Socon, St. Neots, Cambs

Wirkstoff(e):

+-----
Kern
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 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036 Monate
2	15 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036 Monate
3	28 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036 Monate
4	30 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036 Monate
5	56 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036 Monate
6	60 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036 Monate
7	90 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036 Monate
8	98 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Telmisartan STADA 80 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30870

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Stada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad VilbelGlenmark Pharmaceuticals s.r.o.
CZ - 140 78 Praha 4Tillomed Laboratories Ltd
GB - PE19 8ET Eaton Socon, St. Neots, Cambs

Wirkstoff(e):

+-----
Kern
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 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036 Monate
2	15 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036 Monate
3	28 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036 Monate
4	30 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036 Monate
5	56 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036 Monate
6	60 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036 Monate
7	90 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036 Monate
8	98 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Levetiracetam Epis 500 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30871

Zulassungsinhaber:

European Pharminvent Services sro
CZ - 130 00 Praha 3

Referenzprodukt:

EU/1/00/146/006-013
KEPPRA 500 mg Filmtabletten
UCB S.A.
BE-1070 Brussels

Hersteller:

Pharmadox Healthcare Ltd
MT - PLA 3000 Paola

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Levetiracetam

ATC-Klassifikation(en):

N03AX14 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Levetiracetam

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück	036 Monate
2	20 Stück	036 Monate
3	30 Stück	036 Monate
4	50 Stück	036 Monate
5	60 Stück	036 Monate
6	80 Stück	036 Monate
7	100 Stück	036 Monate
8	120 Stück	036 Monate
9	200 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Levetiracetam Epis 1000 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30872

Zulassungsinhaber:

European Pharminvent Services sro
CZ - 130 00 Praha 3

Referenzprodukt:

EU/1/00/146/020-026
KEPPRA 1000 mg Filmtabletten
UCB S.A.
BE-1070 Brussels

Hersteller:

Pharmadox Healthcare Ltd
MT - PLA 3000 Paola

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Levetiracetam

ATC-Klassifikation(en):

N03AX14 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Levetiracetam

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück	036 Monate
2	20 Stück	036 Monate
3	30 Stück	036 Monate
4	50 Stück	036 Monate
5	60 Stück	036 Monate
6	80 Stück	036 Monate
7	100 Stück	036 Monate
8	120 Stück	036 Monate
9	200 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Mutan 60 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30873

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-18570
Fluctine 20 mg - Kapseln
Eli Lilly GmbH
AT-1030 Wien

Hersteller:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Fluoxetin Hydrochlorid
(entsprechend 60 mg Fluoxetin)

ATC-Klassifikation(en):

N06AB03 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Selektive
Serotonin-Wiederaufnahmehemmer / Fluoxetin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	14 Stück	036 Monate
2	28 Stück	036 Monate
3	30 Stück	036 Monate
4	40 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

MICLAST 80 mg/g wirkstoffhaltiger Nagellack

Z.Nr.: 1-30874

Zulassungsinhaber:

Pierre Fabre Dermo Kosmetik GmbH
DE - 79111 Freiburg

Referenzprodukt:

MYCOSTER 8% Solution filmogene pour application locale
Pierre Fabre Dermatologie

Hersteller:

Pierre Fabre Medicament Production
FR - 92100 Boulogne

Wirkstoff(e):

+-----

100 g:

Ciclopirox

ATC-Klassifikation(en):

D01AE14 Dermatika / Antimykotika zur dermatologischen Anwendung /
Antimykotika zur topischen Anwendung / Andere Antimykotika zur
topischen Anwendung / Ciclopirox

Packungsgrößen:

Nr.

Laufzeit

1 1 x 3 ml (Flasche mit Pinsel) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Fluoxetin G.L. 20 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30875

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-18570
Fluctine 20 mg - Kapseln
Eli Lilly GmbH
AT-1030 Wien

Hersteller:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Fluoxetin Hydrochlorid
(entspricht 20mg Fluoxetin)

ATC-Klassifikation(en):

N06AB03 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Selektive
Serotonin-Wiederaufnahmehemmer / Fluoxetin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	14 Stück	060 Monate
2	28 Stück	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Fluoxetin G.L. 40 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30876

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-18570
Fluctine 20 mg - Kapseln
Eli Lilly GmbH
AT-1030 Wien

Hersteller:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Fluoxetin Hydrochlorid
(entspricht 40mg Fluoxetin)

ATC-Klassifikation(en):

N06AB03 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Selektive
Serotonin-Wiederaufnahmehemmer / Fluoxetin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	14 Stück	060 Monate
2	28 Stück	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Mowel 250 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30877

Zulassungsinhaber:

Panacea Biotec Germany GmbH
DE - 80637 München

Referenzprodukt:

EU/1/96/005/001,003
CellCept 250 mg Kapseln
Roche Registration Ltd.
GB-AL7 1TW Welwyn Garden City

Hersteller:

Tecnimede - Sociedade Técnico-Medicinal, SA
PT - 2565-187 Dois Portos

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Mycophenolat Mofetil

ATC-Klassifikation(en):

L04AA06 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Immunsuppressiva / Immunsuppressiva / Selektive Immunsuppressiva
/ Mycophenolsäure

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	100 Stück (PVC/PCTFE/PE/Al- Blister)	036 Monate
2	300 Stück (PVC/PCTFE/PE/Al- Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Mowel 500 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30878

Zulassungsinhaber:

Panacea Biotec Germany GmbH
DE - 80637 München

Referenzprodukt:

EU/1/96/005/002,004
CellCept 500 mg Tabletten
Roche Registration Ltd.
GB-AL7 1TW Welwyn Garden City

Hersteller:

Tecnimede - Sociedade Técnico-Medicinal, SA
PT - 2565-187 Dois Portos

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Mycophenolat Mofetil

ATC-Klassifikation(en):

L04AA06 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Immunsuppressiva / Immunsuppressiva / Selektive Immunsuppressiva
/ Mycophenolsäure

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	50 Stück (PVC/PCTFE/PE/Al- Blister) 036 Monate
2	150 Stück (PVC/PCTFE/PE/Al- Blister) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Mometason YES 1 mg/g Salbe

Z.Nr.: 1-30880

Zulassungsinhaber:

Yes Pharmaceutical Development Services GmbH
DE - 61381 Friedrichsdorf

Referenzprodukt:

1-19792
Elocon - Salbe
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1120 Wien

Hersteller:

P.W. Beyvers GmbH
DE - 12099 Berlin

Wirkstoff(e):

+-----

pro g:

Mometason Furoat

ATC-Klassifikation(en):

D07AC13 Dermatika / Corticosteroide, Dermatologische Zubereitungen /
Corticosteroide, rein / Corticosteroide, stark wirksam (Gruppe
III) / Mometason

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 10 g (Aluminiumtube mit Schraubkappe)	036 Monate
2	10 x 10 g (Aluminiumtube mit Schraubkappe)	036 Monate
3	1 x 20 g (Aluminiumtube mit Schraubkappe)	036 Monate
4	10 x 20 g (Aluminiumtube mit Schraubkappe)	036 Monate
5	1 x 25 g (Aluminiumtube mit Schraubkappe)	036 Monate
6	10 x 25 g (Aluminiumtube mit Schraubkappe)	036 Monate
7	1 x 30 g (Aluminiumtube mit Schraubkappe)	036 Monate
8	10 x 30 g (Aluminiumtube mit Schraubkappe)	036 Monate
9	1 x 50 g (Aluminiumtube mit Schraubkappe)	036 Monate
10	10 x 50 g (Aluminiumtube mit Schraubkappe)	036 Monate
11	1 x 100 g (Aluminiumtube mit Schraubkappe)	036 Monate
12	10 x 100 g (Aluminiumtube mit Schraubkappe)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Cortnasal 55 Mikrogramm/Sprühstoß Nasenspray

Z.Nr.: 1-30882

Zulassungsinhaber:

sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Referenzprodukt:

1-22338
Nasacort Nasenspray
sanofi-aventis GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

Aventis Pharma, Holmes Chapel
GB - CW4 8BE Holmes Chapel, Crewe, Cheshire

Wirkstoff(e):

+-----
100 mg
Triamcinolon Acetonid

ATC-Klassifikation(en):

R01AD Respirationstrakt / Rhinologika / Dekongestiva und andere
Rhinologika zur topischen Anwendung / Corticosteroide
R01AD11 Respirationstrakt / Rhinologika / Dekongestiva und andere
Rhinologika zur topischen Anwendung / Corticosteroide /
Triamcinolon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	6,5 g (1 Sprühflasche: 30 Sprühstöße)	024 Monate
2	16,5 g (1 Sprühflasche: 120 Sprühstöße)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Donepezil Krka 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30883

Zulassungsinhaber:

Krka, d. d., Novo mesto
SI - 8501 Novo mesto

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Donepezil Hydrochlorid
(. H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA02 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Donepezil

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück Filmtabletten (AI/OPA/AI/PVC Blisterpackung)	060 Monate
2	14 Stück Filmtabletten (AI/OPA/AI/PVC Blisterpackung)	060 Monate
3	20 Stück Filmtabletten (AI/OPA/AI/PVC Blisterpackung)	060 Monate
4	28 Stück Filmtabletten (AI/OPA/AI/PVC Blisterpackung)	060 Monate
5	30 Stück Filmtabletten (AI/OPA/AI/PVC Blisterpackung)	060 Monate
6	50 Stück Filmtabletten (AI/OPA/AI/PVC Blisterpackung)	060 Monate
7	56 Stück Filmtabletten (AI/OPA/AI/PVC Blisterpackung)	060 Monate
8	60 Stück Filmtabletten (AI/OPA/AI/PVC Blisterpackung)	060 Monate
9	84 Stück Filmtabletten (AI/OPA/AI/PVC Blisterpackung)	060 Monate
10	98 Stück Filmtabletten (AI/OPA/AI/PVC Blisterpackung)	060 Monate
11	100 Stück Filmtabletten (AI/OPA/AI/PVC Blisterpackung)	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Donepezil Krka 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30884

Zulassungsinhaber:

Krka, d. d., Novo mesto
SI - 8501 Novo mesto

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Donepezil Hydrochlorid
(. H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA02 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Donepezil

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück Filmtabletten (Al/OPA/Al/PVC Blisterpackung)	060 Monate
2	14 Stück Filmtabletten (Al/OPA/Al/PVC Blisterpackung)	060 Monate
3	20 Stück Filmtabletten (Al/OPA/Al/PVC Blisterpackung)	060 Monate
4	28 Stück Filmtabletten (Al/OPA/Al/PVC Blisterpackung)	060 Monate
5	30 Stück Filmtabletten (Al/OPA/Al/PVC Blisterpackung)	060 Monate
6	50 Stück Filmtabletten (Al/OPA/Al/PVC Blisterpackung)	060 Monate
7	56 Stück Filmtabletten (Al/OPA/Al/PVC Blisterpackung)	060 Monate
8	60 Stück Filmtabletten (Al/OPA/Al/PVC Blisterpackung)	060 Monate
9	84 Stück Filmtabletten (Al/OPA/Al/PVC Blisterpackung)	060 Monate
10	98 Stück Filmtabletten (Al/OPA/Al/PVC Blisterpackung)	060 Monate
11	100 Stück Filmtabletten (Al/OPA/Al/PVC Blisterpackung)	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Propofol Pfizer 10 mg/ml Emulsion zur Injektion/Infusion

Z.Nr.: 1-30885

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-19400
Diprivan 1 % (500 mg/50 ml) - Infusionsflasche
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

Pfizer Service Company bvba
BE - 1930 ZaventemPfizer PGM
FR - 37530 Poce-sur-Cisse

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Propofol

ATC-Klassifikation(en):

N01AX10 Nervensystem / Anästhetika / Allgemeinanästhetika / Andere
Allgemeinanästhetika / Propofol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 20 ml (Durchstechflasche)	024 Monate
2	5 x 20 ml (Durchstechflasche)	024 Monate
3	10 x 20 ml (Durchstechflasche)	024 Monate
4	1 x 50 ml (Durchstechflasche)	024 Monate
5	10 x 50 ml (Durchstechflasche)	024 Monate
6	1 x 100 ml (Durchstechflasche)	024 Monate
7	10 x 100 ml (Durchstechflasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Propofol Pfizer 20 mg/ml Emulsion zur Injektion/Infusion

Z.Nr.: 1-30886

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-22253
Diprivan 2 % (1 g/50 ml) - Infusionsflasche
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

Pfizer PGM
FR - 37530 Poce-sur-CissePfizer Service Company bvba
BE - 1930 Zaventem

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Propofol

ATC-Klassifikation(en):

N01AX10 Nervensystem / Anästhetika / Allgemeinanästhetika / Andere
Allgemeinanästhetika / Propofol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 50 ml (Durchstechflasche)	024 Monate
2	10 x 50 ml (Durchstechflasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Levetiracetam Bluefish 500 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30887

Zulassungsinhaber:

Bluefish Pharmaceuticals AB
SE - 111 23 Stockholm

Referenzprodukt:

EU/1/00/146/006-013
KEPPRA 500 mg Filmtabletten
UCB S.A.
BE-1070 Brussels

Hersteller:

Bluefish Pharmaceuticals AB
SE - 111 23 Stockholm

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Levetiracetam

ATC-Klassifikation(en):

N03AX14 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Levetiracetam

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	30 Stück Filmtabletten (PVC-Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
2	50 Stück Filmtabletten (PVC-Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
3	60 Stück Filmtabletten (PVC-Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
4	100 Stück Filmtabletten (PVC-Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
5	120 Stück Filmtabletten (PVC-Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
6	200 Stück Filmtabletten (PVC-Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Levetiracetam Bluefish 1000 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30888

Zulassungsinhaber:

Bluefish Pharmaceuticals AB
SE - 111 23 Stockholm

Referenzprodukt:

EU/1/00/146/020-026
KEPPRA 1000 mg Filmtabletten
UCB S.A.
BE-1070 Brussels

Hersteller:

Bluefish Pharmaceuticals AB
SE - 111 23 Stockholm

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Levetiracetam

ATC-Klassifikation(en):

N03AX14 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Levetiracetam

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	30 Stück Filmtabletten (PVC-Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
2	50 Stück Filmtabletten (PVC-Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
3	60 Stück Filmtabletten (PVC-Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
4	100 Stück Filmtabletten (PVC-Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
5	200 Stück Filmtabletten (PVC-Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Levebon 250 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30889

Zulassungsinhaber:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

EU/1/00/146/001-005,029
KEPPRA 250 mg Filmtabletten
UCB S.A.
BE-1070 Brussels

Hersteller:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Klocke Pharma-Service GmbH
DE - 77767 Appenweier

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Levetiracetam

ATC-Klassifikation(en):

N03AX14 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Levetiracetam

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
2	20 Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
3	30 Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
4	50 Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
5	60 Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
6	90 Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
7	100 Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
8	120 Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
9	200 Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
10	10 Filmtabletten (Aluminium/PVC/PVdC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
11	20 Filmtabletten (Aluminium/PVC/PVdC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
12	30 Filmtabletten (Aluminium/PVC/PVdC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
13	50 Filmtabletten (Aluminium/PVC/PVdC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
14	60 Filmtabletten (Aluminium/PVC/PVdC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
15	90 Filmtabletten (Aluminium/PVC/PVdC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
16	100 Filmtabletten (Aluminium/PVC/PVdC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
17	120 Filmtabletten (Aluminium/PVC/PVdC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
18	200 Filmtabletten (Aluminium/PVC/PVdC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
19	10 Filmtabletten (HDPE-Tablettenbehältnisse)	024 Monate
20	20 Filmtabletten (HDPE-Tablettenbehältnisse)	024 Monate
21	30 Filmtabletten (HDPE-Tablettenbehältnisse)	024 Monate
22	50 Filmtabletten (HDPE-Tablettenbehältnisse)	024 Monate
23	60 Filmtabletten (HDPE-Tablettenbehältnisse)	024 Monate
24	90 Filmtabletten (HDPE-Tablettenbehältnisse)	024 Monate
25	100 Filmtabletten (HDPE-Tablettenbehältnisse)	024 Monate
26	120 Filmtabletten (HDPE-Tablettenbehältnisse)	024 Monate
27	200 Filmtabletten (HDPE-Tablettenbehältnisse)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Levebon 500 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30890

Zulassungsinhaber:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

EU/1/00/146/006-013
KEPPRA 500 mg Filmtabletten
UCB S.A.
BE-1070 Brussels

Hersteller:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 LannachKlocke Pharma-Service GmbH
DE - 77767 Appenweier

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Levetiracetam

ATC-Klassifikation(en):

N03AX14 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Levetiracetam

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
2	20 Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
3	30 Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
4	50 Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
5	60 Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
6	90 Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
7	100 Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
8	120 Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
9	200 Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
10	10 Filmtabletten (Aluminium/PVC/PVdC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
11	20 Filmtabletten (Aluminium/PVC/PVdC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
12	30 Filmtabletten (Aluminium/PVC/PVdC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
13	50 Filmtabletten (Aluminium/PVC/PVdC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
14	60 Filmtabletten (Aluminium/PVC/PVdC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
15	90 Filmtabletten (Aluminium/PVC/PVdC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
16	100 Filmtabletten (Aluminium/PVC/PVdC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
17	120 Filmtabletten (Aluminium/PVC/PVdC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
18	200 Filmtabletten (Aluminium/PVC/PVdC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
19	10 Filmtabletten (HDPE-Tablettenbehältnisse)	024 Monate
20	20 Filmtabletten (HDPE-Tablettenbehältnisse)	024 Monate
21	30 Filmtabletten (HDPE-Tablettenbehältnisse)	024 Monate
22	50 Filmtabletten (HDPE-Tablettenbehältnisse)	024 Monate
23	60 Filmtabletten (HDPE-Tablettenbehältnisse)	024 Monate
24	90 Filmtabletten (HDPE-Tablettenbehältnisse)	024 Monate
25	100 Filmtabletten (HDPE-Tablettenbehältnisse)	024 Monate
26	120 Filmtabletten (HDPE-Tablettenbehältnisse)	024 Monate
27	200 Filmtabletten (HDPE-Tablettenbehältnisse)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Levebon 750 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30891

Zulassungsinhaber:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

EU/1/00/146/014-019,028
KEPPRA 750 mg Filmtabletten
UCB S.A.
BE-1070 Brussels

Hersteller:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 LannachKlocke Pharma-Service GmbH
DE - 77767 Appenweier

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Levetiracetam

ATC-Klassifikation(en):

N03AX14 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Levetiracetam

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
2	20 Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
3	30 Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
4	50 Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
5	60 Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
6	90 Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
7	100 Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
8	120 Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
9	200 Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
10	10 Filmtabletten (Aluminium/PVC/PVdC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
11	20 Filmtabletten (Aluminium/PVC/PVdC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
12	30 Filmtabletten (Aluminium/PVC/PVdC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
13	50 Filmtabletten (Aluminium/PVC/PVdC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
14	60 Filmtabletten (Aluminium/PVC/PVdC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
15	90 Filmtabletten (Aluminium/PVC/PVdC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
16	100 Filmtabletten (Aluminium/PVC/PVdC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
17	120 Filmtabletten (Aluminium/PVC/PVdC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
18	200 Filmtabletten (Aluminium/PVC/PVdC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
19	10 Filmtabletten (HDPE-Tablettenbehältnisse)	024 Monate
20	20 Filmtabletten (HDPE-Tablettenbehältnisse)	024 Monate
21	30 Filmtabletten (HDPE-Tablettenbehältnisse)	024 Monate
22	50 Filmtabletten (HDPE-Tablettenbehältnisse)	024 Monate
23	60 Filmtabletten (HDPE-Tablettenbehältnisse)	024 Monate
24	90 Filmtabletten (HDPE-Tablettenbehältnisse)	024 Monate
25	100 Filmtabletten (HDPE-Tablettenbehältnisse)	024 Monate
26	120 Filmtabletten (HDPE-Tablettenbehältnisse)	024 Monate
27	200 Filmtabletten (HDPE-Tablettenbehältnisse)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Levebon 1000 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30892

Zulassungsinhaber:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

EU/1/00/146/020-026
KEPPRA 1000 mg Filmtabletten
UCB S.A.
BE-1070 Brussels

Hersteller:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 LannachKlocke Pharma-Service GmbH
DE - 77767 Appenweier

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Levetiracetam

ATC-Klassifikation(en):

N03AX14 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Levetiracetam

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
2	20 Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
3	30 Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
4	50 Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
5	60 Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
6	90 Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
7	100 Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
8	120 Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
9	200 Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
10	10 Filmtabletten (Aluminium/PVC/PVdC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
11	20 Filmtabletten (Aluminium/PVC/PVdC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
12	30 Filmtabletten (Aluminium/PVC/PVdC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
13	50 Filmtabletten (Aluminium/PVC/PVdC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
14	60 Filmtabletten (Aluminium/PVC/PVdC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
15	90 Filmtabletten (Aluminium/PVC/PVdC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
16	100 Filmtabletten (Aluminium/PVC/PVdC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
17	120 Filmtabletten (Aluminium/PVC/PVdC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
18	200 Filmtabletten (Aluminium/PVC/PVdC-Blisterpackungen in Faltkartons)	024 Monate
19	10 Filmtabletten (HDPE-Tablettenbehältnisse)	024 Monate
20	20 Filmtabletten (HDPE-Tablettenbehältnisse)	024 Monate
21	30 Filmtabletten (HDPE-Tablettenbehältnisse)	024 Monate
22	50 Filmtabletten (HDPE-Tablettenbehältnisse)	024 Monate
23	60 Filmtabletten (HDPE-Tablettenbehältnisse)	024 Monate
24	90 Filmtabletten (HDPE-Tablettenbehältnisse)	024 Monate
25	100 Filmtabletten (HDPE-Tablettenbehältnisse)	024 Monate
26	120 Filmtabletten (HDPE-Tablettenbehältnisse)	024 Monate
27	200 Filmtabletten (HDPE-Tablettenbehältnisse)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Levetiracetam Helm 250 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30893

Zulassungsinhaber:

Helm AG
DE - 20097 Hamburg

Referenzprodukt:

EU/1/00/146/001-005,029
KEPPRA 250 mg Filmtabletten
UCB S.A.
BE-1070 Brussels

Hersteller:

Bluepharma Industria Farmaceutica SA
PT - 3045-016 Coimbra/S. Martinho do Bispo

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Levetiracetam

ATC-Klassifikation(en):

N03AX14 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Levetiracetam

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	20 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC Blisterpackung)	036 Monate
2	30 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC Blisterpackung)	036 Monate
3	50 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC Blisterpackung)	036 Monate
4	60 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC Blisterpackung)	036 Monate
5	100 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC Blisterpackung)	036 Monate
6	200 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC Blisterpackung)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Levetiracetam Helm 500 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30894

Zulassungsinhaber:

Helm AG
DE - 20097 Hamburg

Referenzprodukt:

EU/1/00/146/006-013
KEPPRA 500 mg Filmtabletten
UCB S.A.
BE-1070 Brussels

Hersteller:

Bluepharma Industria Farmaceutica SA
PT - 3045-016 Coimbra/S. Martinho do Bispo

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Levetiracetam

ATC-Klassifikation(en):

N03AX14 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Levetiracetam

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	20 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC Blisterpackung)	036 Monate
2	30 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC Blisterpackung)	036 Monate
3	50 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC Blisterpackung)	036 Monate
4	60 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC Blisterpackung)	036 Monate
5	100 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC Blisterpackung)	036 Monate
6	200 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC Blisterpackung)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Levetiracetam Helm 750 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30895

Zulassungsinhaber:

Helm AG
DE - 20097 Hamburg

Referenzprodukt:

EU/1/00/146/014-019,028
KEPPRA 750 mg Filmtabletten
UCB S.A.
BE-1070 Brussels

Hersteller:

Bluepharma Industria Farmaceutica SA
PT - 3045-016 Coimbra/S. Martinho do Bispo

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Levetiracetam

ATC-Klassifikation(en):

N03AX14 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Levetiracetam

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	20 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC Blisterpackung)	036 Monate
2	30 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC Blisterpackung)	036 Monate
3	50 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC Blisterpackung)	036 Monate
4	60 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC Blisterpackung)	036 Monate
5	100 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC Blisterpackung)	036 Monate
6	200 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC Blisterpackung)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Levetiracetam Helm 1000 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30896

Zulassungsinhaber:

Helm AG
DE - 20097 Hamburg

Referenzprodukt:

EU/1/00/146/020-026
KEPPRA 1000 mg Filmtabletten
UCB S.A.
BE-1070 Brussels

Hersteller:

Bluepharma Industria Farmaceutica SA
PT - 3045-016 Coimbra/S. Martinho do Bispo

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Levetiracetam

ATC-Klassifikation(en):

N03AX14 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Levetiracetam

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	20 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC Blisterpackung)	036 Monate
2	30 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC Blisterpackung)	036 Monate
3	50 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC Blisterpackung)	036 Monate
4	60 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC Blisterpackung)	036 Monate
5	100 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC Blisterpackung)	036 Monate
6	200 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC Blisterpackung)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Levetiracetam Helm 100 mg/ml Lösung zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-30897

Zulassungsinhaber:

Helm AG
DE - 20097 Hamburg

Referenzprodukt:

EU/1/00/146/027, 031-032
KEPPRA 100 mg/ml Lösung zum Einnehmen
UCB Pharma SA
BE-1070 Brussels

Hersteller:

Bluepharma Industria Farmaceutica SA
PT - 3045-016 Coimbra/S. Martinho do Bispo

Wirkstoff(e):

+-----
pro ml
Levetiracetam

ATC-Klassifikation(en):

N03AX14 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Levetiracetam

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x 50 ml Glasflasche (Typ III; bernsteinfarben) mit PP-Verschuß mit einer 1 ml skalierten Applikationsspritze (PE, PP) und Adapter (PE) (Musterpackung) 036 Monate
2	1 x 150 ml Glasflasche (Typ III; bernsteinfarben) mit PP-Verschuß mit einer 1 ml skalierten Applikationsspritze (PE, PP) und Adapter (PE) 036 Monate
3	1 x 150 ml Glasflasche (Typ III; bernsteinfarben) mit PP-Verschuß mit einer 3 ml skalierten Applikationsspritze (PE, PP) und Adapter (PE) 036 Monate
4	1 x 300 ml Glasflasche (Typ III; bernsteinfarben) mit PP-Verschuß mit einer 10 ml skalierten Applikationsspritze (PE, PP) und Adapter (PE) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Levelept 250 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30899

Zulassungsinhaber:

Dermapharm GmbH
AT - 1090 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/00/146/001-005,029
KEPPRA 250 mg Filmtabletten
UCB S.A.
BE-1070 Brussels

Hersteller:

Sun-Farm Sp. z o.o.
PL - 05-340 KolbielMibe GmbH Arzneimittel
DE - 06796 Brehna

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Levetiracetam

ATC-Klassifikation(en):

N03AX14 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Levetiracetam

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	20 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC Blisterpackung)	036 Monate
2	30 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC Blisterpackung)	036 Monate
3	50 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC Blisterpackung)	036 Monate
4	60 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC Blisterpackung)	036 Monate
5	100 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC Blisterpackung)	036 Monate
6	200 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC Blisterpackung)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Levelept 500 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30900

Zulassungsinhaber:

Dermapharm GmbH
AT - 1090 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/00/146/006-013
KEPPRA 500 mg Filmtabletten
UCB S.A.
BE-1070 Brussels

Hersteller:

Sun-Farm Sp. z o.o.
PL - 05-340 KolbielMibe GmbH Arzneimittel
DE - 06796 Brehna

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Levetiracetam

ATC-Klassifikation(en):

N03AX14 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Levetiracetam

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	20 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC Blisterpackung)	036 Monate
2	30 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC Blisterpackung)	036 Monate
3	50 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC Blisterpackung)	036 Monate
4	60 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC Blisterpackung)	036 Monate
5	100 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC Blisterpackung)	036 Monate
6	200 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC Blisterpackung)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Levelept 750 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30901

Zulassungsinhaber:

Dermapharm GmbH
AT - 1090 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/00/146/014-019,028
KEPPRA 750 mg Filmtabletten
UCB S.A.
BE-1070 Brussels

Hersteller:

Sun-Farm Sp. z o.o.
PL - 05-340 KolbielMibe GmbH Arzneimittel
DE - 06796 Brehna

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Levetiracetam

ATC-Klassifikation(en):

N03AX14 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Levetiracetam

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	20 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC Blisterpackung)	036 Monate
2	30 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC Blisterpackung)	036 Monate
3	50 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC Blisterpackung)	036 Monate
4	60 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC Blisterpackung)	036 Monate
5	100 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC Blisterpackung)	036 Monate
6	200 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC Blisterpackung)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Levelept 1000 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30902

Zulassungsinhaber:

Dermapharm GmbH
AT - 1090 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/00/146/020-026
KEPPRA 1000 mg Filmtabletten
UCB S.A.
BE-1070 Brussels

Hersteller:

Sun-Farm Sp. z o.o.
PL - 05-340 KolbielMibe GmbH Arzneimittel
DE - 06796 Brehna

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Levetiracetam

ATC-Klassifikation(en):

N03AX14 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Levetiracetam

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	20 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC Blisterpackung)	036 Monate
2	30 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC Blisterpackung)	036 Monate
3	50 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC Blisterpackung)	036 Monate
4	60 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC Blisterpackung)	036 Monate
5	100 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC Blisterpackung)	036 Monate
6	200 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC Blisterpackung)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Levelept 100 mg/ml Lösung zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-30903

Zulassungsinhaber:

Dermapharm GmbH
AT - 1090 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/00/146/027, 031-032
KEPPRA 100 mg/ml Lösung zum Einnehmen
UCB Pharma SA
BE-1070 Brussels

Hersteller:

Sun-Farm Sp. z o.o.
PL - 05-340 KolbielMibe GmbH Arzneimittel
DE - 06796 Brehna

Wirkstoff(e):

+-----
pro ml
Levetiracetam

ATC-Klassifikation(en):

N03AX14 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Levetiracetam

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x 50 ml Glasflasche (Typ III; bernsteinfarben) mit PP-Verschuß mit einer 1 ml skalierten Applikationsspritze (PE, PP) und Adapter (PE) (Musterpackung) 036 Monate
2	1 x 150 ml Glasflasche (Typ III; bernsteinfarben) mit PP-Verschuß mit einer 1 ml skalierten Applikationsspritze (PE, PP) und Adapter (PE) 036 Monate
3	1 x 150 ml Glasflasche (Typ III; bernsteinfarben) mit PP-Verschuß mit einer 3 ml skalierten Applikationsspritze (PE, PP) und Adapter (PE) 036 Monate
4	1 x 300 ml Glasflasche (Typ III; bernsteinfarben) mit PP-Verschuß mit einer 10 ml skalierten Applikationsspritze (PE, PP) und Adapter (PE) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Dacepton 10 mg/ml Injektions-/Infusionslösung

Z.Nr.: 1-30904

Zulassungsinhaber:

EVER Neuro Pharma GmbH
AT - 4866 Unterach am Attersee

Referenzprodukt:

1-24700
APO-go Ampullen 10 mg/ml Injektions-/Infusionslösung
Britannia Pharmaceuticals Ltd
GB-RH1 6YS Redhill Surrey

Hersteller:

EVER Neuro Pharma GmbH
AT - 4866 Unterach am Attersee

Wirkstoff(e):

+-----
5 ml
Apomorphinhydrochlorid
(. 1/2H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

N04BC07 Nervensystem / Antiparkinsonmittel / Dopaminerge Mittel /
Dopamin-Agonisten / Apomorphin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	5 x 1 Ampulle (durchsichtiges, farbloses Glas Typ I mit 5 ml Injektionslösung) 030 Monate
2	10 x 1 Ampulle (durchsichtiges, farbloses Glas Typ I mit 5 ml Injektionslösung) 030 Monate
3	2 x 5 Ampullen (durchsichtiges, farbloses Glas Typ I mit 5 ml Injektionslösung) 030 Monate
4	5 x 5 Ampullen (durchsichtiges, farbloses Glas Typ I mit 5 ml Injektionslösung) 030 Monate
5	10 x 5 Ampullen (durchsichtiges, farbloses Glas Typ I mit 5 ml Injektionslösung) 030 Monate
6	3 x 10 Ampullen (durchsichtiges, farbloses Glas Typ I mit 5 ml Injektionslösung) 030 Monate
7	10 x 10 Ampullen (durchsichtiges, farbloses Glas Typ I mit 5 ml Injektionslösung) 030 Monate
8	1 Ampulle (durchsichtiges, farbloses Glas Typ I mit 5 ml Injektionslösung) 030 Monate
9	5 Ampullen (durchsichtiges, farbloses Glas Typ I mit 5 ml Injektionslösung) 030 Monate
10	10 Ampullen (durchsichtiges, farbloses Glas Typ I mit 5 ml Injektionslösung) 030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Lamisil 1% Pulver-Spray zur Anwendung auf der Haut

Z.Nr.: 1-30905

Zulassungsinhaber:

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

Hersteller:

Novartis Sverige AB
SE - 183 11 Täby

Wirkstoff(e):

+-----
pro Spraydose (74,2g) :
Terbinafin Hydrochlorid
(entsprechend 0,132g Terbinafin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1 15 g Behälter	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Letrozol Kabi 2,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30906

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Oncology Plc
GB - GU35 ONF Bordon/Hampshire

Referenzprodukt:

1-21781
Femara 2,5 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1235 Wien

Hersteller:

Fresenius Kabi Oncology Plc
GB - GU35 ONF Bordon/Hampshire

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Letrozol

ATC-Klassifikation(en):

L02BG04 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel / Endokrine
Therapie / Hormonantagonisten und verwandte Mittel /
Enzym-Inhibitoren / Letrozol

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (Blister)	036 Monate
2	14 Stück (Blister)	036 Monate
3	28 Stück (Blister)	036 Monate
4	30 Stück (Blister)	036 Monate
5	50 Stück (Blister)	036 Monate
6	60 Stück (Blister)	036 Monate
7	90 Stück (Blister)	036 Monate
8	100 Stück (Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Curtega 10 mg/ml Emulsion zur Injektion/Infusion

Z.Nr.: 1-30907

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-19400
Diprivan 1 % (500 mg/50 ml) - Infusionsflasche
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

Pfizer Service Company bvba
BE - 1930 ZaventemPfizer PGM
FR - 37530 Poce-sur-Cisse

Wirkstoff(e):

+-----
pro ml
Propofol

ATC-Klassifikation(en):

N01AX10 Nervensystem / Anästhetika / Allgemeinanästhetika / Andere
Allgemeinanästhetika / Propofol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x 10 ml Durchstechflasche 036 Monate
2	1 x 20 ml Durchstechflasche 036 Monate
3	1 x 50 ml Durchstechflasche 036 Monate
4	1 x 100 ml Durchstechflasche 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Curtega 20 mg/ml Emulsion zur Injektion/Infusion

Z.Nr.: 1-30908

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-22253
Diprivan 2 % (1 g/50 ml) - Infusionsflasche
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

Pfizer Service Company bvba
BE - 1930 ZaventemPfizer PGM
FR - 37530 Poce-sur-Cisse

Wirkstoff(e):

+-----
pro ml
Propofol

ATC-Klassifikation(en):

N01AX10 Nervensystem / Anästhetika / Allgemeinanästhetika / Andere
Allgemeinanästhetika / Propofol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x 50 ml Durchstechflasche 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Gemcitabin Hospira 38 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-30909

Zulassungsinhaber:

Hospira Deutschland GmbH
DE - 81669 München

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Hospira UK Ltd
GB - CV31 3RW Warwickshire

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Gemcitabin Hydrochlorid
(entsprechend 38 mg Gemcitabin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x 10 ml Durchstechflasche (200 mg Packung enthält 5,3 ml Konzentrat) 018 Monate
2	1 x 30 ml Durchstechflasche (1 g Packung enthält 26,3 ml Konzentrat) 018 Monate
3	1 x 100 ml Durchstechflasche (2 g Packung enthält 52,6 ml Konzentrat) 018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Eplerenon ratiopharm 25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30910

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-25566
Inspra 25 mg - Filmtabletten
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

Aegis Ltd
CY - 2643 Ergates/NicosiaMerckle GmbH.
DE - 89143 Blaubeuren

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Eplerenon

ATC-Klassifikation(en):

C03DA04 Kardiovaskuläres System / Diuretika / Kalium sparende Mittel /
Aldosteron-Antagonisten / Eplerenon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
2	20 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
3	28 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
4	30 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
5	50 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
6	90 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
7	100 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
8	200 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
9	3 x 30 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
10	20 x 1 Filmtablette (PVC/Alu-Einzeldosisblister)	030 Monate
11	30 x 1 Filmtablette (PVC/Alu-Einzeldosisblister)	030 Monate
12	50 x 1 Filmtablette (PVC/Alu-Einzeldosisblister)	030 Monate
13	90 x 1 Filmtablette (PVC/Alu-Einzeldosisblister)	030 Monate
14	100 x 1 Filmtablette (PVC/Alu-Einzeldosisblister)	030 Monate
15	200 x 1 Filmtablette (PVC/Alu-Einzeldosisblister)	030 Monate
16	10 Filmtabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	024 Monate
17	20 Filmtabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	024 Monate
18	28 Filmtabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	024 Monate
19	30 Filmtabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	024 Monate
20	50 Filmtabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	024 Monate
21	90 Filmtabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	024 Monate
22	100 Filmtabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	024 Monate
23	200 Filmtabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	024 Monate
24	3 x 30 Filmtabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	024 Monate
25	20 x 1 Filmtablette (PVC/PVdC/Alu-Einzeldosisblister)	024 Monate
26	30 x 1 Filmtablette (PVC/PVdC/Alu-Einzeldosisblister)	024 Monate
27	50 x 1 Filmtablette (PVC/PVdC/Alu-Einzeldosisblister)	024 Monate
28	90 x 1 Filmtablette (PVC/PVdC/Alu-Einzeldosisblister)	024 Monate
29	100 x 1 Filmtablette (PVC/PVdC/Alu-Einzeldosisblister)	024 Monate
30	200 x 1 Filmtablette (PVC/PVdC/Alu-Einzeldosisblister)	024 Monate
31	10 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
32	20 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
33	28 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
34	30 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
35	50 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
36	90 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
37	100 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
38	200 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
39	3 x 30 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
40	20 x 1 Filmtablette (Alu/Alu-Einzeldosisblister)	024 Monate
41	30 x 1 Filmtablette (Alu/Alu-Einzeldosisblister)	024 Monate
42	50 x 1 Filmtablette (Alu/Alu-Einzeldosisblister)	024 Monate
43	90 x 1 Filmtablette (Alu/Alu-Einzeldosisblister)	024 Monate
44	100 x 1 Filmtablette (Alu/Alu-Einzeldosisblister)	024 Monate
45	200 x 1 Filmtablette (Alu/Alu-Einzeldosisblister)	024 Monate
46	10 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate
47	20 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate
48	28 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate
49	30 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate
50	50 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate
51	90 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate
52	100 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate
53	200 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Eplerenon ratiopharm 50 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30911

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-25567
Inspra 50 mg - Filmtabletten
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

Aegis Ltd
CY - 2643 Ergates/NicosiaMerckle GmbH.
DE - 89143 Blaubeuren

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Eplerenon

ATC-Klassifikation(en):

C03DA04 Kardiovaskuläres System / Diuretika / Kalium sparende Mittel /
Aldosteron-Antagonisten / Eplerenon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
2	20 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
3	28 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
4	30 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
5	50 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
6	90 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
7	100 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
8	200 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
9	3 x 30 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
10	20 x 1 Filmtablette (PVC/Alu-Einzeldosisblister)	030 Monate
11	30 x 1 Filmtablette (PVC/Alu-Einzeldosisblister)	030 Monate
12	50 x 1 Filmtablette (PVC/Alu-Einzeldosisblister)	030 Monate
13	90 x 1 Filmtablette (PVC/Alu-Einzeldosisblister)	030 Monate
14	100 x 1 Filmtablette (PVC/Alu-Einzeldosisblister)	030 Monate
15	200 x 1 Filmtablette (PVC/Alu-Einzeldosisblister)	030 Monate
16	10 Filmtabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	024 Monate
17	20 Filmtabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	024 Monate
18	28 Filmtabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	024 Monate
19	30 Filmtabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	024 Monate
20	50 Filmtabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	024 Monate
21	90 Filmtabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	024 Monate
22	100 Filmtabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	024 Monate
23	200 Filmtabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	024 Monate
24	3 x 30 Filmtabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	024 Monate
25	20 x 1 Filmtablette (PVC/PVdC/Alu-Einzeldosisblister)	024 Monate
26	30 x 1 Filmtablette (PVC/PVdC/Alu-Einzeldosisblister)	024 Monate
27	50 x 1 Filmtablette (PVC/PVdC/Alu-Einzeldosisblister)	024 Monate
28	90 x 1 Filmtablette (PVC/PVdC/Alu-Einzeldosisblister)	024 Monate
29	100 x 1 Filmtablette (PVC/PVdC/Alu-Einzeldosisblister)	024 Monate
30	200 x 1 Filmtablette (PVC/PVdC/Alu-Einzeldosisblister)	024 Monate
31	10 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
32	20 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
33	28 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
34	30 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
35	50 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
36	90 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
37	100 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
38	200 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
39	3 x 30 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
40	20 x 1 Filmtablette (Alu/Alu-Einzeldosisblister)	024 Monate
41	30 x 1 Filmtablette (Alu/Alu-Einzeldosisblister)	024 Monate
42	50 x 1 Filmtablette (Alu/Alu-Einzeldosisblister)	024 Monate
43	90 x 1 Filmtablette (Alu/Alu-Einzeldosisblister)	024 Monate
44	100 x 1 Filmtablette (Alu/Alu-Einzeldosisblister)	024 Monate
45	200 x 1 Filmtablette (Alu/Alu-Einzeldosisblister)	024 Monate
46	10 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate
47	20 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate
48	28 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate
49	30 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate
50	50 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate
51	90 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate
52	100 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate
53	200 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Atorvastatin Pfizer 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30913

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-21927
Sortis 10 mg Filmtabletten
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH, Betriebsstätte Freiburg
DE - 79090 Freiburg

Wirkstoff(e):

+-----
Filmtablette++-----
Kern:Atorvastatin Calcium
(. 3H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

C10AA05 Kardiovaskuläres System / Mittel, die den Lipidstoffwechsel
beeinflussen / Mittel, die den Lipidstoffwechsel beeinflussen,
rein / HMG-CoA-Reduktasehemmer / Atorvastatin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	4 Filmtabletten (Blister)	036 Monate
2	7 Filmtabletten (Blister)	036 Monate
3	10 Filmtabletten (Blister)	036 Monate
4	14 Filmtabletten (Blister)	036 Monate
5	20 Filmtabletten (Blister)	036 Monate
6	28 Filmtabletten (Blister)	036 Monate
7	30 Filmtabletten (Blister)	036 Monate
8	50 Filmtabletten (Blister)	036 Monate
9	56 Filmtabletten (Blister)	036 Monate
10	84 Filmtabletten (Blister)	036 Monate
11	98 Filmtabletten (Blister)	036 Monate
12	100 Filmtabletten (Blister)	036 Monate
13	200 (10 x 20) Filmtabletten (Blister) (Klinikpackung)	036 Monate
14	500 Filmtabletten (Blister) (Klinikpackung)	036 Monate
15	90 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Atorvastatin Pfizer 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30914

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-21928
Sortis 20 mg Filmtabletten
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH, Betriebsstätte Freiburg
DE - 79090 Freiburg

Wirkstoff(e):

+-----
Filmtablette++-----
Kern:Atorvastatin Calcium
(. 3H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

C10AA05 Kardiovaskuläres System / Mittel, die den Lipidstoffwechsel
beeinflussen / Mittel, die den Lipidstoffwechsel beeinflussen,
rein / HMG-CoA-Reduktasehemmer / Atorvastatin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	4 Filmtabletten (Blister)	036 Monate
2	7 Filmtabletten (Blister)	036 Monate
3	10 Filmtabletten (Blister)	036 Monate
4	14 Filmtabletten (Blister)	036 Monate
5	20 Filmtabletten (Blister)	036 Monate
6	28 Filmtabletten (Blister)	036 Monate
7	30 Filmtabletten (Blister)	036 Monate
8	50 Filmtabletten (Blister)	036 Monate
9	56 Filmtabletten (Blister)	036 Monate
10	84 Filmtabletten (Blister)	036 Monate
11	98 Filmtabletten (Blister)	036 Monate
12	100 Filmtabletten (Blister)	036 Monate
13	200 (10 x 20) Filmtabletten (Blister) (Klinikpackung)	036 Monate
14	500 Filmtabletten (Blister) (Klinikpackung)	036 Monate
15	90 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Atorvastatin Pfizer 40 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30915

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-21926
Sortis 40 mg Filmtabletten
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH, Betriebsstätte Freiburg
DE - 79090 Freiburg

Wirkstoff(e):

+-----
Filmtablette++-----
Kern:Atorvastatin Calcium
(. 3H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

C10AA05 Kardiovaskuläres System / Mittel, die den Lipidstoffwechsel
beeinflussen / Mittel, die den Lipidstoffwechsel beeinflussen,
rein / HMG-CoA-Reduktasehemmer / Atorvastatin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	4 Filmtabletten (Blister)	036 Monate
2	7 Filmtabletten (Blister)	036 Monate
3	10 Filmtabletten (Blister)	036 Monate
4	14 Filmtabletten (Blister)	036 Monate
5	20 Filmtabletten (Blister)	036 Monate
6	28 Filmtabletten (Blister)	036 Monate
7	30 Filmtabletten (Blister)	036 Monate
8	50 Filmtabletten (Blister)	036 Monate
9	56 Filmtabletten (Blister)	036 Monate
10	84 Filmtabletten (Blister)	036 Monate
11	98 Filmtabletten (Blister)	036 Monate
12	100 Filmtabletten (Blister)	036 Monate
13	200 (10 x 20) Filmtabletten (Blister) (Klinikpackung)	036 Monate
14	500 Filmtabletten (Blister) (Klinikpackung)	036 Monate
15	90 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Atorvastatin Pfizer 80 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30916

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-24525
Sortis 80 mg Filmtabletten
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH, Betriebsstätte Freiburg
DE - 79090 Freiburg

Wirkstoff(e):

+-----
Filmtablette++-----
Kern:Atorvastatin Calcium
(. 3H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

C10AA05 Kardiovaskuläres System / Mittel, die den Lipidstoffwechsel
beeinflussen / Mittel, die den Lipidstoffwechsel beeinflussen,
rein / HMG-CoA-Reduktasehemmer / Atorvastatin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	4 Filmtabletten (Blister)	036 Monate
2	7 Filmtabletten (Blister)	036 Monate
3	10 Filmtabletten (Blister)	036 Monate
4	14 Filmtabletten (Blister)	036 Monate
5	20 Filmtabletten (Blister)	036 Monate
6	28 Filmtabletten (Blister)	036 Monate
7	30 Filmtabletten (Blister)	036 Monate
8	50 Filmtabletten (Blister)	036 Monate
9	56 Filmtabletten (Blister)	036 Monate
10	84 Filmtabletten (Blister)	036 Monate
11	98 Filmtabletten (Blister)	036 Monate
12	100 Filmtabletten (Blister)	036 Monate
13	200 (10 x 20) Filmtabletten (Blister) (Klinikpackung)	036 Monate
14	500 Filmtabletten (Blister) (Klinikpackung)	036 Monate
15	90 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

LatanoTim-Vision 50 Mikrogramm/ml + 5 mg/ml Augentropfen

Z.Nr.: 1-30917

Zulassungsinhaber:

Omnivision GmbH
DE - 82178 Puchheim

Referenzprodukt:

1-24204
Xalacom 50 Mikrogramm/ml + 5 mg/ml Augentropfen
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

S.C. Rompharm Company S.R.L.
RO - 075100 Otopeni/Ilfov district

Wirkstoff(e):

+-----
pro ml:Latanoprost
Timololmaleat
(entspricht 5mg Timolol)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x 25 ml (Transparente LDPE Flasche mit transparentem LDPE Tropfeinsatz und weißem HDPE Schraubverschluß) 024 Monate
2	3 x 25 ml (Transparente LDPE Flasche mit transparentem LDPE Tropfeinsatz und weißem HDPE Schraubverschluß) 024 Monate
3	6 x 25 ml (Transparente LDPE Flasche mit transparentem LDPE Tropfeinsatz und weißem HDPE Schraubverschluß) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Pioglitazon Hexal 15 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-30918

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/00/150/001-003,007,009,016,017,018
Actos 15 mg Tabletten
Takeda Global Research & Development Centre (Europe) Ltd
GB-WC2B 4AE London

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenS.C. SANDOZ S.R.L.
RO - 540472 Targu Mures/Mures

Wirkstoff(e):

+-----
Tablette
Pioglitazon Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

A10BG03 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiabetika /
Antidiabetika, Exkl. Insuline / Thiazolidindione / Pioglitazon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
2	14 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
3	28 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
4	30 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
5	56 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
6	98 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
7	100 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
8	182 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
9	196 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Pioglitazon Hexal 30 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-30919

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/00/150/004-006,008,010,019,020,021
Actos 30 mg Tabletten
Takeda Global Research & Development Centre (Europe) Ltd
GB-WC2B 4AE London

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenS.C. SANDOZ S.R.L.
RO - 540472 Targu Mures/Mures

Wirkstoff(e):

+-----
Tablette
Pioglitazon Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

A10BG03 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiabetika /
Antidiabetika, Exkl. Insuline / Thiazolidindione / Pioglitazon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
2	14 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
3	28 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
4	30 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
5	56 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
6	98 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
7	100 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
8	182 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
9	196 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Pioglitazon Hexal 45 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-30920

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/00/150/011-015,022,023,024
Actos 45 mg Tabletten
Takeda Global Research & Development Centre (Europe) Ltd
GB-WC2B 4AE London

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenS.C. SANDOZ S.R.L.
RO - 540472 Targu Mures/Mures

Wirkstoff(e):

+-----
Tablette
Pioglitazon Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

A10BG03 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiabetika /
Antidiabetika, Exkl. Insuline / Thiazolidindione / Pioglitazon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
2	14 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
3	28 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
4	30 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
5	56 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
6	98 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
7	100 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
8	182 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
9	196 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Pioglitazon 1A Pharma 15 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-30921

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/00/150/001-003,007,009,016,017,018
Actos 15 mg Tabletten
Takeda Global Research & Development Centre (Europe) Ltd
GB-WC2B 4AE London

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenS.C. SANDOZ S.R.L.
RO - 540472 Targu Mures/Mures

Wirkstoff(e):

+-----
Tablette
Pioglitazon Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

A10BG03 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiabetika /
Antidiabetika, Exkl. Insuline / Thiazolidindione / Pioglitazon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
2	14 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
3	28 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
4	30 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
5	56 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
6	98 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
7	100 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
8	182 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
9	196 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Pioglitazon 1A Pharma 30 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-30922

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/00/150/004-006,008,010,019,020,021
Actos 30 mg Tabletten
Takeda Global Research & Development Centre (Europe) Ltd
GB-WC2B 4AE London

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenS.C. SANDOZ S.R.L.
RO - 540472 Targu Mures/Mures

Wirkstoff(e):

+-----
Tablette
Pioglitazon Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

A10BG03 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiabetika /
Antidiabetika, Exkl. Insuline / Thiazolidindione / Pioglitazon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
2	14 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
3	28 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
4	30 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
5	56 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
6	98 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
7	100 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
8	182 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
9	196 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Pioglitazon 1A Pharma 45 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-30923

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/00/150/011-015,022,023,024
Actos 45 mg Tabletten
Takeda Global Research & Development Centre (Europe) Ltd
GB-WC2B 4AE London

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenS.C. SANDOZ S.R.L.
RO - 540472 Targu Mures/Mures

Wirkstoff(e):

+-----
Tablette
Pioglitazon Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

A10BG03 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiabetika /
Antidiabetika, Exkl. Insuline / Thiazolidindione / Pioglitazon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
2	14 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
3	28 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
4	30 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
5	56 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
6	98 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
7	100 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
8	182 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
9	196 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Vancomycin Pfizer 500 mg Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-30924

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

17126

Vancocin chromatographisch gereinigt 500 mg - Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung
Astro - Pharma Vertrieb und Handel von pharmazeutischen Produkten GmbH
AT-1200 Wien

Hersteller:

Xellia Pharmaceuticals ApS
DK - 2300 Kopenhagen S

Wirkstoff(e):

+-----

Trockensubstanz in Stechampulle:

Vancomycin Hydrochlorid
(entsprechend 500 mg Vancomycin)

ATC-Klassifikation(en):

J01XA01 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur systemischen Anwendung / Andere Antibiotika / Glycopeptid-Antibiotika / Vancomycin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Durchstechflasche	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Vancomycin Pfizer 1000 mg Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-30925

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-19487

Vancocin chromatographisch gereinigt 1 g - Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Astro - Pharma Vertrieb und Handel von pharmazeutischen Produkten GmbH
AT-1200 Wien

Hersteller:

Xellia Pharmaceuticals ApS
DK - 2300 Kobenhavn S

Wirkstoff(e):

+-----

Trockensubstanz in Stechampulle:

Vancomycin Hydrochlorid
(entsprechend 1000 mg Vancomycin)

ATC-Klassifikation(en):

J01XA01 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur systemischen Anwendung / Andere Antibiotika / Glycopeptid-Antibiotika / Vancomycin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Durchstechflasche	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Ropinaest 2 mg/ml - Injektionslösung

Z.Nr.: 1-30926

Zulassungsinhaber:

Gebro Pharma GmbH
AT - 6391 Fieberbrunn

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Pharma Resources Dr. Schluttig GmbH
DE - 63303 Dreieich

Wirkstoff(e):

+-----
pro ml:Ropivacain Hydrochlorid
(. H₂O - entsprechend 2 mg Ropivacain Hydrochlorid)

ATC-Klassifikation(en):

N01BB09 Nervensystem / Anästhetika / Lokalanästhetika / Amide /
Ropivacain

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 ml	024 Monate
2	20 ml zu 5 Stück	024 Monate
4	5 x 5 Stück (Klinikpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Ropinaest 5 mg/ml - Injektionslösung

Z.Nr.: 1-30927

Zulassungsinhaber:

Gebro Pharma GmbH
AT - 6391 Fieberbrunn

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Pharma Resources Dr. Schluttig GmbH
DE - 63303 Dreieich

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Ropivacain Hydrochlorid
(. H₂O - entsprechend 5 mg Ropivacain Hydrochlorid)

ATC-Klassifikation(en):

N01BB09 Nervensystem / Anästhetika / Lokalanästhetika / Amide /
Ropivacain

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 ml	024 Monate
2	20 ml zu 5 Stück	024 Monate
4	5 x 5 Stück (Klinikpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Ropinaest 7,5 mg/ml - Injektionslösung

Z.Nr.: 1-30928

Zulassungsinhaber:

Gebro Pharma GmbH
AT - 6391 Fieberbrunn

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Pharma Resources Dr. Schluttig GmbH
DE - 63303 Dreieich

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Ropivacain Hydrochlorid
(. H₂O - entsprechend 7,5 mg Ropivacain Hydrochlorid)

ATC-Klassifikation(en):

N01BB09 Nervensystem / Anästhetika / Lokalanästhetika / Amide /
Ropivacain

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Ropinaest 2 mg/ml - Infusionslösung

Z.Nr.: 1-30929

Zulassungsinhaber:

Gebro Pharma GmbH
AT - 6391 Fieberbrunn

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Pharma Resources Dr. Schluttig GmbH
DE - 63303 Dreieich

Wirkstoff(e):

+-----
pro ml:Ropivacain Hydrochlorid
(. H₂O - entsprechend 2 mg Ropivacain Hydrochlorid)

ATC-Klassifikation(en):

N01BB09 Nervensystem / Anästhetika / Lokalanästhetika / Amide /
Ropivacain

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	100 ml	024 Monate
2	200 ml zu 5 Stück	024 Monate
3	5 x 5 Stück (Klinikpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Ropinaest 10 mg/ml - Injektionslösung

Z.Nr.: 1-30930

Zulassungsinhaber:

Gebro Pharma GmbH
AT - 6391 Fieberbrunn

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Pharma Resources Dr. Schluttig GmbH
DE - 63303 Dreieich

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Ropivacain Hydrochlorid
(. H₂O - entsprechend 10 mg Ropivacain Hydrochlorid)

ATC-Klassifikation(en):

N01BB09 Nervensystem / Anästhetika / Lokalanästhetika / Amide /
Ropivacain

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Mostad Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-30931

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

1-21661
Movicol - Pulver
Norgine BV
NL-1101 CA Amsterdam ZO

Hersteller:

Chanelle Medical
IE - Loughrea, Co. GalwayStada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad VilbelEurogenerics NV/SA
BE - 1020 BrusselsClonmel Healthcare Ltd.
IE - Clonmel, Co. TipperaryStada Production Ireland
IE - Clonmel, Co. TipperarySanico N.V.
BE - 2300 Turnhout

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver in Beutel (13,72 g)

Macrogol
(3350)
Kaliumchlorid
Natriumchlorid
Natriumhydrogencarbonat

ATC-Klassifikation(en):

A06AD65 Alimentäres System und Stoffwechsel / Laxanzien / Laxanzien /
Osmotisch wirkende Laxanzien / Macrogol, Kombinationen

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Beutel (Laminat aus folgenden 4 Schichten (von innen nach außen):Polyethylen niedriger Dichte, Aluminium, Polyethylen niedriger Dichte und Papier) 036 Monate
2	20 Beutel (Laminat aus folgenden 4 Schichten (von innen nach außen):Polyethylen niedriger Dichte, Aluminium, Polyethylen niedriger Dichte und Papier) 036 Monate
3	30 Beutel (Laminat aus folgenden 4 Schichten (von innen nach außen):Polyethylen niedriger Dichte, Aluminium, Polyethylen niedriger Dichte und Papier) 036 Monate
4	40 Beutel (Laminat aus folgenden 4 Schichten (von innen nach außen):Polyethylen niedriger Dichte, Aluminium, Polyethylen niedriger Dichte und Papier) 036 Monate
5	50 Beutel (Laminat aus folgenden 4 Schichten (von innen nach außen):Polyethylen niedriger Dichte, Aluminium, Polyethylen niedriger Dichte und Papier) 036 Monate
6	60 Beutel (Laminat aus folgenden 4 Schichten (von innen nach außen):Polyethylen niedriger Dichte, Aluminium, Polyethylen niedriger Dichte und Papier) 036 Monate
7	80 Beutel (Laminat aus folgenden 4 Schichten (von innen nach außen):Polyethylen niedriger Dichte, Aluminium, Polyethylen niedriger Dichte und Papier) 036 Monate
8	90 Beutel (Laminat aus folgenden 4 Schichten (von innen nach außen):Polyethylen niedriger Dichte, Aluminium, Polyethylen niedriger Dichte und Papier) 036 Monate
9	100 Beutel (Laminat aus folgenden 4 Schichten (von innen nach außen):Polyethylen niedriger Dichte, Aluminium, Polyethylen niedriger Dichte und Papier) 036 Monate
10	120 Beutel (Laminat aus folgenden 4 Schichten (von innen nach außen):Polyethylen niedriger Dichte, Aluminium, Polyethylen niedriger Dichte und Papier) 036 Monate
11	140 Beutel (Laminat aus folgenden 4 Schichten (von innen nach außen):Polyethylen niedriger Dichte, Aluminium, Polyethylen niedriger Dichte und Papier) 036 Monate
12	160 Beutel (Laminat aus folgenden 4 Schichten (von innen nach außen):Polyethylen niedriger Dichte, Aluminium, Polyethylen niedriger Dichte und Papier) 036 Monate
13	180 Beutel (Laminat aus folgenden 4 Schichten (von innen nach außen):Polyethylen niedriger Dichte, Aluminium, Polyethylen niedriger Dichte und Papier) 036 Monate
14	200 Beutel (Laminat aus folgenden 4 Schichten (von innen nach außen):Polyethylen niedriger Dichte, Aluminium, Polyethylen niedriger Dichte und Papier) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Homöopathische Arzneispezialitäten - human**Injeel - Chol - Ampullen**

Z.Nr.: 3-00489

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Hersteller:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Wirkstoff(e):

+-----

1,1 g :

Herba et Radix Belladonnae (Auszug)
(D10)
Herba et Radix Belladonnae (Auszug)
(D30)
Herba et Radix Belladonnae (Auszug)
(D200)
Herba et Radix Belladonnae (Auszug)
(D1000)
Calcium carbonicum Hahnemanni
(D10)
Calcium carbonicum Hahnemanni
(D30)
Calcium carbonicum Hahnemanni
(D200)
Radix Chelidonii (Auszug)
(D10)
Radix Chelidonii (Auszug)
(D30)
Radix Chelidonii (Auszug)
(D200)
Cortex Chinae (Auszug)
(D10)
Cortex Chinae (Auszug)
(D30)
Cortex Chinae (Auszug)
(D200)
Lycopodium (Auszug)
(D10)
Lycopodium (Auszug)
(D30)
Lycopodium (Auszug)
(D200)
Lycopodium (Auszug)
(D1000)
Fructus Silybi mariani (Auszug)

(D10)
 Fructus Silybi mariani (Auszug)
 (D30)
 Fructus Silybi mariani (Auszug)
 (D200)
 Herba et Radix Taraxaci (Auszug)
 (D10)
 Herba et Radix Taraxaci (Auszug)
 (D30)
 Herba et Radix Taraxaci (Auszug)
 (D200)
 Radix Veratri (Auszug)
 (D10)
 Radix Veratri (Auszug)
 (D30)
 Radix Veratri (Auszug)
 (D200)

Hauptindikation(en)(WHO):

TJ000 Mittel mit Wirkung auf den Magen-Darm-Trakt

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Ampullen je 1,1 ml Weißglas	060 Monate
2	50 Ampullen je 1,1 ml Weißglas	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Metro-Adnex-Injeel - Ampullen

Z.Nr.: 3-00490

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Hersteller:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Wirkstoff(e):

+-----

1,1g :

Apis mellifica (Auszug)
(D 10)
Apis mellifica (Auszug)
(D 30)
Apis mellifica (Auszug)
(D 200)
Radix Cimicifugae (Auszug)
(D 10)
Radix Cimicifugae (Auszug)
(D 30)
Radix Cimicifugae (Auszug)
(D 200)
Quecksilber(II)-chlorid
(D 10)
Quecksilber(II)-chlorid
(D 30)
Quecksilber(II)-chlorid
(D 200)
Schlangentoxin von Lachesis mutus
(D 10)
Schlangentoxin von Lachesis mutus
(D 30)
Schlangentoxin von Lachesis mutus
(D 200)
Schlangentoxin von Lachesis mutus
(D 1000)
Herba Lillii tigrini (Auszug)
(D 10)
Herba Lillii tigrini (Auszug)
(D 30)
Herba Lillii tigrini (Auszug)
(D 200)
Lycopodium (Auszug)
(D 10)
Lycopodium (Auszug)
(D 30)
Lycopodium (Auszug)

(D 200)
 Lycopodium (Auszug)
 (D 1000)
 Herba Pulsatillae cum radice (Auszug)
 (pratensis; D 10)
 Herba Pulsatillae cum radice (Auszug)
 (pratensis; D 30)
 Herba Pulsatillae cum radice (Auszug)
 (pratensis; D 200)
 Herba Pulsatillae cum radice (Auszug)
 (pratensis; D 1000)
 Vespa (Auszug)
 (crabro; D 10)
 Vespa (Auszug)
 (crabro; D 30)
 Vespa (Auszug)
 (crabro; D 200)

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	10 Ampullen je 1,1 ml Weißglas	060 Monate
2	50 Ampullen je 1,1 ml Weißglas	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe
 Rp, apothekenpflichtig

Übertragungen

Insidon - Dragees

Z.Nr.: 12034

Zulassungsinhaber:

Laboratoires Juvise Pharmaceuticals SAS
FR - 69100 Villeurbanne/Lyon

Zulassungsinhaber bisher:

Novartis Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Navoban 5 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-20294

Zulassungsinhaber:

Alkopharma Sarl
LU - 1140 Luxembourg

Zulassungsinhaber bisher:

Novartis Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Navoban 5 mg - Ampullen

Z.Nr.: 1-20296

Zulassungsinhaber:

Alkopharma Sarl
LU - 1140 Luxembourg

Zulassungsinhaber bisher:

Novartis Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Lanolept 25 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-23670

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH

AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH

AT - 8502 Lannach

Lanolept 50 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-23671

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH

AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH

AT - 8502 Lannach

Lanolept 100 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-23672

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH

AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH

AT - 8502 Lannach

Nadixa 1 % Creme

Z.Nr.: 1-24350

Zulassungsinhaber:

Ferrer Internacional SA
ES - 08028 Barcelona

Zulassungsinhaber bisher:

Ferrer International S.A.
ES - 08028 Barcelona

Ivor 2500 IE Anti-Xa/0,2 ml Injektionslösung in Fertigspritzen

Z.Nr.: 1-24671

Zulassungsinhaber:

Frosst Iberica SA
ES - 28805 Alcala de Henares/Madrid

Zulassungsinhaber bisher:

ROVI Imaging S.L.
ES - 28037 Madrid

Ivor 3500 IE Anti-Xa/0,2 ml Injektionslösung in Fertigspritzen

Z.Nr.: 1-24672

Zulassungsinhaber:

Frosst Iberica SA
ES - 28805 Alcala de Henares/Madrid

Zulassungsinhaber bisher:

ROVI Imaging S.L.
ES - 28037 Madrid

Meloxicam G.L. 7,5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-25599

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH

AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH

AT - 8502 Lannach

Meloxicam G.L. 15 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-25600

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH

AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH

AT - 8502 Lannach

Faxiprol 75 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27287

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Liconsa S.A.

ES - 08028 Barcelona

Zulassungsinhaber bisher:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH

AT - 1140 Wien

Faxiprol 150 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27289

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Liconsa S.A.

ES - 08028 Barcelona

Zulassungsinhaber bisher:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH

AT - 1140 Wien

Nebilan 5 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-28256

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH

AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH

AT - 8502 Lannach

Gemcitabin Accord 200 mg Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28439

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd

GB - HA1 4HF Middlesex

Zulassungsinhaber bisher:

Medico Uno Pharma Kft.

HU - 2051 Biatorbagy

Gemcitabin Accord 1 g Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28440

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Zulassungsinhaber bisher:

Medico Uno Pharma Kft.
HU - 2051 Biatorbagy

Clopidogrel EGIS 75 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28514

Zulassungsinhaber:

Splendris Pharmaceuticals GmbH
DE - 60596 Frankfurt am Main

Zulassungsinhaber bisher:

Egis Pharmaceuticals PLC
HU - 1106 Budapest

Fentanyl Helm 25 Mikrogramm/h transdermales Pflaster

Z.Nr.: 1-28830

Zulassungsinhaber:

Helm AG
DE - 20097 Hamburg

Zulassungsinhaber bisher:

Helm Pharmaceuticals GmbH
DE - 20097 Hamburg

Fentanyl Helm 50 Mikrogramm/h transdermales Pflaster

Z.Nr.: 1-28831

Zulassungsinhaber:

Helm AG
DE - 20097 Hamburg

Zulassungsinhaber bisher:

Helm Pharmaceuticals GmbH
DE - 20097 Hamburg

Fentanyl Helm 75 Mikrogramm/h transdermales Pflaster

Z.Nr.: 1-28832

Zulassungsinhaber:

Helm AG
DE - 20097 Hamburg

Zulassungsinhaber bisher:

Helm Pharmaceuticals GmbH
DE - 20097 Hamburg

Fentanyl Helm 100 Mikrogramm/h transdermales Pflaster

Z.Nr.: 1-28833

Zulassungsinhaber:

Helm AG
DE - 20097 Hamburg

Zulassungsinhaber bisher:

Helm Pharmaceuticals GmbH
DE - 20097 Hamburg

Tolterodin Actavis 1 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30462

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf

IS - 220 Hafnarfjörður

Zulassungsinhaber bisher:

Pergamus Pharma Ltd

GB - NW10 7JH London

Tolterodin Actavis 2 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30463

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf

IS - 220 Hafnarfjörður

Zulassungsinhaber bisher:

Pergamus Pharma Ltd

GB - NW10 7JH London

Spelamin 8 mg Retardkapseln

Z.Nr.: 1-30486

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH

AT - 1020 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Krka d.d.

SI - 8501 Novo mesto

Spelamin 16 mg Retardkapseln

Z.Nr.: 1-30487

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 1020 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Krka d.d.
SI - 8501 Novo mesto

Spelamin 24 mg Retardkapseln

Z.Nr.: 1-30488

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 1020 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Krka d.d.
SI - 8501 Novo mesto

Iprabronch 250 Mikrogramm/ml Lösung für einen Vernebler

Z.Nr.: 1-30702

Zulassungsinhaber:

InfectoPharm Arzneimittel und Consilium GmbH
DE - 64646 Heppenheim

Zulassungsinhaber bisher:

Institut Dr. Zöller
DE - 69469 Weinheim

[18F] Fludeoxyglucose "IBA" 185 MBq/ml Injektionslösung

Z.Nr.: 4-00030

Zulassungsinhaber:

IBA Pharma SA

BE - 1348 Ottignies-Louvain-la-Neuve

Zulassungsinhaber bisher:

IBA (Ion Beam Applications) S.A.

BE - 1348 Louvain-La-Neuve

Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG

Änderungen der Bezeichnung

Diclofenac G.L. 50 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-18509

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Bezeichnung bisher:

Diclomelan 50 mg - Filmtabletten

HAES-steril "Fresenius" (HES 200/0,5) 6% - Infusionslösung

Z.Nr.: 1-22029

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Bezeichnung bisher:

Haes-steril "Fresenius" (Haes 200/0,5) 6% - Infusionslösung

Regaine 5 % - Lösung

Z.Nr.: 1-22451

Zulassungsinhaber:

Johnson & Johnson GmbH
AT - 1020 Wien

Bezeichnung bisher:

Rogaine 5% - Lösung

Indoxyl 10 mg/g + 50 mg/g Gel

Z.Nr.: 1-25795

Zulassungsinhaber:
GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:
Indoxyl - Gel

**Piperacillin/Tazobactam Ibigen 2 g/0,25 g Pulver zur
Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-27551

Zulassungsinhaber:
Ibigen Srl
IT - 04011 Aprilia (LT)

Bezeichnung bisher:
Piperacillin/Tazobactam Ibigen 2 g/0,25 g Pulver zur
Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung

**Piperacillin/Tazobactam Ibigen 4 g/0,5 g Pulver zur
Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-27552

Zulassungsinhaber:
Ibigen Srl
IT - 04011 Aprilia (LT)

Bezeichnung bisher:
Piperacillin/Tazobactam Ibigen 4 g/0,5 g Pulver zur
Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung

Gemcitabin Accord 200 mg Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28439

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Bezeichnung bisher:

Gemcitabin Medico Uno 200 mg Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Gemcitabin Accord 1 g Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28440

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Bezeichnung bisher:

Gemcitabin Medico Uno 1 g Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Piperacillin/Tazobactam Actavis 2 g/0,25 g Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28775

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:

Piperacillin/Tazobactam Actavis 2 g/0,25 g Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Piperacillin/Tazobactam Actavis 4 g/0,5 g Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28776

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:

Piperacillin/Tazobactam Actavis 4 g/0,5 g Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Remifentanyl Chiesi 1 mg Pulver zur Herstellung eines Konzentrats für eine Injektions- oder Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29415

Zulassungsinhaber:

Chiesi Pharmaceuticals GmbH
AT - 1010 Wien

Bezeichnung bisher:

Remifentanyl Torrex 1 mg Pulver zur Herstellung eines Konzentrats für eine Injektions- oder Infusionslösung

Remifentanyl Chiesi 2 mg Pulver zur Herstellung eines Konzentrats für eine Injektions- oder Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29416

Zulassungsinhaber:

Chiesi Pharmaceuticals GmbH
AT - 1010 Wien

Bezeichnung bisher:

Remifentanyl Torrex 2 mg Pulver zur Herstellung eines Konzentrats für eine Injektions- oder Infusionslösung

Remifentanyl Chiesi 5 mg Pulver zur Herstellung eines Konzentrats für eine Injektions- oder Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29417

Zulassungsinhaber:

Chiesi Pharmaceuticals GmbH
AT - 1010 Wien

Bezeichnung bisher:

Remifentanyl Torrex 5 mg Pulver zur Herstellung eines Konzentrats für eine Injektions- oder Infusionslösung

Paracetamol Hospira 10 mg/ml Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29562

Zulassungsinhaber:

Hospira Deutschland GmbH
DE - 81669 München

Bezeichnung bisher:

Paracetamol Combino 10 mg/ml Infusionslösung

Sertralin easypharm 50 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29812

Zulassungsinhaber:

Easypharm GmbH & Co KG
AT - 2372 Gießhübl

Bezeichnung bisher:

Sertralin Regiomedica 50 mg Filmtabletten

Tangolita 75 Mikrogramm Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29819

Zulassungsinhaber:

Gedeon Richter Plc.

HU - 1103 Budapest

Bezeichnung bisher:

Cinфонia 75 Mikrogramm Filmtabletten

Atorvastatin ratiopharm 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29878

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH

AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:

Atorvan 10 mg Filmtabletten

Atorvastatin ratiopharm 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29879

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH

AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:

Atorvan 20 mg Filmtabletten

Atorvastatin ratiopharm 40 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29880

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH

AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:

Atorvan 40 mg Filmtabletten

Atorvastatin ratiopharm 80 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29881

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH

AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:

Atorvan 80 mg Filmtabletten

Leflunomid Stada 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30332

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH

AT - 1190 Wien

Bezeichnung bisher:

Lefluvil 10 mg Filmtabletten

Leflunomid Stada 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30333

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH

AT - 1190 Wien

Bezeichnung bisher:

Leflupil 20 mg Filmtabletten

Leflunomid Stada 100 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30334

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH

AT - 1190 Wien

Bezeichnung bisher:

Leflupil 100 mg Filmtabletten

Tolterodin Actavis 1 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30462

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf

IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:

Tolterodin Pergamus 1 mg Filmtabletten

Tolterodin Actavis 2 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30463

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:

Tolterodin Pergamus 2 mg Filmtabletten

**Kybernin P 500 I.E./1000 I.E. Pulver und Lösungsmittel zur
Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung**

Z.Nr.: 2-00052

Zulassungsinhaber:

CSL Behring GmbH
AT - 1120 Wien

Bezeichnung bisher:

Kybernin P

Änderungen der Packungsgrößen**Baneocin pro instillatione**

Z.Nr.: 9450

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	10 ml mit Lösungsmittelampulle	024
002	30 ml mit Lösungsmittelampulle	024 gelöscht
003	100 ml ohne Lösungsmittelampulle	024

Gutron 1 % - Tropfen

Z.Nr.: 15448

Zulassungsinhaber:

Nycomed Austria GmbH
AT - 4020 Linz

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	10 ml	036
002	20 ml	036
003	25 ml	036 gelöscht
004	30 ml	036 neu

Kalium-L-malat "Fresenius" 1 molar - Infusionszusatz - Ampullen

Z.Nr.: 1-18495

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	10 x 20 ml Glasampulle	060 gelöscht
002	20 x 20ml Polypropylenampulle	036

Sumatriptan "Stada" 100 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-26658

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH

AT - 1190 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	1 Stück	048	
002	2 Stück	048	
003	3 Stück	048	
004	4 Stück	048	
005	6 Stück	048	
006	12 Stück		048
007	18 Stück		048
008	8 Stück	048	
009	16 Stück		048 neu
010	20 Stück		048 neu
011	24 Stück		048 neu

Bicalutamid Actavis 50 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26980

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
008	50 Stück (Blister)	060	
001	5 Stück (Blister)	060	
003	10 Stück (Blister)	060	
004	14 Stück (Blister)	060	
005	20 Stück (Blister)	060	
006	28 Stück (Blister)	060	
007	30 Stück (Blister)	060	
009	84 Stück (Blister)	060	
010	90 Stück (Blister)	060	
012	100 Stück (Blister)	060	
013	140 Stück (Blister)	060	
015	280 Stück (Blister)	060	
002	7 Stück (Blister)	060	
011	98 Stück (Blister)	060	
014	200 Stück (Blister)	060	
016	40 Stück (Blister)	060	neu
017	56 Stück (Blister)	060	neu
018	80 Stück (Blister)	060	neu

Androbloc 50 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27018

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
003	10 Stück (Blister)	060	
004	14 Stück (Blister)	060	
006	28 Stück (Blister)	060	
007	30 Stück (Blister)	060	
008	50 Stück (Blister)	060	
009	84 Stück (Blister)	060	
010	90 Stück (Blister)	060	
011	98 Stück (Blister)	060	
014	200 Stück (Blister)	060	
001	5 Stück (Blister)	060	
002	7 Stück (Blister)	060	
005	20 Stück (Blister)	060	
012	100 Stück (Blister)	060	
013	140 Stück (Blister)	060	
015	280 Stück (Blister)	060	
016	40 Stück (Blister)	060	neu
017	56 Stück (Blister)	060	neu
018	80 Stück (Blister)	060	neu

Lactulose Resolution 667 mg/ml Lösung zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-28938

Zulassungsinhaber:

Resolution Chemical Ltd
GB - SG1 4QT Stevenage/Hertfordshire

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	200 ml (HDPE-Flasche ohne Messbecher)	036	
002	300 ml (HDPE-Flasche ohne Messbecher)	036	
003	500 ml (HDPE-Flasche ohne Messbecher)	036	
004	1000 ml (HDPE-Flasche ohne Messbecher)	036	
005	5000 ml Klinikpackung (HDPE-Flasche)	036	
006	200 ml (HDPE-Flasche mit Messbecher)	036	neu
007	300 ml (HDPE-Flasche mit Messbecher)	036	neu
008	500 ml (HDPE-Flasche mit Messbecher)	036	neu
009	1000 ml (HDPE-Flasche mit Messbecher)	036	neu

Esomeprazol Krka 20 mg magensaftresistente Hartkapseln

Z.Nr.: 1-29044

Zulassungsinhaber:

Krka d.d.

SI - 8501 Novo mesto

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	7 Stück (Blister)	024	
002	14 Stück (Blister)	024	
003	15 Stück (Blister)	024	
004	28 Stück (Blister)	024	
005	30 Stück (Blister)	024	
006	50 Stück (Blister)	024	
007	56 Stück (Blister)	024	
008	60 Stück (Blister)	024	
009	90 Stück (Blister)	024	
010	98 Stück (Blister)	024	
011	100 Stück (Blister)	024	
012	98 (HDPE-Flasche)	024	
013	7 Stück (OPA/Al/PVC/Al Blister)	024	neu
014	14 Stück (OPA/Al/PVC/Al Blister)	024	neu
015	15 Stück (OPA/Al/PVC/Al Blister)	024	neu
016	28 Stück (OPA/Al/PVC/Al Blister)	024	neu
017	30 Stück (OPA/Al/PVC/Al Blister)	024	neu
018	50 Stück (OPA/Al/PVC/Al Blister)	024	neu
019	56 Stück (OPA/Al/PVC/Al Blister)	024	neu
020	60 Stück (OPA/Al/PVC/Al Blister)	024	neu
021	90 Stück (OPA/Al/PVC/Al Blister)	024	neu
022	98 Stück (OPA/Al/PVC/Al Blister)	024	neu
023	100 Stück (OPA/Al/PVC/Al Blister)	024	neu

Esomeprazol Krka 40 mg magensaftresistente Hartkapseln

Z.Nr.: 1-29045

Zulassungsinhaber:

Krka d.d.

SI - 8501 Novo mesto

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	7 Stück (Blister)	024	
002	14 Stück (Blister)	024	
003	15 Stück (Blister)	024	
004	28 Stück (Blister)	024	
005	30 Stück (Blister)	024	
006	50 Stück (Blister)	024	
007	56 Stück (Blister)	024	
008	60 Stück (Blister)	024	
009	90 Stück (Blister)	024	
010	98 Stück (Blister)	024	
011	100 Stück (Blister)	024	
012	98 (HDPE-Flasche)	024	
013	7 Stück (OPA/Al/PVC/Al Blister)	024	neu
014	14 Stück (OPA/Al/PVC/Al Blister)	024	neu
015	15 Stück (OPA/Al/PVC/Al Blister)	024	neu
016	28 Stück (OPA/Al/PVC/Al Blister)	024	neu
017	30 Stück (OPA/Al/PVC/Al Blister)	024	neu
018	50 Stück (OPA/Al/PVC/Al Blister)	024	neu
019	56 Stück (OPA/Al/PVC/Al Blister)	024	neu
020	60 Stück (OPA/Al/PVC/Al Blister)	024	neu
021	90 Stück (OPA/Al/PVC/Al Blister)	024	neu
022	98 Stück (OPA/Al/PVC/Al Blister)	024	neu
023	100 Stück (OPA/Al/PVC/Al Blister)	024	neu

Tangolita 75 Mikrogramm Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29819

Zulassungsinhaber:

Gedeon Richter Plc.

HU - 1103 Budapest

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	1 x 28 Stück (PVC/PVDC-Alu-Blister)	024	
002	3 x 28 Stück (PVC/PVDC-Alu-Blister)	024	
003	6 x 28 Stück (PVC/PVDC-Alu-Blister)	024	neu
004	13 x 28 Stück (PVC/PVDC-Alu-Blister)	024	gelöscht

Midazolam Accord 5 mg/ml Injektions- oder Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29828

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	10 x 1 ml (Ampullen)	048
002	10 x 3 ml (Ampullen)	048
003	1 x 10 ml (Ampullen)	048
004	10 x 10 ml (Ampullen)	048 neu

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

Z.Nr.: 1-30414

Zulassungsinhaber:

Air Liquide Sante (International) SA
FR - 75007 Paris

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	2 l (Flasche)	036
002	5 l (Flasche)	036
003	20 l (Flasche)	036
004	11 l (Flasche)	036 neu
005	15 l (Flasche)	036 neu

Candesartan Actavis 4 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30577

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	7 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)	036
002	14 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)	036
003	28 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)	036
004	30 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)	036
005	56 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)	036
006	70 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)	036
007	90 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)	036
008	98 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)	036
009	100 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)	036 neu

Candesartan Actavis 8 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30578

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	7 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)	036
002	14 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)	036
003	28 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)	036
004	30 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)	036
005	56 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)	036
006	70 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)	036
007	90 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)	036
008	98 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)	036
009	100 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)	036 neu

Candesartan Actavis 16 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30579

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	7 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)	036
002	14 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)	036
003	28 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)	036
004	30 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)	036
005	56 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)	036
006	70 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)	036
007	90 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)	036
008	98 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)	036
009	100 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)	036 neu

Candesartan Actavis 32 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30580

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	7 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)	036
002	14 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)	036
003	28 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)	036
004	30 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)	036
005	56 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)	036
006	70 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)	036
007	90 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)	036
008	98 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)	036
009	100 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)	036 neu

Änderungen der Abgabe

Fostimon 75 IU/1 ml - Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Z.Nr.: 1-26655

Zulassungsinhaber:

IBSA Farmaceutici Italia Srl
IT - 26900 Lodi

Abgabe:

NR, apothekenpflichtig

Abgabe bisher:

Rp, apothekenpflichtig

Fostimon 150 IU/1 ml - Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Z.Nr.: 1-26656

Zulassungsinhaber:

IBSA Farmaceutici Italia Srl
IT - 26900 Lodi

Abgabe:

NR, apothekenpflichtig

Abgabe bisher:

Rp, apothekenpflichtig

Aufhebungen gemäß §23 des AMG

Vivimed - Tabletten

Z.Nr.: 14869

Zulassungsinhaber:

Bausch & Lomb GmbH
DE - 13581 Berlin

Apis regina comp. - Globuli velati

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

WALA Heilmittel GmbH
DE - 73087 Bad Boll/Eckwälden

Skorodit comp. - Globuli velati

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

WALA Heilmittel GmbH
DE - 73087 Bad Boll/Eckwälden

Hypophysis GI D4 Injektionslösung

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

WALA Heilmittel GmbH
DE - 73087 Bad Boll/Eckwälden

Epiphysis GI D4 Injektionslösung

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

WALA Heilmittel GmbH
DE - 73087 Bad Boll/Eckwälden

Aqua ad injectabilia "Medipharm"

Z.Nr.: 1-20963

Zulassungsinhaber:

Meditrade Medipharm Pharmahandel GmbH
AT - 6330 Kufstein

Glucose 5 % "Medipharm" - Infusionsflasche

Z.Nr.: 1-20976

Zulassungsinhaber:

Meditrade Medipharm Pharmahandel GmbH
AT - 6330 Kufstein

Glucose 10 % "Medipharm" - Infusionsflasche

Z.Nr.: 1-20977

Zulassungsinhaber:

Meditrade Medipharm Pharmahandel GmbH
AT - 6330 Kufstein

Ringer-Lösung "Medipharm" - Infusionsflasche

Z.Nr.: 1-20979

Zulassungsinhaber:

Meditrade Medipharm Pharmahandel GmbH

AT - 6330 Kufstein

Ringer-Lactat nach Hartmann "Medipharm" - Infusionsflasche

Z.Nr.: 1-20980

Zulassungsinhaber:

Meditrade Medipharm Pharmahandel GmbH

AT - 6330 Kufstein

**Natrium chloratum physiologicum "Medipharm" -
Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-20983

Zulassungsinhaber:

Meditrade Medipharm Pharmahandel GmbH

AT - 6330 Kufstein

Fotil - Augentropfen

Z.Nr.: 1-23056

Zulassungsinhaber:

Croma Pharma GmbH

AT - 2100 Leobendorf

Fotil forte - Augentropfen

Z.Nr.: 1-23057

Zulassungsinhaber:

Croma Pharma GmbH
AT - 2100 Leobendorf

Trevis - Kapseln

Z.Nr.: 1-23547

Zulassungsinhaber:

Medicopharm GmbH
AT - 1010 Wien

Supradyn Vital 50 plus - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-24139

Zulassungsinhaber:

Bayer Austria GmbH
AT - 1160 Wien

Meloxicam G.L. 7,5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-25685

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Meloxicam G.L. 15 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-25687

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH

AT - 8502 Lannach

Glucose 10% "Meditrade" - Infusionslösung

Z.Nr.: 1-26813

Zulassungsinhaber:

Meditrade Medicare Medizinprodukte GmbH & Co KG

AT - 6330 Kufstein

**Natriumchlorid Proamp 0,1 g/ml - Konzentrat zur
Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-26886

Zulassungsinhaber:

Laboratoire Aguettant

FR - 69007 Lyon

Rolipexa 0,25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28802

Zulassungsinhaber:

Medico Uno Pharma Kft.

HU - 2051 Biatorbagy

Rolipexa 0,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28803

Zulassungsinhaber:
Medico Uno Pharma Kft.
HU - 2051 Biatorbagy

Rolipexa 1 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28804

Zulassungsinhaber:
Medico Uno Pharma Kft.
HU - 2051 Biatorbagy

Rolipexa 2 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28805

Zulassungsinhaber:
Medico Uno Pharma Kft.
HU - 2051 Biatorbagy

Rolipexa 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28806

Zulassungsinhaber:
Medico Uno Pharma Kft.
HU - 2051 Biatorbagy

Nebacop 5 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-28881

Zulassungsinhaber:
Medico Uno Pharma Kft.
HU - 2051 Biatorbagy

Drosetil 0,02 mg/3 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28944

Zulassungsinhaber:
Laboratorios Leon Farma SA
ES - 24008 Navatejera / Villaquilambre / Leon

Drosetil 0,03 mg/3 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28945

Zulassungsinhaber:
Laboratorios Leon Farma SA
ES - 24008 Navatejera / Villaquilambre / Leon

Vastigmex 1,5 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-28993

Zulassungsinhaber:
ROI Kereskedelmi és Szolgáltató Bt.
HU - 1121 Budapest

Vastigmex 3 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-28994

Zulassungsinhaber:

ROI Kereskedelmi és Szolgáltató Bt.

HU - 1121 Budapest

Vastigmex 4,5 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-28995

Zulassungsinhaber:

ROI Kereskedelmi és Szolgáltató Bt.

HU - 1121 Budapest

Vastigmex 6 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-28996

Zulassungsinhaber:

ROI Kereskedelmi és Szolgáltató Bt.

HU - 1121 Budapest

Ciprofloxacin "Astro" 100 mg - Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29011

Zulassungsinhaber:

Astro - Pharma Vertrieb und Handel von pharmazeutischen
Produkten GmbH

AT - 1200 Wien

Ciprofloxacin "Astro" 200 mg - Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29012

Zulassungsinhaber:

Astro - Pharma Vertrieb und Handel von pharmazeutischen
Produkten GmbH
AT - 1200 Wien

Ciprofloxacin "Astro" 400 mg - Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29013

Zulassungsinhaber:

Astro - Pharma Vertrieb und Handel von pharmazeutischen
Produkten GmbH
AT - 1200 Wien

Hydrochlorothiazid TAD 12,5 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29046

Zulassungsinhaber:

TAD Pharma GmbH
DE - 27472 Cuxhaven

Hydrochlorothiazid TAD 25 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29047

Zulassungsinhaber:

TAD Pharma GmbH
DE - 27472 Cuxhaven

Hydrochlorothiazid TAD 50 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29048

Zulassungsinhaber:

TAD Pharma GmbH
DE - 27472 Cuxhaven

Resirentin 25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29357

Zulassungsinhaber:

ROI Kereskedelmi és Szolgáltató Bt.
HU - 1121 Budapest

Resirentin 100 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29358

Zulassungsinhaber:

ROI Kereskedelmi és Szolgáltató Bt.
HU - 1121 Budapest

Resirentin 150 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29359

Zulassungsinhaber:

ROI Kereskedelmi és Szolgáltató Bt.
HU - 1121 Budapest

Resirentin 200 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29360

Zulassungsinhaber:

ROI Kereskedelmi és Szolgáltató Bt.

HU - 1121 Budapest

Resirentin 300 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29361

Zulassungsinhaber:

ROI Kereskedelmi és Szolgáltató Bt.

HU - 1121 Budapest

Gemcitabin Teva 200 mg Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29595

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.

NL - 3542 DR Utrecht

Gemcitabin Teva 1 g Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29596

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.

NL - 3542 DR Utrecht

Gemcitabin Teva 2 g Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29597

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Curicap

Z.Nr.: 4-00024

Zulassungsinhaber:

MDS Nordion S.A.
BE - 6220 Fleurus

Bronchial- und Hustentee

Z.Nr.: 5-00059

Zulassungsinhaber:

Andreas Apotheke Langenwang Mag. Kurt Majeron KG
AT - 8665 Langenwang

Apotheker Bauer's Essigsäure-Tonerde-Gel

Z.Nr.: 5-01105

Zulassungsinhaber:

Jauntal - Apotheke Dr. Klaus Bauer e.U.
AT - 9141 Eberndorf

Apotheker Bauer's Heilsalbe

Z.Nr.: 5-01107

Zulassungsinhaber:

Jauntal - Apotheke Dr. Klaus Bauer e.U.

AT - 9141 Eberndorf

Grippetea

Z.Nr.: 5-01130

Zulassungsinhaber:

Andreas Apotheke Langenwang Mag. Kurt Majeron KG

AT - 8665 Langenwang

Leber-Galletea

Z.Nr.: 5-01156

Zulassungsinhaber:

Andreas Apotheke Langenwang Mag. Kurt Majeron KG

AT - 8665 Langenwang

Nieren- und Blasentee

Z.Nr.: 5-01187

Zulassungsinhaber:

Andreas Apotheke Langenwang Mag. Kurt Majeron KG

AT - 8665 Langenwang

Herz-Kreislauftee

Z.Nr.: 5-01208

Zulassungsinhaber:

Andreas Apotheke Langenwang Mag. Kurt Majeron KG
AT - 8665 Langenwang

Magen-Darmtee

Z.Nr.: 5-01245

Zulassungsinhaber:

Andreas Apotheke Langenwang Mag. Kurt Majeron KG
AT - 8665 Langenwang

Stoffwechseltee

Z.Nr.: 5-01275

Zulassungsinhaber:

Andreas Apotheke Langenwang Mag. Kurt Majeron KG
AT - 8665 Langenwang

Nerven - Schlaftee

Z.Nr.: 5-01307

Zulassungsinhaber:

Andreas Apotheke Langenwang Mag. Kurt Majeron KG
AT - 8665 Langenwang

Babytee

Z.Nr.: 5-01410

Zulassungsinhaber:

Andreas Apotheke Langenwang Mag. Kurt Majeron KG
AT - 8665 Langenwang

Dr. Pinter's Hustensaft

Z.Nr.: 5-01559

Zulassungsinhaber:

Berg - Apotheke
AT - 8680 Mürzzuschlag

Babytee

Z.Nr.: 5-01586

Zulassungsinhaber:

Koflersche Stadt- Apotheke
AT - 6850 Dornbirn

Grippetea

Z.Nr.: 5-01591

Zulassungsinhaber:

Koflersche Stadt- Apotheke
AT - 6850 Dornbirn

Herz-Kreislauftee

Z.Nr.: 5-01595

Zulassungsinhaber:
Koflersche Stadt- Apotheke
AT - 6850 Dornbirn

Magen-Darmtee

Z.Nr.: 5-01599

Zulassungsinhaber:
Koflersche Stadt- Apotheke
AT - 6850 Dornbirn

Nerven - Schlaftee

Z.Nr.: 5-01601

Zulassungsinhaber:
Koflersche Stadt- Apotheke
AT - 6850 Dornbirn

Stoffwechseltee

Z.Nr.: 5-01604

Zulassungsinhaber:
Koflersche Stadt- Apotheke
AT - 6850 Dornbirn

Pruristop-Gel

Z.Nr.: 5-01866

Zulassungsinhaber:

Stadt - Apotheke
AT - 8280 Fürstenfeld

Sport- und Rheumabalsam

Z.Nr.: 5-01867

Zulassungsinhaber:

Stadt - Apotheke
AT - 8280 Fürstenfeld

Dr. Linsmayers Hypersan Johanneskrautkapseln

Z.Nr.: 5-02286

Zulassungsinhaber:

Apotheke Zum heiligen Leopold
AT - 2620 Neunkirchen

Ruhende Zulassungen

Neueintragung ruhender Zulassungen

Goserelin Novosis 3,6 mg Implantat

Z.Nr.: 1-28275

Zulassungsinhaber:

Acino AG

DE - 83714 Miesbach

Novogos 3,6 mg Implantat

Z.Nr.: 1-28276

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH

AT - 1190 Wien

Novimp 3,6 mg Implantat

Z.Nr.: 1-28277

Zulassungsinhaber:

Acino AG

DE - 83714 Miesbach

Schwedenbitter

Z.Nr.: 5-02422

Zulassungsinhaber:

Stadtapotheke Mag. Georg Stawa eU

AT - 6300 Wörgl

Veröffentlichung (11/2011) über Registrierungen von Homöopathika

Aufhebungen von Registrierungen

Bronchial- und Hustentee

Reg.Nr.: 5-00059

Firma:

Andreas Apotheke Langenwang Mag. Kurt Majeron KG
AT - 8665 Langenwang

Apotheker Bauer's Essigsäure-Tonerde-Gel

Reg.Nr.: 5-01105

Firma:

Jauntal - Apotheke Dr. Klaus Bauer e.U.
AT - 9141 Eberndorf

Apotheker Bauer's Heilsalbe

Reg.Nr.: 5-01107

Firma:

Jauntal - Apotheke Dr. Klaus Bauer e.U.
AT - 9141 Eberndorf

Grippetee

Reg.Nr.: 5-01130

Firma:

Andreas Apotheke Langenwang Mag. Kurt Majeron KG
AT - 8665 Langenwang

Leber-Galletee

Reg.Nr.: 5-01156

Firma:

Andreas Apotheke Langenwang Mag. Kurt Majeron KG
AT - 8665 Langenwang

Nieren- und Blasentee

Reg.Nr.: 5-01187

Firma:

Andreas Apotheke Langenwang Mag. Kurt Majeron KG
AT - 8665 Langenwang

Herz-Kreislauftee

Reg.Nr.: 5-01208

Firma:

Andreas Apotheke Langenwang Mag. Kurt Majeron KG
AT - 8665 Langenwang

Magen-Darmtee

Reg.Nr.: 5-01245

Firma:

Andreas Apotheke Langenwang Mag. Kurt Majeron KG
AT - 8665 Langenwang

Stoffwechseltee

Reg.Nr.: 5-01275

Firma:

Andreas Apotheke Langenwang Mag. Kurt Majeron KG
AT - 8665 Langenwang

Nerven - Schlaftee

Reg.Nr.: 5-01307

Firma:

Andreas Apotheke Langenwang Mag. Kurt Majeron KG
AT - 8665 Langenwang

Babytee

Reg.Nr.: 5-01410

Firma:

Andreas Apotheke Langenwang Mag. Kurt Majeron KG
AT - 8665 Langenwang

Dr. Pinter's Hustensaft

Reg.Nr.: 5-01559

Firma:

Berg - Apotheke
AT - 8680 Mürzzuschlag

Babytee

Reg.Nr.: 5-01586

Firma:

Koflersche Stadt- Apotheke
AT - 6850 Dornbirn

Grippetea

Reg.Nr.: 5-01591

Firma:

Koflersche Stadt- Apotheke
AT - 6850 Dornbirn

Herz-Kreislauftee

Reg.Nr.: 5-01595

Firma:

Koflersche Stadt- Apotheke
AT - 6850 Dornbirn

Magen-Darmtee

Reg.Nr.: 5-01599

Firma:

Koflersche Stadt- Apotheke
AT - 6850 Dornbirn

Nerven - Schlaftee

Reg.Nr.: 5-01601

Firma:

Koflersche Stadt- Apotheke
AT - 6850 Dornbirn

Stoffwechseltee

Reg.Nr.: 5-01604

Firma:

Koflersche Stadt- Apotheke
AT - 6850 Dornbirn

Pruristop-Gel

Reg.Nr.: 5-01866

Firma:

Stadt - Apotheke
AT - 8280 Fürstenfeld

Sport- und Rheumabalsam

Reg.Nr.: 5-01867

Firma:

Stadt - Apotheke
AT - 8280 Fürstenfeld

Dr. Linsmayers Hypersan Johanneskrautkapseln

Reg.Nr.: 5-02286

Firma:

Apotheke Zum heiligen Leopold
AT - 2620 Neunkirchen