

Humanarzneispezialitäten

Inhaltsverzeichnis

Arzneispezialitäten - human	1
Zulassungen gemäß AMG	1
Homöopathische Arzneispezialitäten - human	83
Radioaktive Arzneispezialitäten - human	92
Genehmigung von Parallelimporten	93
Übertragungen	95
Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG	105
Änderungen der Bezeichnung	105
Änderungen der Packungsgrößen	110
Aufhebungen gemäß §23 des AMG	125
Registrierungen	161
Aufhebungen von Registrierungen	163

*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.*

323. Veröffentlichung (01/2012) über Zulassungen von Arzneispezialitäten sowie über Änderungen und Aufhebungen von Zulassungen

Arzneispezialitäten - human

Zulassungen gemäß AMG

Sativex Spray zur Anwendung in der Mundhöhle

Z.Nr.: 1-30703

Zulassungsinhaber:

GW Pharma Ltd
GB - SP4 0JQ Salisbury, Wiltshire

Hersteller:

GW Pharma Ltd
GB - ME9 8AG Sittingbourne / Kent

Wirkstoff(e):

+-----
pro ml:

Cannabis sativa L., folium cum flore, THC Typ (Auszug)
(38-44 mg/ml gereinigtes halbfestes Extrakt aus Blättern und
Blüten weiblicher Individuen von Cannabis sativa
(THC-Chemotyp, primäres Auszugsmittel flüssiges CO₂)
standardisiert auf 27 mg/ml Delta(9)-Tetrahydrocannabinol)
Cannabis sativa L., folium cum flore, CBD Typ (Auszug)
(35-42 mg/ml gereinigtes halbfestes Extrakt aus Blättern und
Blüten weiblicher Individuen von Cannabis sativa
(Cannabidiol-Chemotyp, primäres Auszugsmittel flüssiges CO₂)
standardisiert auf 25 mg/ml Cannabidiol)

ATC-Klassifikation(en):

N02BG Nervensystem / Analgetika / Andere Analgetika und Antipyretika /
Andere Analgetika und Antipyretika
N02BG10 Nervensystem / Analgetika / Andere Analgetika und Antipyretika /
Andere Analgetika und Antipyretika / Nabiximols

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 5,5 ml (Glassprühflasche)	024 Monate
2	2 x 5,5 ml (Glassprühflasche)	024 Monate
3	3 x 5,5 ml (Glassprühflasche)	024 Monate
4	4 x 5,5 ml (Glassprühflasche)	024 Monate
5	5 x 5,5 ml (Glassprühflasche)	024 Monate
6	6 x 5,5 ml (Glassprühflasche)	024 Monate
7	10 x 5,5 ml (Glassprühflasche)	024 Monate
8	12 x 5,5 ml (Glassprühflasche)	024 Monate
9	1 x 10 ml (Glassprühflasche)	024 Monate
10	2 x 10 ml (Glassprühflasche)	024 Monate
11	3 x 10 ml (Glassprühflasche)	024 Monate
12	4 x 10 ml (Glassprühflasche)	024 Monate
13	5 x 10 ml (Glassprühflasche)	024 Monate
14	6 x 10 ml (Glassprühflasche)	024 Monate
15	10 x 10 ml (Glassprühflasche)	024 Monate
16	12 x 10 ml (Glassprühflasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Herbion Efeu 7 mg/ml Sirup

Z.Nr.: 1-30955

Zulassungsinhaber:

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

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Folium Hederae (Auszug)
(Trockenextrakt, DEV 5 - 7,5 : 1, Auszugsmittel Ethanol 30 %
(m/m))

ATC-Klassifikation(en):

R05 Respirationstrakt / Husten- und Erkältungspräparate
R05C Respirationstrakt / Husten- und Erkältungspräparate /
Expektoranzien, exkl. Kombinationen mit Antitussiva

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x 150 ml (Braunglasflasche inkl. 1 Messlöffel) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Anapen 500 Mikrogramm/0,3 ml Injektionslösung in einer Fertigspritze

Z.Nr.: 1-30956

Zulassungsinhaber:

Lincoln Medical Ltd.
GB - SP2 0AH Wilton, Salisbury

Hersteller:

Owen Mumford Ltd.
GB - OX20 1TU Woodstock, Oxfordshire

Wirkstoff(e):

+-----

pro 0,3ml :

Epinephrin

ATC-Klassifikation(en):

C01CA24 Kardiovaskuläres System / Herztherapie / Kardio stimulanzien,
Exkl. Herzglykoside / Adrenerge und dopaminerge Mittel /
Epinephrin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Fertigspritze	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Grippostad C Stickpack Granulat zur Herstellung einer Lösung
zum Einnehmen**

Z.Nr.: 1-30959

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Hersteller:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Wirkstoff(e):

+-----

Granulat:

Paracetamol
Ascorbinsäure
Coffein
Chlorphenamin Hydrogenmaleat

ATC-Klassifikation(en):

R05X Respirationstrakt / Husten- und Erkältungspräparate / Andere
Kombinationspräparate gegen Erkältungskrankheiten

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	12 Beutel à 2,02 g Granulat 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Quetiapin Pfizer 25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30963

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-23460
Seroquel 25 mg Filmtabletten
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

Pfizer Service Company bvba
BE - 1930 ZaventemPfizer PGM
FR - 37530 Poce-sur-CissePfizer Italia srl
IT - 63100 Ascoli Piceno (AP)

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

+++-----

Intragranular:

Quetiapin Fumarat
(entsprechend 25 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	100 Stück (HDPE- Flaschen) 024 Monate
2	250 Stück (HDPE- Flaschen) 024 Monate
3	500 Stück (HDPE- Flaschen) 024 Monate
4	1000 Stück (HDPE- Flaschen) 024 Monate
5	1 Stück (PVC/Al- Blister) 024 Monate
6	10 Stück (PVC/Al- Blister) 024 Monate
7	20 Stück (PVC/Al- Blister) 024 Monate
8	30 Stück (PVC/Al- Blister) 024 Monate
9	50 Stück (PVC/Al- Blister) 024 Monate
10	60 Stück (PVC/Al- Blister) 024 Monate
11	90 Stück (PVC/Al- Blister) 024 Monate
12	100 Stück (PVC/Al- Blister) 024 Monate
13	120 Stück (PVC/Al- Blister) 024 Monate
14	180 Stück (PVC/Al- Blister) 024 Monate
15	240 Stück (PVC/Al- Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Quetiapin Pfizer 100 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30964

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-23461
Seroquel 100 mg Filmtabletten
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

Pfizer Italia srl
IT - 63100 Ascoli Piceno (AP)Pfizer Service Company bvba
BE - 1930 ZaventemPfizer PGM
FR - 37530 Poce-sur-Cisse

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

+++-----

Intragranular:

Quetiapin Fumarat
(entsprechend 100 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	100 Stück (HDPE- Flasche)	024 Monate
2	250 Stück (HDPE- Flasche)	024 Monate
3	500 Stück (HDPE- Flasche)	024 Monate
4	1000 Stück (HDPE- Flasche)	024 Monate
5	1 Stück (PVC/Al- Blister)	024 Monate
6	10 Stück (PVC/Al- Blister)	024 Monate
7	20 Stück (PVC/Al- Blister)	024 Monate
8	30 Stück (PVC/Al- Blister)	024 Monate
9	50 Stück (PVC/Al- Blister)	024 Monate
10	60 Stück (PVC/Al- Blister)	024 Monate
11	90 Stück (PVC/Al- Blister)	024 Monate
12	100 Stück (PVC/Al- Blister)	024 Monate
13	120 Stück (PVC/Al- Blister)	024 Monate
14	180 Stück (PVC/Al- Blister)	024 Monate
15	240 Stück (PVC/Al- Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Quetiapin Pfizer 150 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30965

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-24318
Seroquel 150 mg Filmtabletten
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

Pfizer Italia srl
IT - 63100 Ascoli Piceno (AP)Pfizer Service Company bvba
BE - 1930 ZaventemPfizer PGM
FR - 37530 Poce-sur-Cisse

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

+++-----

Intragranular:

Quetiapin Fumarat
(entsprechend 150 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	100 Stück (HDPE- Flaschen) 024 Monate
2	250 Stück (HDPE- Flaschen) 024 Monate
3	500 Stück (HDPE- Flaschen) 024 Monate
4	1000 Stück (HDPE- Flaschen) 024 Monate
5	1 Stück (PVC/Al- Blister) 024 Monate
6	10 Stück (PVC/Al- Blister) 024 Monate
7	20 Stück (PVC/Al- Blister) 024 Monate
8	30 Stück (PVC/Al- Blister) 024 Monate
9	50 Stück (PVC/Al- Blister) 024 Monate
10	60 Stück (PVC/Al- Blister) 024 Monate
11	90 Stück (PVC/Al- Blister) 024 Monate
12	100 Stück (PVC/Al- Blister) 024 Monate
13	120 Stück (PVC/Al- Blister) 024 Monate
14	180 Stück (PVC/Al- Blister) 024 Monate
15	240 Stück (PVC/Al- Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Quetiapin Pfizer 200 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30966

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-23463
Seroquel 200 mg Filmtabletten
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

Pfizer Italia srl
IT - 63100 Ascoli Piceno (AP)Pfizer Service Company bvba
BE - 1930 ZaventemPfizer PGM
FR - 37530 Poce-sur-Cisse

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

+++-----

Intragranular:

Quetiapin Fumarat
(entsprechend 200 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	100 Stück (HDPE- Flasche)	024 Monate
2	250 Stück (HDPE- Flasche)	024 Monate
3	500 Stück (HDPE- Flasche)	024 Monate
4	1000 Stück (HDPE- Flasche)	024 Monate
5	1 Stück (PVC/Al- Blister)	024 Monate
6	10 Stück (PVC/Al- Blister)	024 Monate
7	20 Stück (PVC/Al- Blister)	024 Monate
8	30 Stück (PVC/Al- Blister)	024 Monate
9	50 Stück (PVC/Al- Blister)	024 Monate
10	60 Stück (PVC/Al- Blister)	024 Monate
11	90 Stück (PVC/Al- Blister)	024 Monate
12	100 Stück (PVC/Al- Blister)	024 Monate
13	120 Stück (PVC/Al- Blister)	024 Monate
14	180 Stück (PVC/Al- Blister)	024 Monate
15	240 Stück (PVC/Al- Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Quetiapin Pfizer 300 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30967

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-24319
Seroquel 300 mg Filmtabletten
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

Pfizer Italia srl
IT - 63100 Ascoli Piceno (AP)Pfizer Service Company bvba
BE - 1930 ZaventemPfizer PGM
FR - 37530 Poce-sur-Cisse

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

+++-----

Intragranular:

Quetiapin Fumarat
(entsprechend 300 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	60 Stück (HDPE- Flasche)	024 Monate
2	100 Stück (HDPE- Flasche)	024 Monate
3	250 Stück (HDPE- Flasche)	024 Monate
4	500 Stück (HDPE- Flasche)	024 Monate
5	1000 Stück (HDPE- Flasche)	024 Monate
6	1 Stück (PVC/Al- Blister)	024 Monate
7	10 Stück (PVC/Al- Blister)	024 Monate
8	20 Stück (PVC/Al- Blister)	024 Monate
9	30 Stück (PVC/Al- Blister)	024 Monate
10	50 Stück (PVC/Al- Blister)	024 Monate
11	60 Stück (PVC/Al- Blister)	024 Monate
12	90 Stück (PVC/Al- Blister)	024 Monate
13	100 Stück (PVC/Al- Blister)	024 Monate
14	120 Stück (PVC/Al- Blister)	024 Monate
15	180 Stück (PVC/Al- Blister)	024 Monate
16	240 Stück (PVC/Al- Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Escitalopram Accord 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30971

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Escitalopram Oxalat

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	14 Stück (Blister)	036 Monate
2	28 Stück (Blister)	036 Monate
3	56 Stück (Blister)	036 Monate
4	98 Stück (Blister)	036 Monate
5	100 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Escitalopram Accord 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30972

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Escitalopram Oxalat

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	14 Stück (Blister)	036 Monate
2	28 Stück (Blister)	036 Monate
3	56 Stück (Blister)	036 Monate
4	98 Stück (Blister)	036 Monate
5	100 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Escitalopram Accord 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30973

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Escitalopram Oxalat

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	14 Stück (Blister)	036 Monate
2	28 Stück (Blister)	036 Monate
3	56 Stück (Blister)	036 Monate
4	98 Stück (Blister)	036 Monate
5	100 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Ibuprofen Boehringer Ingelheim 400 mg Weichkapseln

Z.Nr.: 1-30974

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim International GmbH
DE - 55216 Ingelheim / Rhein

Referenzprodukt:

NUROFEN Zavance Lea 400mg Liquid capsules
Reckitt Benckiser Healthcare B.V. (NL)

Hersteller:

Boehringer Ingelheim Ellas AE
GR - 16777 EllinikoBoehringer Ingelheim Ellas A.E.
GR - 19400 Koropi

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel

++-----

Kapselinhalt :

Ibuprofen

ATC-Klassifikation(en):

M01AE01 Muskel- und Skelettsystem / Antiphlogistika und Antirheumatika /
Nichtsteroidale antiphlogistika und Antirheumatika /
Propionsäure-Derivate / Ibuprofen

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	6 Stück (PVC/PE/PVDC- Blister)	024 Monate
2	12 Stück (PVC/PE/PVDC- Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei mit W10, apothekenpflichtig

Topotecan Accord 4 mg Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-30975

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Referenzprodukt:

EU/1/96/027/001,003
HYCAMTIN 4 mg Pulver zur Herstellung eines
Infusionslösungskonzentrats
SmithKline Beecham Pharmaceuticals plc
GB-TW8 9GS Brentford, Middlesex

Hersteller:

Cemelog BRS Ltd.
HU - 2040 BudaörsAccord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Wirkstoff(e):

+-----

Lyophilisat:

Topotecan Hydrochlorid
(entsprechend 4 mg Topotecan)

ATC-Klassifikation(en):

L01XX17 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Antineoplastische Mittel / Andere antineoplastische Mittel /
Andere antineoplastische Mittel / Topotecan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x 5 ml Durchstechflasche 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Somefar 20 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-30976

Zulassungsinhaber:

Specifar S.A.

GR - 12351 Ag. Varvara, Athen

Referenzprodukt:

1-23716

Nexium 20 mg - magensaftresistente Tabletten

AstraZeneca Österreich GmbH

AT-1037 Wien

Hersteller:

Specifar S.A.

GR - 12351 Ag. Varvara, Athen

Allphamed Pharmed Arzneimittel GmbH

DE - 37081 Göttingen

Acino Pharma AG

CH - 4253 Liesberg

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

++-----

Kern:

Esomeprazol Magnesium

(. 2 H₂O - entsprechend 20 mg Esomeprazol)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	015 Monate
2	14 Stück (Blister)	015 Monate
3	15 Stück (Blister)	015 Monate
4	28 Stück (Blister)	015 Monate
5	30 Stück (Blister)	015 Monate
6	50 Stück (Blister)	015 Monate
7	56 Stück (Blister)	015 Monate
8	60 Stück (Blister)	015 Monate
9	90 Stück (Blister)	015 Monate
10	98 Stück (Blister)	015 Monate
11	100 Stück (Blister)	015 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Somefar 40 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-30977

Zulassungsinhaber:

Specifar S.A.

GR - 12351 Ag. Varvara, Athen

Referenzprodukt:

1-23717

Nexium 40 mg - magensaftresistente Tabletten

AstraZeneca Österreich GmbH

AT-1037 Wien

Hersteller:

Specifar S.A.

GR - 12351 Ag. Varvara, Athen

Acino Pharma AG

CH - 4253 Liesberg

Allphamed Pharbil Arzneimittel GmbH

DE - 37081 Göttingen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

++-----

Kern:

Esomeprazol Magnesium

(. 2 H₂O - entsprechend 40 mg Esomeprazol)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	015 Monate
2	14 Stück (Blister)	015 Monate
3	15 Stück (Blister)	015 Monate
4	28 Stück (Blister)	015 Monate
5	30 Stück (Blister)	015 Monate
6	50 Stück (Blister)	015 Monate
7	56 Stück (Blister)	015 Monate
8	60 Stück (Blister)	015 Monate
9	90 Stück (Blister)	015 Monate
10	98 Stück (Blister)	015 Monate
11	100 Stück (Blister)	015 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Zoprame 20 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-30978

Zulassungsinhaber:

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

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Acino Pharma AG
CH - 4253 Liesberg

Allphamed Pharbil Arzneimittel GmbH
DE - 37081 Göttingen

TEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 4042 Debrecen

Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 2100 Gödöllő

Pharmachemie BV
NL - 2031 GA Haarlem

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

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

++-----

Kern:

Esomeprazol Magnesium
(. 2 H₂O - entsprechend 20 mg Esomeprazol)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (Blister)	015 Monate
2	14 Stück (Blister)	015 Monate
3	15 Stück (Blister)	015 Monate
4	28 Stück (Blister)	015 Monate
5	30 Stück (Blister)	015 Monate
6	50 Stück (Blister)	015 Monate
7	56 Stück (Blister)	015 Monate
8	60 Stück (Blister)	015 Monate
9	90 Stück (Blister)	015 Monate
10	98 Stück (Blister)	015 Monate
11	100 Stück (Blister)	015 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Zoprame 40 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-30979

Zulassungsinhaber:

Specifar S.A.

GR - 12351 Ag. Varvara, Athen

Referenzprodukt:

1-23717

Nexium 40 mg - magensaftresistente Tabletten

AstraZeneca Österreich GmbH

AT-1037 Wien

Hersteller:

Acino Pharma AG

CH - 4253 Liesberg

Allphamed Pharbil Arzneimittel GmbH

DE - 37081 Göttingen

TEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company

HU - 4042 Debrecen

Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company

HU - 2100 Gödöllő

Pharmachemie BV

NL - 2031 GA Haarlem

Specifar S.A.

GR - 12351 Ag. Varvara, Athen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

++-----

Kern:

Esomeprazol Magnesium

(. 2 H₂O - entsprechend 40 mg Esomeprazol)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (Blister)	015 Monate
2	14 Stück (Blister)	015 Monate
3	15 Stück (Blister)	015 Monate
4	28 Stück (Blister)	015 Monate
5	30 Stück (Blister)	015 Monate
6	50 Stück (Blister)	015 Monate
7	56 Stück (Blister)	015 Monate
8	60 Stück (Blister)	015 Monate
9	90 Stück (Blister)	015 Monate
10	98 Stück (Blister)	015 Monate
11	100 Stück (Blister)	015 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Docetaxel Accord 20 mg/0,5 ml Konzentrat und Lösungsmittel
zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-30980

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

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:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Cemelog BRS Ltd.
HU - 2040 Budaörs

Wirkstoff(e):

+-----

Konzentrat und Lösungsmittel:

++-----

Konzentrat:

Docetaxel

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	5 ml Durchstechflasche mit Konzentrat und 5 ml Durchstechflasche mit Lösungsmittel im Blister 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Docetaxel Accord 80 mg/2 ml Konzentrat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-30981

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

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:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Cemelog BRS Ltd.
HU - 2040 Budaörs

Wirkstoff(e):

+-----

Konzentrat und Lösungsmittel:

++-----

Konzentrat:

Docetaxel

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	15 ml Durchstechflasche mit Konzentrat und 15 ml Durchstechflasche mit Lösungsmittel im Blister 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Latanoprost Pfizer 50 Mikrogramm/ml Augentropfen

Z.Nr.: 1-30982

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

Latanoprost Pharmacia & Upjohn 0,005 w/v, eye drops solution
Pharmacia GmbH

Hersteller:

Pfizer Manufacturing Belgium NV
BE - 2870 Puurs

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Latanoprost

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 Stück (Tropfflasche mit durchsichtiger Sicherheitsschutzkappe und weißer Innenschraubkappe) 036 Monate
2	3 Stück (Tropfflasche mit durchsichtiger Sicherheitsschutzkappe und weißer Innenschraubkappe) 036 Monate
3	6 Stück (Tropfflasche mit durchsichtiger Sicherheitsschutzkappe und weißer Innenschraubkappe) 036 Monate
4	1 Stück (Tropfflasche mit weißer Schraubkappe und Sicherheitsring) 024 Monate
5	3 Stück (Tropfflasche mit weißer Schraubkappe und Sicherheitsring) 024 Monate
6	6 Stück (Tropfflasche mit weißer Schraubkappe und Sicherheitsring) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Levebon 100 mg/ml - Lösung zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-30983

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Wirkstoff(e):

+-----
pro ml
Levetiracetam

ATC-Klassifikation(en):

N03AX14 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Levetiracetam

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	150 ml mit einer 15 ml skalierten Dosierpipette und einen Adapter für die Dosierpipette zur Überkopfentnahme 030 Monate
2	300 ml mit einer 15 ml skalierten Dosierpipette und einen Adapter für die Dosierpipette zur Überkopfentnahme 030 Monate
3	150 ml mit einer 15 ml skalierten Dosierpipette 030 Monate
4	300 ml mit einer 15 ml skalierten Dosierpipette 030 Monate
5	150 ml mit einer 5 ml skalierten Dosierpipette und einen Adapter für die Dosierpipette zur Überkopfentnahme 030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Levetiracetam G.L. 100 mg/ml - Lösung zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-30984

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Wirkstoff(e):

+-----
pro ml
Levetiracetam

ATC-Klassifikation(en):

N03AX14 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Levetiracetam

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	150 ml mit einer 15 ml skalierten Dosierpipette und einen Adapter für die Dosierpipette zur Überkopfentnahme 030 Monate
2	300 ml mit einer 15 ml skalierten Dosierpipette und einen Adapter für die Dosierpipette zur Überkopfentnahme 030 Monate
3	150 ml mit einer 15 ml skalierten Dosierpipette 030 Monate
4	300 ml mit einer 15 ml skalierten Dosierpipette 030 Monate
5	150 ml mit einer 5 ml skalierten Dosierpipette und einen Adapter für die Dosierpipette zur Überkopfentnahme 030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Buprenorphin Hexal 0,4 mg - Sublingualtabletten

Z.Nr.: 1-30985

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

1-23092
Subutex 0,4 mg - Sublingualtabletten
RB Pharmaceuticals Ltd
GB-SL1 3UH Slough / Berkshire

Hersteller:

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Salutas Pharma GmbH
DE - 70839 Gerlingen

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Lek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 Lendava

Lek S.A.
PL - 02-672 Warszawa

Sandoz S.R.L.
RO - 540 472 Targu Mures

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Buprenorphin Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N07BC01 Nervensystem / Andere Mittel für das Nervensystem / Mittel zur
Behandlung von Suchterkrankungen / Mittel zur Behandlung der
Opiatabhängigkeit / Buprenorphin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Sublingualtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate
2	10 Sublingualtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate
3	20 Sublingualtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate
4	24 Sublingualtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate
5	28 Sublingualtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate
6	30 Sublingualtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate
7	48 Sublingualtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate
8	49 Sublingualtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate
9	50 Sublingualtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate
10	70 Sublingualtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Buprenorphin Hexal 2 mg - Sublingualtabletten

Z.Nr.: 1-30986

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

1-23091
Subutex 2 mg - Sublingualtabletten
RB Pharmaceuticals Ltd
GB-SL1 3UH Slough / Berkshire

Hersteller:

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Salutas Pharma GmbH
DE - 70839 Gerlingen

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Lek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 Lendava

Lek S.A.
PL - 02-672 Warszawa

Sandoz S.R.L.
RO - 540 472 Targu Mures

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Buprenorphin Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N07BC01 Nervensystem / Andere Mittel für das Nervensystem / Mittel zur
Behandlung von Suchterkrankungen / Mittel zur Behandlung der
Opiatabhängigkeit / Buprenorphin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Sublingualtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate
2	10 Sublingualtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate
3	20 Sublingualtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate
4	24 Sublingualtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate
5	28 Sublingualtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate
6	30 Sublingualtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate
7	48 Sublingualtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate
8	49 Sublingualtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate
9	50 Sublingualtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate
10	70 Sublingualtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Buprenorphin Hexal 8 mg - Sublingualtabletten

Z.Nr.: 1-30987

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

1-23093
Subutex 8 mg - Sublingualtabletten
RB Pharmaceuticals Ltd
GB-SL1 3UH Slough / Berkshire

Hersteller:

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Salutas Pharma GmbH
DE - 70839 Gerlingen

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Lek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 Lendava

Lek S.A.
PL - 02-672 Warszawa

Sandoz S.R.L.
RO - 540 472 Targu Mures

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Buprenorphin Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N07BC01 Nervensystem / Andere Mittel für das Nervensystem / Mittel zur
Behandlung von Suchterkrankungen / Mittel zur Behandlung der
Opiatabhängigkeit / Buprenorphin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Sublingualtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate
2	10 Sublingualtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate
3	20 Sublingualtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate
4	24 Sublingualtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate
5	28 Sublingualtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate
6	30 Sublingualtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate
7	48 Sublingualtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate
8	49 Sublingualtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate
9	50 Sublingualtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate
10	70 Sublingualtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Buprenorphin 1A Pharma 2 mg - Sublingualtabletten

Z.Nr.: 1-30988

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

1-23091
Subutex 2 mg - Sublingualtabletten
RB Pharmaceuticals Ltd
GB-SL1 3UH Slough / Berkshire

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Salutas Pharma GmbH
DE - 70839 Gerlingen

Lek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 Lendava

Lek S.A.
PL - 02-672 Warszawa

Sandoz S.R.L.
RO - 540 472 Targu Mures

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Buprenorphin Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N07BC01 Nervensystem / Andere Mittel für das Nervensystem / Mittel zur
Behandlung von Suchterkrankungen / Mittel zur Behandlung der
Opiatabhängigkeit / Buprenorphin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Sublingualtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate
2	10 Sublingualtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate
3	20 Sublingualtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate
4	24 Sublingualtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate
5	28 Sublingualtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate
6	30 Sublingualtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate
7	48 Sublingualtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate
8	50 Sublingualtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Buprenorphin 1A Pharma 8 mg - Sublingualtabletten

Z.Nr.: 1-30989

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

1-23093
Subutex 8 mg - Sublingualtabletten
RB Pharmaceuticals Ltd
GB-SL1 3UH Slough / Berkshire

Hersteller:

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Salutas Pharma GmbH
DE - 70839 Gerlingen

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Lek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 Lendava

Lek S.A.
PL - 02-672 Warszawa

Sandoz S.R.L.
RO - 540 472 Targu Mures

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Buprenorphin Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N07BC01 Nervensystem / Andere Mittel für das Nervensystem / Mittel zur
Behandlung von Suchterkrankungen / Mittel zur Behandlung der
Opiatabhängigkeit / Buprenorphin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Sublingualtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate
2	10 Sublingualtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate
3	20 Sublingualtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate
4	24 Sublingualtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate
5	28 Sublingualtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate
6	30 Sublingualtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate
7	48 Sublingualtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate
8	50 Sublingualtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Levetiracetam easypharm 250 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30990

Zulassungsinhaber:

Easypharm GmbH & Co KG
AT - 2372 Gießhübl

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Levetiracetam

ATC-Klassifikation(en):

N03AX14 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Levetiracetam

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	20 Stück	036 Monate
2	30 Stück	036 Monate
3	50 Stück	036 Monate
4	60 Stück	036 Monate
5	100 Stück	036 Monate
6	200 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Levetiracetam easypharm 500 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30991

Zulassungsinhaber:

Easypharm GmbH & Co KG
AT - 2372 Gießhübl

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Levetiracetam

ATC-Klassifikation(en):

N03AX14 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Levetiracetam

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Levetiracetam easypharm 750 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30992

Zulassungsinhaber:

Easypharm GmbH & Co KG
AT - 2372 Gießhübl

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

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

ATC-Klassifikation(en):

N03AX14 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Levetiracetam

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Levetiracetam easypharm 1000 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30993

Zulassungsinhaber:

Easypharm GmbH & Co KG
AT - 2372 Gießhübl

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

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

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	100 Stück	036 Monate
7	200 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Bicamed 150 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30994

Zulassungsinhaber:

Dermapharm GmbH
AT - 1090 Wien

Referenzprodukt:

1-23884
Casodex 150 mg - Filmtabletten
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

Mibe GmbH Arzneimittel
DE - 06796 Brehna

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Bicalutamid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 Stück	060 Monate
2	90 Stück	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Laevolac Fruchtaroma 10 g/15 ml Lösung zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-30995

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Referenzprodukt:

1-28716
Duphalac Fruit 667 mg/ml - Lösung zum Einnehmen
Abbott Products GmbH
AT-1230 Wien

Hersteller:

Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 4020 Linz

Wirkstoff(e):

+-----

pro 15ml :

Lactulose-Sirup
(entspricht 10g Lactulose)

ATC-Klassifikation(en):

A06AD11 Alimentäres System und Stoffwechsel / Laxanzien / Laxanzien /
Osmotisch wirkende Laxanzien / Lactulose

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Beutel	024 Monate
2	20 Beutel	024 Monate
3	30 Beutel	024 Monate
4	50 Beutel	024 Monate
5	100 Beutel	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Laevolac Pflaumenaroma 10 g/15 ml Lösung zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-30996

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Referenzprodukt:

1-28716
Duphalac Fruit 667 mg/ml - Lösung zum Einnehmen
Abbott Products GmbH
AT-1230 Wien

Hersteller:

Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 4020 Linz

Wirkstoff(e):

+-----

pro 15ml :

Lactulose-Sirup
(entspricht 10g Lactulose)

ATC-Klassifikation(en):

A06AD11 Alimentäres System und Stoffwechsel / Laxanzien / Laxanzien /
Osmotisch wirkende Laxanzien / Lactulose

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Beutel	024 Monate
2	20 Beutel	024 Monate
3	30 Beutel	024 Monate
4	50 Beutel	024 Monate
5	100 Beutel	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Laevolac Fruchtaroma 667 mg/ml Lösung zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-30997

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Referenzprodukt:

1-28716
Duphalac Fruit 667 mg/ml - Lösung zum Einnehmen
Abbott Products GmbH
AT-1230 Wien

Hersteller:

Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 4020 Linz

Wirkstoff(e):

+-----
pro 100 ml:
Lactulose-Sirup
(entspricht 67g Lactulose)

ATC-Klassifikation(en):

A06AD11 Alimentäres System und Stoffwechsel / Laxanzien / Laxanzien /
Osmotisch wirkende Laxanzien / Lactulose

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	100 ml	024 Monate
2	120 ml	024 Monate
3	200 ml	024 Monate
4	300 ml	024 Monate
5	500 ml	024 Monate
6	1000 ml	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Laevolac Pflaumenaroma 667 mg/ml Lösung zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-30998

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Referenzprodukt:

1-28716
Duphalac Fruit 667 mg/ml - Lösung zum Einnehmen
Abbott Products GmbH
AT-1230 Wien

Hersteller:

Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 4020 Linz

Wirkstoff(e):

+-----
pro 100 ml:
Lactulose-Sirup
(entspricht 67g Lactulose)

ATC-Klassifikation(en):

A06AD11 Alimentäres System und Stoffwechsel / Laxanzien / Laxanzien /
Osmotisch wirkende Laxanzien / Lactulose

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	100 ml	024 Monate
2	120 ml	024 Monate
3	200 ml	024 Monate
4	300 ml	024 Monate
5	500 ml	024 Monate
6	1000 ml	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Rabeprazol ratiopharm 10 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-31000

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-22777
PARIET 10 mg - Filmtabletten
Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT-1232 Wien

Hersteller:

Teva UK Ltd
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexPharmachemie B.V.
NL - 2003 RN HaarlemTEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 4042 DebrecenTeva Pharma SLU
ES - 50016 ZaragozaMerckle GmbH.
DE - 89143 BlaubeurenTeva Czech Industries s.r.o.
CZ - 747 70 Opava-KomárovTeva Sante
FR - 89100 Sens

Wirkstoff(e):

+-----
magensaftresistente Tablette :
++-----
Kern :
Rabeprazol Natrium

ATC-Klassifikation(en):

A02BC04 Alimentäres System und Stoffwechsel / Mittel bei säure bedingten
Erkrankungen / Mittel bei peptischem Ulkus und
gastroesophagealer Refluxkrankheit / Protonenpumpenhemmer /
Rabeprazol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück Tabletten (PVC/Aluminium/Polyamid/Aluminium) 018 Monate
2	14 Stück Tabletten (PVC/Aluminium/Polyamid/Aluminium) 018 Monate
3	28 Stück Tabletten (PVC/Aluminium/Polyamid/Aluminium) 018 Monate
4	30 Stück Tabletten (PVC/Aluminium/Polyamid/Aluminium) 018 Monate
5	50 Stück Tabletten (PVC/Aluminium/Polyamid/Aluminium) 018 Monate
6	56 Stück Tabletten (PVC/Aluminium/Polyamid/Aluminium) 018 Monate
7	98 Stück Tabletten (PVC/Aluminium/Polyamid/Aluminium) 018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Rabeprazol ratiopharm 20 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-31001

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-22778
PARIET 20 mg - Filmtabletten
Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT-1232 Wien

Hersteller:

Teva Sante
FR - 89100 SensTeva UK Ltd
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexPharmachemie B.V.
NL - 2003 RN HaarlemTEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 4042 DebrecenTeva Czech Industries s.r.o.
CZ - 747 70 Opava-KomárovTeva Pharma SLU
ES - 50016 ZaragozaMerckle GmbH.
DE - 89143 Blaubeuren

Wirkstoff(e):

+-----
magensaftresistente Tablette :
++-----
Kern :
Rabeprazol Natrium

ATC-Klassifikation(en):

A02BC04 Alimentäres System und Stoffwechsel / Mittel bei säure bedingten
Erkrankungen / Mittel bei peptischem Ulkus und
gastroesophagealer Refluxkrankheit / Protonenpumpenhemmer /
Rabeprazol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück Tabletten (PVC/Aluminium/Polyamid/Aluminium) 024 Monate
2	14 Stück Tabletten (PVC/Aluminium/Polyamid/Aluminium) 024 Monate
3	28 Stück Tabletten (PVC/Aluminium/Polyamid/Aluminium) 024 Monate
4	30 Stück Tabletten (PVC/Aluminium/Polyamid/Aluminium) 024 Monate
5	50 Stück Tabletten (PVC/Aluminium/Polyamid/Aluminium) 024 Monate
6	56 Stück Tabletten (PVC/Aluminium/Polyamid/Aluminium) 024 Monate
7	98 Stück Tabletten (PVC/Aluminium/Polyamid/Aluminium) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Calcimed D3 1000 mg/ 880 I.E. Kautabletten

Z.Nr.: 1-31002

Zulassungsinhaber:

Hermes Arzneimittel GmbH
DE - 82049 Großhesseloh

Hersteller:

Hermes Arzneimittel GmbH
DE - 82049 Großhesseloh

Wirkstoff(e):

+-----

Kautablette:

Calciumcarbonat
(entsprechend 1000 mg Calcium)
Colecalciferol
(Bestandteil von Dry Vitamin D3 SD/S - enthält 100000 IE
Vitamin D3 pro g)

ATC-Klassifikation(en):

A12AX01 Alimentäres System und Stoffwechsel / Mineralstoffe / Calcium /
Calcium, Kombinationen mit anderen Mitteln / Calciumcarbonat und
Colecalciferol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück Kautabletten (Polypropylen-Tablettenbehältnisse mit Polyethylen-Stopfen)	024 Monate
2	20 Stück Kautabletten (Polypropylen-Tablettenbehältnisse mit Polyethylen-Stopfen)	024 Monate
3	30 Stück Kautabletten (Polypropylen-Tablettenbehältnisse mit Polyethylen-Stopfen)	024 Monate
4	40 Stück Kautabletten (Polypropylen-Tablettenbehältnisse mit Polyethylen-Stopfen)	024 Monate
6	50 Stück Kautabletten (Polypropylen-Tablettenbehältnisse mit Polyethylen-Stopfen)	024 Monate
7	60 Stück Kautabletten (Polypropylen-Tablettenbehältnisse mit Polyethylen-Stopfen)	024 Monate
8	90 Stück Kautabletten (Polypropylen-Tablettenbehältnisse mit Polyethylen-Stopfen)	024 Monate
9	100 Stück Kautabletten (Bündelpackung 5x20, Polypropylen-Tablettenbehältnisse mit Polyethylen-Stopfen)	024 Monate
10	10 Stück Kautabletten (Folienstreifen aus laminiertes Al/Papier-Folie)	024 Monate
11	20 Stück Kautabletten (Folienstreifen aus laminiertes Al/Papier-Folie)	024 Monate
12	30 Stück Kautabletten (Folienstreifen aus laminiertes Al/Papier-Folie)	024 Monate
13	40 Stück Kautabletten (Folienstreifen aus laminiertes Al/Papier-Folie)	024 Monate
14	48 Stück Kautabletten (Folienstreifen aus laminiertes Al/Papier-Folie)	024 Monate
15	60 Stück Kautabletten (Folienstreifen aus laminiertes Al/Papier-Folie)	024 Monate
16	60 Stück Kautabletten (Bündelpackung 2x30; Folienstreifen aus laminiertes Al/Papier-Folie)	024 Monate
17	90 Stück Kautabletten (Bündelpackung 3x30; Folienstreifen aus laminiertes Al/Papier-Folie)	024 Monate
18	90 Stück Kautabletten (Folienstreifen aus laminiertes Al/Papier-Folie)	024 Monate
19	96 Stück Kautabletten (Folienstreifen aus laminiertes Al/Papier-Folie)	024 Monate
20	100 Stück Kautabletten (Bündelpackung 5x20; Folienstreifen aus laminiertes Al/Papier-Folie)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Spasmolyt 15 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31003

Zulassungsinhaber:

Madaus GmbH
DE - 51067 Köln

Referenzprodukt:

1-23926
Inkontan 15 mg - Filmtabletten
Pharmazeutische Fabrik Montavit GesmbH
AT-6067 Absam

Hersteller:

Madaus GmbH
DE - 51067 Köln

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Trospium Chlorid

ATC-Klassifikation(en):

G04BD09 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Urologika / Andere
Urologika, inkl. Spasmolytika / Urologische Spasmolytika /
Trospium

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück Filmtabletten (Blisterstreifen aus PVC/PVDC und Aluminiumfolie) 030 Monate
2	30 Stück Filmtabletten (Blisterstreifen aus PVC/PVDC und Aluminiumfolie) 030 Monate
3	50 Stück Filmtabletten (Blisterstreifen aus PVC/PVDC und Aluminiumfolie) 030 Monate
4	84 Stück Filmtabletten (Blisterstreifen aus PVC/PVDC und Aluminiumfolie) 030 Monate
5	90 Stück Filmtabletten (Blisterstreifen aus PVC/PVDC und Aluminiumfolie) 030 Monate
6	100 Stück Filmtabletten (Blisterstreifen aus PVC/PVDC und Aluminiumfolie) 030 Monate
7	500 Stück Filmtabletten (Blisterstreifen aus PVC/PVDC und Aluminiumfolie) 030 Monate
8	2000 Stück Filmtabletten (Blisterstreifen aus PVC/PVDC und Aluminiumfolie) 030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Cisatracurium Hospira 2 mg/ml Injektions-/Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31004

Zulassungsinhaber:

Hospira Deutschland GmbH
DE - 81669 München

Referenzprodukt:

1-21326
Nimbex 2 mg/ml - Injektions-/Infusionslösung
GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT-1140 Wien

Hersteller:

Hospira Enterprises BV
NL - 1316 BN AlmereHospira UK Ltd
GB - CV31 3RW WarwickshireHospira S.p.A.
IT - 20060 Liscate (Milan)

Wirkstoff(e):

+-----
pro ml:Cisatracurium Besilat
(entspricht 2mg Cisatracurium ohne ÜD)

ATC-Klassifikation(en):

M03AC11 Muskel- und Skelettsystem / Muskelrelaxanzien /
Muskelrelaxanzien, peripher wirkende Mittel / Andere quartäre
Ammonium-Verbindungen / Cisatracurium

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x 2,5 ml Durchstechflasche 018 Monate
2	5 x 2,5 ml Durchstechflaschen 018 Monate
3	1 x 5 ml Durchstechflasche 018 Monate
4	5 x 5 ml Durchstechflaschen 018 Monate
5	1 x 10 ml Durchstechflasche 018 Monate
6	5 x 10 ml Durchstechflaschen 018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Cisatracurium Hospira 5 mg/ml Injektions-/Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31005

Zulassungsinhaber:

Hospira Deutschland GmbH
DE - 81669 München

Referenzprodukt:

1-21325
Nimbex forte - Injektionslösung (5 mg/ml)
GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT-1140 Wien

Hersteller:

Hospira S.p.A.
IT - 20060 Liscate (Milan)Hospira UK Ltd
GB - CV31 3RW WarwickshireHospira Enterprises BV
NL - 1316 BN Almere

Wirkstoff(e):

+-----
pro ml:Cisatracurium Besilat
(entspricht 5mg Cisatracurium ohne ÜD)

ATC-Klassifikation(en):

M03AC11 Muskel- und Skelettsystem / Muskelrelaxanzien /
Muskelrelaxanzien, peripher wirkende Mittel / Andere quartäre
Ammonium-Verbindungen / Cisatracurium

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x 30 ml Durchstechflasche 018 Monate
2	5 x 30 ml Durchstechflaschen 018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Ropinirol Lambda 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31006

Zulassungsinhaber:

Lambda Therapeutics Ltd
 GB - HA1 4HF North Harrow, Middlesex

Referenzprodukt:

1-21712
 Requip 5 mg - Filmtabletten
 GlaxoSmithKline Pharma GmbH
 AT-1140 Wien

Hersteller:

Accord Healthcare Ltd
 GB - HA1 4HF Middlesex

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Ropinirol Hydrochlorid
 (entsprechend 5,000 mg Ropinirol)

ATC-Klassifikation(en):

N04BC04 Nervensystem / Antiparkinsonmittel / Dopaminerge Mittel /
 Dopamin-Agonisten / Ropinirol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	21 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
2	21 Stück Tabletten (HDPE-Dose mit PPCTC-Verschluss und Silicagel Trockenmittelbeutel)	024 Monate
3	84 Stück Tabletten (HDPE-Dose mit PPCTC-Verschluss und Silicagel Trockenmittelbeutel)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Leftiram 250 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31007

Zulassungsinhaber:

Medico Uno Worldwide (Cyprus) Ltd
CY - 6023 Larnaca

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Pharmathen S.A.
GR - 153 51 Pallini AttikiCemelog-BRS Kft.
HU - 2040 Budaörs

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Levetiracetam

ATC-Klassifikation(en):

N03AX14 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Levetiracetam

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück Filmtabletten (1x10; PVC/PE/PVDC-Aluminium Blisterpackung) 036 Monate
2	20 Stück Filmtabletten (2x10; PVC/PE/PVDC-Aluminium Blisterpackung) 036 Monate
3	30 Stück Filmtabletten (3x10; PVC/PE/PVDC-Aluminium Blisterpackung) 036 Monate
4	50 Stück Filmtabletten (5x10; PVC/PE/PVDC-Aluminium Blisterpackung) 036 Monate
5	60 Stück Filmtabletten (6x10; PVC/PE/PVDC-Aluminium Blisterpackung) 036 Monate
6	80 Stück Filmtabletten (8x10; PVC/PE/PVDC-Aluminium Blisterpackung) 036 Monate
7	100 Stück Filmtabletten (10x10; PVC/PE/PVDC-Aluminium Blisterpackung) 036 Monate
8	120 Stück Filmtabletten (12x10; PVC/PE/PVDC-Aluminium Blisterpackung) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Leftiram 500 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31008

Zulassungsinhaber:

Medico Uno Worldwide (Cyprus) Ltd
CY - 6023 Larnaca

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Pharmathen S.A.
GR - 153 51 Pallini AttikiCemelog-BRS Kft.
HU - 2040 Budaörs

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Levetiracetam

ATC-Klassifikation(en):

N03AX14 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Levetiracetam

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück Filmtabletten (1x10; PVC/PE/PVDC-Aluminium Blisterpackung) 036 Monate
2	20 Stück Filmtabletten (2x10; PVC/PE/PVDC-Aluminium Blisterpackung) 036 Monate
3	30 Stück Filmtabletten (3x10; PVC/PE/PVDC-Aluminium Blisterpackung) 036 Monate
4	50 Stück Filmtabletten (5x10; PVC/PE/PVDC-Aluminium Blisterpackung) 036 Monate
5	60 Stück Filmtabletten (6x10; PVC/PE/PVDC-Aluminium Blisterpackung) 036 Monate
6	80 Stück Filmtabletten (8x10; PVC/PE/PVDC-Aluminium Blisterpackung) 036 Monate
7	100 Stück Filmtabletten (10x10; PVC/PE/PVDC-Aluminium Blisterpackung) 036 Monate
8	120 Stück Filmtabletten (12x10; PVC/PE/PVDC-Aluminium Blisterpackung) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Leftiram 1000 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31009

Zulassungsinhaber:

Medico Uno Worldwide (Cyprus) Ltd
CY - 6023 Larnaca

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Pharmathen S.A.
GR - 153 51 Pallini AttikiCemelog-BRS Kft.
HU - 2040 Budaörs

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Levetiracetam

ATC-Klassifikation(en):

N03AX14 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Levetiracetam

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück Filmtabletten (1x10; PVC/PE/PVDC-Aluminium Blisterpackung) 036 Monate
2	20 Stück Filmtabletten (2x10; PVC/PE/PVDC-Aluminium Blisterpackung) 036 Monate
3	30 Stück Filmtabletten (3x10; PVC/PE/PVDC-Aluminium Blisterpackung) 036 Monate
4	50 Stück Filmtabletten (5x10; PVC/PE/PVDC-Aluminium Blisterpackung) 036 Monate
5	60 Stück Filmtabletten (6x10; PVC/PE/PVDC-Aluminium Blisterpackung) 036 Monate
6	80 Stück Filmtabletten (8x10; PVC/PE/PVDC-Aluminium Blisterpackung) 036 Monate
7	100 Stück Filmtabletten (10x10; PVC/PE/PVDC-Aluminium Blisterpackung) 036 Monate
8	120 Stück Filmtabletten (12x10; PVC/PE/PVDC-Aluminium Blisterpackung) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Cefixim Orchid 400 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31010

Zulassungsinhaber:

Orchid Europe Ltd
GB - W4 5YA London/Chiswick

Referenzprodukt:

1-22089
Aerocef 400 mg - Filmtabletten
Astellas Pharma GmbH
AT-1140 Wien

Hersteller:

Orchid Europe Ltd
GB - W4 5YA London/Chiswick

Wirkstoff(e):

+-----
 Filmtablette
 ++-----
 Kern :
 Cefixim
 (.3H₂O)

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	3 Filmtabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	024 Monate
2	5 Filmtabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	024 Monate
3	7 Filmtabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	024 Monate
4	10 Filmtabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	024 Monate
5	100 Filmtabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	024 Monate
6	3 Filmtabletten (PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
7	5 Filmtabletten (PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
8	7 Filmtabletten (PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
9	10 Filmtabletten (PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
10	100 Filmtabletten (PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Laxido Orange Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-31019

Zulassungsinhaber:

Galen Ltd
GB - BT63 5UA Craigavon, Armagh, Northern Ireland

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Almac Group
GB - BT63 5QD Craigavon

Co-Pharma Ltd
GB - WD18 9SS Watford

Wirkstoff(e):

+-----

pro Beutel :

Macrogol
(3350)
Natriumchlorid
Natriumhydrogencarbonat
Kaliumchlorid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	2 Stück Beutel (Papier, Polyethylen niedriger Dichte und Aluminium) 024 Monate
2	8 Stück Beutel (Papier, Polyethylen niedriger Dichte und Aluminium) 024 Monate
3	10 Stück Beutel (Papier, Polyethylen niedriger Dichte und Aluminium) 024 Monate
4	20 Stück Beutel (Papier, Polyethylen niedriger Dichte und Aluminium) 024 Monate
5	30 Stück Beutel (Papier, Polyethylen niedriger Dichte und Aluminium) 024 Monate
6	50 Stück Beutel (Papier, Polyethylen niedriger Dichte und Aluminium) 024 Monate
7	100 Stück Beutel (Papier, Polyethylen niedriger Dichte und Aluminium) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe Rpfrei, apothekenpflichtig

Olanzapin Pfizer 2,5 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-31020

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Pfizer Service Company bvba
BE - 1930 ZaventemPfizer PGM
FR - 37530 Poce-sur-CissePfizer Italia srl
IT - 63100 Ascoli Piceno (AP)

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (PVC/Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
2	28 Stück (PVC/Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
3	35 Stück (PVC/Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
4	56 Stück (PVC/Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
5	70 Stück (PVC/Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
6	98 Stück (PVC/Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
7	30 Stück (HDPE- Flasche mit Silikagel- Trockenmittel)	018 Monate
8	1000 Stück (HDPE- Flasche mit Silikagel- Trockenmittel)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Olanzapin Pfizer 5 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-31021

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Pfizer Service Company bvba
BE - 1930 ZaventemPfizer PGM
FR - 37530 Poce-sur-CissePfizer Italia srl
IT - 63100 Ascoli Piceno (AP)

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (PVC/Polyamid/PVC/Al- Blister)	024 Monate
2	28 Stück (PVC/Polyamid/PVC/Al- Blister)	024 Monate
3	35 Stück (PVC/Polyamid/PVC/Al- Blister)	024 Monate
4	56 Stück (PVC/Polyamid/PVC/Al- Blister)	024 Monate
5	70 Stück (PVC/Polyamid/PVC/Al- Blister)	024 Monate
6	98 Stück (PVC/Polyamid/PVC/Al- Blister)	024 Monate
7	30 Stück (HDPE- Flasche mit Silikagel- Trockenmittel)	018 Monate
8	1000 Stück (HDPE- Flasche mit Silikagel- Trockenmittel)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Olanzapin Pfizer 7,5 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-31022

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Pfizer Service Company bvba
BE - 1930 ZaventemPfizer PGM
FR - 37530 Poce-sur-CissePfizer Italia srl
IT - 63100 Ascoli Piceno (AP)

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (PVC/Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
2	28 Stück (PVC/Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
3	35 Stück (PVC/Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
4	56 Stück (PVC/Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
5	70 Stück (PVC/Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
6	98 Stück (PVC/Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
7	30 Stück (HDPE- Flasche mit Silikagel- Trockenmittel)	018 Monate
8	1000 Stück (HDPE- Flasche mit Silikagel- Trockenmittel)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Olanzapin Pfizer 10 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-31023

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Pfizer Service Company bvba
BE - 1930 ZaventemPfizer PGM
FR - 37530 Poce-sur-CissePfizer Italia srl
IT - 63100 Ascoli Piceno (AP)

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	14 Stück (PVC/Polyamid/Al/PVC/Al- Blister) 024 Monate
2	28 Stück (PVC/Polyamid/Al/PVC/Al- Blister) 024 Monate
3	35 Stück (PVC/Polyamid/Al/PVC/Al- Blister) 024 Monate
4	56 Stück (PVC/Polyamid/Al/PVC/Al- Blister) 024 Monate
5	70 Stück (PVC/Polyamid/Al/PVC/Al- Blister) 024 Monate
6	98 Stück (PVC/Polyamid/Al/PVC/Al- Blister) 024 Monate
7	30 Stück (HDPE- Flasche mit Silikagel- Trockenmittel) 018 Monate
8	1000 Stück (HDPE- Flasche mit Silikagel- Trockenmittel) 018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Olanzapin Pfizer 15 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-31024

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Pfizer Service Company bvba
BE - 1930 ZaventemPfizer PGM
FR - 37530 Poce-sur-CissePfizer Italia srl
IT - 63100 Ascoli Piceno (AP)

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	14 Stück (PVC/Polyamid/Al/PVC/Al- Blister) 024 Monate
2	28 Stück (PVC/Polyamid/Al/PVC/Al- Blister) 024 Monate
3	35 Stück (PVC/Polyamid/Al/PVC/Al- Blister) 024 Monate
4	56 Stück (PVC/Polyamid/Al/PVC/Al- Blister) 024 Monate
5	70 Stück (PVC/Polyamid/Al/PVC/Al- Blister) 024 Monate
6	98 Stück (PVC/Polyamid/Al/PVC/Al- Blister) 024 Monate
7	30 Stück (HDPE- Flasche mit Silikagel- Trockenmittel) 018 Monate
8	1000 Stück (HDPE- Flasche mit Silikagel- Trockenmittel) 018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Olanzapin Pfizer 20 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-31025

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Pfizer Service Company bvba
BE - 1930 ZaventemPfizer PGM
FR - 37530 Poce-sur-CissePfizer Italia srl
IT - 63100 Ascoli Piceno (AP)

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	14 Stück (PVC/Polyamid/Al/PVC/Al- Blister) 024 Monate
2	28 Stück (PVC/Polyamid/Al/PVC/Al- Blister) 024 Monate
3	35 Stück (PVC/Polyamid/Al/PVC/Al- Blister) 024 Monate
4	56 Stück (PVC/Polyamid/Al/PVC/Al- Blister) 024 Monate
5	70 Stück (PVC/Polyamid/Al/PVC/Al- Blister) 024 Monate
6	98 Stück (PVC/Polyamid/Al/PVC/Al- Blister) 024 Monate
7	30 Stück (HDPE- Flasche mit Silikagel- Trockenmittel) 018 Monate
8	1000 Stück (HDPE- Flasche mit Silikagel- Trockenmittel) 018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Valsartan Pfizer 40 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31029

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Pfizer Service Company bvba
BE - 1930 ZaventemPfizer PGM
FR - 37530 Poce-sur-CissePfizer Italia srl
IT - 63100 Ascoli Piceno (AP)

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	14 Filmtabletten (durchsichtige PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
2	28 Filmtabletten (durchsichtige PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
3	30 Filmtabletten (durchsichtige PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
4	90 Filmtabletten (durchsichtige PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
5	98 Filmtabletten (durchsichtige PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
6	30 Filmtabletten (HDPE-Behältnis mit PP-Verschluss)	024 Monate
7	1000 Filmtabletten (HDPE-Behältnis mit PP-Verschluss)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsartan Pfizer 80 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31030

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Pfizer Service Company bvba
BE - 1930 ZaventemPfizer PGM
FR - 37530 Poce-sur-CissePfizer Italia srl
IT - 63100 Ascoli Piceno (AP)

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	14 Filmtabletten (durchsichtige PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
2	28 Filmtabletten (durchsichtige PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
3	30 Filmtabletten (durchsichtige PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
4	56 Filmtabletten (durchsichtige PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
5	90 Filmtabletten (durchsichtige PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
6	98 Filmtabletten (durchsichtige PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
7	90 Filmtabletten (HDPE-Behältnis mit PP-Verschluss)	024 Monate
8	1000 Filmtabletten (HDPE-Behältnis mit PP-Verschluss)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsartan Pfizer 160 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31031

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Pfizer Service Company bvba
BE - 1930 ZaventemPfizer PGM
FR - 37530 Poce-sur-CissePfizer Italia srl
IT - 63100 Ascoli Piceno (AP)

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	14 Filmtabletten (durchsichtige PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
2	28 Filmtabletten (durchsichtige PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
3	30 Filmtabletten (durchsichtige PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
4	56 Filmtabletten (durchsichtige PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
5	90 Filmtabletten (durchsichtige PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
6	98 Filmtabletten (durchsichtige PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
7	90 Filmtabletten (HDPE-Behältnis mit PP-Verschluss)	024 Monate
8	1000 Filmtabletten (HDPE-Behältnis mit PP-Verschluss)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsartan Pfizer 320 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31032

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-26881
Diovan 320 mg Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller:

Pfizer Service Company bvba
BE - 1930 ZaventemPfizer PGM
FR - 37530 Poce-sur-CissePfizer Italia srl
IT - 63100 Ascoli Piceno (AP)

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	28 Filmtabletten (durchsichtige PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
2	30 Filmtabletten (durchsichtige PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
3	56 Filmtabletten (durchsichtige PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
4	98 Filmtabletten (durchsichtige PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
5	90 Filmtabletten (HDPE-Behältnis mit PP-Verschluss)	024 Monate
6	500 Filmtabletten (HDPE-Behältnis mit PP-Verschluss)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Dobutamin Pfizer 12,5 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31033

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-18681
Dobutrex 250 mg - Konzentrat zur Infusionsbereitung
Eli Lilly GmbH
AT-1030 Wien

Hersteller:

Pfizer Service Company bvba
BE - 1930 Zaventem

Pfizer PGM
FR - 37530 Poce-sur-Cisse

Wirkstoff(e):

+-----
pro ml:

Dobutamin Hydrochlorid
(entspricht 12,5mg Dobutamin)

ATC-Klassifikation(en):

C01CA07 Kardiovaskuläres System / Herztherapie / Kardio stimulanzien,
Exkl. Herzglykoside / Adrenerge und dopaminerge Mittel /
Dobutamin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	5 x 20 ml (Klarglasampulle) 024 Monate
2	1 x 20 ml (Klarglasampulle) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Lisicana 5 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-31034

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-19014
Acemin 5 mg - Tabletten
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

McDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories
IE - Dublin 13

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Lisinopril
(. 2 H₂O - entsprechend 5 mg Lisinopril)

ATC-Klassifikation(en):

C09AA03 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, rein / ACE-Hemmer, rein /
Lisinopril

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
2	14 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
3	28 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
4	30 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
5	50 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
6	56 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
7	60 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
8	84 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
9	98 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
10	100 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
11	10 Tabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	018 Monate
12	14 Tabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	018 Monate
13	28 Tabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	018 Monate
14	30 Tabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	018 Monate
15	50 Tabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	018 Monate
16	56 Tabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	018 Monate
17	60 Tabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	018 Monate
18	84 Tabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	018 Monate
19	98 Tabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	018 Monate
20	100 Tabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	018 Monate
21	500 Tabletten (HDPE-Flasche) (Klinikpackung)	018 Monate
22	1000 Tabletten (HDPE-Flasche) (Klinikpackung)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Lisicana 10 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-31035

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-19013
Acemin 10 mg - Tabletten
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

McDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories
IE - Dublin 13

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Lisinopril
(. 2 H₂O - entsprechend 10 mg Lisinopril)

ATC-Klassifikation(en):

C09AA03 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, rein / ACE-Hemmer, rein /
Lisinopril

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
2	14 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
3	28 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
4	30 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
5	50 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
6	56 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
7	60 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
8	84 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
9	98 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
10	100 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
11	10 Tabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	018 Monate
12	14 Tabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	018 Monate
13	28 Tabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	018 Monate
14	30 Tabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	018 Monate
15	50 Tabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	018 Monate
16	56 Tabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	018 Monate
17	60 Tabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	018 Monate
18	84 Tabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	018 Monate
19	98 Tabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	018 Monate
20	100 Tabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	018 Monate
21	500 Tabletten (HDPE-Flasche) (Klinikpackung)	018 Monate
22	1000 Tabletten (HDPE-Flasche) (Klinikpackung)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Lisicana 20 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-31036

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-19015
Acemin 20 mg - Tabletten
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

McDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories
IE - Dublin 13

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Lisinopril
(. 2 H₂O - entsprechend 20 mg Lisinopril)

ATC-Klassifikation(en):

C09AA03 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, rein / ACE-Hemmer, rein /
Lisinopril

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
2	14 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
3	28 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
4	30 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
5	50 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
6	56 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
7	60 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
8	84 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
9	98 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
10	100 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
11	10 Tabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	018 Monate
12	14 Tabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	018 Monate
13	28 Tabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	018 Monate
14	30 Tabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	018 Monate
15	50 Tabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	018 Monate
16	56 Tabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	018 Monate
17	60 Tabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	018 Monate
18	84 Tabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	018 Monate
19	98 Tabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	018 Monate
20	100 Tabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	018 Monate
21	500 Tabletten (HDPE-Flasche) (Klinikpackung)	018 Monate
22	1000 Tabletten (HDPE-Flasche) (Klinikpackung)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Homöopathische Arzneispezialitäten - human**Nr. 13 Nerventropfen für Männer "Mag. Doskar"**

Z.Nr.: 3-00494

Zulassungsinhaber:

Mag.Martin Doskar, pharm.Produkte
AT - 1013 Wien

Hersteller:

Mag.Martin Doskar, pharm.Produkte
AT - 1013 Wien

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Ambra

(D3)

Gold

(D12)

Lycopodium (Auszug)

(D6)

Semen Strychni (Auszug)

(D12)

Schwefel

(D12)

Hauptindikation(en)(WHO):

TA200 Hypnotika-Sedativa

TC300 Antidepressiva

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	50 ml Braunglas	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Combudoron Gel

Z.Nr.: 3-00495

Zulassungsinhaber:

Weleda GmbH & CoKG
AT - 1220 Wien

Hersteller:

Weleda AG
DE - 73525 Schwäbisch Gmünd

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Herba et Radix Arnicae (Auszug)
(Urtinktur; nach Vorschrift 2b - Ph.Eur)
Herba Urticae (Auszug)
(urens; Urtinktur; nach Vorschrift 2b - Ph.Eur)

Hauptindikation(en)(WHO):

TT000 Lokalthérapeutika für Haut und Schleimhaut

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	25 g Aluminiumtube	030 Monate
2	70 g Aluminiumtube	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Nr. 15 Herz- und Kreislaufftropfen mild "Mag. Doskar"

Z.Nr.: 3-00496

Zulassungsinhaber:

Mag.Martin Doskar,pharm.Produkte
AT - 1013 Wien

Hersteller:

Mag.Martin Doskar,pharm.Produkte
AT - 1013 Wien

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Herba Selenicerei grandiflori (Auszug)
(D3)
Fructus Crataegi (Auszug)
(D3)
Radix Veratri (Auszug)
(D3)

Hauptindikation(en)(WHO):

TH000 Herz-Kreislauf-Mittel

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	50 ml Braunglasflasche 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Amara Tropfen Weleda

Z.Nr.: 3-00497

Zulassungsinhaber:

Weleda GmbH & CoKG
AT - 1220 Wien

Hersteller:

Weleda AG
DE - 73525 Schwäbisch Gmünd

Wirkstoff(e):

+-----

100 g (=106 ml) :

Herba Absinthii (Auszug)
(Urtinktur)
Herba et Radix Cichorii (Auszug)
(Urtinktur - Herstellung : Vorschrift 3c nach EAB)
Herba Centaurii (Auszug)
(Urtinktur - Herstellung: Vorschrift 2b nach EAB)
Radix Gentianae (Auszug)
(ethanol. Decoctum; Urtinktur)
Radix Imperatoriae (Auszug)
(ostruthium; ethanol. Decoctum; Urtinktur)
Herba Juniperi (Auszug)
(communis; ethanol. Infusum; Urtinktur)
Herba Millefolii (Auszug)
(ethanol. Infusum; Urtinktur)
Folium Salviae (Auszug)
(ethanol. Infusum; Urtinktur)
Herba et Radix Taraxaci (Auszug)
(Urtinktur)

Hauptindikation(en)(WHO):

TJ700 Verdauungsfördernde Mittel (Digestiva)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	50 ml Braunglas	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Nr. 37 Magen- und Verdauungsstörungstropfen "Mag. Doskar"

Z.Nr.: 3-00498

Zulassungsinhaber:

Mag.Martin Doskar,pharm.Produkte
AT - 1013 Wien

Hersteller:

Mag.Martin Doskar,pharm.Produkte
AT - 1013 Wien

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Semen Myristicae (Auszug)
(D3)
Asa foetida (Auszug)
(D3)
Radix Iridis versicoloris (Auszug)
(D3)
Atropinsulfat
(. H2O; D6)
Semen Strychni (Auszug)
(D6)
Diarsentrioxyd
(D6)

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	50 ml Braunglasflasche 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Arnica - Salbe Weleda

Z.Nr.: 3-00499

Zulassungsinhaber:

Weleda GmbH & CoKG
AT - 1220 Wien

Hersteller:

Weleda AG
DE - 73525 Schwäbisch Gmünd

Wirkstoff(e):

+-----
100 g
Herba et Radix Arnicae (Auszug)
(Urtinktur)

Hauptindikation(en)(WHO):

TT900 Lokal angewandte Mittel, andere

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	25g Aluminiumtube	036 Monate
2	70g Aluminiumtube	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Calendula - Essenz Weleda

Z.Nr.: 3-00500

Zulassungsinhaber:

Weleda GmbH & CoKG
AT - 1220 Wien

Hersteller:

Weleda AG
DE - 73525 Schwäbisch Gmünd

Wirkstoff(e):

+-----

100 g (=107 ml) :

Herba Calendulae (Auszug)
(officinalis; Urtinktur; nach Vorschrift 2a - Ph.Eur)

Hauptindikation(en)(WHO):

TT900 Lokal angewandte Mittel, andere
TT200 Lokal entzündungshemmende Mittel

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Calendula Wundsalbe Weleda

Z.Nr.: 3-00501

Zulassungsinhaber:

Weleda GmbH & CoKG
AT - 1220 Wien

Hersteller:

Weleda AG
DE - 73525 Schwäbisch Gmünd

Wirkstoff(e):

+-----
100 gHerba Calendulae (Auszug)
(1 = 2; Urtinktur)

Hauptindikation(en)(WHO):

TT000 Lokalthérapeutika für Haut und Schleimhaut

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	25 g Aluminiumtube	036 Monate
2	70 g Aluminiumtube	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Arnica - Essenz Weleda

Z.Nr.: 3-00502

Zulassungsinhaber:

Weleda GmbH & CoKG
AT - 1220 Wien

Hersteller:

Weleda AG
DE - 73525 Schwäbisch Gmünd

Wirkstoff(e):

+-----
100 gHerba et Radix Arnicae (Auszug)
(Urtinktur)

Hauptindikation(en)(WHO):

TT900 Lokal angewandte Mittel, andere

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	50 ml Braunglasflasche	036 Monate
2	100 ml Braunglasflasche	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Radioaktive Arzneyspezialitäten - human**NanoScan 500 Mikrogramm Kit für ein radioaktives Arzneimittel**

Z.Nr.: 4-00046

Zulassungsinhaber:

Radiopharmacy Laboratory Ltd
HU - 2040 Budaörs

Referenzprodukt:

Nanocoll, 1 vials contains 0.5 mg human albumin colloidal particles lyophilised powder
GE Healthcare GmbH, SE

Hersteller:

Medi-Radiopharma Ltd
HU - 2030 Érd

Wirkstoff(e):

+-----

Durchstechflasche:

Humanalbumin

ATC-Klassifikation(en):

V09DB01 Varia / Radiodiagnostika / Leber- und Retikuloendothelialsystem
/ [99mTc]Technetium, Partikel und Kolloide /
[99mTc]Technetium-Nanokolloid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x 6 Durchstechflaschen 018 Monate
2	1 x 2 Durchstechflaschen (Musterpackung) 018 Monate
3	2 x 6 Durchstechflaschen (Bündelpackung) 018 Monate
4	4 x 6 Durchstechflaschen (Bündelpackung) 018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, Abgabe gem. § 57 Abs.3 AMG

Genehmigung von Parallelimporten

Madopar "Roche" 200 mg/50 mg - Tabletten

Eurim-Pharm Vertriebs-GmbH & Co KG
AT - 5071 Wals-Siezenheim

Z.Nr.: 17235-P3

Zoladex Depot 3,6 mg - Implantat

Haemato Pharm AG
DE - 12529 Schönefeld

Z.Nr.: 1-18860-P6

PULMOZYME 2.500 E./2,5 ml - Lösung für einen Vernebler

Haemato Pharm AG
DE - 12529 Schönefeld

Z.Nr.: 1-20192-P3

Zoladex Depot 10,8 mg - Implantat

Haemato Pharm AG
DE - 12529 Schönefeld

Z.Nr.: 1-21236-P3

Femara 2,5 mg - Filmtabletten

Haemato Pharm AG
DE - 12529 Schönefeld

Z.Nr.: 1-21781-P3

Femara 2,5 mg - Filmtabletten

Haemato Pharm AG
DE - 12529 Schönefeld

Z.Nr.: 1-21781-P4

Femara 2,5 mg - Filmtabletten

Haemato Pharm AG
DE - 12529 Schönefeld

Z.Nr.: 1-21781-P5

**BOTOX 100 Allergan-Einheiten Pulver zur Herstellung einer
Injektionslösung**

Haemato Pharm AG
DE - 12529 Schönefeld

Z.Nr.: 1-23699-P7

Übertragungen**Epilan-D 100 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 6907

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Gerot Pharmazeutika GmbH
AT - 1160 Wien**Kühlprednon - Salbe**

Z.Nr.: 13352

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Gerot Pharmazeutika GmbH
AT - 1160 Wien**Rheumesser 3 ml - Ampullen**

Z.Nr.: 17397

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Gerot Pharmazeutika GmbH
AT - 1160 Wien

Psorcutan - Salbe

Z.Nr.: 1-20045

Zulassungsinhaber:

LEO Pharma GmbH
AT - 1110 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Intendis Austria Handels GmbH
AT - 1160 Wien**Lodronat 520 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-20266

Zulassungsinhaber:

Riemser Arzneimittel AG
DE - 17493 Greifswald - Insel Riems

Zulassungsinhaber bisher:

Roche Austria GmbH
AT - 1211 Wien**Navelbine 10 mg - Infusionskonzentrat**

Z.Nr.: 1-20425

Zulassungsinhaber:

Pierre Fabre Medicament
FR - 92100 Boulogne

Zulassungsinhaber bisher:

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
AT - 1121 Wien

Navelbine 40 mg - Infusionskonzentrat

Z.Nr.: 1-20427

Zulassungsinhaber:

Pierre Fabre Medicament

FR - 92100 Boulogne

Zulassungsinhaber bisher:

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG

AT - 1121 Wien

Navelbine 50 mg - Infusionskonzentrat

Z.Nr.: 1-20428

Zulassungsinhaber:

Pierre Fabre Medicament

FR - 92100 Boulogne

Zulassungsinhaber bisher:

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG

AT - 1121 Wien

Psorcutan - dermatologische Lösung

Z.Nr.: 1-21370

Zulassungsinhaber:

LEO Pharma GmbH

AT - 1110 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Intendis Austria Handels GmbH

AT - 1160 Wien

Psorcutan - Creme

Z.Nr.: 1-21371

Zulassungsinhaber:

LEO Pharma GmbH
AT - 1110 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Intendis Austria Handels GmbH
AT - 1160 Wien**Lanalget retard 100 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-23123

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach**Lanalget retard 150 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-24030

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Lanalget retard 200 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-24031

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Allenopar 20 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-24475

Zulassungsinhaber:

Allen Pharmazeutika GmbH
AT - 1140 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Gerot Pharmazeutika GmbH
AT - 1160 Wien

Navelbine 20 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-24690

Zulassungsinhaber:

Pierre Fabre Medicament
FR - 92100 Boulogne

Zulassungsinhaber bisher:

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
AT - 1121 Wien

Navelbine 30 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-24691

Zulassungsinhaber:
Pierre Fabre Medicament
FR - 92100 Boulogne

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

Navelbine 40 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-24692

Zulassungsinhaber:
Pierre Fabre Medicament
FR - 92100 Boulogne

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

Navelbine 80 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-24693

Zulassungsinhaber:
Pierre Fabre Medicament
FR - 92100 Boulogne

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

Psorcutan Beta - Salbe

Z.Nr.: 1-24806

Zulassungsinhaber:

LEO Pharma GmbH

AT - 1110 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Intendis Austria Handels GmbH

AT - 1160 Wien

Aglandin retard 0,4 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-26216

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH

AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH

AT - 8502 Lannach

Aleptan 1 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26899

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH

AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH

AT - 8502 Lannach

Ubistesin mite 40 mg/ml + 2,5 Mikrogramm/ml Injektionslösung

Z.Nr.: 1-28086

Zulassungsinhaber:
3M Deutschland GmbH
DE - 41453 Neuss

Zulassungsinhaber bisher:
3M Espe AG
DE - 82229 Seefeld

Lorella 20 Mikrogramm/100 Mikrogramm Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29325

Zulassungsinhaber:
Pharbil Waltrop GmbH
DE - 45731 Waltrop

Zulassungsinhaber bisher:
Kwizda Pharma GmbH
AT - 1160 Wien

Galantamin Sandoz 8 mg - Retardkapseln

Z.Nr.: 1-30486

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Zulassungsinhaber bisher:
Krka d.d.
SI - 8501 Novo mesto

Galantamin Sandoz 16 mg - Retardkapseln

Z.Nr.: 1-30487

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Zulassungsinhaber bisher:

Krka d.d.
SI - 8501 Novo mesto

Galantamin Sandoz 24 mg - Retardkapseln

Z.Nr.: 1-30488

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Zulassungsinhaber bisher:

Krka d.d.
SI - 8501 Novo mesto

Mayra 0,03 mg/2 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30588

Zulassungsinhaber:

Madaus GmbH
DE - 51067 Köln

Zulassungsinhaber bisher:

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

Viola 0,03 mg/2 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30589

Zulassungsinhaber:

Velvian Germany GmbH

DE - 85737 Ismaning

Zulassungsinhaber bisher:

"ARAC" At Regulatory Affairs Consulting GmbH

AT - 1070 Wien

Marina 0,03 mg/2 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30590

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH

AT - 1210 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

"ARAC" At Regulatory Affairs Consulting GmbH

AT - 1070 Wien

Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG

Änderungen der Bezeichnung

Tussamag Hustensaft mit Edelkastanienblätterextrakt

Z.Nr.: 3596

Zulassungsinhaber:

Pharmazeutische Fabrik Montavit GesmbH
AT - 6067 Absam

Bezeichnung bisher:

Tussamag - Hustensaft

Epilan-D 100 mg - Tabletten

Z.Nr.: 6907

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Bezeichnung bisher:

Epilan - D - Gerot - Tabletten

Diflucan 2 mg/ml Infusionslösung

Z.Nr.: 1-18900

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Bezeichnung bisher:

Diflucan 100 mg - Infusionsflaschen

Depakine Trockenstechampulle mit Lösungsmittel

Z.Nr.: 1-24529

Zulassungsinhaber:
sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Bezeichnung bisher:
Depakine Trockenstechampullen mit Lösungsmittel

Keptan - Hustenpastillen zuckerfrei

Z.Nr.: 1-25456

Zulassungsinhaber:
Dr. R. Pflieger Chemische Fabrik GmbH
DE - 96045 Bamberg

Bezeichnung bisher:
Keptan - Halspastillen zuckerfrei

Venlafaxin Genericon 225 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27291

Zulassungsinhaber:
Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Bezeichnung bisher:
Faxiprol 225 mg Retardtabletten

Allunadoc Baldrian Hopfen Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27847

Zulassungsinhaber:

guterrat Gesundheitsprodukte KG

AT - 6020 Innsbruck

Bezeichnung bisher:

Alluna Baldrian Hopfen Filmtabletten

Calciduran Vit. D3 500 mg/800 I.E. - Kautabletten

Z.Nr.: 1-29318

Zulassungsinhaber:

Meda Pharma GmbH

AT - 1110 Wien

Bezeichnung bisher:

Maxi-Kalz Vit. D3 500 mg/800 I.E. - Kautabletten

Ropivacain Chiesi 2 mg/ml Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29710

Zulassungsinhaber:

Torrex-Chiesi Pharma GmbH

AT - 1010 Wien

Bezeichnung bisher:

Ropivacain Torrex 2 mg/ml Infusionslösung

Ropivacain Chiesi 2 mg/ml Injektionslösung

Z.Nr.: 1-29711

Zulassungsinhaber:
Torrex-Chiesi Pharma GmbH
AT - 1010 Wien

Bezeichnung bisher:
Ropivacain Torrex 2 mg/ml Injektionslösung

Ropivacain Chiesi 7,5 mg/ml Injektionslösung

Z.Nr.: 1-29712

Zulassungsinhaber:
Torrex-Chiesi Pharma GmbH
AT - 1010 Wien

Bezeichnung bisher:
Ropivacain Torrex 7,5 mg/ml Injektionslösung

Ropivacain Chiesi 10 mg/ml Injektionslösung

Z.Nr.: 1-29713

Zulassungsinhaber:
Torrex-Chiesi Pharma GmbH
AT - 1010 Wien

Bezeichnung bisher:
Ropivacain Torrex 10 mg/ml Injektionslösung

Galantamin Sandoz 8 mg - Retardkapseln

Z.Nr.: 1-30486

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Bezeichnung bisher:

Spelamin 8 mg Retardkapseln

Galantamin Sandoz 16 mg - Retardkapseln

Z.Nr.: 1-30487

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Bezeichnung bisher:

Spelamin 16 mg Retardkapseln

Galantamin Sandoz 24 mg - Retardkapseln

Z.Nr.: 1-30488

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Bezeichnung bisher:

Spelamin 24 mg Retardkapseln

Änderungen der Packungsgrößen**Natriumchlorid "Fresenius" 1 molar - Infusionszusatz - Ampullen**

Z.Nr.: 10925

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	10 Ampullen zu 20 ml	gelöscht
002	20 x 20 ml Polypropylenampulle	036

Lemocin - Lutschtabletten

Z.Nr.: 13263

Zulassungsinhaber:

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

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
002	10 Stück	036
003	20 Stück	036
004	50 Stück	036 neu

Diflucan 100 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-18836

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH

AT - 1210 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status		
001	7 Stück (durchsichtige PVC- Blister)	060		
004	1 Stück (durchsichtige PVC- Blister)	060	neu	
005	2 Stück (durchsichtige PVC- Blister)	060	neu	
006	3 Stück (durchsichtige PVC- Blister)	060	neu	
007	4 Stück (durchsichtige PVC- Blister)	060	neu	
008	6 Stück (durchsichtige PVC- Blister)	060	neu	
009	7 Stück (durchsichtige PVC- Blister)	060	neu	
010	10 Stück (durchsichtige PVC- Blister)	060	neu	
011	12 Stück (durchsichtige PVC- Blister)	060	neu	
012	14 Stück (durchsichtige PVC- Blister)	060	neu	
013	20 Stück (durchsichtige PVC- Blister)	060	neu	
014	28 Stück (durchsichtige PVC- Blister)	060	neu	
015	30 Stück (durchsichtige PVC- Blister)	060	neu	
016	42 Stück (durchsichtige PVC- Blister)	060	neu	
017	50 Stück (durchsichtige PVC- Blister)	060	neu	
018	60 Stück (durchsichtige PVC- Blister)	060	neu	
019	100 Stück (durchsichtige PVC- Blister)	060	neu	
020	500 Stück (durchsichtige PVC- Blister)	060	neu	
021	1 Stück (weiße, undurchsichtige PVC- Blister)	060	neu	
022	2 Stück (weiße, undurchsichtige PVC- Blister)	060	neu	
023	3 Stück (weiße, undurchsichtige PVC- Blister)	060	neu	
024	4 Stück (weiße, undurchsichtige PVC- Blister)	060	neu	
025	6 Stück (weiße, undurchsichtige PVC- Blister)	060	neu	
026	7 Stück (weiße, undurchsichtige PVC- Blister)	060	neu	
027	10 Stück (weiße, undurchsichtige PVC- Blister)	060	neu	
028	12 Stück (weiße, undurchsichtige PVC- Blister)	060	neu	
029	14 Stück (weiße, undurchsichtige PVC- Blister)	060	neu	
030	20 Stück (weiße, undurchsichtige PVC- Blister)	060	neu	
031	28 Stück (weiße, undurchsichtige PVC- Blister)	060	neu	
032	30 Stück (weiße, undurchsichtige PVC- Blister)	060	neu	
033	42 Stück (weiße, undurchsichtige PVC- Blister)	060	neu	
034	50 Stück (weiße, undurchsichtige PVC- Blister)	060	neu	
035	60 Stück (weiße, undurchsichtige PVC- Blister)	060	neu	
036	100 Stück (weiße, undurchsichtige PVC- Blister)	060	neu	
037	500 Stück (weiße, undurchsichtige PVC- Blister)	060	neu	

Diflucan 50 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-18838

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH

AT - 1210 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status		
001	7 Stück (durchsichtige PVC- Blister)	060		
004	1 Stück (durchsichtige PVC-Blister)	060	neu	
005	2 Stück (durchsichtige PVC-Blister)	060	neu	
006	3 Stück (durchsichtige PVC-Blister)	060	neu	
007	4 Stück (durchsichtige PVC-Blister)	060	neu	
008	6 Stück (durchsichtige PVC-Blister)	060	neu	
009	10 Stück (durchsichtige PVC-Blister)	060	neu	
010	12 Stück (durchsichtige PVC-Blister)	060	neu	
011	14 Stück (durchsichtige PVC-Blister)	060	neu	
012	20 Stück (durchsichtige PVC-Blister)	060	neu	
013	28 Stück (durchsichtige PVC-Blister)	060	neu	
014	30 Stück (durchsichtige PVC-Blister)	060	neu	
015	42 Stück (durchsichtige PVC-Blister)	060	neu	
016	50 Stück (durchsichtige PVC-Blister)	060	neu	
017	60 Stück (durchsichtige PVC-Blister)	060	neu	
018	100 Stück (durchsichtige PVC-Blister)	060	neu	
019	500 Stück (durchsichtige PVC-Blister)	060	neu	
020	1 Stück (weiße, undurchsichtige PVC/PVDC-Blister)	060	neu	
021	2 Stück (weiße, undurchsichtige PVC/PVDC-Blister)	060	neu	
022	3 Stück (weiße, undurchsichtige PVC/PVDC-Blister)	060	neu	
023	4 Stück (weiße, undurchsichtige PVC/PVDC-Blister)	060	neu	
024	6 Stück (weiße, undurchsichtige PVC/PVDC-Blister)	060	neu	
025	7 Stück (weiße, undurchsichtige PVC/PVDC-Blister)	060	neu	
026	10 Stück (weiße, undurchsichtige PVC/PVDC-Blister)	060	neu	
027	12 Stück (weiße, undurchsichtige PVC/PVDC-Blister)	060	neu	
028	14 Stück (weiße, undurchsichtige PVC/PVDC-Blister)	060	neu	
029	20 Stück (weiße, undurchsichtige PVC/PVDC-Blister)	060	neu	
030	28 Stück (weiße, undurchsichtige PVC/PVDC-Blister)	060	neu	
031	30 Stück (weiße, undurchsichtige PVC/PVDC-Blister)	060	neu	
032	42 Stück (weiße, undurchsichtige PVC/PVDC-Blister)	060	neu	
033	50 Stück (weiße, undurchsichtige PVC/PVDC-Blister)	060	neu	
034	60 Stück (weiße, undurchsichtige PVC/PVDC-Blister)	060	neu	
035	100 Stück (weiße, undurchsichtige PVC/PVDC-Blister)	060	neu	
036	500 Stück (weiße, undurchsichtige PVC/PVDC-Blister)	060	neu	

Diflucan 2 mg/ml Infusionslösung

Z.Nr.: 1-18900

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH

AT - 1210 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	1 x 50 ml (Durchstechflasche)	060	
004	1 x 30 ml (Durchstechflasche)	060	neu
005	1 x 100 ml (Durchstechflasche)	060	neu
006	1 x 250 ml (Durchstechflasche)	060	neu
007	1 x 100 ml (Weich-PVC-Beutel)	018	neu
008	5 x 100 ml (Weich-PVC-Beutel)	018	neu
009	10 x 100 ml (Weich-PVC-Beutel)	018	neu
010	20 x 100 ml (Weich-PVC-Beutel)	018	neu
011	1 x 200 ml (Weich-PVC-Beutel)	018	neu
012	5 x 200 ml (Weich-PVC-Beutel)	018	neu
013	10 x 200 ml (Weich-PVC-Beutel)	018	neu
014	20 x 200 ml (Weich-PVC-Beutel)	018	neu

Hova - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-19906

Zulassungsinhaber:

Novartis Consumer Health - Gebro GmbH

AT - 6391 Fieberbrunn/Tirol

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
002	30 Stück	024	
005	10 Stück	024	
006	60 Stück	024	neu

Diflucan 150 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-19976

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH

AT - 1210 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status		
002	2 Stück (durchsichtige PVC-Blister)	060		
003	4 Stück (durchsichtige PVC-Blister)	060		
004	1 Stück (durchsichtige PVC-Blister)	060	neu	
005	3 Stück (durchsichtige PVC-Blister)	060	neu	
006	6 Stück (durchsichtige PVC-Blister)	060	neu	
007	7 Stück (durchsichtige PVC-Blister)	060	neu	
008	10 Stück (durchsichtige PVC-Blister)	060	neu	
009	12 Stück (durchsichtige PVC-Blister)	060	neu	
010	14 Stück (durchsichtige PVC-Blister)	060	neu	
011	20 Stück (durchsichtige PVC-Blister)	060	neu	
012	28 Stück (durchsichtige PVC-Blister)	060	neu	
013	30 Stück (durchsichtige PVC-Blister)	060	neu	
014	42 Stück (durchsichtige PVC-Blister)	060	neu	
015	50 Stück (durchsichtige PVC-Blister)	060	neu	
016	60 Stück (durchsichtige PVC-Blister)	060	neu	
017	100 Stück (durchsichtige PVC-Blister)	060	neu	
018	500 Stück (durchsichtige PVC-Blister)	060	neu	
019	1 Stück (weiße, undurchsichtige PVC/PVDC-Blister)	060	neu	
020	2 Stück (weiße, undurchsichtige PVC/PVDC-Blister)	060	neu	
021	3 Stück (weiße, undurchsichtige PVC/PVDC-Blister)	060	neu	
022	4 Stück (weiße, undurchsichtige PVC/PVDC-Blister)	060	neu	
023	6 Stück (weiße, undurchsichtige PVC/PVDC-Blister)	060	neu	
024	7 Stück (weiße, undurchsichtige PVC/PVDC-Blister)	060	neu	
025	10 Stück (weiße, undurchsichtige PVC/PVDC-Blister)	060	neu	
026	12 Stück (weiße, undurchsichtige PVC/PVDC-Blister)	060	neu	
027	14 Stück (weiße, undurchsichtige PVC/PVDC-Blister)	060	neu	
028	20 Stück (weiße, undurchsichtige PVC/PVDC-Blister)	060	neu	
029	28 Stück (weiße, undurchsichtige PVC/PVDC-Blister)	060	neu	
030	30 Stück (weiße, undurchsichtige PVC/PVDC-Blister)	060	neu	
031	42 Stück (weiße, undurchsichtige PVC/PVDC-Blister)	060	neu	
032	50 Stück (weiße, undurchsichtige PVC/PVDC-Blister)	060	neu	
033	60 Stück (weiße, undurchsichtige PVC/PVDC-Blister)	060	neu	
034	100 Stück (weiße, undurchsichtige PVC/PVDC-Blister)	060	neu	
035	500 Stück (weiße, undurchsichtige PVC/PVDC-Blister)	060	neu	

Diflucan 50 mg/5 ml - Trockensaft

Z.Nr.: 1-19988

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH

AT - 1210 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	21,35 g Pulver für 35 ml Saft	024 gelöscht
002	175 ml Flasche	024 neu
003	60 ml Flasche	024 neu

Diflucan 200 mg/5 ml - Trockensaft

Z.Nr.: 1-19991

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH

AT - 1210 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	21,35 g Pulver für 35 ml Saft	024 gelöscht
002	60 ml Flasche	024 neu

Omniscan 0,5 mmol/ml - parenterale Kontrastmittellösung

Z.Nr.: 1-20968

Zulassungsinhaber:

GE Healthcare Handels GmbH

AT - 1120 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	1 x 10 ml Stechampullen	036	
002	1 x 15 ml Stechampullen	036	
003	1 x 20 ml Stechampullen	036	
004	10 x 10 ml Stechampullen	036	
005	10 x 15 ml Stechampullen	036	
006	10 x 20 ml Stechampullen	036	
007	1 x 5 ml Stechampullen	036	
008	10 x 5 ml Stechampullen	036	
009	1 x 10 ml Plastikampullen	036	gelöscht
010	1 x 15 ml Plastikampullen	036	gelöscht
011	1 x 20 ml Plastikampullen	036	gelöscht
012	10 x 10 ml Plastikampullen	036	gelöscht
013	10 x 15 ml Plastikampullen	036	gelöscht
014	10 x 20 ml Plastikampullen	036	gelöscht
015	1 x 100 ml in Stechampullen	036	
016	10 x 100 ml in Stechampullen	036	
017	1 x 100 ml Plastikampulle	036	gelöscht
018	10 x 100 ml Plastikampullen	036	gelöscht
019	1 x 40 ml Plastikampullen	036	gelöscht
020	10 x 40 ml Plastikampullen	036	gelöscht
021	1 x 50 ml Plastikampullen	036	gelöscht
022	10 x 50 ml Plastikampullen	036	gelöscht
023	1 x 10 ml Fertigspritzen	036	
024	10 x 10 ml Fertigspritzen	036	
025	1 x 15 ml Fertigspritzen	036	
026	10 x 15 ml Fertigspritzen	036	
027	1 x 20 ml Fertigspritzen	036	
028	10 x 20 ml Fertigspritzen	036	
030	10 x 100 ml Plastikflaschen	036	
029	10 x 50 ml Plastikflaschen	036	

Sortis 40 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-21926

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH

AT - 1210 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
015	90 Stück (HDPE-Flasche))	036
016	84 Stück (Blister)-Klinikpackung	036
001	30 Stück (Blister)	036
002	4 Stück (Blister)	036
003	7 Stück (Blister)	036
004	10 Stück (Blister)	036
005	14 Stück (Blister)	036
006	20 Stück (Blister)	036
007	28 Stück (Blister)	036
008	50 Stück (Blister)	036
009	56 Stück (Blister)	036
010	84 Stück (Blister)	036
011	98 Stück (Blister)	036
012	100 Stück (Blister)	036
013	200 (10 x 20) Stück (Blister)-Klinikpackung	036
014	500 Stück (Blister)-Klinikpackung	036
017	100 Stück (Blister)-Klinikpackung	036
018	90 Stück (Blister)	036
019	50 Stück (Blister)-Klinikpackung	036 neu

Sortis 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-21927

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH

AT - 1210 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
015	90 Stück (HDPE-Flasche)	036
016	84 Stück (Blister)- Klinikpackung	036
001	30 Stück (Blister)	036
002	4 Stück (Blister)	036
003	7 Stück (Blister)	036
004	10 Stück (Blister)	036
005	14 Stück (Blister)	036
006	20 Stück (Blister)	036
007	28 Stück (Blister)	036
008	50 Stück (Blister)	036
009	56 Stück (Blister)	036
010	84 Stück (Blister)	036
011	98 Stück (Blister)	036
012	100 Stück (Blister)	036
013	200 (10 x 20) Stück (Blister)- Klinikpackung	036
014	500 Stück (Blister)- Klinikpackung	036
017	90 Stück (Blister)	036
018	100 Stück (Blister)- Klinikpackung	036
019	50 Stück (Blister)-Klinikpackung	036 neu

Sortis 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-21928

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH

AT - 1210 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
015	90 Stück (HDPE-Flasche)	036
016	84 Stück (Blister)- Klinikpackung	036
001	30 Stück (Blister)	036
002	4 Stück (Blister)	036
003	7 Stück (Blister)	036
004	10 Stück (Blister)	036
005	14 Stück (Blister)	036
006	20 Stück (Blister)	036
007	28 Stück (Blister)	036
008	50 Stück (Blister)	036
009	56 Stück (Blister)	036
010	84 Stück (Blister)	036
011	98 Stück (Blister)	036
012	100 Stück (Blister)	036
013	200 (10 x 20) Stück (Blister)- Klinikpackung	036
014	500 Stück (Blister)- Klinikpackung	036
017	90 Stück (Blister)	036
018	100 Stück (Blister)- Klinikpackung	036
019	50 Stück (Blister)-Klinikpackung	036 neu

Otrivin 0,1 % - Nasenspray ohne Konservierungsmittel

Z.Nr.: 1-23656

Zulassungsinhaber:

Novartis Consumer Health - Gebro GmbH

AT - 6391 Fieberbrunn/Tirol

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	10ml	024
002	Bündelpackung 10ml mit 1 Packung Papier-Taschentücher	024 neu

Transtec 35 Mikrogramm/h - transdermales Pflaster

Z.Nr.: 1-24396

Zulassungsinhaber:

Grünenthal GmbH

AT - 2345 Brunn am Gebirge

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	3 Pflaster	036
002	5 Pflaster	036
003	10 Pflaster	036
004	20 Pflaster	036
005	4 Pflaster	036
006	6 Pflaster	036
007	8 Pflaster	036
008	12 Pflaster	036
009	16 Pflaster	036
010	24 Pflaster	036
011	18 Pflaster	036
012	11 Stück	036 neu

Transtec 52,5 Mikrogramm/h - transdermales Pflaster

Z.Nr.: 1-24397

Zulassungsinhaber:

Grünenthal GmbH

AT - 2345 Brunn am Gebirge

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	3 Pflaster	036
002	5 Pflaster	036
003	10 Pflaster	036
004	20 Pflaster	036
005	4 Pflaster	036
006	6 Pflaster	036
007	8 Pflaster	036
008	12 Pflaster	036
009	16 Pflaster	036
010	24 Pflaster	036
011	18 Pflaster	036
012	11 Stück	036 neu

Transtec 70 Mikrogramm/h - transdermales Pflaster

Z.Nr.: 1-24398

Zulassungsinhaber:

Grünenthal GmbH

AT - 2345 Brunn am Gebirge

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	3 Pflaster		036
002	5 Pflaster		036
003	10 Pflaster		036
004	20 Pflaster		036
005	4 Pflaster		036
006	6 Pflaster		036
007	8 Pflaster		036
008	12 Pflaster		036
009	16 Pflaster		036
010	24 Pflaster		036
011	18 Pflaster		036
012	11 Stück		036 neu

Sortis 80 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-24525

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	4 Stück (Blister)	036
002	7 Stück (Blister)	036
003	10 Stück (Blister)	036
004	14 Stück (Blister)	036
005	20 Stück (Blister)	036
006	28 Stück (Blister)	036
007	30 Stück (Blister)	036
008	50 Stück (Blister)	036
009	56 Stück (Blister)	036
010	84 Stück (Blister)	036
011	98 Stück (Blister)	036
012	100 Stück (Blister)	036
013	200 (10 x 20) Stück (Blister)- Klinikpackung	036
014	500 (Blister)- Klinikpackung	036
015	90 Stück (HDPE-Flasche)	036
016	84 Stück (Blister)- Klinikpackung	036
017	100 Stück (Blister)- Klinikpackung	036
018	90 Stück (Blister)	036
019	50 Stück (Blister)-Klinikpackung	036 neu

Doloproct 1 mg + 40 mg Zäpfchen

Z.Nr.: 1-26207

Zulassungsinhaber:

Bayer Austria GmbH
AT - 1160 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	10 Stück	048
002	120 Stück	048
003	3 Stück	048 neu

Aqua ad injectabilia "Meditrade" - Lösungsmittel zur Herstellung von Parenteralia

Z.Nr.: 1-26688

Zulassungsinhaber:

Meditrade Medicare Medizinprodukte GmbH & Co KG
AT - 6330 Kufstein

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
022	25 x 100 ml Durchstechflasche	036	
023	25 x 50 ml Durchstechflasche	036	
024	25 x 100 ml Glasflaschen	036	
025	25 x 100 ml Plastikflaschen	036	
026	10 x 1000 ml Plastikflaschen	036	
027	25 x 50 ml in 100 ml Durchstechflasche	036	neu

Natrium chloratum physiologicum 0,9% "Meditrade" - Infusionslösung

Z.Nr.: 1-26812

Zulassungsinhaber:

Meditrade Medicare Medizinprodukte GmbH & Co KG
AT - 6330 Kufstein

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
004	Infusionsflasche (Glas): 1 Stück á 500 ml	036	
005	Infusionsflasche (Glas): 10 Stück á 500 ml	036	
007	Infusionsflasche (Glas): 1 Stück á 250 ml	036	
008	Infusionsflasche (Glas): 10 Stück á 250 ml	036	
016	Infusionsflasche (PP): 10 Stück á 250 ml	036	
017	Infusionsflasche (PP): 10 Stück á 500 ml	036	
018	Infusionsflasche (PP): 10 Stück á 1000 ml	036	
023	Infusionsflasche (Glas): 25 x 100 ml	036	
024	Infusionsflasche (PP): 25 x 100 ml	036	
025	Stechampullen (Glas): 25 x 50 ml	036	
026	Stechampullen (Glas): 25 x 100 ml	036	
022	Infusionsflasche (PP): 1 Stück á 500 ml	036	
021	Infusionsflasche (PP): 1 Stück á 250 ml	036	
027	Stechampullen (Glas): 25 x 50 ml in 100 ml	036	neu

Donepezil Krka 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30883

Zulassungsinhaber:

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

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	7 Stück Filmtabletten (AI/OPA/AI/PVC Blisterpackung)	060	
002	14 Stück Filmtabletten (AI/OPA/AI/PVC Blisterpackung)	060	
003	20 Stück Filmtabletten (AI/OPA/AI/PVC Blisterpackung)	060	
004	28 Stück Filmtabletten (AI/OPA/AI/PVC Blisterpackung)	060	
005	30 Stück Filmtabletten (AI/OPA/AI/PVC Blisterpackung)	060	
006	50 Stück Filmtabletten (AI/OPA/AI/PVC Blisterpackung)	060	
007	56 Stück Filmtabletten (AI/OPA/AI/PVC Blisterpackung)	060	
008	60 Stück Filmtabletten (AI/OPA/AI/PVC Blisterpackung)	060	
009	84 Stück Filmtabletten (AI/OPA/AI/PVC Blisterpackung)	060	
010	98 Stück Filmtabletten (AI/OPA/AI/PVC Blisterpackung)	060	
011	100 Stück Filmtabletten (AI/OPA/AI/PVC Blisterpackung)	060	
012	10 Stück Filmtabletten (AI/OPA/AI/PVC Blisterpackung)	060	neu
013	90 Stück Filmtabletten (AI/OPA/AI/PVC Blisterpackung)	060	neu

Donepezil Krka 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30884

Zulassungsinhaber:

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

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	7 Stück Filmtabletten (AI/OPA/AI/PVC Blisterpackung)	060	
002	14 Stück Filmtabletten (AI/OPA/AI/PVC Blisterpackung)	060	
003	20 Stück Filmtabletten (AI/OPA/AI/PVC Blisterpackung)	060	
004	28 Stück Filmtabletten (AI/OPA/AI/PVC Blisterpackung)	060	
005	30 Stück Filmtabletten (AI/OPA/AI/PVC Blisterpackung)	060	
006	50 Stück Filmtabletten (AI/OPA/AI/PVC Blisterpackung)	060	
007	56 Stück Filmtabletten (AI/OPA/AI/PVC Blisterpackung)	060	
008	60 Stück Filmtabletten (AI/OPA/AI/PVC Blisterpackung)	060	
009	84 Stück Filmtabletten (AI/OPA/AI/PVC Blisterpackung)	060	
010	98 Stück Filmtabletten (AI/OPA/AI/PVC Blisterpackung)	060	
011	100 Stück Filmtabletten (AI/OPA/AI/PVC Blisterpackung)	060	
012	10 Stück Filmtabletten (AI/OPA/AI/PVC Blisterpackung)	060	neu
013	90 Stück Filmtabletten (AI/OPA/AI/PVC Blisterpackung)	060	neu

Aufhebungen gemäß §23 des AMG

Mamellin Salbe

Z.Nr.: 100

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Nebacetin pro instillatione

Z.Nr.: 7420

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Nebacetin - Puder

Z.Nr.: 7422

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Sanaxin 375 mg/5 ml - Granulat für orale Suspension

Z.Nr.: 17295

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Hexabrix 320 mg Jod/ml - Stechampullen

Z.Nr.: 17993

Zulassungsinhaber:
Guerbet S.A.
FR - 95943 Roissy

Prednitop - Salbe

Z.Nr.: 1-19171

Zulassungsinhaber:
sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Ambrolan retard 75 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-19320

Zulassungsinhaber:
Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Clavamox 625 mg - lösliche Tabletten

Z.Nr.: 1-21174

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Clavamox 312,5 mg/5 ml - Trockensaft

Z.Nr.: 1-21176

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Clavamox 156,25 mg/5 ml - Trockensaft

Z.Nr.: 1-21177

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Hämfl 3 - Lösung zur Hämofiltration

Z.Nr.: 1-21478

Zulassungsinhaber:
Fresenius Medical Care Deutschland GmbH
DE - 61352 Bad Homburg

Hämfl 4 - Lösung zur Hämofiltration

Z.Nr.: 1-21479

Zulassungsinhaber:
Fresenius Medical Care Deutschland GmbH
DE - 61352 Bad Homburg

Hämfl 2 - Lösung zur Hämofiltration

Z.Nr.: 1-21480

Zulassungsinhaber:

Fresenius Medical Care Deutschland GmbH

DE - 61352 Bad Homburg

Hämfl 6 - Lösung zur Hämofiltration

Z.Nr.: 1-21483

Zulassungsinhaber:

Fresenius Medical Care Deutschland GmbH

DE - 61352 Bad Homburg

Hämfl 5 - Lösung zur Hämofiltration

Z.Nr.: 1-21486

Zulassungsinhaber:

Fresenius Medical Care Deutschland GmbH

DE - 61352 Bad Homburg

Priorin - Kapseln

Z.Nr.: 1-21645

Zulassungsinhaber:

Bayer Austria GmbH

AT - 1160 Wien

Nebacetin - Salbe

Z.Nr.: 1-22083

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Fleet Phospho-soda 24,4 g/10,8 g Lösung zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-22325

Zulassungsinhaber:
Laboratorios Casen-Fleet S.L.U.
ES - 50180 Utebo, Zaragoza

Supradyn Junior - Lutschtabletten

Z.Nr.: 1-22576

Zulassungsinhaber:
Bayer Austria GmbH
AT - 1160 Wien

Supradyn forte - Kapseln

Z.Nr.: 1-22608

Zulassungsinhaber:
Bayer Austria GmbH
AT - 1160 Wien

Lactofit - Kapseln

Z.Nr.: 1-23721

Zulassungsinhaber:
Germania Pharmazeutika GmbH
AT - 1150 Wien

Lactofit - Beutel

Z.Nr.: 1-23722

Zulassungsinhaber:
Germania Pharmazeutika GmbH
AT - 1150 Wien

Isosorbidmononitrat "1A Pharma" retard 60 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-23997

Zulassungsinhaber:
1A Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Enacombisan 20 mg/12,5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-24644

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Carvedilol "1A Pharma" 50 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-24936

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH

AT - 1020 Wien

Domperidon "Alternova" 10 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-25591

Zulassungsinhaber:

KRKA Pharma GmbH

AT - 1220 Wien

Ramipril "Ranbaxy" 5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26189

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH

DE - 51377 Leverkusen

Ramipril "Ranbaxy" 10 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26190

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH

DE - 51377 Leverkusen

Sumatriptan ratiopharm 100 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-26852

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH

AT - 1140 Wien

Cyproteronacetat-Ethinylestradiol Arcana - Tabletten

Z.Nr.: 1-26883

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH

AT - 1147 Wien

Azidosan 20 mg - magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-27092

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH

AT - 6250 Kundl

Azidosan 40 mg - magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-27093

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH

AT - 6250 Kundl

Azidex 40 mg - magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-27098

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Risperipharm 1 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27251

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Risperihex 1 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27252

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Risperipharm 2 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27254

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Risperihex 2 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27255

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Risperipharm 3 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27256

Zulassungsinhaber:
1A Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Risperihex 3 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27257

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Risperipharm 4 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27258

Zulassungsinhaber:
1A Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Risperihex 4 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27259

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Nebivolol Hexal 5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-27274

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Leonore 0,1 mg/0,02 mg - überzogene Tabletten

Z.Nr.: 1-27383

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Olanzapin Hexal 2,5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27456

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Olanzapin Hexal 5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27457

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Olanzapin Hexal 7,5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27458

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Olanzapin Hexal 10 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27459

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Olanzapin Hexal 15 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27460

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Olanzapin Hexal 20 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27461

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Escitalobene 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27476

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Escitalobene 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27477

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Escitalobene 15 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27478

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Escitalobene 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27479

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Gababurg 100 mg - Hartkapseln

Z.Nr.: 1-27604

Zulassungsinhaber:
APS Alster Pharma Service GmbH
DE - 20354 Hamburg

Gababurg 300 mg - Hartkapseln

Z.Nr.: 1-27605

Zulassungsinhaber:
APS Alster Pharma Service GmbH
DE - 20354 Hamburg

Gababurg 400 mg - Hartkapseln

Z.Nr.: 1-27606

Zulassungsinhaber:
APS Alster Pharma Service GmbH
DE - 20354 Hamburg

Topiramate Hexal 25 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27607

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Topiramate Hexal 50 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27608

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Topiramate Hexal 100 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27609

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Topiramate Hexal 200 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27610

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Donepezil HCl Hexal 5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27668

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Nuvastin 80 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27682

Zulassungsinhaber:
Nucleus ehf.
IS - 116 Reykjavik

Actonelcombi Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27818

Zulassungsinhaber:
sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Baldrian-Hopfen "ABTEI" Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27986

Zulassungsinhaber:
Abtei Pharma Vertriebs GmbH
DE - 37696 Marienmünster

Pravahex 20 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-28078

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Pravahex 40 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-28079

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Pravahex 10 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-28080

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Quetiabur 25 mg Filtabletten

Z.Nr.: 1-28120

Zulassungsinhaber:
Excalibur Pharma Ltd
GB - WC1R 4HE London

Quetiabur 100 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28121

Zulassungsinhaber:

Excalibur Pharma Ltd
GB - WC1R 4HE London

Quetiabur 150 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28122

Zulassungsinhaber:

Excalibur Pharma Ltd
GB - WC1R 4HE London

Quetiabur 200 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28123

Zulassungsinhaber:

Excalibur Pharma Ltd
GB - WC1R 4HE London

Quetiabur 300 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28124

Zulassungsinhaber:

Excalibur Pharma Ltd
GB - WC1R 4HE London

Anastrodex 1 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28219

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Olanzepin 2,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28248

Zulassungsinhaber:
ESP Pharma Ltd
GB - W1W 7BL London

Olanzepin 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28249

Zulassungsinhaber:
ESP Pharma Ltd
GB - W1W 7BL London

Olanzepin 7,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28250

Zulassungsinhaber:
ESP Pharma Ltd
GB - W1W 7BL London

Olanzepin 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28251

Zulassungsinhaber:
ESP Pharma Ltd
GB - W1W 7BL London

Olanzepin 15 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28252

Zulassungsinhaber:
ESP Pharma Ltd
GB - W1W 7BL London

Olanzepin 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28253

Zulassungsinhaber:
ESP Pharma Ltd
GB - W1W 7BL London

Allopurinol Hexal 100 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-28521

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Allopurinol 1A Pharma 300 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-28522

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH

AT - 1020 Wien

Bilmon 0,03 mg/2 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28930

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH

AT - 1020 Wien

Repaglinid Hexal 0,5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-29086

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH

AT - 1020 Wien

Ondapharm 4 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29148

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH

AT - 1020 Wien

Ondapharm 8 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29149

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH

AT - 1020 Wien

Levofloxacin STADA 5 mg/ml Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29300

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH

AT - 1190 Wien

Olanzapin Hexal 5 mg - Schmelzfilme

Z.Nr.: 1-29459

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH

AT - 1020 Wien

Olanzapin Hexal 10 mg - Schmelzfilme

Z.Nr.: 1-29460

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH

AT - 1020 Wien

Olanzapin Hexal 15 mg - Schmelzfilme

Z.Nr.: 1-29461

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Olanzapin Hexal 20 mg - Schmelzfilme

Z.Nr.: 1-29464

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Olanzapin 1A Pharma 5 mg - Schmelzfilme

Z.Nr.: 1-29465

Zulassungsinhaber:
1A Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Olanzapin 1A Pharma 10 mg - Schmelzfilme

Z.Nr.: 1-29466

Zulassungsinhaber:
1A Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Olanzapin 1A Pharma 15 mg - Schmelzfilme

Z.Nr.: 1-29467

Zulassungsinhaber:
1A Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Olanzapin 1A Pharma 20 mg - Schmelzfilme

Z.Nr.: 1-29468

Zulassungsinhaber:
1A Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

**Gliclazid 1A Pharma 30 mg - Tabletten mit veränderter
Wirkstofffreisetzung**

Z.Nr.: 1-29679

Zulassungsinhaber:
1A Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Hydromorphon AWD 4 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-29698

Zulassungsinhaber:
AWD.pharma GmbH & Co. KG
DE - 01445 Radebeul

Hydromorphon AWD 8 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-29699

Zulassungsinhaber:

AWD.pharma GmbH & Co. KG

DE - 01445 Radebeul

Hydromorphon AWD 16 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-29700

Zulassungsinhaber:

AWD.pharma GmbH & Co. KG

DE - 01445 Radebeul

Hydromorphon AWD 24 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-29701

Zulassungsinhaber:

AWD.pharma GmbH & Co. KG

DE - 01445 Radebeul

Pramipexol Excalibur 0,088 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29969

Zulassungsinhaber:

Excalibur Pharma Ltd

GB - WC1R 4HE London

Pramipexol Excalibur 0,18 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29970

Zulassungsinhaber:

Excalibur Pharma Ltd
GB - WC1R 4HE London

Pramipexol Excalibur 0,35 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29971

Zulassungsinhaber:

Excalibur Pharma Ltd
GB - WC1R 4HE London

Pramipexol Excalibur 0,7 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29972

Zulassungsinhaber:

Excalibur Pharma Ltd
GB - WC1R 4HE London

Pramipexol Excalibur 1,1 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29973

Zulassungsinhaber:

Excalibur Pharma Ltd
GB - WC1R 4HE London

Probiloc 20 mg - magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-29985

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Ribavirin Novartis 200 mg - Hartkapseln

Z.Nr.: 1-30101

Zulassungsinhaber:

Novartis Hellas AEBE
GR - 14451 Metamorfosi/Attiki

Macilax - Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-30112

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Rivastigmin Synthron 1,5 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-30504

Zulassungsinhaber:

Synthron BV
NL - 6545 CM Nijmegen

Rivastigmin Synthon 3 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-30505

Zulassungsinhaber:
Synthon BV
NL - 6545 CM Nijmegen

Rivastigmin Synthon 4,5 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-30506

Zulassungsinhaber:
Synthon BV
NL - 6545 CM Nijmegen

Rivastigmin Synthon 6 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-30507

Zulassungsinhaber:
Synthon BV
NL - 6545 CM Nijmegen

Rivastigmin Synthon 2 mg/ml Lösung zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-30512

Zulassungsinhaber:
Synthon BV
NL - 6545 CM Nijmegen

Rivastigmin Synthon Hispania 2 mg/ml - Lösung zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-30513

Zulassungsinhaber:

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

Docirena 20 mg/1 ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-30556

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Docirena 80 mg/4 ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-30557

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Mirtazapin Glob 15 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30680

Zulassungsinhaber:

Glob Ltd
GB - UB4 0NN Hayes / Middlesex

Mirtazapin Glob 30 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30681

Zulassungsinhaber:

Glob Ltd

GB - UB4 ONN Hayes / Middlesex

Mirtazapin Glob 45 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30682

Zulassungsinhaber:

Glob Ltd

GB - UB4 ONN Hayes / Middlesex

DRAXMIBI 1 mg Kit für ein radioaktives Arzneimittel

Z.Nr.: 4-00042

Zulassungsinhaber:

Draximage (UK) Limited

GB - EC4M 7BA London

Europect - Hustensaft

Z.Nr.: 5-00301

Zulassungsinhaber:

Europa - Apotheke

AT - 8605 Kapfenberg(BH Bruck/Mur)

Kinder - Beruhigungstee

Z.Nr.: 5-00588

Zulassungsinhaber:
Stadtapotheke Bruck
AT - 8600 Bruck an der Mur

Klimakterium - Tee

Z.Nr.: 5-00589

Zulassungsinhaber:
Stadtapotheke Bruck
AT - 8600 Bruck an der Mur

Arnika - Salbe

Z.Nr.: 5-00591

Zulassungsinhaber:
Stadtapotheke Bruck
AT - 8600 Bruck an der Mur

Husten-Tee

Z.Nr.: 5-00718

Zulassungsinhaber:
Stadtapotheke Bruck
AT - 8600 Bruck an der Mur

Venen-Tee

Z.Nr.: 5-00719

Zulassungsinhaber:
Stadtapotheke Bruck
AT - 8600 Bruck an der Mur

Herz-Nerven-Tee

Z.Nr.: 5-00720

Zulassungsinhaber:
Stadtapotheke Bruck
AT - 8600 Bruck an der Mur

Aktivierungs-Tee

Z.Nr.: 5-00721

Zulassungsinhaber:
Stadtapotheke Bruck
AT - 8600 Bruck an der Mur

Magen-Tee

Z.Nr.: 5-00722

Zulassungsinhaber:
Stadtapotheke Bruck
AT - 8600 Bruck an der Mur

Herz- und Kreislauftee "Linzer Schutzengelapotheke"

Z.Nr.: 5-01919

Zulassungsinhaber:
Apotheke Zum Schutzengel
AT - 4020 Linz

Wechseltee "Linzer Schutzengelapotheke"

Z.Nr.: 5-01980

Zulassungsinhaber:
Apotheke Zum Schutzengel
AT - 4020 Linz

Wassertreibender Tee "Linzer Schutzengelapotheke"

Z.Nr.: 5-01983

Zulassungsinhaber:
Apotheke Zum Schutzengel
AT - 4020 Linz

Blasen - Tee "Linzer Schutzengelapotheke"

Z.Nr.: 5-02033

Zulassungsinhaber:
Apotheke Zum Schutzengel
AT - 4020 Linz

Metro-Tee

Z.Nr.: 5-02232

Zulassungsinhaber:
Stadtapotheke Bruck
AT - 8600 Bruck an der Mur

Abführtee "Linzer Schutzengelapotheke"

Z.Nr.: 5-02240

Zulassungsinhaber:
Apotheke Zum Schutzengel
AT - 4020 Linz

Magen-Darm-Tee "Linzer Schutzengel-Apotheke"

Z.Nr.: 5-02273

Zulassungsinhaber:
Apotheke Zum Schutzengel
AT - 4020 Linz

Grippetea "Linzer Schutzengel-Apotheke"

Z.Nr.: 5-02274

Zulassungsinhaber:
Apotheke Zum Schutzengel
AT - 4020 Linz

St. Johanner Schwangerschaftstee

Z.Nr.: 5-02366

Zulassungsinhaber:

Johannes -Stadtapotheke
AT - 5600 St.Johann/Pongau

St. Johanner Morgen - Fit - Tee

Z.Nr.: 5-02367

Zulassungsinhaber:

Johannes -Stadtapotheke
AT - 5600 St.Johann/Pongau

St. Johanner Milchbildungstee

Z.Nr.: 5-02368

Zulassungsinhaber:

Johannes -Stadtapotheke
AT - 5600 St.Johann/Pongau

St. Johanner Beruhigungstee

Z.Nr.: 5-02417

Zulassungsinhaber:

Johannes -Stadtapotheke
AT - 5600 St.Johann/Pongau

St. Johanner Kinderhustensaft "Schwarzer Rabe"

Z.Nr.: 5-02418

Zulassungsinhaber:

Johannes -Stadtapotheke
AT - 5600 St.Johann/Pongau

St. Johanner Hustensaft für Erwachsene

Z.Nr.: 5-02419

Zulassungsinhaber:

Johannes -Stadtapotheke
AT - 5600 St.Johann/Pongau

St. Johanner Inhalationsöl

Z.Nr.: 5-02420

Zulassungsinhaber:

Johannes -Stadtapotheke
AT - 5600 St.Johann/Pongau

Umkabo 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: HERB-00010

Zulassungsinhaber:

Dr.Willmar Schwabe GmbH & Co KG
DE - 76227 Karlsruhe

Veröffentlichung (01/2012) über Registrierungen von Homöopathika

Registrierungen

Hustentee

Reg.Nr.: 5-02474

Firma:

Stadt - Apotheke
AT - 6900 Bregenz

Sidroga Erkältungstee

Reg.Nr.: HERB-00089

Firma:

Sidroga Gesellschaft für Gesundheitsprodukte mbH
DE - 56130 Bad Ems

Sidroga Grippetee

Reg.Nr.: HERB-00092

Firma:

Sidroga Gesellschaft für Gesundheitsprodukte mbH
DE - 56130 Bad Ems

Sidroga Blasentee akut

Reg.Nr.: HERB-00093

Firma:

Sidroga Gesellschaft für Gesundheitsprodukte mbH
DE - 56130 Bad Ems

Sidroga Stress- und Nerventee

Reg.Nr.: HERB-00096

Firma:

Sidroga Gesellschaft für Gesundheitsprodukte mbH
DE - 56130 Bad Ems

Sidroga Magen- Darm Beruhigungstee

Reg.Nr.: HERB-00097

Firma:

Sidroga Gesellschaft für Gesundheitsprodukte mbH
DE - 56130 Bad Ems

Tussamag Hustensaft zuckerfrei

Reg.Nr.: HERB-00098

Firma:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Aufhebungen von Registrierungen

Europect - Hustensaft

Reg.Nr.: 5-00301

Firma:

Europa - Apotheke
AT - 8605 Kapfenberg(BH Bruck/Mur)

Kinder - Beruhigungstee

Reg.Nr.: 5-00588

Firma:

Stadtapotheke Bruck
AT - 8600 Bruck an der Mur

Klimakterium - Tee

Reg.Nr.: 5-00589

Firma:

Stadtapotheke Bruck
AT - 8600 Bruck an der Mur

Arnika - Salbe

Reg.Nr.: 5-00591

Firma:

Stadtapotheke Bruck
AT - 8600 Bruck an der Mur

Husten-Tee

Reg.Nr.: 5-00718

Firma:

Stadtapotheke Bruck
AT - 8600 Bruck an der Mur

Venen-Tee

Reg.Nr.: 5-00719

Firma:

Stadtapotheke Bruck
AT - 8600 Bruck an der Mur

Herz-Nerven-Tee

Reg.Nr.: 5-00720

Firma:

Stadtapotheke Bruck
AT - 8600 Bruck an der Mur

Aktivierungs-Tee

Reg.Nr.: 5-00721

Firma:

Stadtapotheke Bruck
AT - 8600 Bruck an der Mur

Magen-Tee

Reg.Nr.: 5-00722

Firma:

Stadtapotheke Bruck
AT - 8600 Bruck an der Mur

Herz- und Kreislauftee "Linzer Schutzengelapotheke"

Reg.Nr.: 5-01919

Firma:

Apotheke Zum Schutzengel
AT - 4020 Linz

Wechseltee "Linzer Schutzengelapotheke"

Reg.Nr.: 5-01980

Firma:

Apotheke Zum Schutzengel
AT - 4020 Linz

Wassertreibender Tee "Linzer Schutzengelapotheke"

Reg.Nr.: 5-01983

Firma:

Apotheke Zum Schutzengel
AT - 4020 Linz

Blasen - Tee "Linzer Schutzengelapotheke"

Reg.Nr.: 5-02033

Firma:

Apotheke Zum Schutzengel

AT - 4020 Linz

Metro-Tee

Reg.Nr.: 5-02232

Firma:

Stadtapotheke Bruck

AT - 8600 Bruck an der Mur

Abführtee "Linzer Schutzengelapotheke"

Reg.Nr.: 5-02240

Firma:

Apotheke Zum Schutzengel

AT - 4020 Linz

Magen-Darm-Tee "Linzer Schutzengel-Apotheke"

Reg.Nr.: 5-02273

Firma:

Apotheke Zum Schutzengel

AT - 4020 Linz

Grippetee "Linzer Schutzengel-Apotheke"

Reg.Nr.: 5-02274

Firma:

Apotheke Zum Schutzengel
AT - 4020 Linz

St. Johanner Schwangerschaftstee

Reg.Nr.: 5-02366

Firma:

Johannes -Stadtapotheke
AT - 5600 St.Johann/Pongau

St. Johanner Morgen - Fit - Tee

Reg.Nr.: 5-02367

Firma:

Johannes -Stadtapotheke
AT - 5600 St.Johann/Pongau

St. Johanner Milchbildungstee

Reg.Nr.: 5-02368

Firma:

Johannes -Stadtapotheke
AT - 5600 St.Johann/Pongau

St. Johanner Beruhigungstee

Reg.Nr.: 5-02417

Firma:

Johannes -Stadtapotheke
AT - 5600 St.Johann/Pongau

St. Johanner Kinderhustensaft "Schwarzer Rabe"

Reg.Nr.: 5-02418

Firma:

Johannes -Stadtapotheke
AT - 5600 St.Johann/Pongau

St. Johanner Hustensaft für Erwachsene

Reg.Nr.: 5-02419

Firma:

Johannes -Stadtapotheke
AT - 5600 St.Johann/Pongau

St. Johanner Inhalationsöl

Reg.Nr.: 5-02420

Firma:

Johannes -Stadtapotheke
AT - 5600 St.Johann/Pongau

Umkabo 20 mg Filmtabletten

Reg.Nr.: HERB-00010

Firma:

Dr. Willmar Schwabe GmbH & Co KG
DE - 76227 Karlsruhe