



Humanarzneispezialitäten

Inhaltsverzeichnis

Arzneispezialitäten - human	1
Zulassungen gemäß AMG	1
Homöopathische Arzneispezialitäten - human	93
Übertragungen	95
Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG	106
Änderungen der Bezeichnung	106
Änderungen der Packungsgrößen	111
Aufhebungen gemäß §23 des AMG	117
Registrierungen	130

*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.*

329. Veröffentlichung (07/2012) über Zulassungen von Arzneyspezialitäten sowie über Änderungen und Aufhebungen von Zulassungen

Arzneyspezialitäten - human

Zulassungen gemäß AMG

Canemes 1 mg Kapseln

Z.Nr.: 1-31358

Zulassungsinhaber:

Orpha-Devel Handels- und Vertriebs GmbH
AT - 3002 Purkersdorf

Hersteller (Chargenfreigeber):

Nycomed Oranienburg GmbH
DE - 16515 Oranienburg

Wirkstoff(e):

+-----

pro Kapsel:

++-----

Kapselinhalt :

Nabilon

ATC-Klassifikation(en):

A04AD11 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antiemetika und Mittel gegen Übelkeit / Antiemetika und Mittel gegen Übelkeit / Andere Antiemetika / Nabilon

Packungsgrößen:

Nr.

1 Polyethylen-Flasche zu 28 Kapseln

Laufzeit

036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

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

Sevofluran Piramal 100 % Flüssigkeit zur Herstellung eines Dampfes zur Inhalation

Z.Nr.: 1-31359

Zulassungsinhaber:

Piramal Healthcare UK Ltd
GB - NE61 3YA Morpeth/Northumberland

Referenzprodukt:

1-21565
Sevorane - Inhalationsnarkotikum
Abbott GmbH
AT-1230 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Piramal Healthcare UK Ltd
GB - NE61 3YA Morpeth/Northumberland

Wirkstoff(e):

+-----
100 ml
Sevofluran

ATC-Klassifikation(en):

N01AB08 Nervensystem / Anästhetika / Allgemeinanästhetika / Halogenierte Kohlenwasserstoffe / Sevofluran

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 250ml Glasflasche (Typ III, bernsteinfarben mit Zwei-Komponenten-Verschluss (Phenylüberzug und PE-Innenring) und LDPE Adapterring	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Atorock 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31361

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

Teva Pharma SLU
ES - 50016 Zaragoza

TEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 4042 Debrecen

Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 2100 Gödöllő

Teva UK Ltd
GB - BN22 9AG Eastbourne, East Sussex

Pharmachemie BV
NL - 2031 GA Haarlem

Teva Sante SA
FR - 89107 Sens CEDEX

Teva Czech Industries s.r.o.
CZ - 747 70 Opava-Komárov

Wirkstoff(e):

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

Atorvastatin Calcium
(entsprechend 10 mg Atorvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus Alu/PVC)	024 Monate
2	10 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus Alu/PVC)	024 Monate
3	14 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus Alu/PVC)	024 Monate
4	15 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus Alu/PVC)	024 Monate
5	28 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus Alu/PVC)	024 Monate
6	30 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus Alu/PVC)	024 Monate
7	50 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus Alu/PVC)	024 Monate
8	50 x 1 Filmtablette (Alu/Alu-Blister aus Alu/PVC)	024 Monate
9	56 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus Alu/PVC)	024 Monate
10	60 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus Alu/PVC)	024 Monate
11	84 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus Alu/PVC)	024 Monate
12	90 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus Alu/PVC)	024 Monate
13	98 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus Alu/PVC)	024 Monate
14	100 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus Alu/PVC)	024 Monate
15	200 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus Alu/PVC)	024 Monate
16	7 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus PVdC-PA/Alu/PVC)	024 Monate
17	10 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus PVdC-PA/Alu/PVC)	024 Monate
18	14 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus PVdC-PA/Alu/PVC)	024 Monate
19	15 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus PVdC-PA/Alu/PVC)	024 Monate
20	28 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus PVdC-PA/Alu/PVC)	024 Monate
21	30 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus PVdC-PA/Alu/PVC)	024 Monate
22	50 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus PVdC-PA/Alu/PVC)	024 Monate
23	50 x 1 Filmtablette (Alu/Alu-Blister aus PVdC-PA/Alu/PVC)	024 Monate
24	56 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus PVdC-PA/Alu/PVC)	024 Monate
25	60 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus PVdC-PA/Alu/PVC)	024 Monate
26	84 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus PVdC-PA/Alu/PVC)	024 Monate
27	90 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus PVdC-PA/Alu/PVC)	024 Monate
28	98 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus PVdC-PA/Alu/PVC)	024 Monate
29	100 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus PVdC-PA/Alu/PVC)	024 Monate
30	200 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus PVdC-PA/Alu/PVC)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Atorock 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31362

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

Teva Pharma SLU
ES - 50016 Zaragoza

TEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 4042 Debrecen

Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 2100 Gödöllő

Teva UK Ltd
GB - BN22 9AG Eastbourne, East Sussex

Pharmachemie BV
NL - 2031 GA Haarlem

Teva Sante SA
FR - 89107 Sens CEDEX

Teva Czech Industries s.r.o.
CZ - 747 70 Opava-Komárov

Wirkstoff(e):

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

Atorvastatin Calcium
(entsprechend 20 mg Atorvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus Alu/PVC)	024 Monate
2	10 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus Alu/PVC)	024 Monate
3	14 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus Alu/PVC)	024 Monate
4	15 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus Alu/PVC)	024 Monate
5	28 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus Alu/PVC)	024 Monate
6	30 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus Alu/PVC)	024 Monate
7	50 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus Alu/PVC)	024 Monate
8	50 x 1 Filmtablette (Alu/Alu-Blister aus Alu/PVC)	024 Monate
9	56 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus Alu/PVC)	024 Monate
10	60 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus Alu/PVC)	024 Monate
11	84 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus Alu/PVC)	024 Monate
12	90 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus Alu/PVC)	024 Monate
13	98 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus Alu/PVC)	024 Monate
14	100 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus Alu/PVC)	024 Monate
15	200 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus Alu/PVC)	024 Monate
16	7 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus PVdC-PA/Alu/PVC)	024 Monate
17	10 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus PVdC-PA/Alu/PVC)	024 Monate
18	14 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus PVdC-PA/Alu/PVC)	024 Monate
19	15 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus PVdC-PA/Alu/PVC)	024 Monate
20	28 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus PVdC-PA/Alu/PVC)	024 Monate
21	30 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus PVdC-PA/Alu/PVC)	024 Monate
22	50 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus PVdC-PA/Alu/PVC)	024 Monate
23	50 x 1 Filmtablette (Alu/Alu-Blister aus PVdC-PA/Alu/PVC)	024 Monate
24	56 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus PVdC-PA/Alu/PVC)	024 Monate
25	60 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus PVdC-PA/Alu/PVC)	024 Monate
26	84 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus PVdC-PA/Alu/PVC)	024 Monate
27	90 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus PVdC-PA/Alu/PVC)	024 Monate
28	98 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus PVdC-PA/Alu/PVC)	024 Monate
29	100 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus PVdC-PA/Alu/PVC)	024 Monate
30	200 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus PVdC-PA/Alu/PVC)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Atorock 40 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31363

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

Teva Pharma SLU
ES - 50016 Zaragoza

TEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 4042 Debrecen

Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 2100 Gödöllő

Teva UK Ltd
GB - BN22 9AG Eastbourne, East Sussex

Pharmachemie BV
NL - 2031 GA Haarlem

Teva Sante SA
FR - 89107 Sens CEDEX

Teva Czech Industries s.r.o.
CZ - 747 70 Opava-Komárov

Wirkstoff(e):

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

Atorvastatin Calcium
(entsprechend 40 mg Atorvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus Alu/PVC)	024 Monate
2	10 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus Alu/PVC)	024 Monate
3	14 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus Alu/PVC)	024 Monate
4	15 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus Alu/PVC)	024 Monate
5	28 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus Alu/PVC)	024 Monate
6	30 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus Alu/PVC)	024 Monate
7	50 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus Alu/PVC)	024 Monate
8	50 x 1 Filmtablette (Alu/Alu-Blister aus Alu/PVC)	024 Monate
9	56 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus Alu/PVC)	024 Monate
10	60 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus Alu/PVC)	024 Monate
11	84 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus Alu/PVC)	024 Monate
12	90 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus Alu/PVC)	024 Monate
13	98 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus Alu/PVC)	024 Monate
14	100 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus Alu/PVC)	024 Monate
15	200 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus Alu/PVC)	024 Monate
16	7 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus PVdC-PA/Alu/PVC)	024 Monate
17	10 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus PVdC-PA/Alu/PVC)	024 Monate
18	14 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus PVdC-PA/Alu/PVC)	024 Monate
19	15 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus PVdC-PA/Alu/PVC)	024 Monate
20	28 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus PVdC-PA/Alu/PVC)	024 Monate
21	30 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus PVdC-PA/Alu/PVC)	024 Monate
22	50 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus PVdC-PA/Alu/PVC)	024 Monate
23	50 x 1 Filmtablette (Alu/Alu-Blister aus PVdC-PA/Alu/PVC)	024 Monate
24	56 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus PVdC-PA/Alu/PVC)	024 Monate
25	60 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus PVdC-PA/Alu/PVC)	024 Monate
26	84 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus PVdC-PA/Alu/PVC)	024 Monate
27	90 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus PVdC-PA/Alu/PVC)	024 Monate
28	98 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus PVdC-PA/Alu/PVC)	024 Monate
29	100 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus PVdC-PA/Alu/PVC)	024 Monate
30	200 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus PVdC-PA/Alu/PVC)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Atorock 80 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31364

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

Teva Pharma SLU
ES - 50016 Zaragoza

TEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 4042 Debrecen

Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 2100 Gödöllő

Teva UK Ltd
GB - BN22 9AG Eastbourne, East Sussex

Pharmachemie BV
NL - 2031 GA Haarlem

Teva Sante SA
FR - 89107 Sens CEDEX

Teva Czech Industries s.r.o.
CZ - 747 70 Opava-Komárov

Wirkstoff(e):

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

Atorvastatin Calcium
(entsprechend 80 mg Atorvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus Alu/PVC)	024 Monate
2	10 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus Alu/PVC)	024 Monate
3	14 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus Alu/PVC)	024 Monate
4	15 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus Alu/PVC)	024 Monate
5	28 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus Alu/PVC)	024 Monate
6	30 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus Alu/PVC)	024 Monate
7	50 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus Alu/PVC)	024 Monate
8	50 x 1 Filmtablette (Alu/Alu-Blister aus Alu/PVC)	024 Monate
9	56 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus Alu/PVC)	024 Monate
10	60 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus Alu/PVC)	024 Monate
11	84 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus Alu/PVC)	024 Monate
12	90 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus Alu/PVC)	024 Monate
13	98 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus Alu/PVC)	024 Monate
14	100 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus Alu/PVC)	024 Monate
15	200 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus Alu/PVC)	024 Monate
16	7 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus PVdC-PA/Alu/PVC)	024 Monate
17	10 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus PVdC-PA/Alu/PVC)	024 Monate
18	14 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus PVdC-PA/Alu/PVC)	024 Monate
19	15 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus PVdC-PA/Alu/PVC)	024 Monate
20	28 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus PVdC-PA/Alu/PVC)	024 Monate
21	30 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus PVdC-PA/Alu/PVC)	024 Monate
22	50 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus PVdC-PA/Alu/PVC)	024 Monate
23	50 x 1 Filmtablette (Alu/Alu-Blister aus PVdC-PA/Alu/PVC)	024 Monate
24	56 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus PVdC-PA/Alu/PVC)	024 Monate
25	60 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus PVdC-PA/Alu/PVC)	024 Monate
26	84 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus PVdC-PA/Alu/PVC)	024 Monate
27	90 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus PVdC-PA/Alu/PVC)	024 Monate
28	98 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus PVdC-PA/Alu/PVC)	024 Monate
29	100 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus PVdC-PA/Alu/PVC)	024 Monate
30	200 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister aus PVdC-PA/Alu/PVC)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Demelan 5 mg - Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-31370

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-26553
Aricept Evess 5 mg - Schmelztabletten
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Donepezil Hydrochlorid
(Form I)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA02 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Donepezil

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Stück	036 Monate
2	7 Stück	036 Monate
3	10 Stück	036 Monate
4	14 Stück	036 Monate
5	28 Stück	036 Monate
6	30 Stück	036 Monate
7	50 Stück	036 Monate
8	56 Stück	036 Monate
9	60 Stück	036 Monate
10	84 Stück	036 Monate
11	98 Stück	036 Monate
12	100 Stück	036 Monate
13	112 Stück	036 Monate
14	120 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Naproxen Krka 275 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31371

Zulassungsinhaber:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Natrium Naproxenat
(entsprechend 250 mg Naproxen)

ATC-Klassifikation(en):

M01AE02 Muskel- und Skelettsystem / Antiphlogistika und Antirheumatika /
Nichtsteroidale antiphlogistika und Antirheumatika /
Propionsäure-Derivate / Naproxen

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Filmtabletten (Blister: Al-Folie/PVC-Folie)	036 Monate
2	20 Filmtabletten (Blister: Al-Folie/PVC-Folie)	036 Monate
3	30 Filmtabletten (Blister: Al-Folie/PVC-Folie)	036 Monate
4	60 Filmtabletten (Blister: Al-Folie/PVC-Folie)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Naproxen Krka 550 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31372

Zulassungsinhaber:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Natrium Naproxenat
(entsprechend 500 mg Naproxen)

ATC-Klassifikation(en):

M01AE02 Muskel- und Skelettsystem / Antiphlogistika und Antirheumatika /
Nichtsteroidale antiphlogistika und Antirheumatika /
Propionsäure-Derivate / Naproxen

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Filmtabletten (Blister: Al-Folie/PVC-Folie)	036 Monate
2	20 Filmtabletten (Blister: Al-Folie/PVC-Folie)	036 Monate
3	30 Filmtabletten (Blister: Al-Folie/PVC-Folie)	036 Monate
4	50 Filmtabletten (Blister: Al-Folie/PVC-Folie)	036 Monate
5	60 Filmtabletten (Blister: Al-Folie/PVC-Folie)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Demelan 10 mg - Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-31373

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-26554
Aricept Evess 10 mg - Schmelztabletten
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Donepezil Hydrochlorid
(Form I)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA02 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Donepezil

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Stück	036 Monate
2	7 Stück	036 Monate
3	10 Stück	036 Monate
4	14 Stück	036 Monate
5	28 Stück	036 Monate
6	30 Stück	036 Monate
7	50 Stück	036 Monate
8	56 Stück	036 Monate
9	60 Stück	036 Monate
10	84 Stück	036 Monate
11	98 Stück	036 Monate
12	100 Stück	036 Monate
13	112 Stück	036 Monate
14	120 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Donepezil G.L. 5 mg - Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-31374

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-26553
Aricept Evess 5 mg - Schmelztabletten
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Donepezil Hydrochlorid
(Form I)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA02 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Donepezil

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Stück	036 Monate
2	7 Stück	036 Monate
3	10 Stück	036 Monate
4	14 Stück	036 Monate
5	28 Stück	036 Monate
6	30 Stück	036 Monate
7	50 Stück	036 Monate
8	56 Stück	036 Monate
9	60 Stück	036 Monate
10	84 Stück	036 Monate
11	98 Stück	036 Monate
12	100 Stück	036 Monate
13	112 Stück	036 Monate
14	120 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Donepezil G.L. 10 mg - Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-31375

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-26554
Aricept Evess 10 mg - Schmelztabletten
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Donepezil Hydrochlorid
(Form I)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA02 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Donepezil

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Stück	036 Monate
2	7 Stück	036 Monate
3	10 Stück	036 Monate
4	14 Stück	036 Monate
5	28 Stück	036 Monate
6	30 Stück	036 Monate
7	50 Stück	036 Monate
8	56 Stück	036 Monate
9	60 Stück	036 Monate
10	84 Stück	036 Monate
11	98 Stück	036 Monate
12	100 Stück	036 Monate
13	112 Stück	036 Monate
14	120 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Linezolid ratiopharm 2 mg/ml Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31376

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-24227
Zyvoxid 2 mg/ml - Infusionslösung
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 2100 Gödöllő

Wirkstoff(e):

+-----

1 ml

Linezolid

ATC-Klassifikation(en):

J01XX08 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur
systemischen Anwendung / Andere Antibiotika / Andere Antibiotika
/ Linezolid

Packungsgrößen:

Nr.

1 1 Infusionsbeutel (300 ml)
2 10 Infusionsbeutel (á 300 ml)
3 30 Infusionsbeutel (á 300 ml)

Laufzeit

024 Monate
024 Monate
024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Topotecan Accord 1 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31377

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 (Chargenfreigeber):

Cemelog BRS Ltd.
HU - 2040 Budaörs

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Topotecan Hydrochlorid
(entsprechend 1,0 mg Topotecan)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Durchstechflasche	021 Monate
2	5 Durchstechflaschen	021 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Sekipril 80 mg/12,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31378

Zulassungsinhaber:

Sigillata Ltd
GB - NW10 7JH London

Referenzprodukt:

1-22463
Co-Diovan 80 mg/12,5 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Winthrop Arzneimittel GmbH
DE - 56218 Mülheim-Kärlich

Balkanpharma-Dupnitsa AD
BG - 2600 Dupnitsa

Actavis Ltd
MT - ZTN 3000 Zejtun

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Valsartan
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA03 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /
Valsartan und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	060 Monate
2	10 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	060 Monate
3	14 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	060 Monate
4	20 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	060 Monate
5	28 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	060 Monate
6	30 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	060 Monate
7	56 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	060 Monate
8	90 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	060 Monate
9	98 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	060 Monate
10	100 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	060 Monate
11	100 Filmtabletten (PE-Tablettenbehältnis)	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Sekipril 160 mg/12,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31379

Zulassungsinhaber:

Sigillata Ltd
GB - NW10 7JH London

Referenzprodukt:

1-25101
Co-Diovan forte 160 mg/12,5 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Actavis Ltd
MT - ZTN 3000 Zejtun

Winthrop Arzneimittel GmbH
DE - 56218 Mülheim-Kärlich

Balkanpharma-Dupnitsa AD
BG - 2600 Dupnitsa

Wirkstoff(e):

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

ATC-Klassifikation(en):

C09DA03 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /
Valsartan und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	060 Monate
2	10 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	060 Monate
3	14 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	060 Monate
4	20 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	060 Monate
5	28 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	060 Monate
6	30 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	060 Monate
7	56 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	060 Monate
8	90 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	060 Monate
9	98 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	060 Monate
10	100 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	060 Monate
11	100 Filmtabletten (PE-Tablettenbehältnis)	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Sekipril 160 mg/25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31380

Zulassungsinhaber:

Sigillata Ltd
GB - NW10 7JH London

Referenzprodukt:

1-25735
Co-Diovan fortissimum 160 mg/25 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Balkanpharma-Dupnitsa AD
BG - 2600 Dupnitsa

Winthrop Arzneimittel GmbH
DE - 56218 Mülheim-Kärlich

Actavis Ltd
MT - ZTN 3000 Zejtun

Wirkstoff(e):

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

ATC-Klassifikation(en):

C09DA03 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /
Valsartan und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	060 Monate
2	10 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	060 Monate
3	14 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	060 Monate
4	20 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	060 Monate
5	28 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	060 Monate
6	30 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	060 Monate
7	56 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	060 Monate
8	90 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	060 Monate
9	98 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	060 Monate
10	100 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	060 Monate
11	100 Filmtabletten (PE-Tablettenbehältnis)	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Sekipril 320 mg/12,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31381

Zulassungsinhaber:

Sigillata Ltd
GB - NW10 7JH London

Referenzprodukt:

1-27297
Co-Diovan 320 mg/12,5 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Balkanpharma-Dupnitsa AD
BG - 2600 Dupnitsa

Winthrop Arzneimittel GmbH
DE - 56218 Mülheim-Kärlich

Actavis Ltd
MT - ZTN 3000 Zejtun

Wirkstoff(e):

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

ATC-Klassifikation(en):

C09DA03 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /
Valsartan und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	036 Monate
2	10 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	036 Monate
3	14 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	036 Monate
4	20 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	036 Monate
5	28 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	036 Monate
6	30 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	036 Monate
7	56 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	036 Monate
8	90 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	036 Monate
9	98 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	036 Monate
10	100 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	036 Monate
11	100 Filmtabletten (PE-Tablettenbehältnis)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Sekipril 320 mg/25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31382

Zulassungsinhaber:

Sigillata Ltd
GB - NW10 7JH London

Referenzprodukt:

1-27298
Co-Diovan 320 mg/25 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Balkanpharma-Dupnitsa AD
BG - 2600 Dupnitsa

Winthrop Arzneimittel GmbH
DE - 56218 Mülheim-Kärlich

Actavis Ltd
MT - ZTN 3000 Zejtun

Wirkstoff(e):

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

ATC-Klassifikation(en):

C09DA03 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /
Valsartan und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	036 Monate
2	10 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	036 Monate
3	14 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	036 Monate
4	20 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	036 Monate
5	28 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	036 Monate
6	30 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	036 Monate
7	56 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	036 Monate
8	90 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	036 Monate
9	98 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	036 Monate
10	100 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	036 Monate
11	100 Filmtabletten (PE-Tablettenbehältnis)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Esomeprazol Regiomedica 20 mg magensaftresistente
Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-31383

Zulassungsinhaber:

Regiomedica GmbH
DE - 79539 Lörrach

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

Mepha Pharma GmbH
DE - 79539 Lörrach

Mepha Baltic
LV - 1010 Riga

Mepha Polska Sp. Z.o.o.
PL - 20-704 Lublin

Sofarimex-Industria Quimica e Farmaceutica Lda
PT - 2735-213 Cacem

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel

++-----

Kapselinhalt :

+++-----

Raw Pellets :

Esomeprazol Magnesium
(.2H₂O)

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	15 Stück	036 Monate
2	30 Stück	036 Monate
3	50 Stück	036 Monate
4	60 Stück	036 Monate
5	90 Stück	036 Monate
6	100 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Esomeprazol Regiomedica 40 mg magensaftresistente
Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-31384

Zulassungsinhaber:

Regiomedica GmbH
DE - 79539 Lörrach

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

Mepha Baltic
LV - 1010 Riga

Mepha Pharma GmbH
DE - 79539 Lörrach

Mepha Polska Sp. Z.o.o.
PL - 20-704 Lublin

Sofarimex-Industria Quimica e Farmaceutica Lda
PT - 2735-213 Cacem

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel

++-----

Kapselinhalt :

+++-----

Raw Pellets :

Esomeprazol Magnesium
(.2H₂O)

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	15 Stück	036 Monate
2	30 Stück	036 Monate
3	50 Stück	036 Monate
4	60 Stück	036 Monate
5	90 Stück	036 Monate
6	100 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Zartansil 80 mg/12,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31385

Zulassungsinhaber:

Gedeon Richter Plc.
HU - 1103 Budapest

Referenzprodukt:

1-22463
Co-Diovan 80 mg/12,5 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Balkanpharma-Dupnitsa AD
BG - 2600 Dupnitsa

Actavis Ltd
MT - ZTN 3000 Zejtun

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Valsartan
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA03 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /
Valsartan und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC/Al-Bliester)	060 Monate
2	10 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC/Al-Bliester)	060 Monate
3	14 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC/Al-Bliester)	060 Monate
4	20 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC/Al-Bliester)	060 Monate
5	28 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC/Al-Bliester)	060 Monate
6	30 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC/Al-Bliester)	060 Monate
7	56 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC/Al-Bliester)	060 Monate
8	90 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC/Al-Bliester)	060 Monate
9	98 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC/Al-Bliester)	060 Monate
10	100 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC/Al-Bliester)	060 Monate
11	100 Filmtabletten (PE-Behältnis)	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Zartansil 160 mg/12,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31386

Zulassungsinhaber:

Gedeon Richter Plc.
HU - 1103 Budapest

Referenzprodukt:

1-25101
Co-Diovan forte 160 mg/12,5 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Balkanpharma-Dupnitsa AD
BG - 2600 Dupnitsa

Actavis Ltd
MT - ZTN 3000 Zejtun

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Valsartan
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA03 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /
Valsartan und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC/Al-Bliester)	060 Monate
2	10 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC/Al-Bliester)	060 Monate
3	14 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC/Al-Bliester)	060 Monate
4	20 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC/Al-Bliester)	060 Monate
5	28 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC/Al-Bliester)	060 Monate
6	30 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC/Al-Bliester)	060 Monate
7	56 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC/Al-Bliester)	060 Monate
8	90 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC/Al-Bliester)	060 Monate
9	98 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC/Al-Bliester)	060 Monate
10	100 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC/Al-Bliester)	060 Monate
11	100 Filmtabletten (PE-Behältnis)	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Zartansil 160 mg/25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31387

Zulassungsinhaber:

Gedeon Richter Plc.
HU - 1103 Budapest

Referenzprodukt:

1-25735
Co-Diovan fortissimum 160 mg/25 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Balkanpharma-Dupnitsa AD
BG - 2600 Dupnitsa

Actavis Ltd
MT - ZTN 3000 Zejtun

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Valsartan
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA03 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /
Valsartan und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC/Al-Bliester)	060 Monate
2	10 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC/Al-Bliester)	060 Monate
3	14 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC/Al-Bliester)	060 Monate
4	20 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC/Al-Bliester)	060 Monate
5	28 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC/Al-Bliester)	060 Monate
6	30 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC/Al-Bliester)	060 Monate
7	56 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC/Al-Bliester)	060 Monate
8	90 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC/Al-Bliester)	060 Monate
9	98 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC/Al-Bliester)	060 Monate
10	100 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC/Al-Bliester)	060 Monate
11	100 Filmtabletten (PE-Behältnis)	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Zartansil 320 mg/12,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31388

Zulassungsinhaber:

Gedeon Richter Plc.
HU - 1103 Budapest

Referenzprodukt:

1-27297
Co-Diovan 320 mg/12,5 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Balkanpharma-Dupnitsa AD
BG - 2600 Dupnitsa

Actavis Ltd
MT - ZTN 3000 Zejtun

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Valsartan
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA03 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /
Valsartan und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC/Al-Bliester)	036 Monate
2	10 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC/Al-Bliester)	036 Monate
3	14 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC/Al-Bliester)	036 Monate
4	20 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC/Al-Bliester)	036 Monate
5	28 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC/Al-Bliester)	036 Monate
6	30 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC/Al-Bliester)	036 Monate
7	56 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC/Al-Bliester)	036 Monate
8	90 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC/Al-Bliester)	036 Monate
9	98 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC/Al-Bliester)	036 Monate
10	100 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC/Al-Bliester)	036 Monate
11	100 Filmtabletten (PE-Behältnis)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Zartansil 320 mg/25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31389

Zulassungsinhaber:

Gedeon Richter Plc.
HU - 1103 Budapest

Referenzprodukt:

1-27298
Co-Diovan 320 mg/25 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Balkanpharma-Dupnitsa AD
BG - 2600 Dupnitsa

Actavis Ltd
MT - ZTN 3000 Zejtun

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Valsartan
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA03 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /
Valsartan und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC/Al-Bliester)	036 Monate
2	10 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC/Al-Bliester)	036 Monate
3	14 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC/Al-Bliester)	036 Monate
4	20 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC/Al-Bliester)	036 Monate
5	28 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC/Al-Bliester)	036 Monate
6	30 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC/Al-Bliester)	036 Monate
7	56 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC/Al-Bliester)	036 Monate
8	90 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC/Al-Bliester)	036 Monate
9	98 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC/Al-Bliester)	036 Monate
10	100 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC/Al-Bliester)	036 Monate
11	100 Filmtabletten (PE-Behältnis)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Tolterodin Pfizer 1 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31390

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-22389
Detrusitol 1 mg - Filmtabletten
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Pfizer Italia srl
IT - 63100 Ascoli Piceno (AP)

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Tolterodin Tartrat
(entsprechend 0,68 mg Tolterodin)

ATC-Klassifikation(en):

G04BD07 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Urologika / Andere
Urologika, inkl. Spasmolytika / Urologische Spasmolytika /
Tolterodin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	14 Stück (Blister)	036 Monate
2	20 Stück (Blister)	036 Monate
3	28 Stück (Blister)	036 Monate
4	30 Stück (Blister)	036 Monate
5	50 Stück (Blister)	036 Monate
6	56 Stück (Blister)	036 Monate
7	100 Stück (Blister)	036 Monate
8	280 Stück (Blister)	036 Monate
9	560 Stück (Blister)	036 Monate
10	60 Stück (Flasche)	036 Monate
11	500 Stück (Flasche)	036 Monate
12	98 Stück (Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Tolterodin Pfizer 2 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31391

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-22390
Detrusitol 2 mg - Filmtabletten
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Pfizer Italia srl
IT - 63100 Ascoli Piceno (AP)

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Tolterodin Tartrat
(entsprechend 1,37 mg Tolterodin)

ATC-Klassifikation(en):

G04BD07 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Urologika / Andere
Urologika, inkl. Spasmolytika / Urologische Spasmolytika /
Tolterodin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	14 Stück (Blister)	036 Monate
2	20 Stück (Blister)	036 Monate
3	28 Stück (Blister)	036 Monate
4	30 Stück (Blister)	036 Monate
5	50 Stück (Blister)	036 Monate
6	56 Stück (Blister)	036 Monate
7	100 Stück (Blister)	036 Monate
8	280 Stück (Blister)	036 Monate
9	560 Stück (Blister)	036 Monate
10	60 Stück (Flasche)	036 Monate
11	500 Stück (Flasche)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Santizor 2 mg Retardkapseln

Z.Nr.: 1-31392

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-24214
Detrusitol retard 2 mg - Kapseln
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Pfizer Italia srl
IT - 63100 Ascoli Piceno (AP)

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

+++-----

Drug Layer:

Tolterodin Tartrat
(entsprechend 1,37 mg Tolterodin)

ATC-Klassifikation(en):

G04BD07 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Urologika / Andere
Urologika, inkl. Spasmolytika / Urologische Spasmolytika /
Tolterodin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Blister)	024 Monate
3	28 Stück (Blister)	024 Monate
4	49 Stück (Blister)	024 Monate
5	84 Stück (Blister)	024 Monate
6	98 Stück (Blister)	024 Monate
7	280 Stück (Blister)	024 Monate
8	30 Stück (Flasche)	024 Monate
9	100 Stück (Flasche)	024 Monate
10	200 Stück (Flasche)	024 Monate
11	80 Stück (Spitalspackung, Blister)	024 Monate
12	160 Stück (Spitalspackung, Blister)	024 Monate
13	320 Stück (Spitalspackung, Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Santizor 4 mg Retardkapseln

Z.Nr.: 1-31393

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-24215
Detrusitol retard 4 mg - Kapseln
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Pfizer Italia srl
IT - 63100 Ascoli Piceno (AP)

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

+++-----

Drug Layer:

Tolterodin Tartrat
(entsprechend 2,74 mg Tolterodin)

ATC-Klassifikation(en):

G04BD07 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Urologika / Andere
Urologika, inkl. Spasmolytika / Urologische Spasmolytika /
Tolterodin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Blister)	024 Monate
3	28 Stück (Blister)	024 Monate
4	49 Stück (Blister)	024 Monate
5	84 Stück (Blister)	024 Monate
6	98 Stück (Blister)	024 Monate
7	280 Stück (Blister)	024 Monate
8	30 Stück (Flasche)	024 Monate
9	100 Stück (Flasche)	024 Monate
10	200 Stück (Flasche)	024 Monate
11	80 Stück (Spitalspackung, Blister)	024 Monate
12	160 Stück (Spitalspackung, Blister)	024 Monate
13	320 Stück (Spitalspackung, Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Ciclocutan 80 mg/g wirkstoffhaltiger Nagellack

Z.Nr.: 1-31394

Zulassungsinhaber:

Dermapharm GmbH
AT - 1090 Wien

Referenzprodukt:

1-21113
Batrafen - antimykotischer Nagellack
sanofi-aventis GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Mibe GmbH Arzneimittel
DE - 06796 Brehna

Sun-Farm Sp. z o.o.
PL - 05-340 Kolbiel

Wirkstoff(e):

+-----

1 g:

Ciclopirox

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	3 g Nagellack (Glasfläschchen)	018 Monate
2	6 g (2 x 3 g) Nagellack (Glasfläschchen)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Cefotaxim-CNP 1 g - Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31395

Zulassungsinhaber:

CNP Pharma GmbH
DE - 94081 Fürstzell

Referenzprodukt:

16807
Claforan 1,0 g Trockenstechampullen
sanofi-aventis GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Chephasaar Chem.-pharm.Fabrik GmbH
DE - 66386 St. Ingbert

Wirkstoff(e):

+-----
Trockensubstanz in Stechampulle
Cefotaxim Natrium

Hauptindikation(en)(WHO):

TS730 Breitbandantibiotika

ATC-Klassifikation(en):

J01DD01 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur systemischen Anwendung / Andere Beta-Lactam-Antibiotika / Cephalosporine der 3. Generation / Cefotaxim

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Durchstechflache aus Glas	012 Monate
2	5 Durchstechflachen aus Glas	012 Monate
3	10 Durchstechflachen aus Glas	012 Monate
4	25 Durchstechflachen aus Glas	012 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Cefotaxim-CNP 2 g - Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31396

Zulassungsinhaber:

CNP Pharma GmbH
DE - 94081 Fürstzell

Referenzprodukt:

16808
Claforan 2,0 g Trockenstechampullen
sanofi-aventis GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Chephasaar Chem.-pharm.Fabrik GmbH
DE - 66386 St. Ingbert

Wirkstoff(e):

+-----
Trockensubstanz in Stechampulle
Cefotaxim Natrium

Hauptindikation(en)(WHO):

TS730 Breitbandantibiotika

ATC-Klassifikation(en):

J01DD01 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur systemischen Anwendung / Andere Beta-Lactam-Antibiotika / Cephalosporine der 3. Generation / Cefotaxim

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Durchstechflasche aus Glas	012 Monate
2	5 Durchstechflaschen aus Glas	012 Monate
3	10 Durchstechflaschen aus Glas	012 Monate
4	25 Durchstechflaschen aus Glas	012 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Cefuroxim-CNP 750 mg - Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31397

Zulassungsinhaber:

CNP Pharma GmbH
DE - 94081 Fürstenzell

Referenzprodukt:

16568
Curocef 750 mg - Trockenstechampullen
GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT-1140 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Chephasaar Chem.-pharm.Fabrik GmbH
DE - 66386 St. Ingbert

Wirkstoff(e):

+-----
Trockensubstanz in Stechampulle
Cefuroxim-Natrium

Hauptindikation(en)(WHO):

TS710 Antibiotika I: besonders gegen gram+Mikroorganismen
TS720 Antibiotika II: besonders gegen säureresistente und gram-
Mikroorganismen

ATC-Klassifikation(en):

J01DC02 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur
systemischen Anwendung / Andere Beta-Lactam-Antibiotika /
Cephalosporine der 2. Generation / Cefuroxim

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Durchstechflasche aus Glas	024 Monate
2	10 Durchstechflaschen aus Glas	024 Monate
3	25 Durchstechflaschen aus Glas	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Irbesartan GeneriNobel 75 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31398

Zulassungsinhaber:

GeneriNobel GmbH
DE - 79427 Eschbach

Referenzprodukt:

EU/1/97/046/016-020,031,034,037
Aprovel 75 mg Filmtabletten
Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb SNC
FR-75013 Paris

Hersteller (Chargenfreigeber):

Cesra Arzneimittel GmbH & Co KG
DE - 76532 Baden-Baden

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Irbesartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA04 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-Ii-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Irbesartan

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	036 Monate
2	10 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	036 Monate
3	14 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	036 Monate
4	20 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	036 Monate
5	28 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	036 Monate
6	30 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	036 Monate
7	56 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	036 Monate
8	90 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	036 Monate
9	98 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Irbesartan GeneriNobel 150 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31399

Zulassungsinhaber:

GeneriNobel GmbH
DE - 79427 Eschbach

Referenzprodukt:

EU/1/97/046/021-025,032,035,038
Aprovel 150 mg Filmtabletten
Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb SNC
FR-75013 Paris

Hersteller (Chargenfreigeber):

Cesra Arzneimittel GmbH & Co KG
DE - 76532 Baden-Baden

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Irbesartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA04 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-Ii-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Irbesartan

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	036 Monate
2	10 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	036 Monate
3	14 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	036 Monate
4	20 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	036 Monate
5	28 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	036 Monate
6	30 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	036 Monate
7	56 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	036 Monate
8	90 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	036 Monate
9	98 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Irbesartan GeneriNobel 300 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31400

Zulassungsinhaber:

GeneriNobel GmbH
DE - 79427 Eschbach

Referenzprodukt:

EU/1/97/046/026-030,033,036,039
Aprovel 300 mg Filmtabletten
Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb SNC
FR-75013 Paris

Hersteller (Chargenfreigeber):

Cesra Arzneimittel GmbH & Co KG
DE - 76532 Baden-Baden

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Irbesartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA04 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-Ii-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Irbesartan

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	036 Monate
2	10 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	036 Monate
3	14 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	036 Monate
4	20 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	036 Monate
5	28 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	036 Monate
6	30 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	036 Monate
7	56 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	036 Monate
8	90 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	036 Monate
9	98 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Cefuroxim-CNP 1500 mg - Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31401

Zulassungsinhaber:

CNP Pharma GmbH
DE - 94081 Fürstenzell

Referenzprodukt:

16569
Curocef 1500 mg - Trockenstechampullen
GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT-1140 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Chephasaar Chem.-pharm.Fabrik GmbH
DE - 66386 St. Ingbert

Wirkstoff(e):

+-----
Trockensubstanz in Stechampulle
Cefuroxim-Natrium

Hauptindikation(en)(WHO):

TS710 Antibiotika I: besonders gegen gram+Mikroorganismen
TS720 Antibiotika II: besonders gegen säureresistente und gram-Mikroorganismen

ATC-Klassifikation(en):

J01DC02 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur systemischen Anwendung / Andere Beta-Lactam-Antibiotika / Cephalosporine der 2. Generation / Cefuroxim

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Durchstechflasche aus Glas	024 Monate
2	10 Durchstechflaschen aus Glas	024 Monate
3	25 Durchstechflaschen aus Glas	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Ceftriaxon-CNP 1 g - Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31402

Zulassungsinhaber:

CNP Pharma GmbH
DE - 94081 Fürstenzell

Referenzprodukt:

17319
Rocephin "Roche" 1 g i.v. - Trockenstechampullen mit
Lösungsmittel
Roche Austria GmbH
AT-1211 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Chephasaar Chem.-pharm.Fabrik GmbH
DE - 66386 St. Ingbert

Wirkstoff(e):

+-----
Trockensubstanz in Stechampulle
Ceftriaxon Dinatrium
(. 3,5 H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

J01DD04 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur
systemischen Anwendung / Andere Beta-Lactam-Antibiotika /
Cephalosporine der 3. Generation / Ceftriaxon

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Durchstechflasche aus Glas	012 Monate
2	5 Durchstechflaschen aus Glas	012 Monate
3	10 Durchstechflaschen aus Glas	012 Monate
4	25 Durchstechflaschen aus Glas	012 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Cleviprex 0,5 mg/ml Emulsion zur Injektion

Z.Nr.: 1-31403

Zulassungsinhaber:

The Medicines Company UK Ltd
GB - OX14 4SA Oxfordshire

Hersteller (Chargenfreigeber):

Hälsa Pharma GmbH
DE - 33602 Bielefeld

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml :

Clevidipin Butyrat

ATC-Klassifikation(en):

C02 Kardiovaskuläres System / Antihypertonika
C08CA16 Kardiovaskuläres System / Calciumkanalblocker / Selektive
Calciumkanalblocker mit vorwiegender Gefäßwirkung /
Dihydropyridin-Derivate / Clevidipin

Packungsgrößen:

Nr.

1 10 Durchstechflaschen zu je 50 ml
2 10 Durchstechflaschen zu je 100 ml

Laufzeit

036 Monate
036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

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

Ceftriaxon-CNP 2 g - Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31404

Zulassungsinhaber:

CNP Pharma GmbH
DE - 94081 Fürstenzell

Referenzprodukt:

17320
Rocephin "Roche" 2g - Trockensubstanz zur Infusionsbereitung
Roche Austria GmbH
AT-1211 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Chephasaar Chem.-pharm.Fabrik GmbH
DE - 66386 St. Ingbert

Wirkstoff(e):

+-----
Trockensubstanz in Stechampulle
Ceftriaxon Dinatrium
(. 3,5 H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

J01DD04 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur systemischen Anwendung / Andere Beta-Lactam-Antibiotika / Cephalosporine der 3. Generation / Ceftriaxon

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Durchstechflasche aus Glas	012 Monate
2	5 Durchstechflaschen aus Glas	012 Monate
3	10 Durchstechflaschen aus Glas	012 Monate
4	25 Durchstechflaschen aus Glas	012 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Ziprasidon Krka 20 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-31405

Zulassungsinhaber:

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

Referenzprodukt:

1-24361
Zeldox 20 mg - Hartkapseln
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

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

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Zyprasion Hydrogensulfat
(. 2 H₂O - entspricht 24,75 mg Zyprasion Hydrogensulfat -
entspricht 20 mg Zyprasion)

ATC-Klassifikation(en):

N05AE04 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Indol-Derivate /
Ziprasidon

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	14 Stück (Blister)	036 Monate
2	20 Stück (Blister)	036 Monate
3	28 Stück (Blister)	036 Monate
4	30 Stück (Blister)	036 Monate
5	50 Stück (Blister)	036 Monate
6	56 Stück (Blister)	036 Monate
7	60 Stück (Blister)	036 Monate
8	90 Stück (Blister)	036 Monate
9	100 Stück (Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Arifil 25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31406

Zulassungsinhaber:

Apocare Pharma GmbH
DE - 33647 Bielefeld

Referenzprodukt:

EU/1/98/077/002-004,013
VIAGRA 25 mg Filmtabletten
Pfizer Ltd.
GB-CT13 9NJ Sandwich,Kent

Hersteller (Chargenfreigeber):

Hameln rds A.S.
SK - 900 01 Modra

Apocare Pharma GmbH
DE - 33647 Bielefeld

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Sildenafil citrat
(entspricht 25mg Sildenafil)

ATC-Klassifikation(en):

G04BE03 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Urologika / Andere
Urologika, inkl. Spasmolytika / Mittel bei erektiler Dysfunktion
/ Sildenafil

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	4 Stück (Blister)	048 Monate
2	10 Stück (Blister)	048 Monate
3	12 Stück (Blister)	048 Monate
4	20 Stück (Blister)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Arifil 50 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31407

Zulassungsinhaber:

Apocare Pharma GmbH
DE - 33647 Bielefeld

Referenzprodukt:

EU/1/98/077/006-008,014,016-019
VIAGRA 50 mg Filmtabletten
Pfizer Ltd.
GB-CT13 9NJ Sandwich,Kent

Hersteller (Chargenfreigeber):

Hameln rds A.S.
SK - 900 01 Modra

Apocare Pharma GmbH
DE - 33647 Bielefeld

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Sildenafil citrat
(entspricht 50mg Sildenafil)

ATC-Klassifikation(en):

G04BE03 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Urologika / Andere
Urologika, inkl. Spasmolytika / Mittel bei erektiler Dysfunktion
/ Sildenafil

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	4 Stück (Blister)	048 Monate
2	10 Stück (Blister)	048 Monate
3	12 Stück (Blister)	048 Monate
4	20 Stück (Blister)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Arifil 100 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31408

Zulassungsinhaber:

Apocare Pharma GmbH
DE - 33647 Bielefeld

Referenzprodukt:

EU/1/98/077/010-012,015
VIAGRA 100 mg Filmtabletten
Pfizer Ltd.
GB-CT13 9NJ Sandwich, Kent

Hersteller (Chargenfreigeber):

Apocare Pharma GmbH
DE - 33647 Bielefeld

Hameln rds A.S.
SK - 900 01 Modra

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Sildenafil citrat
(entspricht 100mg Sildenafil)

ATC-Klassifikation(en):

G04BE03 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Urologika / Andere
Urologika, inkl. Spasmolytika / Mittel bei erektiler Dysfunktion
/ Sildenafil

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	4 Stück (Blister)	048 Monate
2	10 Stück (Blister)	048 Monate
3	12 Stück (Blister)	048 Monate
4	20 Stück (Blister)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Cefazolin-CNP 2g - Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31409

Zulassungsinhaber:

CNP Pharma GmbH
DE - 94081 Fürstzell

Referenzprodukt:

15877
Kefzol 2 g - Trockensubstanz zur Infusionsbereitung
Astro - Pharma Vertrieb und Handel von pharmazeutischen
Produkten GmbH
AT-1200 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Chephasaar Chem.-pharm.Fabrik GmbH
DE - 66386 St. Ingbert

Wirkstoff(e):

+-----
Trockensubstanz in Stechampulle
Cefazolin Natrium

Hauptindikation(en)(WHO):

TS730 Breitbandantibiotika

ATC-Klassifikation(en):

J01DB04 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur
systemischen Anwendung / Andere Beta-Lactam-Antibiotika /
Cephalosporine der 1. Generation / Cefazolin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Durchstechflasche aus Glas	024 Monate
2	5 Durchstechflaschen aus Glas	024 Monate
3	10 Durchstechflaschen aus Glas	024 Monate
4	25 Durchstechflaschen aus Glas	024 Monate
5	50 Durchstechflaschen aus Glas	024 Monate
6	100 Durchstechflaschen aus Glas	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Jamyle 15 Mikrogramm/60 Mikrogramm Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31410

Zulassungsinhaber:

Velvian Germany GmbH
DE - 85737 Ismaning

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

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

Wirkstoff(e):

+-----

Aktive Tablette :

++-----

Kern :

Gestoden
Ethinylestradiol

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 24 (+4) Filmtabletten (Blister)	024 Monate
2	3 x 24 (+4) Filmtabletten (Blister)	024 Monate
3	6 x 24 (+4) Filmtabletten (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Ziprasidon Krka 40 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-31411

Zulassungsinhaber:

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

Referenzprodukt:

1-24362
Zeldox 40 mg - Hartkapseln
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

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

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Zyprasion Hydrogensulfat
(. 2 H₂O - entspricht 49,50 mg Zyprasion Hydrogensulfat -
entspricht 40 mg Zyprasion)

ATC-Klassifikation(en):

N05AE04 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Indol-Derivate /
Ziprasidon

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	14 Stück (Blister)	036 Monate
2	20 Stück (Blister)	036 Monate
3	28 Stück (Blister)	036 Monate
4	30 Stück (Blister)	036 Monate
5	50 Stück (Blister)	036 Monate
6	56 Stück (Blister)	036 Monate
7	60 Stück (Blister)	036 Monate
8	90 Stück (Blister)	036 Monate
9	100 Stück (Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Ziprasidon Krka 60 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-31412

Zulassungsinhaber:

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

Referenzprodukt:

1-24363
Zeldox 60 mg - Hartkapseln
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

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

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Zyprasion Hydrogensulfat
(. 2 H₂O - entspricht 74,25 mg Zyprasion Hydrogensulfat -
entspricht 60 mg Zyprasion)

ATC-Klassifikation(en):

N05AE04 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Indol-Derivate /
Ziprasidon

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	14 Stück (Blister)	036 Monate
2	20 Stück (Blister)	036 Monate
3	28 Stück (Blister)	036 Monate
4	30 Stück (Blister)	036 Monate
5	50 Stück (Blister)	036 Monate
6	56 Stück (Blister)	036 Monate
7	60 Stück (Blister)	036 Monate
8	90 Stück (Blister)	036 Monate
9	100 Stück (Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Ziprasidon Krka 80 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-31413

Zulassungsinhaber:

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

Referenzprodukt:

1-24364
Zeldox 80 mg - Hartkapseln
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

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

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Zyprasion Hydrogensulfat
(. 2 H₂O - entspricht 99,00 mg Zyprasion Hydrogensulfat -
entspricht 80 mg Zyprasion)

ATC-Klassifikation(en):

N05AE04 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Indol-Derivate /
Ziprasidon

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	14 Stück (Blister)	036 Monate
2	20 Stück (Blister)	036 Monate
3	28 Stück (Blister)	036 Monate
4	30 Stück (Blister)	036 Monate
5	50 Stück (Blister)	036 Monate
6	56 Stück (Blister)	036 Monate
7	60 Stück (Blister)	036 Monate
8	90 Stück (Blister)	036 Monate
9	100 Stück (Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Zoledronsäure axios 4 mg/5 ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31414

Zulassungsinhaber:

Axios Pharma GmbH
DE - 33647 Bielefeld

Referenzprodukt:

EU/1/01/176/004-006
Zometa 4 mg/5 ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Novartis Europharm Ltd
GB-RH12 5AB Horsham West Sussex

Hersteller (Chargenfreigeber):

Apocare Pharma GmbH
DE - 33647 Bielefeld

Wirkstoff(e):

+-----

pro 5ml:

Zoledronsäure
(.H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

M05BA08 Muskel- und Skelettsystem / Mittel zur Behandlung von Knochenerkrankungen / Mittel mit Einfluss auf die Knochenstruktur und die Mineralisation / Bisphosphonate / Zoledronsäure

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 5 ml Durchstechflasche	036 Monate
2	5 x 5 ml Durchstechflaschen	036 Monate
3	10 x 5 ml Durchstechflaschen	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Clopidogrel Ranbaxy 75 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31415

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH
DE - 51377 Leverkusen

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

Ranbaxy Ireland Ltd.
IE - Cashel, Co. Tipperary

Terapia S.A.
RO - 400 632 Cluj-Napoca

Basics GmbH
DE - 51377 Leverkusen

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Clopidogrel sulfat
(entsprechend 75,000 mg Clopidogrel)

ATC-Klassifikation(en):

B01AC04 Blut und Blut bildende Organe / Antithrombotische Mittel /
Antithrombotische Mittel / Thrombozytenaggregationshemmer,

exkl.

Heparin / Clopidogrel

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Filmtabletten (Alu/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
2	10 Filmtabletten (Alu/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
3	14 Filmtabletten (Alu/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
4	20 Filmtabletten (Alu/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
5	25 Filmtabletten (Alu/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
6	28 Filmtabletten (Alu/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
7	30 Filmtabletten (Alu/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
8	50 Filmtabletten (Alu/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
9	55 Filmtabletten (Alu/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
10	56 Filmtabletten (Alu/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
11	60 Filmtabletten (Alu/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
12	84 Filmtabletten (Alu/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
13	90 Filmtabletten (Alu/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
14	98 Filmtabletten (Alu/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
15	100 Filmtabletten (Alu/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
16	200 Filmtabletten (Alu/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Zoledronsäure Genericon 4 mg/5 ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31416

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

EU/1/01/176/004-006
Zometa 4 mg/5 ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Novartis Europharm Ltd
GB-RH12 5AB Horsham West Sussex

Hersteller (Chargenfreigeber):

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Synthon Hispania SL
ES - 08830 Sant Boi de Llobregat, Barcelona

Wirkstoff(e):

+-----
5ml :

Zoledronsäure
(.H₂O; entspricht 4mg Zoledronsäure wasserfrei)

ATC-Klassifikation(en):

M05BA08 Muskel- und Skelettsystem / Mittel zur Behandlung von Knochenerkrankungen / Mittel mit Einfluss auf die Knochenstruktur und die Mineralisation / Bisphosphonate / Zoledronsäure

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Durchstechflasche mit 5 ml	024 Monate
2	4 Durchstechflaschen mit je 5 ml	024 Monate
3	5 Durchstechflaschen mit je 5 ml	024 Monate
4	10 Durchstechflaschen mit je 5 ml	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Ropinirol Actavis ret. 2 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-31417

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-27360
Requip-Modutab 2 mg - Retardtabletten
GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT-1140 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Actavis Ltd
MT - ZTN 3000 Zejtun

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Ropinirol Hydrochlorid
(entsprechend 2 mg Ropinirol)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	21 Stück	018 Monate
2	28 Stück	018 Monate
3	30 Stück	018 Monate
4	42 Stück	018 Monate
5	56 Stück	018 Monate
6	84 Stück	018 Monate
7	90 Stück	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Ropinirol Actavis ret. 4 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-31418

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-27362
Requip-Modutab 4 mg - Retardtabletten
GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT-1140 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Actavis Ltd
MT - ZTN 3000 Zejtun

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Ropinirol Hydrochlorid
(entsprechend 4 mg Ropinirol)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	21 Stück	018 Monate
2	28 Stück	018 Monate
3	30 Stück	018 Monate
4	42 Stück	018 Monate
5	56 Stück	018 Monate
6	84 Stück	018 Monate
7	90 Stück	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Ropinirol Actavis ret. 8 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-31419

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-27364
Requip-Modutab 8 mg - Retardtabletten
GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT-1140 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Actavis Ltd
MT - ZTN 3000 Zejtun

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Ropinirol Hydrochlorid
(entsprechend 8 mg Ropinirol)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	21 Stück	018 Monate
2	28 Stück	018 Monate
3	30 Stück	018 Monate
4	42 Stück	018 Monate
5	56 Stück	018 Monate
6	84 Stück	018 Monate
7	90 Stück	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

ASS/Pseudoephedrin 1A Pharma 500 mg/30 mg - Granulat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-31420

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

1-24837
Aspirin Complex Granulat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen
Bayer Austria GmbH
AT-1160 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Allphamed Pharbil Arzneimittel GmbH
DE - 37081 Göttingen

Wirkstoff(e):

+-----

pro Säckchen :

Acetylsalicylsäure
Pseudoephedrin Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N02BA01 Nervensystem / Analgetika / Andere Analgetika und Antipyretika / Salicylsäure und Derivate / Acetylsalicylsäure
N02BA51 Nervensystem / Analgetika / Andere Analgetika und Antipyretika / Salicylsäure und Derivate / Acetylsalicylsäure, Kombinationen exkl. Psycholeptika

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Beutel	015 Monate
2	20 Beutel	015 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

ASS/Pseudoephedrin Hexal 500 mg/30 mg - Granulat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-31421

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

1-24837
Aspirin Complex Granulat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen
Bayer Austria GmbH
AT-1160 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Allphamed Pharbil Arzneimittel GmbH
DE - 37081 Göttingen

Wirkstoff(e):

+-----

pro Säckchen :

Acetylsalicylsäure
Pseudoephedrin Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N02BA01 Nervensystem / Analgetika / Andere Analgetika und Antipyretika / Salicylsäure und Derivate / Acetylsalicylsäure

N02BA51 Nervensystem / Analgetika / Andere Analgetika und Antipyretika / Salicylsäure und Derivate / Acetylsalicylsäure, Kombinationen exkl. Psycholeptika

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Beutel	015 Monate
2	16 Beutel	015 Monate
3	20 Beutel	015 Monate
4	28 Beutel	015 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

ASS/Pseudoephedrin Sandoz 500 mg/30 mg - Granulat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-31422

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

1-24837
Aspirin Complex Granulat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen
Bayer Austria GmbH
AT-1160 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Allphamed Pharbil Arzneimittel GmbH
DE - 37081 Göttingen

Wirkstoff(e):

+-----

pro Säckchen :

Acetylsalicylsäure
Pseudoephedrin Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N02BA01 Nervensystem / Analgetika / Andere Analgetika und Antipyretika / Salicylsäure und Derivate / Acetylsalicylsäure
N02BA51 Nervensystem / Analgetika / Andere Analgetika und Antipyretika / Salicylsäure und Derivate / Acetylsalicylsäure, Kombinationen exkl. Psycholeptika

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	5 Beutel	015 Monate
2	7 Beutel	015 Monate
3	10 Beutel	015 Monate
4	12 Beutel	015 Monate
5	18 Beutel	015 Monate
6	20 Beutel	015 Monate
7	28 Beutel	015 Monate
8	30 Beutel	015 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Ampicillin/Sulbactam Strides 1 g/0,5 g Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31423

Zulassungsinhaber:

Strides Arcolab International Ltd
GB - WD18 9SS Watford/Hertfordshire

Referenzprodukt:

1-18599
Unasyn 1,5 g - Trockenstechampullen
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Strides Arcolab Polska Sp z o o
PL - 03-230 Warsaw

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver:

Ampicillin Natrium
(entsprechend 1,0 g Ampicillin)
Sulbactam Natrium
(entsprechend 0,5 g Sulbactam)

ATC-Klassifikation(en):

J01CR01 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur systemischen Anwendung / Betalactam-Antibiotika, Penicilline / Kombinationen von Penicillinen, inkl. Beta-Lactamase-Inhibitoren / Ampicillin und Enzym-Inhibitoren

Packungsgrößen:

Nr.

1 1 Durchstechflasche (Krankenhauspackung)

Laufzeit

024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Ampicillin/Sulbactam Strides 2 g/1 g Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31424

Zulassungsinhaber:

Strides Arcolab International Ltd
GB - WD18 9SS Watford/Hertfordshire

Referenzprodukt:

1-18596
Unasyn 3 g - Trockenstechampullen
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Strides Arcolab Polska Sp z o o
PL - 03-230 Warsaw

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver:

Ampicillin Natrium
(entsprechend 2,0 g Ampicillin)
Sulbactam Natrium
(entsprechend 1,0 g Sulbactam)

ATC-Klassifikation(en):

J01CR01 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur systemischen Anwendung / Betalactam-Antibiotika, Penicilline / Kombinationen von Penicillinen, inkl. Beta-Lactamase-Inhibitoren / Ampicillin und Enzym-Inhibitoren

Packungsgrößen:

Nr.

1 1 Durchstechflasche (Krankenhauspackung)

Laufzeit

024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Neostig 0,5 mg Injektionslösung

Z.Nr.: 1-31425

Zulassungsinhaber:

Wabosan Arzneimittelvertriebs GmbH
AT - 1210 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Weimer Pharma GmbH
DE - 76437 Rastatt

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Neostigmin Metilsulfat

ATC-Klassifikation(en):

N07AA01 Nervensystem / Andere Mittel für das Nervensystem /
Parasympathomimetika / Cholinesterasehemmer / Neostigmin

Packungsgrößen:

Nr.

1 10 Braunglasampullen Typ I zu 1 ml

Laufzeit

036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Famciclovir Pharmathen 125 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31426

Zulassungsinhaber:

Pharmathen S.A.
GR - 153 51 Pallini Attiki

Referenzprodukt:

1-21508
Famvir 125 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Pharmathen S.A.
GR - 153 51 Pallini Attiki

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Famciclovir

ATC-Klassifikation(en):

J05AB09 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antivirale Mittel zur systemischen Anwendung / Direkt wirkende antivirale Mittel / Nukleoside und Nukleotide, exkl. Inhibitoren der Reversen Transkriptase / Famciclovir

Packungsgrößen:

Nr.

1 10 Stück (PVC/PCTFE(Aclar)/Al - Blister)

Laufzeit

036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Famciclovir Pharmathen 250 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31427

Zulassungsinhaber:

Pharmathen S.A.
GR - 153 51 Pallini Attiki

Referenzprodukt:

1-20836
Famvir 250 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Pharmathen S.A.
GR - 153 51 Pallini Attiki

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Famciclovir

ATC-Klassifikation(en):

J05AB09 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antivirale Mittel zur systemischen Anwendung / Direkt wirkende antivirale Mittel / Nukleoside und Nukleotide, exkl. Inhibitoren der Reversen Transkriptase / Famciclovir

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	15 Stück (PVC/PCTFE(Aclar)/Al - Blister)	036 Monate
2	21 Stück (PVC/PCTFE(Aclar)/Al - Blister)	036 Monate
3	56 Stück (PVC/PCTFE(Aclar)/Al - Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Famciclovir Pharmathen 500 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31428

Zulassungsinhaber:

Pharmathen S.A.
GR - 153 51 Pallini Attiki

Referenzprodukt:

1-21509
Famvir 500 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Pharmathen S.A.
GR - 153 51 Pallini Attiki

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Famciclovir

ATC-Klassifikation(en):

J05AB09 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antivirale Mittel zur systemischen Anwendung / Direkt wirkende antivirale Mittel / Nukleoside und Nukleotide, exkl. Inhibitoren der Reversen Transkriptase / Famciclovir

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	14 Stück (PVC/PCTFE(Aclar)/Al - Blister)	036 Monate
2	21 Stück (PVC/PCTFE(Aclar)/Al - Blister)	036 Monate
3	30 Stück (PVC/PCTFE(Aclar)/Al - Blister)	036 Monate
4	56 Stück (PVC/PCTFE(Aclar)/Al - Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Orlistat Actavis 60 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-31429

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

EU/1/07/401/007-010
alli 60 mg Hartkapseln
Glaxo Wellcome Operations (Glaxo Group Ltd)
GB-UB6 0NN Greenford, Middlesex

Hersteller (Chargenfreigeber):

Pharmaceutical Works POLPHARMA SA
PL - 83-200 Starogard Gdanski

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Inhalt:

Orlistat

ATC-Klassifikation(en):

A08AB01 Alimentäres System und Stoffwechsel / Abmagerungsmittel, Exkl.
Diätetika / Abmagerungsmittel, Exkl. Diätetika / Peripher
wirkende Abmagerungsmittel / Orlistat

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	42 Stück (Al/PVC/PVDC-Blister)	036 Monate
2	60 Stück (Al/PVC/PVDC-Blister)	036 Monate
3	84 Stück (Al/PVC/PVDC-Blister)	036 Monate
4	90 Stück (Al/PVC/PVDC-Blister)	036 Monate
5	42 Stück (Al/PVC/PCTFE-Blister)	036 Monate
6	60 Stück (Al/PVC/PCTFE-Blister)	036 Monate
7	84 Stück (Al/PVC/PCTFE-Blister)	036 Monate
8	90 Stück (Al/PVC/PCTFE-Blister)	036 Monate
9	42 Stück (HDPE - Tablettenbehältnis)	024 Monate
10	84 Stück (HDPE - Tablettenbehältnis)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Docetaxel Strides 40 mg/ml Konzentrat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31431

Zulassungsinhaber:

Strides Arcolab International Ltd
GB - WD18 9SS Watford/Hertfordshire

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 (Chargenfreigeber):

Strides Arcolab Polska Sp z o o
PL - 03-230 Warsaw

Wirkstoff(e):

+-----

Konzentrat und Lösungsmittel:

++-----

Konzentrat - pro ml:
Docetaxel

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 20 mg/0,5 ml (Durchstechflasche mit Konzentrat) + 1 x 1,8 ml Lösungsmittel (Durchstechflasche)	024 Monate
2	1 x 80 mg/2 ml (Durchstechflasche mit Konzentrat) + 1 x 7,1 ml Lösungsmittel (Durchstechflasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Zoledronsäure Neocorp 4 mg/5 ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31434

Zulassungsinhaber:

NeoCorp AG
DE - 82362 Weilheim

Referenzprodukt:

EU/1/01/176/004-006
Zometa 4 mg/5 ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Novartis Europharm Ltd
GB-RH12 5AB Horsham West Sussex

Hersteller (Chargenfreigeber):

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

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

Novartis Pharma GmbH
DE - 90429 Nürnberg

Wirkstoff(e):

+-----

5 ml:

Zoledronsäure
(. H₂O - entsprechend 4,000 mg Zoledronsäure)

ATC-Klassifikation(en):

M05BA08 Muskel- und Skelettsystem / Mittel zur Behandlung von Knochenerkrankungen / Mittel mit Einfluss auf die Knochenstruktur und die Mineralisation / Bisphosphonate / Zoledronsäure

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 5 ml Durchstechflasche	036 Monate
2	4 x 5 ml Durchstechflasche	036 Monate
3	5 x 5 ml Durchstechflasche	036 Monate
4	10 x 5 ml Durchstechflasche	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Zoledronsäure Neocorp 4 mg/100 ml Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31435

Zulassungsinhaber:

NeoCorp AG
DE - 82362 Weilheim

Referenzprodukt:

EU/1/01/176/001-003
Zometa 4 mg Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer
Infusionslösung
Novartis Europharm Ltd
GB-RH12 5AB Horsham West Sussex

Hersteller (Chargenfreigeber):

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

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

Novartis Pharma GmbH
DE - 90429 Nürnberg

Wirkstoff(e):

+-----
100 ml:
Zoledronsäure
(. H₂O - entsprechend 4,000 mg Zoledronsäure)

ATC-Klassifikation(en):

M05BA08 Muskel- und Skelettsystem / Mittel zur Behandlung von
Knochenerkrankungen / Mittel mit Einfluss auf die
Knochenstruktur und die Mineralisation / Bisphosphonate /
Zoledronsäure

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Stück	036 Monate
2	4 Stück	036 Monate
3	5 Stück	036 Monate
4	10 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Quetiapin Fair-Med 25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31436

Zulassungsinhaber:

Fair Med Healthcare GmbH
DE - 22765 Hamburg

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

Genepharma SA
GR - 15351 Pallini Attikis

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette :

++-----

Kern :

Quetiapin Fumarat
(entspricht 25mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	3 Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
2	6 Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
3	10 Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
4	20 Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
5	28 Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
6	30 Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
7	50 (10 x 5) Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
8	50 (5 x 10) Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
9	60 Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
10	90 Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
11	98 Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
12	100 (10 x 10) Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
13	100 (5 x 20) Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
14	120 Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
15	180 Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
16	240 Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
17	250 Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Quetiapin Fair-Med 100 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31437

Zulassungsinhaber:

Fair Med Healthcare GmbH
DE - 22765 Hamburg

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

Genepharma SA
GR - 15351 Pallini Attikis

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette :

++-----

Kern :

Quetiapin Fumarat
(entspricht 100 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	3 Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
2	6 Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
3	10 Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
4	20 Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
5	28 Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
6	30 Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
7	50 (10 x 5) Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
8	50 (5 x 10) Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
9	60 Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
10	90 Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
11	98 Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
12	100 (10 x 10) Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
13	100 (5 x 20) Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
14	120 Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
15	180 Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
16	240 Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
17	250 Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Quetiapin Fair-Med 150 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31438

Zulassungsinhaber:

Fair Med Healthcare GmbH
DE - 22765 Hamburg

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

Genepharma SA
GR - 15351 Pallini Attikis

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette :

++-----

Kern :

Quetiapin Fumarat
(entspricht 150 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	6 Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
2	10 Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
3	20 Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
4	30 Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
5	50 (10 x 5) Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
6	50 (5 x 10) Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
7	60 Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
8	90 Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
9	100 (10 x 10) Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
10	100 (5 x 20) Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
11	120 Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
12	180 Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
13	240 Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Quetiapin Fair-Med 200 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31439

Zulassungsinhaber:

Fair Med Healthcare GmbH
DE - 22765 Hamburg

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

Genepharma SA
GR - 15351 Pallini Attikis

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette :

++-----

Kern :

Quetiapin Fumarat
(entspricht 200 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	3 Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
2	6 Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
3	10 Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
4	20 Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
5	28 Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
6	30 Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
7	50 (10 x 5) Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
8	50 (5 x 10) Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
9	60 Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
10	90 Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
11	98 Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
12	100 (10 x 10) Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
13	100 (5 x 20) Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
14	120 Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
15	180 Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
16	240 Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
17	250 Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Quetiapin Fair-Med 300 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31440

Zulassungsinhaber:

Fair Med Healthcare GmbH
DE - 22765 Hamburg

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

Genepharma SA
GR - 15351 Pallini Attikis

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette :

++-----

Kern :

Quetiapin Fumarat
(entspricht 300 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	3 Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
2	6 Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
3	10 Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
4	20 Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
5	28 Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
6	30 Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
7	50 (10 x 5) Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
8	50 (5 x 10) Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
9	60 (6 x 10) Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
10	60 (1 x 60) Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
11	90 Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
12	98 Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
13	100 (10 x 10) Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
14	100 (5 x 20) Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
15	120 Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
16	180 Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
17	240 Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate
18	250 Stück (undurchsichtige PVC/Al- Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Quetiapin Fair-Med Startpackung Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31441

Zulassungsinhaber:

Fair Med Healthcare GmbH
DE - 22765 Hamburg

Referenzprodukt:

1-23709
Seroquel 4 - Tage Startpackung
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Genepharma SA
GR - 15351 Pallini Attikis

Wirkstoff(e):

++-----

Kern :

Quetiapin Fumarat
(entspricht 25mg Quetiapin)

+-----

Filmtablette : 3 Stück a 100 mg

++-----

Kern

Quetiapin Fumarat
(entspricht 100 mg Quetiapin)

+-----

Filmtablette : 1 Stück a 200 mg

++-----

Kern:

Quetiapin Fumarat
(entspricht 200 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	6 x 25 mg Stück, 3 x 100 mg Stück, 1 x 200 mg Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Zoledronsäure Neocorp 5 mg/100 ml Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31442

Zulassungsinhaber:

NeoCorp AG
DE - 82362 Weilheim

Referenzprodukt:

EU/1/05/308/001-002
Aclasta 5 mg Infusionslösung
Novartis Europharm Ltd
GB-RH12 5AB Horsham West Sussex

Hersteller (Chargenfreigeber):

Novartis Pharma GmbH
DE - 90429 Nürnberg

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

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Wirkstoff(e):

+-----

100 ml:

Zoledronsäure
(. H₂O - entsprechend 5,0 mg Zoledronsäure)

ATC-Klassifikation(en):

M05BA08 Muskel- und Skelettsystem / Mittel zur Behandlung von
Knochenerkrankungen / Mittel mit Einfluss auf die
Knochenstruktur und die Mineralisation / Bisphosphonate /
Zoledronsäure

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Stück	036 Monate
2	4 Stück	036 Monate
3	10 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Sildenafil Torrent 25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31443

Zulassungsinhaber:

Torrent Pharma GmbH
DE - 90449 Nürnberg

Referenzprodukt:

EU/1/98/077/002-004,013
VIAGRA 25 mg Filmtabletten
Pfizer Ltd.
GB-CT13 9NJ Sandwich, Kent

Hersteller (Chargenfreigeber):

Heumann Pharma GmbH & Co Generica KG
DE - 90449 Nürnberg

Torrent Pharma GmbH
DE - 90449 Nürnberg

Torrent Pharma (UK) Ltd
GB - RH11 7XA Crawley

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Sildenafil citrat
(entsprechend 25mg Sildenafil)

ATC-Klassifikation(en):

G04BE03 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Urologika / Andere
Urologika, inkl. Spasmolytika / Mittel bei erektiler Dysfunktion
/ Sildenafil

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	4 Stück (PVC/PVDC/Aluminium - Blister)	036 Monate
2	8 Stück (PVC/PVDC/Aluminium - Blister)	036 Monate
3	12 Stück (PVC/PVDC/Aluminium - Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Sildenafil Torrent 50 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31444

Zulassungsinhaber:

Torrent Pharma GmbH
DE - 90449 Nürnberg

Referenzprodukt:

EU/1/98/077/006-008,014,016-019
VIAGRA 50 mg Filmtabletten
Pfizer Ltd.
GB-CT13 9NJ Sandwich,Kent

Hersteller (Chargenfreigeber):

Torrent Pharma GmbH
DE - 90449 Nürnberg

Heumann Pharma GmbH & Co Generica KG
DE - 90449 Nürnberg

Torrent Pharma (UK) Ltd
GB - RH11 7XA Crawley

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Sildenafil citrat
(entsprechend 50mg Sildenafil)

ATC-Klassifikation(en):

G04BE03 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Urologika / Andere
Urologika, inkl. Spasmolytika / Mittel bei erektiler Dysfunktion
/ Sildenafil

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	4 Stück (PVC/PVDC/Aluminium - Blister)	036 Monate
2	8 Stück (PVC/PVDC/Aluminium - Blister)	036 Monate
3	12 Stück (PVC/PVDC/Aluminium - Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Sildenafil Torrent 100 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31445

Zulassungsinhaber:

Torrent Pharma GmbH
DE - 90449 Nürnberg

Referenzprodukt:

EU/1/98/077/010-012,015
VIAGRA 100 mg Filmtabletten
Pfizer Ltd.
GB-CT13 9NJ Sandwich, Kent

Hersteller (Chargenfreigeber):

Torrent Pharma GmbH
DE - 90449 Nürnberg

Heumann Pharma GmbH & Co Generica KG
DE - 90449 Nürnberg

Torrent Pharma (UK) Ltd
GB - RH11 7XA Crawley

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Sildenafil citrat
(entsprechend 100mg Sildenafil)

ATC-Klassifikation(en):

G04BE03 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Urologika / Andere
Urologika, inkl. Spasmolytika / Mittel bei erektiler Dysfunktion
/ Sildenafil

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	4 Stück (PVC/PVDC/Aluminium - Blister)	036 Monate
2	8 Stück (PVC/PVDC/Aluminium - Blister)	036 Monate
3	12 Stück (PVC/PVDC/Aluminium - Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Vinorelbin Strides 10 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31446

Zulassungsinhaber:

Strides Arcolab International Ltd
GB - WD18 9SS Watford/Hertfordshire

Referenzprodukt:

1-20425
Navelbine 10 mg - Infusionskonzentrat
Pierre Fabre Medicament
FR-92100 Boulogne

Hersteller (Chargenfreigeber):

Strides Arcolab Polska Sp z o o
PL - 03-230 Warsaw

Wirkstoff(e):

+-----

1 ml

Vinorelbintartrat

ATC-Klassifikation(en):

L01CA04 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Antineoplastische Mittel / Pflanzliche Alkaloide und andere
Natürliche Mittel / Vinka-Alkaloide und Analoga / Vinorelbin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 1 ml Durchstechflasche	024 Monate
2	1 x 5 ml Durchstechflasche	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Ampres 10 mg/ml Injektionslösung

Z.Nr.: 1-31447

Zulassungsinhaber:

Meduna Arzneimittel GmbH
DE - 63739 Aschaffenburg

Hersteller (Chargenfreigeber):

Sirton Pharmaceuticals SpA.
IT - 22079 Villa Guardia (CO)

Goldshield Pharmaceuticals Ltd
GB - CR0 0XT Croydon, Surrey

L. Molteni & C. dei Fratelli Alitti Società di Esercizio SpA
IT - 50018 Scandicci (FI)

Wirkstoff(e):

+-----

1 ml:

Chloroprocain Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N01BA04 Nervensystem / Anästhetika / Lokalanästhetika / Ester der
Aminobenzoessäure / Chloroprocain

Packungsgrößen:

Nr.

1 10 x 5 ml Ampullen

Laufzeit

018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Ibandronsäure Helm 150 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31448

Zulassungsinhaber:

Helm AG
DE - 20097 Hamburg

Referenzprodukt:

EU/1/03/265/003-004
Bonviva 150 mg Filmtabletten
Roche Registration Ltd.
GB-AL7 1TW Welwyn Garden City

Hersteller (Chargenfreigeber):

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Natrium Ibandronat
(. H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

M05BA06 Muskel- und Skelettsystem / Mittel zur Behandlung von
Knochenerkrankungen / Mittel mit Einfluss auf die
Knochenstruktur und die Mineralisation / Bisphosphonate /
Ibandronsäure

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Filmtablette (PVC/PVDC-Alu-Blister)	036 Monate
2	3 Filmtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Fluvastatin Accord 80 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-31449

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Referenzprodukt:

1-23741
Lescol MR 80 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Fluvastatin Natrium

ATC-Klassifikation(en):

C10AA04 Kardiovaskuläres System / Mittel, die den Lipidstoffwechsel
beeinflussen / Mittel, die den Lipidstoffwechsel beeinflussen,
rein / HMG-CoA-Reduktasehemmer / Fluvastatin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Retardtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024 Monate
2	14 Retardtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024 Monate
3	28 Retardtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024 Monate
4	30 Retardtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024 Monate
5	56 Retardtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024 Monate
6	70 Retardtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024 Monate
7	84 Retardtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024 Monate
8	90 Retardtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024 Monate
9	98 Retardtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Annantah 15 Mikrogramm/60 Mikrogramm Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31454

Zulassungsinhaber:

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

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

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

Wirkstoff(e):

+-----

Tabletten:

++-----

Wirkstofftablette:

+++-----

Kern:

Gestoden
Ethinylestradiol

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 24 gelbe Tabletten + 4 weiße Tabletten (PVC-PVDC-Al-Bliester)	024 Monate
2	3 x 24 gelbe Tabletten + 4 weiße Tabletten (PVC-PVDC-Al-Bliester)	024 Monate
3	6 x 24 gelbe Tabletten + 4 weiße Tabletten (PVC-PVDC-Al-Bliester)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Sildenafil Pfizer 25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31455

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/98/077/002-004,013
VIAGRA 25 mg Filmtabletten
Pfizer Ltd.
GB-CT13 9NJ Sandwich,Kent

Hersteller (Chargenfreigeber):

Pfizer PGM
FR - 37530 Poce-sur-Cisse

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Sildenafil citrat
(entsprechend 25 mg Sildenafil)

ATC-Klassifikation(en):

G04BE03 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Urologika / Andere
Urologika, inkl. Spasmolytika / Mittel bei erektiler Dysfunktion
/ Sildenafil

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	2 Stück (PVC-Al- Blister)	060 Monate
2	4 Stück (PVC-Al- Blister)	060 Monate
3	8 Stück (PVC-Al- Blister)	060 Monate
4	12 Stück (PVC-Al- Blister)	060 Monate
5	24 Stück (PVC-Al- Blister)	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Sildenafil Pfizer 50 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31456

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/98/077/006-008,014,016-019
VIAGRA 50 mg Filmtabletten
Pfizer Ltd.
GB-CT13 9NJ Sandwich,Kent

Hersteller (Chargenfreigeber):

Pfizer PGM
FR - 37530 Poce-sur-Cisse

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Sildenafil citrat
(entsprechend 50 mg Sildenafil)

ATC-Klassifikation(en):

G04BE03 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Urologika / Andere
Urologika, inkl. Spasmolytika / Mittel bei erektiler Dysfunktion
/ Sildenafil

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	2 Stück (PVC/Al- Blister)	060 Monate
2	4 Stück (PVC/Al- Blister)	060 Monate
3	8 Stück (PVC/Al- Blister)	060 Monate
4	12 Stück (PVC/Al- Blister)	060 Monate
5	24 Stück (PVC/Al- Blister)	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Sildenafil Pfizer 100 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31457

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/98/077/010-012,015
VIAGRA 100 mg Filmtabletten
Pfizer Ltd.
GB-CT13 9NJ Sandwich,Kent

Hersteller (Chargenfreigeber):

Pfizer PGM
FR - 37530 Poce-sur-Cisse

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Sildenafil citrat
(entsprechend 100 mg Sildenafil)

ATC-Klassifikation(en):

G04BE03 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Urologika / Andere
Urologika, inkl. Spasmolytika / Mittel bei erektiler Dysfunktion
/ Sildenafil

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	2 Stück (PVC/Al- Blister)	060 Monate
2	4 Stück (PVC/Al- Blister)	060 Monate
3	8 Stück (PVC/Al- Blister)	060 Monate
4	12 Stück (PVC/Al- Blister)	060 Monate
5	24 Stück (PVC/Al- Blister)	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

APOZEMA Venen Aesculus complex Nr. 35 - Tropfen

Z.Nr.: 3-00531

Zulassungsinhaber:

Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8010 Graz

Hersteller (Chargenfreigeber):

Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8010 Graz

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Semen Aesculi hippocastani (Auszug)
(D4)
Radix Arnicae (Auszug)
(D4)
Fructus Silybi mariani (Auszug)
(D4)
Cortex Hamamelidis (Auszug)
(D4)
Semen Strychni (Auszug)
(D6)
Sepia
(gruneris - D4)
Semen Strophanthi (Auszug)
(D4)
Schlangengift von Vipera berus
(D12)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.

1 50 ml Braunglasflasche

Laufzeit

060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Colocynthis-Homaccord - Ampullen

Z.Nr.: 3-00532

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Hersteller (Chargenfreigeber):

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Wirkstoff(e):

+-----

1,1g :

Fructus Colocynthis (Auszug)
(D4)
Fructus Colocynthis (Auszug)
(D10)
Fructus Colocynthis (Auszug)
(D30)
Fructus Colocynthis (Auszug)
(D200)
Herba Gnaphalii obtusifolii (Auszug)
(D3)
Herba Gnaphalii obtusifolii (Auszug)
(D10)
Herba Gnaphalii obtusifolii (Auszug)
(D30)
Herba Gnaphalii obtusifolii (Auszug)
(D200)

Hauptindikation(en)(WHO):

TA700 Analgetika, andere

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Übertragungen

Buronil 25 mg - Dragees

Z.Nr.: 14476

Zulassungsinhaber:

MediLink AS
DK - 2800 Lyngby

Zulassungsinhaber bisher:

Lundbeck Pharmaceuticals Ireland Ltd
IE - Dublin 2

Rovamycin - Filmtabletten

Z.Nr.: 15100

Zulassungsinhaber:

sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Gerot Pharmazeutika GmbH
AT - 1160 Wien

Oddibil - Filmtabletten

Z.Nr.: 16199

Zulassungsinhaber:

sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Gerot Pharmazeutika GmbH
AT - 1160 Wien

Buronil 50 mg - Dragees

Z.Nr.: 17209

Zulassungsinhaber:

MediLink AS
DK - 2800 Lyngby

Zulassungsinhaber bisher:

Lundbeck Pharmaceuticals Ireland Ltd
IE - Dublin 2

Selectol 100 mg - Tabletten

Z.Nr.: 17285

Zulassungsinhaber:

sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Gerot Pharmazeutika GmbH
AT - 1160 Wien

Selectol 200 mg - Tabletten

Z.Nr.: 17286

Zulassungsinhaber:

sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Gerot Pharmazeutika GmbH
AT - 1160 Wien

Selecturon - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-18001

Zulassungsinhaber:
sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Gerot Pharmazeutika GmbH
AT - 1160 Wien

Agopton 15 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-20544

Zulassungsinhaber:
Takeda Pharma Ges.m.b.H.
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Takeda Pharma Ges.m.b.H.
AT - 1070 Wien

Agopton 30 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-20545

Zulassungsinhaber:
Takeda Pharma Ges.m.b.H.
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Takeda Pharma Ges.m.b.H.
AT - 1070 Wien

Blopress 8 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-22233

Zulassungsinhaber:

Takeda Pharma Ges.m.b.H.
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Takeda Pharma Ges.m.b.H.
AT - 1070 Wien

Blopress 4 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-22235

Zulassungsinhaber:

Takeda Pharma Ges.m.b.H.
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Takeda Pharma Ges.m.b.H.
AT - 1070 Wien

Blopress 16 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-22236

Zulassungsinhaber:

Takeda Pharma Ges.m.b.H.
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Takeda Pharma Ges.m.b.H.
AT - 1070 Wien

Blopress Plus 8 mg/12,5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-22844

Zulassungsinhaber:

Takeda Pharma Ges.m.b.H.
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Takeda Pharma Ges.m.b.H.
AT - 1070 Wien

Blopress Plus 16 mg/12,5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-23584

Zulassungsinhaber:

Takeda Pharma Ges.m.b.H.
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Takeda Pharma Ges.m.b.H.
AT - 1070 Wien

Loratadin Arcana 10 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-24576

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1147 Wien

Blopress 32 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-25719

Zulassungsinhaber:

Takeda Pharma Ges.m.b.H.
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Takeda Pharma Ges.m.b.H.
AT - 1070 Wien

Adjuvin 50 mg - Filtabletten

Z.Nr.: 1-25974

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Adjuvin 100 mg - Filtabletten

Z.Nr.: 1-25975

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Epirubicin Arcana 2 mg/ml - Injektionslösung

Z.Nr.: 1-27826

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1147 Wien

Blopress Plus 32 mg/12,5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-28291

Zulassungsinhaber:

Takeda Pharma Ges.m.b.H.
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Takeda Pharma Ges.m.b.H.
AT - 1070 Wien

Blopress Plus 32 mg/25 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-28292

Zulassungsinhaber:

Takeda Pharma Ges.m.b.H.
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Takeda Pharma Ges.m.b.H.
AT - 1070 Wien

Danselle 0,02 mg/3 mg 21 Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29356

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Danseo 0,03 mg/3 mg 21 Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29362

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Danselle 0,02 mg/3 mg 21 + 7 Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29364

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Danseo 0,03 mg/3 mg 21 + 7 Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29365

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

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

Setofilm 4 mg Schmelzfilme

Z.Nr.: 1-29670

Zulassungsinhaber:
Norgine BV
NL - 1101 CA Amsterdam ZO

Zulassungsinhaber bisher:
BioAlliance Pharma
FR - 75015 Paris

Setofilm 8 mg Schmelzfilme

Z.Nr.: 1-29671

Zulassungsinhaber:
Norgine BV
NL - 1101 CA Amsterdam ZO

Zulassungsinhaber bisher:
BioAlliance Pharma
FR - 75015 Paris

Calcilac 500 mg/400 I.E. Kautabletten

Z.Nr.: 1-30433

Zulassungsinhaber:

Dermapharm GmbH
AT - 1090 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Acis Arzneimittel GmbH
DE - 82031 Grünwald

Ciclocutan 10 mg/g Creme

Z.Nr.: 1-30631

Zulassungsinhaber:

Dermapharm GmbH
AT - 1090 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Acis Arzneimittel GmbH
DE - 82031 Grünwald

Adclair Mundgel

Z.Nr.: 1-31341

Zulassungsinhaber:

Ardeypharm GmbH
DE - 58313 Herdecke

Zulassungsinhaber bisher:

Emonta Pharma GmbH
AT - 1100 Wien

Adclair Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31342

Zulassungsinhaber:

Ardeypharm GmbH
DE - 58313 Herdecke

Zulassungsinhaber bisher:

Emonta Pharma GmbH
AT - 1100 Wien

Adclair Suspension

Z.Nr.: 1-31343

Zulassungsinhaber:

Ardeypharm GmbH
DE - 58313 Herdecke

Zulassungsinhaber bisher:

Emonta Pharma GmbH
AT - 1100 Wien

Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG

Änderungen der Bezeichnung

Calciumlevofolinat Ebewe 10 mg/ml Injektions- oder Infusionslösung

Z.Nr.: 1-22458

Zulassungsinhaber:

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

Bezeichnung bisher:

Calciumlevofolinat "Ebewe" 10 mg/ml - Stechampulle

Hydroxyurea medac 500 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-24090

Zulassungsinhaber:

Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH
DE - 20354 Hamburg

Bezeichnung bisher:

Hydroxyurea medac

Movicol Junior Schoko 6,9 g Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-25646

Zulassungsinhaber:

Norgine BV
NL - 1101 CA Amsterdam ZO

Bezeichnung bisher:

Movicol Junior Schoko 6,9 g Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Esberisin überzogene Tabletten

Z.Nr.: 1-28841

Zulassungsinhaber:

Schaper & Brümmer GmbH & Co. KG
DE - 38259 Salzgitter

Bezeichnung bisher:

Sinutox überzogene Tabletten

Montelukast Chiesi 4 mg Kautabletten

Z.Nr.: 1-29336

Zulassungsinhaber:

Chiesi Pharmaceuticals GmbH
AT - 1010 Wien

Bezeichnung bisher:

Miralust 4 mg Kautabletten

Montelukast Chiesi 5 mg Kautabletten

Z.Nr.: 1-29337

Zulassungsinhaber:

Chiesi Pharmaceuticals GmbH
AT - 1010 Wien

Bezeichnung bisher:

Montelukast Chiesi 5 mg Filmtabletten

Montelukast Chiesi 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29340

Zulassungsinhaber:

Chiesi Pharmaceuticals GmbH
AT - 1010 Wien

Bezeichnung bisher:

Miralust 10 mg Filmtabletten

Danselle 0,02 mg/3 mg 21 Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29356

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:

Dretinelle 0,02 mg/3 mg 21 Filmtabletten

Danseo 0,03 mg/3 mg 21 Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29362

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:

Dretine 0,03 mg/3 mg 21 Filmtabletten

Danselle 0,02 mg/3 mg 21 + 7 Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29364

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:

Dretinelle 0,02 mg/3 mg 21 + 7 Filmtabletten

Danseo 0,03 mg/3 mg 21 + 7 Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29365

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:

Dretine 0,03 mg/3 mg 21 + 7 Filmtabletten

Bonisara 0,03 mg/2 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30590

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Bezeichnung bisher:

Marina 0,03 mg/2 mg Filmtabletten

Ciclocutan 10 mg/g Creme

Z.Nr.: 1-30631

Zulassungsinhaber:

Dermapharm GmbH
AT - 1090 Wien

Bezeichnung bisher:

Ciclopirox acis 10 mg/g Creme

PEKANA Ohrentropfen spag. Peka Ohrentropfen

Z.Nr.: 3-00427

Zulassungsinhaber:

Pekana Naturheilmittel GmbH
DE - 88353 Kisslegg

Bezeichnung bisher:

OTIDOLO spag. Peka Ohrentropfen

Änderungen der Packungsgrößen

Norvasc 5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-19247

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	28 Tabletten (PVC-PVDC/AL-Blister)	048	
002	4 Tabletten (PVC-PVDC/AL-Blister)	048	neu
003	10 Tabletten (PVC-PVDC/AL-Blister)	048	neu
004	14 Tabletten (PVC-PVDC/AL-Blister)	048	neu
005	20 Tabletten (PVC-PVDC/AL-Blister)	048	neu
006	30 Tabletten (PVC-PVDC/AL-Blister)	048	neu
007	50 Tabletten (PVC-PVDC/AL-Blister)	048	neu
008	60 Tabletten (PVC-PVDC/AL-Blister)	048	neu
009	98 Tabletten (PVC-PVDC/AL-Blister)	048	neu
010	100 Tabletten (PVC-PVDC/AL-Blister)	048	neu
011	300 Tabletten (PVC-PVDC/AL-Blister)	048	neu
012	500 Tabletten (PVC-PVDC/AL-Blister)	048	neu
013	28 Tabletten, Kalenderpackung (PVC-PVDC/AL-Blister)	048	neu
014	98 Tabletten, Kalenderpackung (PVC-PVDC/AL-Blister)	048	neu
015	50 x 1 Tabletten (PVC-PVDC/AL-Blister)	048	neu
016	500 x 1 Tabletten (PVC-PVDC/AL-Blister)	048	neu

Norvasc 10 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-19248

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	4 Tabletten (PVC-PVDC/Al-Bliester)	048	neu
002	10 Tabletten (PVC-PVDC/Al-Bliester)	048	neu
003	14 Tabletten (PVC-PVDC/Al-Bliester)	048	neu
004	20 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	048	neu
005	28 Tabletten (PVC-PVDC/Al-Bliester)	048	neu
006	30 Tabletten (PVC-PVDC/Al-Bliester)	048	neu
007	50 Tabletten (PVC-PVDC/Al-Bliester)	048	neu
008	60 Tabletten (PVC-PVDC/Al-Bliester)	048	neu
009	98 Tabletten (PVC-PVDC/Al-Bliester)	048	neu
010	100 Tabletten (PVC-PVDC/Al-Bliester)	048	neu
011	300 Tabletten (PVC-PVDC/Al-Bliester)	048	neu
012	500 Tabletten (PVC-PVDC/Al-Bliester)	048	neu
013	28 Tabletten, Kalenderpackung (PVC-PVDC/Al-Bliester)	048	neu
014	98 Tabletten, Kalenderpackung (PVC-PVDC/Al-Bliester)	048	neu
015	50 x 1 Tabletten (PVC-PVDC/Al-Bliester)	048	neu
016	500 x 1 Tabletten (PVC-PVDC/Al-Bliester)	048	neu

Elocon - dermatologische Lösung

Z.Nr.: 1-19790

Zulassungsinhaber:

Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	15 ml	024	gelöscht
003	100 ml	036	
004	20 ml	024	

Bisocor 5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-24095

Zulassungsinhaber:

Kwizda Pharma GmbH

AT - 1160 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	20 Stück	036	
002	28 Stück	036	
003	30 Stück	036	
004	50 Stück	036	
005	56 Stück	036	
006	60 Stück	036	
007	100 Stück	036	
008	10 Stück	036	neu

Bisocor 10 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-24096

Zulassungsinhaber:

Kwizda Pharma GmbH

AT - 1160 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	20 Stück	036	
002	28 Stück	036	
003	30 Stück	036	
004	50 Stück	036	
005	56 Stück	036	
006	60 Stück	036	
007	100 Stück	036	
008	90 Stück	036	neu

REMODULIN 10 mg/ml Infusionslösung

Z.Nr.: 1-26523

Zulassungsinhaber:

United Therapeutics Europe Ltd
GB - KT16 9FG Chertsey/Surrey

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	1 Stück Durchstechflasche	036	gelöscht
002	1 Stück Durchstechflasche	036	

SAYANA 104 mg/0,65 ml Injektionssuspension

Z.Nr.: 1-27204

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	1 Stück (Einweg-Fertigspritze)	036	
002	6 Stück (Einweg-Fertigspritze)	036	neu

Irinotecan Accord 20 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28144

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	1 x 2 ml Durchstechflasche	024	
002	1 x 5 ml Durchstechflasche	024	
003	1 x 25 ml Durchstechflasche	024	
004	1 x 15 ml Durchstechflasche	024	neu

Lercanidipin Teva 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29184

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	14 Stück (PVC/Al-Bliester)	024	gelöscht
002	28 Stück (PVC/Al-Bliester)	024	gelöscht
003	30 Stück (PVC/Al-Bliester)	024	gelöscht
004	50 x 1 Stück (PVC/Al-Bliester)	024	gelöscht
005	56 Stück (PVC/Al-Bliester)	024	gelöscht
006	98 Stück (PVC/Al-Bliester)	024	gelöscht
007	100 Stück (PVC/Al-Bliester)	024	gelöscht
008	14 Stück (PVC/PVDC/Al-Bliester)	036	
009	28 Stück (PVC/PVDC/Al-Bliester)	036	
010	30 Stück (PVC/PVDC/Al-Bliester)	036	
011	50 x 1 Stück (PVC/PVDC/Al-Bliester)	036	
012	56 Stück (PVC/PVDC/Al-Bliester)	036	
013	98 Stück (PVC/PVDC/Al-Bliester)	036	
014	100 Stück (PVC/PVDC/Al-Bliester)	036	

Lercanidipin Teva 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29185

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	14 Stück (PVC/Al-Bliester)	036	gelöscht
002	28 Stück (PVC/Al-Bliester)	036	gelöscht
003	30 Stück (PVC/Al-Bliester)	036	gelöscht
004	50 x 1 Stück (PVC/Al-Bliester)	036	gelöscht
005	56 Stück (PVC/Al-Bliester)	036	gelöscht
006	98 Stück (PVC/Al-Bliester)	036	gelöscht
007	100 Stück (PVC/Al-Bliester)	036	gelöscht
008	14 Stück (PVC/PVDC/Al-Bliester)	036	
009	28 Stück (PVC/PVDC/Al-Bliester)	036	
010	30 Stück (PVC/PVDC/Al-Bliester)	036	
011	50 x 1 Stück (PVC/PVDC/Al-Bliester)	036	
012	56 Stück (PVC/PVDC/Al-Bliester)	036	
013	98 Stück (PVC/PVDC/Al-Bliester)	036	
014	100 Stück (PVC/PVDC/Al-Bliester)	036	

Tolterodin Actavis 1 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30462

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	20 Stück Alu/PVC/PVdC-Blisterpackung	024	
002	60 Stück Alu/PVC/PVdC-Blisterpackung	024	
003	60 Stück HDPE-Tablettenbehältnis	006	
004	20 Stück HDPE-Tablettenbehältnis	006	
005	30 Stück Alu/PVC/PVdC-Blisterpackung	024	neu

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

Z.Nr.: 1-30475

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	1 x 2 ml (Durchstechflasche)	024	
002	1 x 8 ml (Durchstechflasche)	024	
003	1 x 16 ml (Durchstechflasche)	024	neu

Aufhebungen gemäß §23 des AMG

Schwefelbad Dr. Klopfer

Z.Nr.: 3390

Zulassungsinhaber:

Protina Pharmazeutische GmbH
DE - 85737 Ismaning

Fluanxol Depot 40 mg - Injektionslösung

Z.Nr.: 5141

Zulassungsinhaber:

Lundbeck Austria GmbH
AT - 1200 Wien

Eurixor - Injektionslösung

Z.Nr.: 8194

Zulassungsinhaber:

Madaus GmbH
DE - 51067 Köln

Urgenin - Tropfen

Z.Nr.: 12298

Zulassungsinhaber:

Madaus GmbH
AT - 1170 Wien

Tantum Verde - medizinische Zahnpaste

Z.Nr.: 16509

Zulassungsinhaber:

CSC Pharmaceuticals Handels GesmbH
AT - 2102 Bisamberg

Crino Cordes - medizinisches Shampoo

Z.Nr.: 17188

Zulassungsinhaber:

Ichthyol-Gesellschaft Cordes, Hermanni & Co. (GmbH & Co.)KG
DE - 22335 Hamburg

Infectotrimet Saft 50 mg/5 ml - Suspension zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-18221

Zulassungsinhaber:

InfectoPharm Arzneimittel und Consilium GmbH
DE - 64646 Heppenheim

Propafenon "Genericon" 300 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-19186

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Propafenon "Genericon" 150 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-19188

Zulassungsinhaber:
Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Hydergin 3 mg/ml - Tropfen

Z.Nr.: 1-19213

Zulassungsinhaber:
Defiante Farmaceutica SA
PT - 9000-082 Funchal/Madeira

Rekont - Dragees

Z.Nr.: 1-20849

Zulassungsinhaber:
Madaus GmbH
AT - 1170 Wien

Dispatim 0,1 % - Augengel

Z.Nr.: 1-22532

Zulassungsinhaber:
Novartis Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

AmoxiClavulan 1A Pharma 625 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-22586

Zulassungsinhaber:
1A Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Tantumar - Gel

Z.Nr.: 1-23240

Zulassungsinhaber:
CSC Pharmaceuticals Handels GesmbH
AT - 2102 Bisamberg

Octegra 400 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-23495

Zulassungsinhaber:
Bayer Pharma AG
DE - 13353 Berlin

Tantumar - medizinische Zahnpaste

Z.Nr.: 1-23582

Zulassungsinhaber:
CSC Pharmaceuticals Handels GesmbH
AT - 2102 Bisamberg

Octegra 400 mg/250 ml Infusionslösung

Z.Nr.: 1-24791

Zulassungsinhaber:

Bayer Pharma AG
DE - 13353 Berlin

Citalopram Hexal 60 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-24903

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Jurnista 8 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-26500

Zulassungsinhaber:

Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Jurnista 16 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-26501

Zulassungsinhaber:

Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Jurnista 32 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-26502

Zulassungsinhaber:
Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Jurnista 64 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-26503

Zulassungsinhaber:
Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Malorkatan 12,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26793

Zulassungsinhaber:
Alfred E. Tiefenbacher GmbH & Co KG
DE - 22767 Hamburg

Malorkatan 25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26794

Zulassungsinhaber:
Alfred E. Tiefenbacher GmbH & Co KG
DE - 22767 Hamburg

Malorkatan 50 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26795

Zulassungsinhaber:

Alfred E. Tiefenbacher GmbH & Co KG
DE - 22767 Hamburg

Malorkatan 100 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26796

Zulassungsinhaber:

Alfred E. Tiefenbacher GmbH & Co KG
DE - 22767 Hamburg

SertraPel 50 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27264

Zulassungsinhaber:

Easypharm GmbH & Co KG
AT - 2372 Gießhübl

SertraPel 100 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27265

Zulassungsinhaber:

Easypharm GmbH & Co KG
AT - 2372 Gießhübl

MirtaPel 30 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27454

Zulassungsinhaber:

Easypharm GmbH & Co KG

AT - 2372 Gießhübl

Jurnista 4 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27489

Zulassungsinhaber:

Janssen - Cilag Pharma GmbH

AT - 1020 Wien

Fluvastatin STADA 80 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27782

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH

AT - 1190 Wien

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

Z.Nr.: 1-27839

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH

AT - 8055 Graz

Oxycodon-HCl STADA 5 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-28066

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Oxycodon-HCl STADA 10 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-28067

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Citalopram Actavis 60 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28116

Zulassungsinhaber:
Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Escitalofarm 5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28656

Zulassungsinhaber:
Biofarm Sp.z.o.o.
PL - 60 198 Poznan

Escitalofarm 10 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28657

Zulassungsinhaber:

Biofarm Sp.z.o.o.
PL - 60 198 Poznan

Escitalofarm 20 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28659

Zulassungsinhaber:

Biofarm Sp.z.o.o.
PL - 60 198 Poznan

Valsartan mibe 40 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28771

Zulassungsinhaber:

Mibe GmbH Arzneimittel
DE - 06796 Brehna

Valsartan mibe 80 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28772

Zulassungsinhaber:

Mibe GmbH Arzneimittel
DE - 06796 Brehna

Valsartan mibe 160 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28773

Zulassungsinhaber:
Mibe GmbH Arzneimittel
DE - 06796 Brehna

Valsartan mibe 320 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28774

Zulassungsinhaber:
Mibe GmbH Arzneimittel
DE - 06796 Brehna

Novatax 6 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28824

Zulassungsinhaber:
Novapharm GmbH
AT - 4600 Wels

Peremest 500 mg - Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29347

Zulassungsinhaber:
Sandoz B.V.
NL - 1327 AH Almere

**Peremest 1000 mg - Pulver zur Herstellung einer
Injektions-/Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-29348

Zulassungsinhaber:
Sandoz B.V.
NL - 1327 AH Almere

Letrozol Medico Uno 2,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29599

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

Mycophenolatmofetil ratiopharm 500 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29639

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Rabeprazol Genericon 10 mg - magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-30269

Zulassungsinhaber:
Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Rabeprazol Genericon 20 mg - magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-30270

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Granocyte 34 MIE Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Infusions- oder Injektionslösung

Z.Nr.: 2-00146

Zulassungsinhaber:

sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Granocyte 13 MIE Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Infusions- oder Injektionslösung

Z.Nr.: 2-00147

Zulassungsinhaber:

sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Registrierungen

Tussamag Hustensirup

Reg.Nr.: HERB-00118

Firma:

Pharmazeutische Fabrik Montavit GesmbH
AT - 6067 Absam

BRONCHOSTOP Thymian Salbei Hals- und Rachenspray

Reg.Nr.: HERB-00119

Firma:

Kwizda Pharma GmbH
AT - 1160 Wien

ApoTee Leber und Galle

Reg.Nr.: HERB-00120

Firma:

Siemens & Co Heilwasser und Quellenprodukte des Staatsbades Bad
Ems GmbH & Co KG
DE - 56130 Bad Ems