



Humanarzneispezialitäten

Inhaltsverzeichnis

Arzneispezialitäten - human	1
Zulassungen gemäß AMG	1
Homöopathische Arzneispezialitäten - human	145
Übertragungen	153
Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG	185
Änderungen der Bezeichnung	185
Änderungen der Packungsgrößen	189
Aufhebungen gemäß §23 des AMG	201
Aufhebungen von Registrierungen	212

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.

305. Veröffentlichung (07/2010) über Zulassungen von Arzneispezialitäten sowie über Änderungen und Aufhebungen von Zulassungen

Arzneispezialitäten - human

Zulassungen gemäß AMG

Johanniskraut Steigerwald 900 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29294

Zulassungsinhaber:

Steigerwald Arzneimittelwerk GmbH
DE - 64295 Darmstadt

Hersteller:

Steigerwald Arzneimittelwerk GmbH
DE - 64295 Darmstadt

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

++-----

Tablettenkern:

Herba Hyperici (Auszug)
(Trockenextrakt aus den blühenden oberirdischen Teilen ; DEV
3-6 : 1; Auszugsmittel: Ethanol 80 % (V/V))

ATC-Klassifikation(en):

N06AXNervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Andere
Antidepressiva

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	20 Filmtabletten in Blister (PVC/PVdC/Al) 024 Monate
2	60 Filmtabletten in Blister (PVC/PVdC/Al) 024 Monate
3	100 Filmtabletten in Blister (PVC/PVdC/Al) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

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

Z.Nr.: 1-29318

Zulassungsinhaber:

Meda Pharma GmbH
AT - 1110 Wien

Hersteller:

Recipharm Stockholm AB
SE - 13650 Haninge

Wirkstoff(e):

+-----

Kautablette:

Calciumcarbonat
(entsprechend 500 mg Calcium)
Colecalciferol
(Bestandteil von Cholecalciferol concentrate)

ATC-Klassifikation(en):

A12AX Alimentäres System und Stoffwechsel / Mineralstoffe / Calcium /
Calcium, Kombinationen mit anderen Mitteln

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	20 Stück (HDPE Behältnis) 036 Monate
2	30 Stück (HDPE Behältnis) 036 Monate
3	40 Stück (HDPE Behältnis) 036 Monate
4	50 Stück (HDPE Behältnis) 036 Monate
5	60 Stück (HDPE Behältnis) 036 Monate
6	90 Stück (HDPE Behältnis) 036 Monate
7	100 Stück (HDPE Behältnis) 036 Monate
8	180 Stück (HDPE Behältnis) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Lorella 20 Mikrogramm/100 Mikrogramm Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29325

Zulassungsinhaber:

Kwizda Pharma GmbH
AT - 1160 Wien

Referenzprodukt:

1-23211
Loette
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

Pharbil Waltrip GmbH
DE - 45731 Waltrip

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Ethinylestradiol
Levonorgestrel

ATC-Klassifikation(en):

G03AA07 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Sexualhormone und
Modulatoren des Genitalsystems / Hormonelle Kontrazeptiva zur
systemischen Anwendung / Gestagene und Estrogene, fixe
Kombinationen / Levonorgestrel und Estrogen

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit		
1	1 x 21 Stück	PVC/PVDC/AL (Blister)	024 Monate
2	3 x 21 Stück	PVC/PVDC/AL (Blister)	024 Monate
3	6 x 21 Stück	PVC/PVDC/AL (Blister)	024 Monate
4	13 x 21 Stück	PVC/PVDC/AL (Blister)	024 Monate
5	100 x 21 Stück	PVC/PVDC/AL (Blister), (Klinikpackung)	024 Monate
6	1 x 21 Stück	PP/COC/PP - AL (Blister), (Kalenderpackung)	024 Monate
7	3 x 21 Stück	PP/COC/PP - AL (Blister), (Kalenderpackung)	024 Monate
8	6 x 21 Stück	PP/COC/PP - AL (Blister), (Kalenderpackung)	024 Monate
9	13 x 21 Stück	PP/COC/PP - AL (Blister), (Kalenderpackung)	024 Monate
10	100 x 21 Stück	PP/COC/PP - AL (Blister), (Kalenderpackung) (Klinikpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Donepezil Arcana 5 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-29329

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

McDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories
IE - Dublin 13Mylan S.A.S.
FR - 69800 Saint PriestTjoa Pack Kft
HU - 2040 Budaörs

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Donepezil Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N06DA02 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Donepezil

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück (OPA/Alu/PVC-Alu-Blister) 024 Monate
2	10 Stück (OPA/Alu/PVC-Alu-Blister) 024 Monate
3	14 Stück (OPA/Alu/PVC-Alu-Blister) 024 Monate
4	28 Stück (OPA/Alu/PVC-Alu-Blister) 024 Monate
5	30 Stück (OPA/Alu/PVC-Alu-Blister) 024 Monate
6	50 Stück (OPA/Alu/PVC-Alu-Blister) 024 Monate
7	56 Stück (OPA/Alu/PVC-Alu-Blister) 024 Monate
8	60 Stück (OPA/Alu/PVC-Alu-Blister) 024 Monate
9	84 Stück (OPA/Alu/PVC-Alu-Blister) 024 Monate
10	98 Stück (OPA/Alu/PVC-Alu-Blister) 024 Monate
11	100 Stück (OPA/Alu/PVC-Alu-Blister) 024 Monate
12	120 Stück (OPA/Alu/PVC-Alu-Blister) 024 Monate
13	180 Stück (OPA/Alu/PVC-Alu-Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Donepezil Arcana 10 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-29330

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

McDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories
IE - Dublin 13Mylan S.A.S.
FR - 69800 Saint PriestTjoa Pack Kft
HU - 2040 Budaörs

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Donepezil Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N06DA02 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Donepezil

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück (OPA/Alu/PVC-Alu-Blister) 024 Monate
2	10 Stück (OPA/Alu/PVC-Alu-Blister) 024 Monate
3	14 Stück (OPA/Alu/PVC-Alu-Blister) 024 Monate
4	28 Stück (OPA/Alu/PVC-Alu-Blister) 024 Monate
5	30 Stück (OPA/Alu/PVC-Alu-Blister) 024 Monate
6	50 Stück (OPA/Alu/PVC-Alu-Blister) 024 Monate
7	56 Stück (OPA/Alu/PVC-Alu-Blister) 024 Monate
8	60 Stück (OPA/Alu/PVC-Alu-Blister) 024 Monate
9	84 Stück (OPA/Alu/PVC-Alu-Blister) 024 Monate
10	98 Stück (OPA/Alu/PVC-Alu-Blister) 024 Monate
11	100 Stück (OPA/Alu/PVC-Alu-Blister) 024 Monate
12	120 Stück (OPA/Alu/PVC-Alu-Blister) 024 Monate
13	180 Stück (OPA/Alu/PVC-Alu-Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Dexrazoxan "Cyathus" 20 mg/ml Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29331

Zulassungsinhaber:

Cyathus Exquirere Pharmaforschungs GmbH
AT - 1010 Wien

Referenzprodukt:

Cardioxane 500 mg pdre p sol p perf (FR)

Hersteller:

BAG Health Care GmbH
DE - 35423 Lich

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml rekonstituierter Lösung:

Dexrazoxan Hydrochlorid
(entsprechend 20 mg Dexrazoxan)

ATC-Klassifikation(en):

V03AF02 Varia / Alle übrigen therapeutischen Mittel / Alle übrigen
therapeutischen Mittel / Entgiftungsmittel für die Behandlung
mit Zytostatika / Dexrazoxan

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 250 mg (Durchstechflasche)	024 Monate
2	4 x 250 mg (Durchstechflasche)	024 Monate
3	1 x 500 mg (Durchstechflasche)	024 Monate
4	4 x 500 mg (Durchstechflasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Enaxozar 20 mg/ml Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29332

Zulassungsinhaber:

Cyathus Exquirere Pharmaforschungs GmbH
AT - 1010 Wien

Referenzprodukt:

Cardioxane 500 mg pdre sol p perf (FR)

Hersteller:

BAG Health Care GmbH
DE - 35423 Lich

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml rekonstituierter Lösung:

Dexrazoxan Hydrochlorid
(entsprechend 20 mg Dexrazoxan)

ATC-Klassifikation(en):

V03AF02 Varia / Alle übrigen therapeutischen Mittel / Alle übrigen
therapeutischen Mittel / Entgiftungsmittel für die Behandlung
mit Zytostatika / Dexrazoxan

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 250 mg (Durchstechflasche)	024 Monate
2	4 x 250 mg (Durchstechflasche)	024 Monate
3	1 x 500 mg (Durchstechflasche)	024 Monate
4	4 x 500 mg (Durchstechflasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Valsartan/HCT ratiopharm 80 mg/12,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29333

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-22463
Co-Diovan 80 mg/12,5 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1235 Wien

Hersteller:

Merckle GmbH.
DE - 89143 BlaubeurenHoechst-Biotika spol.s.r.o.
SK - 03680 MartinMedikalla Oy MediPharmia Finland
FI - 70501 Kuopio

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	14 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	021 Monate
2	20 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	021 Monate
3	28 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	021 Monate
4	30 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	021 Monate
5	56 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	021 Monate
6	60 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	021 Monate
7	90 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	021 Monate
8	98 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	021 Monate
9	100 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	021 Monate
10	280 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	021 Monate
11	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
12	500 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsartan/HCT ratiopharm 160 mg/12,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29334

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-25101
Co-Diovan forte 160 mg/12,5 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1235 Wien

Hersteller:

Merckle GmbH.
DE - 89143 BlaubeurenMedikalla Oy MediPharmia Finland
FI - 70501 KuopioHoechst-Biotika spol.s.r.o.
SK - 03680 Martin

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	14 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	021 Monate
2	20 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	021 Monate
3	28 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	021 Monate
4	30 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	021 Monate
5	56 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	021 Monate
6	60 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	021 Monate
7	90 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	021 Monate
8	98 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	021 Monate
9	100 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	021 Monate
10	280 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	021 Monate
11	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
12	500 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsartan/HCT ratiopharm 160 mg/25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29335

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-25735
Co-Diovan fortissimum 160 mg/25 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1235 Wien

Hersteller:

Merckle GmbH.
DE - 89143 BlaubeurenMedikalla Oy MediPharmia Finland
FI - 70501 KuopioHoechst-Biotika spol.s.r.o.
SK - 03680 Martin

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	14 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	021 Monate
2	20 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	021 Monate
3	28 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	021 Monate
4	30 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	021 Monate
5	56 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	021 Monate
6	60 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	021 Monate
7	90 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	021 Monate
8	98 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	021 Monate
9	100 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	021 Monate
10	280 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	021 Monate
11	100 Stück (HDPE-Flasche)	000 Monate
12	500 Stück (HDPE-Flasche)	000 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Miralust 4 mg Kautabletten

Z.Nr.: 1-29336

Zulassungsinhaber:

Zakład Farmaceutyczny Adamed Pharma S.A.
PL - 95 054 Ksawerów

Referenzprodukt:

1-23982
Singulair 4 mg Kautabletten für Kleinkinder
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

Adamed Sp. z o.o.
PL - 05-152 Czosnów

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Montelukast Natrium
(entsprechend 4 mg Montelukast)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	28 Stück (Polyamid/Aluminium/PVC/Aluminium - Blister) 018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Miralust 5 mg Kautabletten

Z.Nr.: 1-29337

Zulassungsinhaber:

Zakład Farmaceutyczny Adamed Pharma S.A.
PL - 95 054 Ksawerów

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Adamed Sp. z o.o.
PL - 05-152 Czosnów

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Montelukast Natrium
(entsprechend 5 mg Montelukast)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	28 Stück (Polyamid/Aluminium/PVC/Aluminium - Blister) 018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Kaveri 40 mg/ml - Tropfen

Z.Nr.: 1-29338

Zulassungsinhaber:

Lichtwer Healthcare GmbH & Co. KG
DE - 13435 Berlin

Hersteller:

Lichtwer Healthcare GmbH & Co. KG
DE - 13435 Berlin

Wirkstoff(e):

+-----

100 ml:

Folium Ginkgo biloba (Auszug)
(Trockenextrakt, DEV: 35 - 67 : 1, Auszugsmittel: Aceton 60%
(m/m))

ATC-Klassifikation(en):

N06DX02 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva / Andere
Antidementiva / Ginkgo biloba

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	100 ml in Braunglasflasche mit PP-Schraubkappe 036 Monate
2	2 x 100 ml in Braunglasflasche mit PP-Schraubkappe 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Kaveri 40 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29339

Zulassungsinhaber:

Lichtwer Healthcare GmbH & Co. KG
DE - 13435 Berlin

Hersteller:

Lichtwer Healthcare GmbH & Co. KG
DE - 13435 Berlin

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Folium Ginkgo biloba (Auszug)
(Trockenextrakt, DEV: 35 - 67 : 1, Auszugsmittel: Aceton 60%
(w/w))

ATC-Klassifikation(en):

N06DX02 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva / Andere
Antidementiva / Ginkgo biloba

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	30 Filmtabletten in Blister (PVC/PVDC/Al) 036 Monate
2	60 Filmtabletten in Blister (PVC/PVDC/Al) 036 Monate
3	90 Filmtabletten in Blister (PVC/PVDC/Al) 036 Monate
4	120 Filmtabletten in Blister (PVC/PVDC/Al) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Miralust 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29340

Zulassungsinhaber:

Zakład Farmaceutyczny Adamed Pharma S.A.
PL - 95 054 Ksawerów

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Adamed Sp. z o.o.
PL - 05-152 Czosnów

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

++-----

Kern:

Montelukast Natrium
(entsprechend 10 mg Montelukast)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	28 Stück (Polyamid/Aluminium/PVC/Aluminium - Blister) 021 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Gaviscon Liquid Mint Suspension zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-29341

Zulassungsinhaber:

Reckitt Benckiser Deutschland GmbH
DE - 68165 Mannheim

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

pro 10 ml Flasche:

Natriumalginat
Natriumhydrogencarbonat
Calciumcarbonat

ATC-Klassifikation(en):

A02BX Alimentäres System und Stoffwechsel / Mittel bei säure bedingten
Erkrankungen / Mittel bei peptischem Ulkus und
gastroesophagealer Refluxkrankheit / Andere Mittel bei
peptischem Ulkus und gastroesophagealer RefluxkrankheitA02BX13 Alimentäres System und Stoffwechsel / Mittel bei säure bedingten
Erkrankungen / Mittel bei peptischem Ulkus und
gastroesophagealer Refluxkrankheit / Andere Mittel bei
peptischem Ulkus und gastroesophagealer Refluxkrankheit /
Alginsäure

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	100 ml	024 Monate
2	150 ml	024 Monate
3	200 ml	024 Monate
4	300 ml	024 Monate
5	500 ml	024 Monate
6	600 ml	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Gaviscon Liquid Sachets Mint Suspension zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-29342

Zulassungsinhaber:

Reckitt Benckiser Deutschland GmbH
DE - 68165 Mannheim

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Sacchet 10ml:

Natriumalginat
Natriumhydrogencarbonat
Calciumcarbonat

ATC-Klassifikation(en):

A02BX Alimentäres System und Stoffwechsel / Mittel bei säure bedingten
Erkrankungen / Mittel bei peptischem Ulkus und
gastroesophagealer Refluxkrankheit / Andere Mittel bei
peptischem Ulkus und gastroesophagealer RefluxkrankheitA02BX13 Alimentäres System und Stoffwechsel / Mittel bei säure bedingten
Erkrankungen / Mittel bei peptischem Ulkus und
gastroesophagealer Refluxkrankheit / Andere Mittel bei
peptischem Ulkus und gastroesophagealer Refluxkrankheit /
Alginsäure

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	2 Stück (Einzeldosis-Beutel) 024 Monate
2	4 Stück (Einzeldosis-Beutel) 024 Monate
3	6 Stück (Einzeldosis-Beutel) 024 Monate
4	8 Stück (Einzeldosis-Beutel) 024 Monate
5	10 Stück (Einzeldosis-Beutel) 024 Monate
6	12 Stück (Einzeldosis-Beutel) 024 Monate
7	14 Stück (Einzeldosis-Beutel) 024 Monate
8	16 Stück (Einzeldosis-Beutel) 024 Monate
9	18 Stück (Einzeldosis-Beutel) 024 Monate
10	20 Stück (Einzeldosis-Beutel) 024 Monate
11	22 Stück (Einzeldosis-Beutel) 024 Monate
12	24 Stück (Einzeldosis-Beutel) 024 Monate
13	26 Stück (Einzeldosis-Beutel) 024 Monate
14	28 Stück (Einzeldosis-Beutel) 024 Monate
15	30 Stück (Einzeldosis-Beutel) 024 Monate
16	32 Stück (Einzeldosis-Beutel) 024 Monate
17	36 Stück (Einzeldosis-Beutel) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Meropenem Sandoz 500 mg - Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29343

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

1-20895
Optinem i.v. 500 mg - Trockenstechampullen
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver:

Meropenem
(. 3 H₂O - entsprechend 0,5 g Meropenem)

ATC-Klassifikation(en):

J01DH02 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur
systemischen Anwendung / Andere Beta-Lactam-Antibiotika /
Carbapeneme / Meropenem

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 1 Durchstechflasche	024 Monate
2	10 x 1 Durchstechflaschen	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Meropenem Sandoz 1000 mg - Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29344

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

1-20896
Optinem i.v. 1 g - Trockenstechampullen
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver:

Meropenem
(. 3 H₂O - entsprechend 1 g Meropenem)

ATC-Klassifikation(en):

J01DH02 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur systemischen Anwendung / Andere Beta-Lactam-Antibiotika / Carbapeneme / Meropenem

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 1 Durchstechflasche	024 Monate
2	10 x 1 Durchstechflaschen	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

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

Z.Nr.: 1-29345

Zulassungsinhaber:

Sandoz B.V.
NL - 1327 AH Almere

Referenzprodukt:

1-20895
Optinem i.v. 500 mg - Trockenstechampullen
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver:

Meropenem
(. 3 H₂O - entsprechend 0,5 g Meropenem)

ATC-Klassifikation(en):

J01DH02 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur systemischen Anwendung / Andere Beta-Lactam-Antibiotika / Carbapeneme / Meropenem

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

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

Z.Nr.: 1-29346

Zulassungsinhaber:

Sandoz B.V.
NL - 1327 AH Almere

Referenzprodukt:

1-20896
Optinem i.v. 1 g - Trockenstechampullen
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver:

Meropenem
(. 3 H₂O - entsprechend 1 g Meropenem)

ATC-Klassifikation(en):

J01DH02 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur
systemischen Anwendung / Andere Beta-Lactam-Antibiotika /
Carbapeneme / Meropenem

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

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

Z.Nr.: 1-29347

Zulassungsinhaber:

Sandoz B.V.
NL - 1327 AH Almere

Referenzprodukt:

1-20895
Optinem i.v. 500 mg - Trockenstechampullen
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver:

Meropenem
(. 3 H₂O - entsprechend 0,5 g Meropenem)

ATC-Klassifikation(en):

J01DH02 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur
systemischen Anwendung / Andere Beta-Lactam-Antibiotika /
Carbapeneme / Meropenem

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

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

Z.Nr.: 1-29348

Zulassungsinhaber:

Sandoz B.V.
NL - 1327 AH Almere

Referenzprodukt:

1-20896
Optinem i.v. 1 g - Trockenstechampullen
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver:

Meropenem
(. 3 H₂O - entsprechend 1 g Meropenem)

ATC-Klassifikation(en):

J01DH02 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur
systemischen Anwendung / Andere Beta-Lactam-Antibiotika /
Carbapeneme / Meropenem

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Levofloxacin Actavis 250 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29349

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-22319
Tavanic 250 mg Filmtabletten
sanofi-aventis GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

Actavis Ltd
MT - ZTN 3000 ZejtunActavis hf
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Levofloxacin
(. 0,5 H₂O - entsprechend 250 mg Levofloxacin)

ATC-Klassifikation(en):

J01MA12 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur
systemischen Anwendung / Chinolone / Fluorchinolone /
Levofloxacin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	3 Stück (Al/PVC- Blister)	036 Monate
2	5 Stück (Al/PVC- Blister)	036 Monate
3	7 Stück (Al/PVC- Blister)	036 Monate
4	10 Stück (Al/PVC- Blister)	036 Monate
5	20 Stück (Al/PVC- Blister)	036 Monate
6	50 Stück (Al/PVC- Blister)	036 Monate
7	100 Stück (Al/PVC- Blister)	036 Monate
8	10 Stück (HDPE- Flasche)	036 Monate
9	50 Stück (HDPE- Flasche)	036 Monate
10	100 Stück (HDPE- Flasche)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Levofloxacin Actavis 500 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29350

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-22320
Tavanic 500 mg Filmtabletten
sanofi-aventis GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Levofloxacin
(. 0,5 H₂O - entsprechend 500 mg Levofloxacin)

ATC-Klassifikation(en):

J01MA12 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur
systemischen Anwendung / Chinolone / Fluorchinolone /
Levofloxacin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	3 Stück (Al/PVC- Blister)	036 Monate
2	5 Stück (Al/PVC- Blister)	036 Monate
3	7 Stück (Al/PVC- Blister)	036 Monate
4	10 Stück (Al/PVC- Blister)	036 Monate
5	20 Stück (Al/PVC- Blister)	036 Monate
6	50 Stück (Al/PVC- Blister)	036 Monate
7	100 Stück (Al/PVC- Blister)	036 Monate
8	10 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
9	50 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
10	100 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Donepezil Specifar 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29351

Zulassungsinhaber:

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

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Donepezil Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N06DA02 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Donepezil

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	14 Stück	036 Monate
2	28 Stück	036 Monate
3	42 Stück	036 Monate
4	56 Stück	036 Monate
5	84 Stück	036 Monate
6	98 Stück	036 Monate
7	112 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Donepezil Specifar 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29352

Zulassungsinhaber:

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

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Donepezil Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N06DA02 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Donepezil

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	14 Stück	036 Monate
2	28 Stück	036 Monate
3	42 Stück	036 Monate
4	56 Stück	036 Monate
5	84 Stück	036 Monate
6	98 Stück	036 Monate
7	112 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Bisostad 2,5 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29355

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

1-23303
Concor Cor 2,5 mg Filmtabletten
Merck Gesellschaft m.b.H.
AT-1147 Wien

Hersteller:

Chanelle Medical
IE - Loughrea, Co. GalwayStada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad VilbelCentrafarm Services B.V.
NL - 4879 Etten-LeurStada Production Ireland
IE - Clonmel, Co. Tipperary

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Bisoprolol Hemifumarat

ATC-Klassifikation(en):

C07AB07 Kardiovaskuläres System / Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten, selektiv / Bisoprolol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	036 Monate
2	20 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	036 Monate
3	28 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	036 Monate
4	30 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	036 Monate
5	50 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	036 Monate
6	56 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	036 Monate
7	60 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	036 Monate
8	90 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	036 Monate
9	100 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Resirentin 25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29357

Zulassungsinhaber:

ROI Kereskedelmi és Szolgáltató Bt.
HU - 1121 Budapest

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Geneparm S.A.
GR - 15351 Pallini AttikisCemelog-BRS Kft.
HU - 2040 Budaörs

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Quetiapin Fumarat
(entsprechend 25 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	30 Filmtabletten in Blister (PVC/Al) 036 Monate
2	60 Filmtabletten in Blister (PVC/Al) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Resirentin 100 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29358

Zulassungsinhaber:

ROI Kereskedelmi és Szolgáltató Bt.
HU - 1121 Budapest

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Cemelog-BRS Kft.
HU - 2040 BudaörsGeneparm S.A.
GR - 15351 Pallini Attikis

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Quetiapin Fumarat
(entsprechend 100 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	30 Filmtabletten in Blister (PVC/Al) 036 Monate
2	60 Filmtabletten in Blister (PVC/Al) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Resirentin 150 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29359

Zulassungsinhaber:

ROI Kereskedelmi és Szolgáltató Bt.
HU - 1121 Budapest

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Cemelog-BRS Kft.
HU - 2040 BudaörsGeneparm S.A.
GR - 15351 Pallini Attikis

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Quetiapin Fumarat
(entsprechend 150 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	30 Filmtabletten in Blister (PVC/Al) 036 Monate
2	60 Filmtabletten in Blister (PVC/Al) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Resirentin 200 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29360

Zulassungsinhaber:

ROI Kereskedelmi és Szolgáltató Bt.
HU - 1121 Budapest

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Cemelog-BRS Kft.
HU - 2040 BudaörsGeneparm S.A.
GR - 15351 Pallini Attikis

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Quetiapin Fumarat
(entsprechend 200 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	30 Filmtabletten in Blister (PVC/Al) 036 Monate
2	60 Filmtabletten in Blister (PVC/Al) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Resirentin 300 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29361

Zulassungsinhaber:

ROI Kereskedelmi és Szolgáltató Bt.
HU - 1121 Budapest

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Cemelog-BRS Kft.
HU - 2040 BudaörsGeneparm S.A.
GR - 15351 Pallini Attikis

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Quetiapin Fumarat
(entsprechend 300 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	30 Filmtabletten in Blister (PVC/AL) 036 Monate
2	60 Filmtabletten in Blister (PVC/AL) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Atorvastatin Sandoz 10 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29366

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

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

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 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
2	10 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
3	14 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
4	28 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
5	30 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
6	56 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
7	60 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
8	90 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
9	100 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe Rp, apothekenpflichtig

Atorvastatin Sandoz 20 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29367

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

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

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 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
3	28 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
4	30 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
5	56 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
6	60 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
7	90 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
8	100 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Atorvastatin Sandoz 40 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29368

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

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

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 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
3	28 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
4	30 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
5	56 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
6	60 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
7	90 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
8	100 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Atorvastatin Sandoz 80 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29369

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

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

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 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
3	28 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
4	30 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
5	56 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
6	60 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
7	90 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
8	100 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valemont Dragees

Z.Nr.: 1-29370

Zulassungsinhaber:

Pharmazeutische Fabrik Montavit GesmbH
AT - 6060 Absam

Hersteller:

Pharmazeutische Fabrik Montavit GesmbH
AT - 6060 Absam

Wirkstoff(e):

+-----

Überzogene Tablette:

++-----

Kern:

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

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	20 Dragees in Blister (PVC/PVdC/Al)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Atorcall 10 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29371

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lek S.A.
PL - 95-010 Strykow

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Lek S.A.
PL - 02-672 Warszawa

Salutas Pharma GmbH
DE - 70839 Gerlingen

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 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
2	10 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
3	14 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
4	15 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
5	20 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
6	21 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
7	28 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
8	30 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
9	35 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
10	42 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
11	49 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
12	50 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
13	56 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
14	63 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
15	70 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
16	77 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
17	84 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
18	90 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
19	91 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
20	98 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
21	100 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Atorcall 20 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29372

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lek S.A.
PL - 95-010 StrykowLek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenLek S.A.
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 Gerlingen

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 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
2	10 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
3	14 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
4	15 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
5	20 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
6	21 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
7	28 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
8	30 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
9	35 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
10	42 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
11	49 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
12	50 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
13	56 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
14	63 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
15	70 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
16	77 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
17	84 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
18	90 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
19	91 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
20	98 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
21	100 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Atorcall 40 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29373

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lek S.A.
PL - 95-010 StrykowSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenLek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaLek S.A.
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 Gerlingen

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 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
2	10 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
3	14 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
4	15 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
5	20 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
6	21 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
7	28 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
8	30 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
9	35 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
10	42 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
11	49 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
12	50 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
13	56 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
14	63 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
15	70 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
16	77 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
17	84 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
18	90 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
19	91 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
20	98 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
21	100 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Atorcall 80 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29374

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lek S.A.
PL - 95-010 Strykow

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Lek S.A.
PL - 02-672 Warszawa

Salutas Pharma GmbH
DE - 70839 Gerlingen

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 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
2	10 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
3	14 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
4	15 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
5	20 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
6	21 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
7	28 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
8	30 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
9	35 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
10	42 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
11	49 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
12	50 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
13	56 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
14	63 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
15	70 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
16	77 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
17	84 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
18	90 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
19	91 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
20	98 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
21	100 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Atorvastatin Hexal 10 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29375

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lek S.A.
PL - 95-010 StrykowLek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenLek S.A.
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 Gerlingen

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 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
2	10 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
3	14 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
4	20 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
5	21 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
6	28 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
7	30 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
8	35 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
9	42 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
10	49 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
11	50 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
12	56 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
13	63 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
14	70 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
15	77 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
16	84 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
17	90 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
18	91 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
19	98 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
20	100 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Atorvastatin Hexal 20 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29376

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lek S.A.
PL - 95-010 StrykowLek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenLek S.A.
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 Gerlingen

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 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
2	10 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
3	14 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
4	20 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
5	21 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
6	28 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
7	30 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
8	35 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
9	42 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
10	49 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
11	50 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
12	56 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
13	63 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
14	70 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
15	77 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
16	84 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
17	90 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
18	91 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
19	98 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
20	100 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Atorvastatin Hexal 40 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29377

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 WienReferenzprodukt:
1-21926
Sortis 40 mg - Filmtabletten
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 WienHersteller:
Lek S.A.
PL - 95-010 Strykow

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Lek S.A.
PL - 02-672 Warszawa

Salutas Pharma GmbH
DE - 70839 Gerlingen

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 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
2	10 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
3	14 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
4	20 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
5	21 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
6	28 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
7	30 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
8	35 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
9	42 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
10	49 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
11	50 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
12	56 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
13	63 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
14	70 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
15	77 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
16	84 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
17	90 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
18	91 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
19	98 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
20	100 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Atorvastatin Hexal 80 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29378

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

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

Hersteller:
Lek S.A.
PL - 95-010 Strykow

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Lek S.A.
PL - 02-672 Warszawa

Salutas Pharma GmbH
DE - 70839 Gerlingen

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 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
2	10 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
3	14 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
4	20 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
5	21 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
6	28 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
7	30 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
8	35 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
9	42 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
10	49 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
11	50 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
12	56 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
13	63 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
14	70 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
15	77 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
16	84 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
17	90 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
18	91 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
19	98 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
20	100 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Atorvastatin 1A Pharma 10 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29379

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lek S.A.
PL - 95-010 StrykowLek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenLek S.A.
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 Gerlingen

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 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
2	10 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
3	14 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
4	20 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
5	21 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
6	28 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
7	30 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
8	35 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
9	42 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
10	49 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
11	50 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
12	56 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
13	63 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
14	70 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
15	77 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
16	84 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
17	90 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
18	91 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
19	98 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
20	100 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
21	60 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Atorvastatin 1A Pharma 20 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29380

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lek S.A.
PL - 95-010 StrykowLek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenLek S.A.
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 Gerlingen

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 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
2	10 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
3	14 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
4	20 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
5	21 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
6	28 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
7	30 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
8	35 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
9	42 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
10	49 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
11	50 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
12	56 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
13	63 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
14	70 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
15	77 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
16	84 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
17	90 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
18	91 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
19	98 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
20	100 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
21	60 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Atorvastatin 1A Pharma 40 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29381

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lek S.A.
PL - 95-010 StrykowLek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenLek S.A.
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 Gerlingen

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 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
2	10 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
3	14 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
4	20 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
5	21 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
6	28 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
7	30 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
8	35 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
9	42 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
10	49 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
11	50 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
12	56 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
13	63 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
14	70 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
15	77 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
16	84 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
17	90 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
18	91 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
19	98 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
20	100 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
21	60 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Atorvastatin 1A Pharma 80 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29382

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lek S.A.
PL - 95-010 Strykow

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Lek S.A.
PL - 02-672 Warszawa

Salutas Pharma GmbH
DE - 70839 Gerlingen

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 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
2	10 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
3	14 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
4	20 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
5	21 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
6	28 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
7	30 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
8	35 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
9	42 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
10	49 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
11	50 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
12	56 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
13	63 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
14	70 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
15	77 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
16	84 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
17	90 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
18	91 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
19	98 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
20	100 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate
21	60 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Atoneret 10 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29383

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lek S.A.
PL - 95-010 StrykowLek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenLek S.A.
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 Gerlingen

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	30 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister) 024 Monate
2	50 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister) 024 Monate
3	100 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Atoneret 20 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29384

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 LendavaSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 GerlingenLek S.A.
PL - 02-672 WarszawaLek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

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	30 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister) 024 Monate
2	50 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister) 024 Monate
3	100 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Atoneret 40 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29385

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lek S.A.
PL - 95-010 StrykowLek S.A.
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 GerlingenLek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

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	30 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister) 024 Monate
2	50 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister) 024 Monate
3	100 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Atoneret 80 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29386

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lek S.A.
PL - 95-010 StrykowLek S.A.
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 GerlingenLek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

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	30 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister) 024 Monate
2	50 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister) 024 Monate
3	100 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Atosener 10 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29387

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lek S.A.
PL - 95-010 StrykowLek S.A.
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 GerlingenLek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

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	30 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister) 024 Monate
2	50 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister) 024 Monate
3	100 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Atosener 20 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29388

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

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

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	30 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister) 024 Monate
2	50 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister) 024 Monate
3	100 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Atosener 40 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29389

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

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

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	30 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister) 024 Monate
2	50 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister) 024 Monate
3	100 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Atosener 80 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29390

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

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

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	30 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister) 024 Monate
2	50 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister) 024 Monate
3	100 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Erouclast 10 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29391

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lek S.A.
PL - 95-010 StrykowLek S.A.
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 GerlingenLek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

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	30 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister) 024 Monate
2	50 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister) 024 Monate
3	100 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Erouclast 20 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29392

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

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

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	30 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister) 024 Monate
2	50 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister) 024 Monate
3	100 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Erouclast 40 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29393

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

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

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	30 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister) 024 Monate
2	50 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister) 024 Monate
3	100 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Erouclast 80 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29394

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lek S.A.
PL - 95-010 StrykowLek S.A.
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 GerlingenLek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

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	30 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister) 024 Monate
2	50 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister) 024 Monate
3	100 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Ezetimib Teva 10 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29395

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-24902
Ezetrol 10 mg Tabletten
MSD-SP Limited
GB-EN11 9BU Hoddesdon, Hertfordshire

Hersteller:

TEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 4042 DebrecenTeva Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 2100 GödöllőTeva UK Ltd
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexPharmachemie B.V.
NL - 2031 GA Haarlem

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Ezetimib

ATC-Klassifikation(en):

C10AX09 Kardiovaskuläres System / Mittel, die den Lipidstoffwechsel
beeinflussen / Mittel, die den Lipidstoffwechsel beeinflussen,
rein / Andere Mittel, die den Lipidstoffwechsel beeinflussen /
Ezetimib

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (Alu-Alu-Blister)	012 Monate
2	10 Stück (Alu-Alu-Blister)	012 Monate
3	14 Stück (Alu-Alu-Blister)	012 Monate
4	20 Stück (Alu-Alu-Blister)	012 Monate
5	28 Stück (Alu-Alu-Blister)	012 Monate
6	30 Stück (Alu-Alu-Blister)	012 Monate
7	50 Stück (Alu-Alu-Blister)	012 Monate
8	84 Stück (Alu-Alu-Blister)	012 Monate
9	90 Stück (Alu-Alu-Blister)	012 Monate
10	98 Stück (Alu-Alu-Blister)	012 Monate
11	100 Stück (Alu-Alu-Blister)	012 Monate
12	300 Stück (Alu-Alu-Blister)	012 Monate
13	7 Stück (Alu-Alu-Blister mit Trocknungsmittel)	012 Monate
14	10 Stück (Alu-Alu-Blister mit Trocknungsmittel)	012 Monate
15	14 Stück (Alu-Alu-Blister mit Trocknungsmittel)	012 Monate
16	20 Stück (Alu-Alu-Blister mit Trocknungsmittel)	012 Monate
17	28 Stück (Alu-Alu-Blister mit Trocknungsmittel)	012 Monate
18	30 Stück (Alu-Alu-Blister mit Trocknungsmittel)	012 Monate
19	50 Stück (Alu-Alu-Blister mit Trocknungsmittel)	012 Monate
20	84 Stück (Alu-Alu-Blister mit Trocknungsmittel)	012 Monate
21	90 Stück (Alu-Alu-Blister mit Trocknungsmittel)	012 Monate
22	98 Stück (Alu-Alu-Blister mit Trocknungsmittel)	012 Monate
23	100 Stück (Alu-Alu-Blister mit Trocknungsmittel)	012 Monate
24	300 Stück (Alu-Alu-Blister mit Trocknungsmittel)	012 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Mirtas 15 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29396

Zulassungsinhaber:

Easypharm GmbH & Co KG
AT - 2372 Gießhübl

Referenzprodukt:

1-24495
Remeron SolTab 15 mg Schmelztabletten
N.V. Organon
NL-5349 AB Oss

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Mirtazapin

ATC-Klassifikation(en):

N06AX11 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Andere
Antidepressiva / Mirtazapin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Filmtabletten in Blister (PVC/Al) 036 Monate
2	30 Filmtabletten in Blister (PVC/Al) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Mirtas 30 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29397

Zulassungsinhaber:

Easypharm GmbH & Co KG
AT - 2372 Gießhübl

Referenzprodukt:

1-24496
Remeron SolTab 30 mg Schmelztabletten
N.V. Organon
NL-5349 AB Oss

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Mirtazapin

ATC-Klassifikation(en):

N06AX11 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Andere
Antidepressiva / Mirtazapin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Filmtabletten in Blister (PVC/Al) 036 Monate
2	30 Filmtabletten in Blister (PVC/Al) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Mirtas 45 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29398

Zulassungsinhaber:

Easypharm GmbH & Co KG
AT - 2372 Gießhübl

Referenzprodukt:

1-24497
Remeron SolTab 45 mg Schmelztabletten
N.V. Organon
NL-5349 AB Oss

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Mirtazapin

ATC-Klassifikation(en):

N06AX11 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Andere
Antidepressiva / Mirtazapin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Filmtabletten in Blister (PVC/Al) 036 Monate
2	30 Filmtabletten in Blister (PVC/Al) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Ibandronsäure Sandoz 2 mg - Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29399

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

EU/1/96/012/004
Bondronat 2 mg Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Roche Registration Ltd.
GB-AL7 1TW Welwyn Garden City

Hersteller:

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

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

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Wirkstoff(e):

+-----

pro 2ml :

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 x 2 ml (Ampulle)	036 Monate
2	3 x 2 ml (Ampullen)	036 Monate
3	5 x 2 ml (Ampullen)	036 Monate
4	10 x 2 ml (Ampullen)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Ibandronsäure Sandoz 6 mg - Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29400

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

EU/1/96/012/011-013
Bondronat 6 mg Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Roche Registration Ltd.
GB-AL7 1TW Welwyn Garden City

Hersteller:

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

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

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Wirkstoff(e):

+-----

pro 6ml :

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 x 6 ml (Durchstechflasche) 036 Monate
2	3 x 6 ml (Durchstechflaschen) 036 Monate
3	5 x 6 ml (Durchstechflaschen) 036 Monate
4	10 x 6 ml (Durchstechflaschen) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Duodart 0,5 mg/0,4 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-29401

Zulassungsinhaber:

GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT - 1140 Wien

Hersteller:

Catalent Germany Schorndorf GmbH
DE - 73614 Schorndorf

Wirkstoff(e):

+-----

Hartkapsel

++-----

Hartkapselinhalt :

+++-----

Pellets :

++++-----

Kern :

Tamsulosin Hydrochlorid

+++-----

Weichkapsel :

++++-----

Weichkapselinhalt :

Dutasterid

ATC-Klassifikation(en):

G04CA Urogenitalsystem und Sexualhormone / Urologika / Mittel bei
Benigner Prostatahyperplasie / Alpha-Adrenorezeptor-AntagonistenG04CA52 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Urologika / Mittel bei
Benigner Prostatahyperplasie / Alpha-Adrenorezeptor-Antagonisten
/ Tamsulosin und Dutasterid

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück	024 Monate
2	30 Stück	024 Monate
3	90 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Glucose "Baxter" Viaflo 10% - Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29402

Zulassungsinhaber:

Baxter Healthcare GmbH
AT - 1020 Wien

Hersteller:

Bieffe Medital S.A.
ES - 22666 Sabinanigo (Huesca)

Wirkstoff(e):

+-----
Infusionslösung
Glucose
(. H₂O - entsprechend 100mg Glucose wasserfrei)

ATC-Klassifikation(en):

B05BA03 Blut und Blut bildende Organe / Blutersatzmittel und
Perfusionslösungen / I.V.-Lösungen / Lösungen zur parenteralen
Ernährung / Kohlenhydrate

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	30 x 250 ml (Beutel)	018 Monate
2	36 x 250 ml (Beutel)	018 Monate
3	20 x 500 ml (Beutel)	018 Monate
4	24 x 500 ml (Beutel)	018 Monate
5	10 x 1000 ml (Beutel)	018 Monate
6	12 x 1000 ml (Beutel)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Takipril hyperbar 2 % Injektionslösung

Z.Nr.: 1-29403

Zulassungsinhaber:

Sintetica Italia srl
IT - 20124 Milano

Referenzprodukt:

Xylonest 2%, 20 mg/ml, Solution for injection (DE)
AstraZeneca GmbH, Germany

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Injektionslösung (pro ml) :

Prilocain Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N01BB04 Nervensystem / Anästhetika / Lokalanästhetika / Amide /
Prilocain

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 x 5 ml (Ampullen) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Femoston conti 0,5 mg/2,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29404

Zulassungsinhaber:

Abbott Products GmbH
AT - 1200 Wien

Hersteller:

Abbott Biologicals BV
NL - 8121 AA OlstAbbott Biologicals BV
NL - 1381 CP Weesp

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Estradiol
(. 0,5 H₂O - entsprechend 0,5 mg Estradiol)
Dydrogesteron

ATC-Klassifikation(en):

G03FA14 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Sexualhormone und
Modulatoren des Genitalsystems / Gestagene und Estrogene in
Kombination / Gestagene und Estrogene, fixe Kombinationen /
Dydrogesteron und Estrogen

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 28 Stück	048 Monate
2	3 x 28 Stück	048 Monate
3	10 x 28 Stück	048 Monate
4	14 Stück	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Milrinon Hikma 1 mg/ml Injektionslösung

Z.Nr.: 1-29405

Zulassungsinhaber:

Hikma Farmaceutica (Portugal) S.A.
PT - 2705-906 Terrugem SNT

Referenzprodukt:

1-20100
Corotrop 10 mg Ampullen
sanofi-aventis GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

Hikma Farmaceutica (Portugal) S.A.
PT - 2705-906 Terrugem SNT

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Milrinon
(liegt im Endprodukt als Lactat vor)

ATC-Klassifikation(en):

C01CE02 Kardiovaskuläres System / Herztherapie / Kardiostimulanzien,
Exkl. Herzglykoside / Phosphodiesterasehemmer / Milrinon

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Plegrin 75 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29406

Zulassungsinhaber:

Alet Pharmaceuticals S.A.
GR - 12461 Athens

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Clopidogrel Besilat
(entspricht 75mg Clopidogrel)

ATC-Klassifikation(en):

B01AC04 Blut und Blut bildende Organe / Antithrombotische Mittel /
Antithrombotische Mittel / Thrombozytenaggregationshemmer, exkl.
Heparin / Clopidogrel

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (OPA/Al/PVC/Al-Blister)	030 Monate
2	28 Stück (OPA/Al/PVC/Al-Blister)	030 Monate
3	30 Stück (OPA/Al/PVC/Al-Blister)	030 Monate
4	50 Stück (OPA/Al/PVC/Al-Blister)	030 Monate
5	84 Stück (OPA/Al/PVC/Al-Blister)	030 Monate
6	90 Stück (OPA/Al/PVC/Al-Blister)	030 Monate
7	100 Stück (OPA/Al/PVC/Al-Blister)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Flumazenil Hikma 0,1 mg/ml Injektionslösung und Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29407

Zulassungsinhaber:

Hikma Farmaceutica (Portugal) S.A.
PT - 2705-906 Terrugem SNT

Referenzprodukt:

1-18341
Anexate "Roche" 0,5 mg - Ampullen
Roche Austria GmbH
AT-1211 Wien

Hersteller:

Hikma Farmaceutica (Portugal) S.A.
PT - 2705-906 Terrugem SNT

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Flumazenil

ATC-Klassifikation(en):

V03AB25 Varia / Alle übrigen therapeutischen Mittel / Alle übrigen therapeutischen Mittel / Antidote / Flumazenil

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	5 x 5 ml (Ampullen)	036 Monate
2	50 (10x5) x 5 ml (Ampullen)	036 Monate
3	5 x 10 ml (Ampullen)	036 Monate
4	50 (10x5) x 10 ml (Ampullen)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Mucosolvan 15 mg - Lutschpastillen

Z.Nr.: 1-29408

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
AT - 1121 Wien

Hersteller:

Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG.
DE - 55216 Ingelheim

Wirkstoff(e):

+-----

pro Lutschpastille:

Ambroxol Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

R05CB06 Respirationstrakt / Husten- und Erkältungspräparate /
Expektoranzien, exkl. Kombinationen mit Antitussiva / Mukolytika
/ Ambroxol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	20 Stück in Blister (PVC/Al) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Bilokord 2,5 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29409

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-23303
Concor Cor 2,5 mg Filmtabletten
Merck Gesellschaft m.b.H.
AT-1147 Wien

Hersteller:

Niche Generics
IE - DublinActavis B.V.
NL - 3741 LN BaarnActavis Nordic A/S
DK - 2820 Gentofte

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Bisoprolol Hemifumarat

ATC-Klassifikation(en):

C07AB07 Kardiovaskuläres System / Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten, selektiv / Bisoprolol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (uPVC/PVdC/Al-Bliester)	018 Monate
2	14 Stück (uPVC/PVdC/Al-Bliester)	018 Monate
3	20 Stück (uPVC/PVdC/Al-Bliester)	018 Monate
4	28 Stück (uPVC/PVdC/Al-Bliester)	018 Monate
5	30 Stück (uPVC/PVdC/Al-Bliester)	018 Monate
6	50 Stück (uPVC/PVdC/Al-Bliester)	018 Monate
7	56 Stück (uPVC/PVdC/Al-Bliester)	018 Monate
8	60 Stück (uPVC/PVdC/Al-Bliester)	018 Monate
9	90 Stück (uPVC/PVdC/Al-Bliester)	018 Monate
10	100 Stück (uPVC/PVdC/Al-Bliester)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Bilokord 5 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29410

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-23305
Concor Cor 5 mg Filmtabletten
Merck Gesellschaft m.b.H.
AT-1147 Wien

Hersteller:

Actavis B.V.
NL - 3741 LN BaarnActavis Nordic A/S
DK - 2820 Gentofte

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Bisoprolol Hemifumarat

ATC-Klassifikation(en):

C07AB07 Kardiovaskuläres System / Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten, selektiv / Bisoprolol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (uPVC/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
2	14 Stück (uPVC/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
3	20 Stück (uPVC/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
4	28 Stück (uPVC/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
5	30 Stück (uPVC/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
6	50 Stück (uPVC/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
7	56 Stück (uPVC/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
8	60 Stück (uPVC/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
9	90 Stück (uPVC/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
10	100 Stück (uPVC/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Bilokord 10 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29411

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-23307
Concor Cor 10 mg Filmtabletten
Merck Gesellschaft m.b.H.
AT-1147 Wien

Hersteller:

Actavis B.V.
NL - 3741 LN BaarnActavis Nordic A/S
DK - 2820 Gentofte

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Bisoprolol Hemifumarat

ATC-Klassifikation(en):

C07AB07 Kardiovaskuläres System / Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten, selektiv / Bisoprolol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (uPVC/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
2	14 Stück (uPVC/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
3	20 Stück (uPVC/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
4	28 Stück (uPVC/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
5	30 Stück (uPVC/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
6	50 Stück (uPVC/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
7	56 Stück (uPVC/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
8	60 Stück (uPVC/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
9	90 Stück (uPVC/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
10	100 Stück (uPVC/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Esomeprazol AstraZeneca 20 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-29412

Zulassungsinhaber:

AstraZeneca Österreich GmbH
AT - 1037 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Corden Pharma GmbH
DE - 68723 PlankstadtAstraZeneca AB
SE - 151 85 SödertäljeAstraZeneca Reims
FR - 51689 ReimsNV AstraZeneca SA
BE - 9070 DestelbergenAstraZeneca Farmaceutica Spain S.A.
ES - 36400 Porrino (Pontevedra)AstraZeneca GmbH.
DE - 22880 WedelAstraZeneca AB
SE - 906 54 UmeaAstraZeneca UK Limited
GB - SK10 2NA Macclesfield,CheshireRecipharm Monts SAS
FR - 37260 Monts

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Esomeprazol Magnesium
(. 3H₂O, entspricht 20mg Esomeprazol)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	2 Stück (Fläschchen)	036 Monate
2	5 Stück (Fläschchen)	036 Monate
3	7 Stück (Fläschchen)	036 Monate
4	14 Stück (Fläschchen)	036 Monate
5	15 Stück (Fläschchen)	036 Monate
6	28 Stück (Fläschchen)	036 Monate
7	30 Stück (Fläschchen)	036 Monate
8	56 Stück (Fläschchen)	036 Monate
9	60 Stück (Fläschchen)	036 Monate
10	100 Stück (Fläschchen)	036 Monate
11	5 x 28 Stück (Fläschchen)	036 Monate
12	3 Stück (Blister)	036 Monate
13	7 Stück (Blister)	036 Monate
14	7 x 1 Stück (Blister)	036 Monate
15	14 Stück (Blister)	036 Monate
16	15 Stück (Blister)	036 Monate
17	25 x 1 Stück (Blister)	036 Monate
18	28 x 1 Stück (Blister)	036 Monate
19	30 Stück (Blister)	036 Monate
20	50 x 1 Stück (Blister)	036 Monate
21	56 Stück (Blister)	036 Monate
22	60 Stück (Blister)	036 Monate
23	90 Stück (Blister)	036 Monate
24	98 Stück (Blister)	036 Monate
25	100 x 1 Stück (Blister)	036 Monate
26	140 Stück (Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Esomeprazol AstraZeneca 40 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-29413

Zulassungsinhaber:

AstraZeneca Österreich GmbH
AT - 1037 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

AstraZeneca AB
SE - 906 54 UmeaRecipharm Monts SAS
FR - 37260 MontsAstraZeneca AB
SE - 151 85 SödertäljeAstraZeneca UK Limited
GB - SK10 2NA Macclesfield,CheshireCorden Pharma GmbH
DE - 68723 PlankstadtNV AstraZeneca SA
BE - 9070 DestelbergenAstraZeneca Farmaceutica Spain S.A.
ES - 36400 Porrino (Pontevedra)AstraZeneca GmbH.
DE - 22880 WedelAstraZeneca Reims
FR - 51689 Reims

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Esomeprazol Magnesium
(. 3H₂O, entspricht 40mg Esomeprazol)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	2 Stück (Fläschchen)	036 Monate
2	5 Stück (Fläschchen)	036 Monate
3	7 Stück (Fläschchen)	036 Monate
4	14 Stück (Fläschchen)	036 Monate
5	15 Stück (Fläschchen)	036 Monate
6	28 Stück (Fläschchen)	036 Monate
7	30 Stück (Fläschchen)	036 Monate
8	56 Stück (Fläschchen)	036 Monate
9	60 Stück (Fläschchen)	036 Monate
10	100 Stück (Fläschchen)	036 Monate
11	5 x 28 Stück (Fläschchen)	036 Monate
12	3 Stück (Blister)	036 Monate
13	7 Stück (Blister)	036 Monate
14	7 x 1 Stück (Blister)	036 Monate
15	14 Stück (Blister)	036 Monate
16	15 Stück (Blister)	036 Monate
17	25 x 1 Stück (Blister)	036 Monate
18	28 x 1 Stück (Blister)	036 Monate
19	30 Stück (Blister)	036 Monate
20	50 x 1 Stück (Blister)	036 Monate
21	56 Stück (Blister)	036 Monate
22	60 Stück (Blister)	036 Monate
23	90 Stück (Blister)	036 Monate
24	98 Stück (Blister)	036 Monate
25	100 x 1 Stück (Blister)	036 Monate
26	140 Stück (Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

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

Z.Nr.: 1-29415

Zulassungsinhaber:

Torrex-Chiesi Pharma GmbH
AT - 1010 Wien

Referenzprodukt:

1-21677
Ultiva 1 mg - Trockenstechampullen
GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT-1140 Wien

Hersteller:

IDT Biologika GmbH
DE - 06861 Dessau-Roßlauhameln pharmaceuticals gmbH
DE - 31789 HamelnTorrex-Chiesi Pharma GmbH
AT - 1010 Wien

Wirkstoff(e):

+-----

Trockensubstanz in Stechampulle :

Remifentanil Hydrochlorid
(entspricht 1 mg Remifentanil)

ATC-Klassifikation(en):

N01AH06 Nervensystem / Anästhetika / Allgemeinanästhetika /
Opioidanästhetika / Remifentanil

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	5 Stück (Durchstechflasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

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

Z.Nr.: 1-29416

Zulassungsinhaber:

Torrex-Chiesi Pharma GmbH
AT - 1010 Wien

Referenzprodukt:

1-21678
Ultiva 2 mg - Trockenstechampullen
GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT-1140 Wien

Hersteller:

IDT Biologika GmbH
DE - 06861 Dessau-Roßlau

hameln pharmaceuticals gmbH
DE - 31789 Hameln

Torrex-Chiesi Pharma GmbH
AT - 1010 Wien

Wirkstoff(e):

+-----

Trockensubstanz in Stechampulle :

Remifentanil Hydrochlorid
(entspricht 2 mg Remifentanil)

ATC-Klassifikation(en):

N01AH06 Nervensystem / Anästhetika / Allgemeinanästhetika /
Opioidanästhetika / Remifentanil

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	5 Stück (Durchstechflasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

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

Z.Nr.: 1-29417

Zulassungsinhaber:

Torrex-Chiesi Pharma GmbH
AT - 1010 Wien

Referenzprodukt:

1-21679
Ultiva 5 mg - Trockenstechampullen
GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT-1140 Wien

Hersteller:

IDT Biologika GmbH
DE - 06861 Dessau-Roßlauhameln pharmaceuticals gmbH
DE - 31789 HamelnTorrex-Chiesi Pharma GmbH
AT - 1010 Wien

Wirkstoff(e):

+-----

Trockensubstanz in Stechampulle :

Remifentanil Hydrochlorid
(entspricht 5 mg Remifentanil)

ATC-Klassifikation(en):

N01AH06 Nervensystem / Anästhetika / Allgemeinanästhetika /
Opioidanästhetika / Remifentanil

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	5 Stück (Durchstechflasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Montelukast Genericon 4 mg - Kautabletten

Z.Nr.: 1-29418

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

1-23982
Singulair 4 mg Kautabletten für Kleinkinder
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

Synthon BV
NL - 6545 CM NijmegenSynthon Hispania S.L.
ES - 08830 Sant Boi de Llobregat, BarcelonaSanico N.V.
BE - 2300 TurnhoutGenericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Montelukast Natrium

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück (Blister) 024 Monate
2	10 Stück (Blister) 024 Monate
3	20 Stück (Blister) 024 Monate
4	28 Stück (Blister) 024 Monate
5	30 Stück (Blister) 024 Monate
6	50 Stück (Blister) 024 Monate
7	90 Stück (Blister) 024 Monate
8	98 Stück (Blister) 024 Monate
9	100 Stück (Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Montelukast Genericon 5 mg - Kautabletten

Z.Nr.: 1-29419

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Synthon BV
NL - 6545 CM NijmegenSynthon Hispania S.L.
ES - 08830 Sant Boi de Llobregat, BarcelonaSanico N.V.
BE - 2300 TurnhoutGenericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Montelukast Natrium

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück (Blister) 024 Monate
2	10 Stück (Blister) 024 Monate
3	20 Stück (Blister) 024 Monate
4	28 Stück (Blister) 024 Monate
5	30 Stück (Blister) 024 Monate
6	50 Stück (Blister) 024 Monate
7	90 Stück (Blister) 024 Monate
8	98 Stück (Blister) 024 Monate
9	100 Stück (Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Delia 0,03 mg/2 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29421

Zulassungsinhaber:

Laboratorios León Farma SA
ES - 24008 Villaquilambre Leon

Referenzprodukt:

1-26297
Belara 0,03 mg/2 mg - Filmtabletten
Grünenthal GmbH
AT-2345 Brunn am Gebirge

Hersteller:

Doppel Farmaceutici S.r.l.
IT - 29016 Cortemaggiore (PC)Laboratorios León Farma SA
ES - 24008 Villaquilambre LeonDr. Kade Pharmazeutische Fabrik GmbH
DE - 12277 Berlin

Wirkstoff(e):

+-----
Filmtablette++-----
Kern :Chlormadinonacetat
Ethinylestradiol

ATC-Klassifikation(en):

G03AA Urogenitalsystem und Sexualhormone / Sexualhormone und
Modulatoren des Genitalsystems / Hormonelle Kontrazeptiva zur
systemischen Anwendung / Gestagene und Estrogene, fixe
Kombinationen

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 21 Stück	024 Monate
2	3 x 21 Stück	024 Monate
3	4 x 21 Stück	024 Monate
4	6 x 21 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Remifentanil Kabi 1 mg Pulver zur Herstellung eines
Konzentrats für eine Injektions- oder Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-29422

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Referenzprodukt:

1-21677
Ultiva 1 mg - Trockenstechampullen
GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT-1140 Wien

Hersteller:

IDT Biologika GmbH
DE - 06861 Dessau-Roßlau

Wirkstoff(e):

+-----

Trockensubstanz in Stechampulle :

Remifentanil Hydrochlorid
(entspricht 1 mg Remifentanil)

ATC-Klassifikation(en):

N01AH06 Nervensystem / Anästhetika / Allgemeinanästhetika /
Opioidanästhetika / Remifentanil

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 Stück (Durchstechflasche) 024 Monate
2	5 Stück (Durchstechflasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Remifentanil Kabi 2 mg Pulver zur Herstellung eines
Konzentrats für eine Injektions- oder Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-29423

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Referenzprodukt:

1-21678
Ultiva 2 mg - Trockenstechampullen
GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT-1140 Wien

Hersteller:

IDT Biologika GmbH
DE - 06861 Dessau-Roßlau

Wirkstoff(e):

+-----

Trockensubstanz in Stechampulle :

Remifentanil Hydrochlorid
(entspricht 2 mg Remifentanil)

ATC-Klassifikation(en):

N01AH06 Nervensystem / Anästhetika / Allgemeinanästhetika /
Opioidanästhetika / Remifentanil

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 Stück (Durchstechflasche) 024 Monate
2	5 Stück (Durchstechflasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Remifentanil Kabi 5 mg Pulver zur Herstellung eines
Konzentrats für eine Injektions- oder Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-29424

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Referenzprodukt:

1-21679
Ultiva 5 mg - Trockenstechampullen
GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT-1140 Wien

Hersteller:

IDT Biologika GmbH
DE - 06861 Dessau-Roßlau

Wirkstoff(e):

+-----

Trockensubstanz in Stechampulle :

Remifentanil Hydrochlorid
(entspricht 5 mg Remifentanil)

ATC-Klassifikation(en):

N01AH06 Nervensystem / Anästhetika / Allgemeinanästhetika /
Opioidanästhetika / Remifentanil

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 Stück (Durchstechflasche) 024 Monate
2	5 Stück (Durchstechflasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Losartan/HCT ESP Pharma 50 mg/12,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29425

Zulassungsinhaber:

ESP Pharma Ltd
GB - W1W 7BL London

Referenzprodukt:

1-21713
Cosaar plus 50 mg/12,5 mg Filmtabletten
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1120 Wien

Hersteller:

Actavis hf
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Losartan Kalium
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC/PVDC/Al-Blisters)	048 Monate
2	14 Stück (PVC/PVDC/Al-Blisters)	048 Monate
3	20 Stück (PVC/PVDC/Al-Blisters)	048 Monate
4	28 Stück (PVC/PVDC/Al-Blisters)	048 Monate
5	30 Stück (PVC/PVDC/Al-Blisters)	048 Monate
6	50 Stück (PVC/PVDC/Al-Blisters)	048 Monate
7	56 Stück (PVC/PVDC/Al-Blisters)	048 Monate
8	60 Stück (PVC/PVDC/Al-Blisters)	048 Monate
9	98 Stück (PVC/PVDC/Al-Blisters)	048 Monate
10	100 Stück (PVC/PVDC/Al-Blisters)	048 Monate
11	100 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	048 Monate
12	250 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	048 Monate
13	500 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Losartan/HCT ESP Pharma 100 mg/25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29426

Zulassungsinhaber:

ESP Pharma Ltd
GB - W1W 7BL London

Referenzprodukt:

1-23960
Fortzaar 100 mg/25 mg Filmtabletten
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1120 Wien

Hersteller:

Actavis hf
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Losartan Kalium
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC/PVDC/Al-Blisters)	048 Monate
2	14 Stück (PVC/PVDC/Al-Blisters)	048 Monate
3	20 Stück (PVC/PVDC/Al-Blisters)	048 Monate
4	28 Stück (PVC/PVDC/Al-Blisters)	048 Monate
5	30 Stück (PVC/PVDC/Al-Blisters)	048 Monate
6	50 Stück (PVC/PVDC/Al-Blisters)	048 Monate
7	56 Stück (PVC/PVDC/Al-Blisters)	048 Monate
8	60 Stück (PVC/PVDC/Al-Blisters)	048 Monate
9	98 Stück (PVC/PVDC/Al-Blisters)	048 Monate
10	100 Stück (PVC/PVDC/Al-Blisters)	048 Monate
11	100 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	048 Monate
12	250 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	048 Monate
13	500 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Oxaliplatin medac 5 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29427

Zulassungsinhaber:

Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH
DE - 20354 Hamburg

Referenzprodukt:

1-26251
Eloxatin 5 mg/ml - Konzentrat zur Herstellung einer
Infusionslösung
sanofi-aventis GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH
DE - 22880 Wedel

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml :

Oxaliplatin

ATC-Klassifikation(en):

L01XA03 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Antineoplastische Mittel / Andere antineoplastische Mittel /
Platin-haltige Verbindungen / Oxaliplatin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 10 ml (Durchstechflasche)	024 Monate
2	1 x 20 ml (Durchstechflasche)	024 Monate
3	1 x 40 ml (Durchstechflasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Rivastigmin Genericon 1,5 mg - Hartkapseln

Z.Nr.: 1-29428

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Synthon BV
NL - 6545 CM NijmegenSynthon Hispania S.L.
ES - 08830 Sant Boi de Llobregat, BarcelonaGenericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel

++-----

Kapselinhalt :

Rivastigmin Hydrogentartrat
(entspricht 1,5mg Rivastigmin)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA03 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Rivastigmin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück (Blister) 024 Monate
2	10 Stück (Blister) 024 Monate
3	14 Stück (Blister) 024 Monate
4	28 Stück (Blister) 024 Monate
5	30 Stück (Blister) 024 Monate
6	50 Stück (Blister) 024 Monate
7	56 Stück (Blister) 024 Monate
8	98 Stück (Blister) 024 Monate
9	112 Stück (Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Rivastigmin Genericon 3 mg - Hartkapseln

Z.Nr.: 1-29433

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Synthon BV
NL - 6545 CM NijmegenSynthon Hispania S.L.
ES - 08830 Sant Boi de Llobregat, BarcelonaGenericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel

++-----

Kapselinhalt :

Rivastigmin Hydrogentartrat
(entspricht 3mg Rivastigmin)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA03 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Rivastigmin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	024 Monate
2	10 Stück (Blister)	024 Monate
3	14 Stück (Blister)	024 Monate
4	28 Stück (Blister)	024 Monate
5	30 Stück (Blister)	024 Monate
6	50 Stück (Blister)	024 Monate
7	56 Stück (Blister)	024 Monate
8	98 Stück (Blister)	024 Monate
9	112 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Rivastigmin Genericon 4,5 mg - Hartkapseln

Z.Nr.: 1-29434

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Synthon BV
NL - 6545 CM NijmegenSynthon Hispania S.L.
ES - 08830 Sant Boi de Llobregat, BarcelonaGenericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel

++-----

Kapselinhalt :

Rivastigmin Hydrogentartrat
(entspricht 4,5mg Rivastigmin)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA03 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Rivastigmin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück (Blister) 024 Monate
2	10 Stück (Blister) 024 Monate
3	14 Stück (Blister) 024 Monate
4	28 Stück (Blister) 024 Monate
5	30 Stück (Blister) 024 Monate
6	50 Stück (Blister) 024 Monate
7	56 Stück (Blister) 024 Monate
8	98 Stück (Blister) 024 Monate
9	112 Stück (Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Rivastigmin Genericon 6 mg - Hartkapseln

Z.Nr.: 1-29435

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Synthon BV
NL - 6545 CM NijmegenSynthon Hispania S.L.
ES - 08830 Sant Boi de Llobregat, BarcelonaGenericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel

++-----

Kapselinhalt :

Rivastigmin Hydrogentartrat
(entspricht 6mg Rivastigmin)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA03 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Rivastigmin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	024 Monate
2	10 Stück (Blister)	024 Monate
3	14 Stück (Blister)	024 Monate
4	28 Stück (Blister)	024 Monate
5	30 Stück (Blister)	024 Monate
6	50 Stück (Blister)	024 Monate
7	56 Stück (Blister)	024 Monate
8	98 Stück (Blister)	024 Monate
9	112 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Candesartan/HCT Hexal 8 mg/12,5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-29436

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

1-22882
Atacand plus mite 8 mg/12,5 mg Tabletten
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 GerlingenLek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 LendavaLek S.A.
PL - 02-672 Warszawa

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Candesartan Cilexetil
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA06 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /
Candesartan und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
2	10 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
3	14 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
4	20 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
5	28 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
6	30 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
7	56 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
8	98 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Candesartan/HCT Hexal 16 mg/12,5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-29437

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

1-23588
Atacand plus 16 mg/12,5 mg Tabletten
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 GerlingenLek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 LendavaLek S.A.
PL - 02-672 Warszawa

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Candesartan Cilexetil
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA06 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /
Candesartan und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
2	10 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
3	14 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
4	20 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
5	28 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
6	30 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
7	56 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
8	98 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Candesartan/HCT 1A Pharma 8 mg/12,5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-29438

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

1-22882
Atacand plus mite 8 mg/12,5 mg Tabletten
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 GerlingenLek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 LendavaLek S.A.
PL - 02-672 Warszawa

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Candesartan Cilexetil
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA06 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /
Candesartan und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
3	20 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
4	28 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
5	30 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
6	50 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
7	98 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
8	100 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
9	250 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Candesartan/HCT 1A Pharma 16 mg/12,5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-29439

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

1-23588
Atacand plus 16 mg/12,5 mg Tabletten
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 GerlingenLek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 LendavaLek S.A.
PL - 02-672 Warszawa

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Candesartan Cilexetil
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA06 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /
Candesartan und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
3	20 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
4	28 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
5	30 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
6	50 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
7	98 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
8	100 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
9	250 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Candesartan/HCT Sandoz 8 mg/12,5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-29440

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

1-22882
Atacand plus mite 8 mg/12,5 mg Tabletten
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Salutas Pharma GmbH
DE - 70839 Gerlingen

Lek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 Lendava

Lek S.A.
PL - 02-672 Warszawa

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Candesartan Cilexetil
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA06 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /
Candesartan und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
2	10 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
3	14 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
4	20 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
5	21 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
6	28 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
7	30 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
8	50 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
9	56 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
10	60 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
11	84 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
12	90 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
13	98 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
14	100 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
15	50 x 1 Stück (Perforierter Alu/Alu-Einzeldosisblister)	024 Monate
16	7 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
17	14 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
18	21 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
19	28 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
20	56 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
21	84 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
22	98 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
23	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
24	250 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Candesartan/HCT Sandoz 16 mg/12,5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-29441

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

1-23588
Atacand plus 16 mg/12,5 mg Tabletten
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Salutas Pharma GmbH
DE - 70839 Gerlingen

Lek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 Lendava

Lek S.A.
PL - 02-672 Warszawa

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Candesartan Cilexetil
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA06 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /
Candesartan und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
2	10 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
3	14 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
4	20 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
5	21 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
6	28 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
7	30 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
8	50 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
9	56 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
10	60 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
11	84 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
12	90 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
13	98 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
14	100 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
15	50 x 1 Stück (Perforierter Alu/Alu-Einzeldosisblister)	024 Monate
16	7 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
17	14 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
18	21 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
19	28 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
20	56 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
21	84 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
22	98 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
23	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
24	250 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valbacomp 80 mg/12,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29442

Zulassungsinhaber:

Pharma Resources Dr. Schluttig GmbH
DE - 63303 Dreieich

Referenzprodukt:

1-22463
Co-Diovan 80 mg/12,5 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1235 Wien

Hersteller:

Aliud Pharma GmbH
DE - 89150 LaichingenCentrafarm Services B.V.
NL - 4879 Etten-LeurLamp San Prospero S.p.A.
IT - 41030 Modena, San ProsperoPharmaCoDane ApS
DK - 2730 HerlevStada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad VilbelStada Production Ireland
IE - Clonmel, Co. TipperaryEurogenerics NV/SA
BE - 1020 BrüsselStada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

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	10 Stück (Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Blister)	024 Monate
3	28 Stück (Blister)	024 Monate
4	30 Stück (Blister)	024 Monate
5	56 Stück (Blister)	024 Monate
6	98 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valbacomp 160 mg/12,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29443

Zulassungsinhaber:

Pharma Resources Dr. Schluttig GmbH
DE - 63303 Dreieich

Referenzprodukt:

1-25101
Co-Diovan forte 160 mg/12,5 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1235 Wien

Hersteller:

Aliud Pharma GmbH
DE - 89150 Laichingen

PharmaCoDane ApS
DK - 2730 Herlev

Stada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad Vilbel

Stada Production Ireland
IE - Clonmel, Co. Tipperary

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

Eurogenerics NV/SA
BE - 1020 Brüssel

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

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

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	10 Stück (Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Blister)	024 Monate
3	28 Stück (Blister)	024 Monate
4	30 Stück (Blister)	024 Monate
5	56 Stück (Blister)	024 Monate
6	98 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valbacomp 320 mg/12,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29444

Zulassungsinhaber:

Pharma Resources Dr. Schluttig GmbH
DE - 63303 Dreieich

Referenzprodukt:

1-27297
Co-Diovan 320 mg/12,5 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1235 Wien

Hersteller:

Centrafarm Services B.V.
NL - 4879 Etten-LeurEurogenerics NV/SA
BE - 1020 BrüsselLamp San Prospero S.p.A.
IT - 41030 Modena, San ProsperoPharmaCoDane ApS
DK - 2730 HerlevStada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad VilbelStada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 WienStada Production Ireland
IE - Clonmel, Co. TipperaryAliud Pharma GmbH
DE - 89150 Laichingen

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 Stück (Blister)	024 Monate
2	10 Stück (Blister)	024 Monate
3	28 Stück (Blister)	024 Monate
4	30 Stück (Blister)	024 Monate
5	56 Stück (Blister)	024 Monate
6	98 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valbacomp 160 mg/25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29445

Zulassungsinhaber:

Pharma Resources Dr. Schluttig GmbH
DE - 63303 Dreieich

Referenzprodukt:

1-25735
Co-Diovan fortissimum 160 mg/25 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1235 Wien

Hersteller:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 WienCentrafarm Services B.V.
NL - 4879 Etten-LeurEurogenerics NV/SA
BE - 1020 BrüsselStada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad VilbelStada Production Ireland
IE - Clonmel, Co. TipperaryLamp San Prospero S.p.A.
IT - 41030 Modena, San ProsperoPharmaCoDane ApS
DK - 2730 HerlevAliud Pharma GmbH
DE - 89150 Laichingen

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	10 Stück (Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Blister)	024 Monate
3	28 Stück (Blister)	024 Monate
4	30 Stück (Blister)	024 Monate
5	56 Stück (Blister)	024 Monate
6	98 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valbacomp 320 mg/25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29446

Zulassungsinhaber:

Pharma Resources Dr. Schluttig GmbH
DE - 63303 Dreieich

Referenzprodukt:

1-27298
Co-Diovan 320 mg/25 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1235 Wien

Hersteller:

Stada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad VilbelStada Production Ireland
IE - Clonmel, Co. TipperaryAliud Pharma GmbH
DE - 89150 LaichingenCentrafarm Services B.V.
NL - 4879 Etten-LeurLamp San Prospero S.p.A.
IT - 41030 Modena, San ProsperoStada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 WienEurogenerics NV/SA
BE - 1020 BrüsselPharmaCoDane ApS
DK - 2730 Herlev

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 Stück (Blister)	024 Monate
2	10 Stück (Blister)	024 Monate
3	28 Stück (Blister)	024 Monate
4	30 Stück (Blister)	024 Monate
5	56 Stück (Blister)	024 Monate
6	98 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsavil HCT 80 mg/12,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29450

Zulassungsinhaber:

Pharma Resources Dr. Schluttig GmbH
DE - 63303 Dreieich

Referenzprodukt:

1-22463
Co-Diovan 80 mg/12,5 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1235 Wien

Hersteller:

Eurogenerics NV/SA
BE - 1020 BrüsselStada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 WienStada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad VilbelCentrafarm Services B.V.
NL - 4879 Etten-LeurClonmel Healthcare Ltd.
IE - Clonmel, Co. TipperaryLamp San Prospero S.p.A.
IT - 41030 Modena, San ProsperoPharmaCoDane ApS
DK - 2730 HerlevStada Production Ireland
IE - Clonmel, Co. Tipperary

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	10 Stück (Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Blister)	024 Monate
3	28 Stück (Blister)	024 Monate
4	30 Stück (Blister)	024 Monate
5	50 Stück (Blister)	024 Monate
6	56 Stück (Blister)	024 Monate
7	98 Stück (Blister)	024 Monate
8	100 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsavil HCT 160 mg/12,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29451

Zulassungsinhaber:

Pharma Resources Dr. Schluttig GmbH
DE - 63303 Dreieich

Referenzprodukt:

1-25101
Co-Diovan forte 160 mg/12,5 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1235 Wien

Hersteller:

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

Clonmel Healthcare Ltd.
IE - Clonmel, Co. Tipperary

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

PharmaCoDane ApS
DK - 2730 Herlev

Stada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad Vilbel

Stada Production Ireland
IE - Clonmel, Co. Tipperary

Eurogenerics NV/SA
BE - 1020 Brüssel

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

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	10 Stück (Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Blister)	024 Monate
3	28 Stück (Blister)	024 Monate
4	30 Stück (Blister)	024 Monate
5	50 Stück (Blister)	024 Monate
6	56 Stück (Blister)	024 Monate
7	98 Stück (Blister)	024 Monate
8	100 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsavil HCT 320 mg/12,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29452

Zulassungsinhaber:

Pharma Resources Dr. Schluttig GmbH
DE - 63303 Dreieich

Referenzprodukt:

1-27297
Co-Diovan 320 mg/12,5 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1235 Wien

Hersteller:

PharmaCoDane ApS
DK - 2730 HerlevCentrafarm Services B.V.
NL - 4879 Etten-LeurLamp San Prospero S.p.A.
IT - 41030 Modena, San ProsperoStada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 WienStada Production Ireland
IE - Clonmel, Co. TipperaryStada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad VilbelClonmel Healthcare Ltd.
IE - Clonmel, Co. TipperaryEurogenerics NV/SA
BE - 1020 Brüssel

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 Stück (Blister)	024 Monate
2	10 Stück (Blister)	024 Monate
3	28 Stück (Blister)	024 Monate
4	30 Stück (Blister)	024 Monate
5	56 Stück (Blister)	024 Monate
6	98 Stück (Blister)	024 Monate
7	126 Stück (Blister)	024 Monate
8	154 Stück (Blister)	024 Monate
9	182 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsavil HCT 160 mg/25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29454

Zulassungsinhaber:

Pharma Resources Dr. Schluttig GmbH
DE - 63303 Dreieich

Referenzprodukt:

1-25735
Co-Diovan fortissimum 160 mg/25 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1235 Wien

Hersteller:

PharmaCoDane ApS
DK - 2730 HerlevCentrafarm Services B.V.
NL - 4879 Etten-LeurClonmel Healthcare Ltd.
IE - Clonmel, Co. TipperaryLamp San Prospero S.p.A.
IT - 41030 Modena, San ProsperoStada Production Ireland
IE - Clonmel, Co. TipperaryEurogenerics NV/SA
BE - 1020 BrüsselStada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad VilbelStada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

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	10 Stück (Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Blister)	024 Monate
3	28 Stück (Blister)	024 Monate
4	30 Stück (Blister)	024 Monate
5	50 Stück (Blister)	024 Monate
6	56 Stück (Blister)	024 Monate
7	98 Stück (Blister)	024 Monate
8	100 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsavil HCT 320 mg/25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29455

Zulassungsinhaber:

Pharma Resources Dr. Schluttig GmbH
DE - 63303 Dreieich

Referenzprodukt:

1-27298
Co-Diovan 320 mg/25 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1235 Wien

Hersteller:

Clonmel Healthcare Ltd.
IE - Clonmel, Co. TipperaryLamp San Prospero S.p.A.
IT - 41030 Modena, San ProsperoPharmaCoDane ApS
DK - 2730 HerlevStada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad VilbelCentrafarm Services B.V.
NL - 4879 Etten-LeurEurogenerics NV/SA
BE - 1020 BrüsselStada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 WienStada Production Ireland
IE - Clonmel, Co. Tipperary

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 Stück (Blister)	024 Monate
2	10 Stück (Blister)	024 Monate
3	28 Stück (Blister)	024 Monate
4	30 Stück (Blister)	024 Monate
5	56 Stück (Blister)	024 Monate
6	98 Stück (Blister)	024 Monate
7	126 Stück (Blister)	024 Monate
8	154 Stück (Blister)	024 Monate
9	182 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Ramipril Pfizer 5 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29462

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-20028
Tritace 5 mg - Tabletten
sanofi-aventis GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Ramipril

ATC-Klassifikation(en):

C09AA05 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, rein / ACE-Hemmer, rein /
Ramipril

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück (Blister) 024 Monate
2	10 Stück (Blister) 024 Monate
3	14 Stück (Blister) 024 Monate
4	20 Stück (Blister) 024 Monate
5	28 Stück (Blister) 024 Monate
6	30 Stück (Blister) 024 Monate
7	42 Stück (Blister) 024 Monate
8	50 Stück (Blister) 024 Monate
9	56 Stück (Blister) 024 Monate
10	60 Stück (Blister) 024 Monate
11	90 Stück (Blister) 024 Monate
12	98 Stück (Blister) 024 Monate
13	100 Stück (Blister) 024 Monate
14	30 Stück (HDPE-Flasche) 024 Monate
15	1000 Stück (HDPE-Flasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Ramipril Pfizer 10 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29463

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-23516
Tritace 10 mg - Tabletten
sanofi-aventis GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Ramipril

ATC-Klassifikation(en):

C09AA05 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, rein / ACE-Hemmer, rein /
Ramipril

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	20 Stück (Blister)	024 Monate
2	28 Stück (Blister)	024 Monate
3	30 Stück (Blister)	024 Monate
4	50 Stück (Blister)	024 Monate
5	56 Stück (Blister)	024 Monate
6	60 Stück (Blister)	024 Monate
7	90 Stück (Blister)	024 Monate
8	98 Stück (Blister)	024 Monate
9	100 Stück (Blister)	024 Monate
10	30 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
11	1000 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Levact 2,5 mg/ml Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29469

Zulassungsinhaber:

Astellas Pharma GmbH
DE - 80992 München

Hersteller:

Temmler Werke GmbH
DE - 81673 München

Wirkstoff(e):

+-----

Lyophilisat - pro ml rekonstituierter Lösung:

Bendamustin Hydrochlorid
(entsprechend 2,27 mg Bendamustin)

ATC-Klassifikation(en):

L01AA09 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Antineoplastische Mittel / Alkylierende Mittel /
Stickstofflost-Analoga / Bendamustin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	5 x 25 mg (Durchstechflasche)	036 Monate
2	10 x 25 mg (Durchstechflasche)	036 Monate
3	20 x 25 mg (Durchstechflasche)	036 Monate
4	5 x 100 mg (Durchstechflasche)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

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

Antra 20 mg - magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-29470

Zulassungsinhaber:

Bayer Austria GmbH
AT - 1160 Wien

Hersteller:

Corden Pharma GmbH
DE - 68723 Plankstadt

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Omeprazol Magnesium
(entspricht 20mg Omeprazol)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Tabletten in Blister (Al)	036 Monate
2	14 Tabletten in Blister (Al)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Homöopathische Arzneispezialitäten - human**HO-LEN-COMPLEX Poly-cyl - Tropfen**

Z.Nr.: 3-00409

Zulassungsinhaber:

Pharma Liebermann
DE - 89423 Gundelfingen

Hersteller:

Pharma Liebermann
DE - 89423 Gundelfingen

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Schwefelsäure
(D4)
Cortex Chinae (Auszug)
(D2)
Tubera Colchici (Auszug)
(D4)
Herba Dulcamarae (Auszug)
(D4)
Herba et Radix Echinaceae (Auszug)
(Urtinktur)
Eisen(III)-phosphat
(D8)
Resina Guaiaci
(D3)
Kaliumiodid
(D4)
Folium Toxicodendri (Auszug)
(D4)
Radix Ulmariae (Auszug)
(Urtinktur)

Hauptindikation(en)(WHO):

TV000 Antirheumatika (inkl. Antiphlogistika)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 ml	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

HO-LEN-COMPLEX Prosta-cyl - Tropfen

Z.Nr.: 3-00410

Zulassungsinhaber:

Pharma Liebermann
DE - 89423 Gundelfingen

Hersteller:

Pharma Liebermann
DE - 89423 Gundelfingen

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Herba Chimaphilae umbellatae (Auszug)
(D2)Herba Clematidis rectae (Auszug)
(D4)Eisen(II)-picrat
(D4)Basisches Magnesiumcarbonat
(D10)Fructus Sabalis serrulatae (Auszug)
(D1)Semen Staphisagriae (Auszug)
(D4)Herba Thujae (Auszug)
(D6)

Hauptindikation(en)(WHO):

TY000 Therapeutische Verwendung, andere

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 ml	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

HO-LEN-COMPLEX Neuri-cyl - Tropfen

Z.Nr.: 3-00411

Zulassungsinhaber:

Pharma Liebermann
DE - 89423 Gundelfingen

Hersteller:

Pharma Liebermann
DE - 89423 Gundelfingen

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Semen Aesculi hippocastani (Auszug)
(Urtinktur)
Diarsentrioxyd
(D4)
Fructus Colocynthis (Auszug)
(D4)
Radix Ginseng (Auszug)
(D2)
Kaliumiodid
(D4)
Semen Myristicae (Auszug)
(D3)
Folium Toxicodendri (Auszug)
(D4)

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	30 ml	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

HO-LEN-COMPLEX Oto-cyl - Tropfen

Z.Nr.: 3-00412

Zulassungsinhaber:

Pharma Liebermann
DE - 89423 Gundelfingen

Hersteller:

Pharma Liebermann
DE - 89423 Gundelfingen

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Calcium carbonicum Hahnemanni
(D10)Chininsulfat
(. 2H₂O; D8)Fructus Cocculi (Auszug)
(D4)Herba Conii (Auszug)
(D4)Fructus Crataegi (Auszug)
(D2)Nitroglycerin
(D6)Semen Sabadillae (Auszug)
(D4)Folium Nicotianae (Auszug)
(D10)

Hauptindikation(en)(WHO):

TY000 Therapeutische Verwendung, andere

ATC-Klassifikation(en):

V03AXVaria / Alle übrigen therapeutischen Mittel / Alle übrigen
therapeutischen Mittel / Andere therapeutische Mittel

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

HO-LEN-COMPLEX Pulmo-cyl - Tropfen

Z.Nr.: 3-00413

Zulassungsinhaber:

Pharma Liebermann
DE - 89423 Gundelfingen

Hersteller:

Pharma Liebermann
DE - 89423 Gundelfingen

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Radix Bryoniae (Auszug)
(D3)
Kupfer
(D8)
Herba et Radix Droserae (Auszug)
(D2)
Kaliumiodid
(D4)
Folium Laurocerasi (Auszug)
(D3)
Herba et Radix Lobeliae inflatae (Auszug)
(D4)
Zinn(II)jodid
(D8)

Hauptindikation(en)(WHO):

TK000 Mittel mit Wirkung auf den Respirationstrakt

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

HUSTEN-LOLLI, Drosera-Komplex Lolli

Z.Nr.: 3-00414

Zulassungsinhaber:

Gall Pharma GmbH
AT - 8750 Judenburg

Hersteller:

Phafag AG
LI - 9486 Schaanwald

Wirkstoff(e):

+-----

pro Lolli (à 5,2 g):

Herba et Radix Droserae (Auszug)

(D3)

Ammoniumbromid

(D4)

Radix Bryoniae (Auszug)

(D4)

Folium Hederae (Auszug)

(D3)

Radix Lapathi (Auszug)

(D3)

ATC-Klassifikation(en):

V03AXVaria / Alle übrigen therapeutischen Mittel / Alle übrigen
therapeutischen Mittel / Andere therapeutische Mittel

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück	060 Monate
2	20 Stück	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Cineraria maritima D3 Augentropfen Weleda

Z.Nr.: 3-00415

Zulassungsinhaber:

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

Hersteller:

Weleda AG
DE - 73525 Schwäbisch Gmünd

Wirkstoff(e):

+-----

10 ml:

Herba Senecionis (Auszug)
(Cineraria maritima - D3)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 ml	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

HO-LEN-COMPLEX Plexus-cyl - Tropfen

Z.Nr.: 3-00416

Zulassungsinhaber:

Pharma Liebermann
DE - 89423 Gundelfingen

Hersteller:

Pharma Liebermann
DE - 89423 Gundelfingen

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Agaricus muscarius (Auszug)
(D6)Herba Chamomillae (Auszug)
(c.rad., D2)Fructus Crataegi (Auszug)
(D4)Folium Damianae (Auszug)
(D3)Semen Ignatii (Auszug)
(D4)Lycopodium (Auszug)
(D6)Platin
(D10)Zinn
(D10)

Hauptindikation(en)(WHO):

TC100 Sedativa mit anxiolytischer Wirkung

ATC-Klassifikation(en):

V03AXVaria / Alle übrigen therapeutischen Mittel / Alle übrigen
therapeutischen Mittel / Andere therapeutische Mittel

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Übertragungen

Periactin - Tabletten

Z.Nr.: 11637

Zulassungsinhaber:

Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1220 Wien

Tryptizol 10 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 11809

Zulassungsinhaber:

Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1220 Wien

Tryptizol 25 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 11810

Zulassungsinhaber:

Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1220 Wien

Moduretic 5 mg/50 mg Tabletten

Z.Nr.: 14995

Zulassungsinhaber:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1220 Wien

Sinemet 25 mg/250 mg - Tabletten

Z.Nr.: 15715

Zulassungsinhaber:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1220 Wien

Timoptic 0,25 % - Augentropfen

Z.Nr.: 16514

Zulassungsinhaber:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1220 Wien

Timoptic 0,5 % - Augentropfen

Z.Nr.: 16515

Zulassungsinhaber:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1220 Wien

Rokiprim - Infusionslösung

Z.Nr.: 16591

Zulassungsinhaber:
Rokitan GmbH
AT - 1020 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Nycomed Austria GmbH
AT - 4020 Linz

Tryptizol 50 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 17350

Zulassungsinhaber:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1220 Wien

Tryptizol 75 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 17351

Zulassungsinhaber:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1220 Wien

Zoroxin - Filmtabletten

Z.Nr.: 17857

Zulassungsinhaber:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1220 Wien

Temgesic - Ampullen

Z.Nr.: 17876

Zulassungsinhaber:
RB Pharmaceuticals Ltd
- SL1 3UH Slough / Berkshire

Zulassungsinhaber bisher:
Aesca Pharma GmbH
AT - 1120 Wien

Zienam 500 mg - Trockensubstanz zur Infusionsbereitung

Z.Nr.: 1-18024

Zulassungsinhaber:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1220 Wien

Renitec 5 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-18172

Zulassungsinhaber:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1220 Wien

Renitec 10 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-18173

Zulassungsinhaber:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1220 Wien

Renitec 20 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-18174

Zulassungsinhaber:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1220 Wien

Mevacor 20 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-18464

Zulassungsinhaber:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1220 Wien

Sinemet 25 mg/100 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-18655

Zulassungsinhaber:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1220 Wien

Co - Renitec 20 mg/12,5 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-19220

Zulassungsinhaber:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1220 Wien

Zocord 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-19501

Zulassungsinhaber:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1220 Wien

Zocord 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-19502

Zulassungsinhaber:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1220 Wien

Zocord 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-19506

Zulassungsinhaber:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1220 Wien

Sinemet retard - Tabletten

Z.Nr.: 1-19687

Zulassungsinhaber:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1220 Wien

Proscar 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-19689

Zulassungsinhaber:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1220 Wien

Cosaar 50 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-21306

Zulassungsinhaber:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1220 Wien

Mevacor 10 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-21309

Zulassungsinhaber:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1220 Wien

Cosaar plus 50 mg/12,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-21713

Zulassungsinhaber:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1220 Wien

Zocord 40 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-21714

Zulassungsinhaber:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1220 Wien

Renitec plus 20 mg/6 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-21907

Zulassungsinhaber:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1220 Wien

Maxalt 5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-22636

Zulassungsinhaber:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1220 Wien

Maxalt 10 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-22637

Zulassungsinhaber:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1220 Wien

Maxalt Rapitab 5 mg - Lyotabletten

Z.Nr.: 1-22638

Zulassungsinhaber:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1220 Wien

Maxalt Rapitab 10 mg - Lyotabletten

Z.Nr.: 1-22639

Zulassungsinhaber:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1220 Wien

Cosaar 12,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-22927

Zulassungsinhaber:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1220 Wien

Subutex 2 mg - Sublingualtabletten

Z.Nr.: 1-23091

Zulassungsinhaber:
RB Pharmaceuticals Ltd
- SL1 3UH Slough / Berkshire

Zulassungsinhaber bisher:
Aesca Pharma GmbH
AT - 1120 Wien

Subutex 0,4 mg - Sublingualtabletten

Z.Nr.: 1-23092

Zulassungsinhaber:
RB Pharmaceuticals Ltd
- SL1 3UH Slough / Berkshire

Zulassungsinhaber bisher:
Aesca Pharma GmbH
AT - 1120 Wien

Subutex 8 mg - Sublingualtabletten

Z.Nr.: 1-23093

Zulassungsinhaber:

RB Pharmaceuticals Ltd
- SL1 3UH Slough / Berkshire

Zulassungsinhaber bisher:

Aesca Pharma GmbH
AT - 1120 Wien

Zocord 80 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-23653

Zulassungsinhaber:

Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1220 Wien

Femoston conti 1 mg/5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-23915

Zulassungsinhaber:

Abbott Products GmbH
AT - 1200 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Solvay Pharma GmbH
AT - 1200 Wien

Fortzaar 100 mg/25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-23960

Zulassungsinhaber:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1220 Wien

Fosamax einmal wöchentlich 70 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-24092

Zulassungsinhaber:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1220 Wien

Cosaar 100 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-24232

Zulassungsinhaber:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1220 Wien

Arcoxia 60 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-24674

Zulassungsinhaber:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1220 Wien

Arcoxia 90 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-24675

Zulassungsinhaber:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1220 Wien

Arcoxia 120 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-24676

Zulassungsinhaber:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1220 Wien

Fluconazol Alternova 100 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-26769

Zulassungsinhaber:
KRKA Pharma GmbH
AT - 1220 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Alternova Arzneimittel GmbH
AT - 1220 Wien

Fluconazol Alternova 150 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-26770

Zulassungsinhaber:
KRKA Pharma GmbH
AT - 1220 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Alternova Arzneimittel GmbH
AT - 1220 Wien

Fluconazol Alternova 200 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-26771

Zulassungsinhaber:
KRKA Pharma GmbH
AT - 1220 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Alternova Arzneimittel GmbH
AT - 1220 Wien

Arcoxia 30 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27325

Zulassungsinhaber:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1220 Wien

Cosaar 2,5 mg/ml Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-28061

Zulassungsinhaber:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1220 Wien

Nikaloz Toffee 2 mg Pastillen

Z.Nr.: 1-28446

Zulassungsinhaber:
Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Zulassungsinhaber bisher:
Arrow Generics Ltd
GB - SG1 4SZ Stevenage, Herts.

Nikaloz Toffee 4 mg Pastillen

Z.Nr.: 1-28447

Zulassungsinhaber:
Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Zulassungsinhaber bisher:
Arrow Generics Ltd
GB - SG1 4SZ Stevenage, Herts.

Nikaloz Citrus 2 mg Pastillen

Z.Nr.: 1-28452

Zulassungsinhaber:
Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Zulassungsinhaber bisher:
Arrow Generics Ltd
GB - SG1 4SZ Stevenage, Herts.

Nikaloz Citrus 4 mg Pastillen

Z.Nr.: 1-28454

Zulassungsinhaber:
Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Zulassungsinhaber bisher:
Arrow Generics Ltd
GB - SG1 4SZ Stevenage, Herts.

Nikaloz Spearmint 2 mg Pastillen

Z.Nr.: 1-28455

Zulassungsinhaber:
Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Zulassungsinhaber bisher:
Arrow Generics Ltd
GB - SG1 4SZ Stevenage, Herts.

Nikaloz Spearmint 4 mg Pastillen

Z.Nr.: 1-28459

Zulassungsinhaber:
Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Zulassungsinhaber bisher:
Arrow Generics Ltd
GB - SG1 4SZ Stevenage, Herts.

Losartan MSD 12,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28584

Zulassungsinhaber:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1220 Wien

Losartan MSD 50 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28585

Zulassungsinhaber:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1220 Wien

Losartan MSD 100 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28586

Zulassungsinhaber:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1220 Wien

Losartan/HCT MSD 50 mg/12,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28601

Zulassungsinhaber:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1220 Wien

Losartan/HCT MSD 100 mg/25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28602

Zulassungsinhaber:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1220 Wien

Leuprorelin Sandoz 3,6 mg - Implantat für 1 Monat

Z.Nr.: 1-28962

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Zulassungsinhaber bisher:
Regiomedica GmbH
DE - 79539 Lörrach

Leuprorelin Sandoz 5 mg - Implantat für 3 Monate

Z.Nr.: 1-28963

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Zulassungsinhaber bisher:
Regiomedica GmbH
DE - 79539 Lörrach

Valsanidda 40 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28989

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Pharma Resources Dr. Schluttig GmbH
DE - 63303 Dreieich

Valsanidda 80 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28990

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Pharma Resources Dr. Schluttig GmbH
DE - 63303 Dreieich

Valsanidda 160 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28991

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Pharma Resources Dr. Schluttig GmbH
DE - 63303 Dreieich

Valsanidda 320 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28992

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Pharma Resources Dr. Schluttig GmbH
DE - 63303 Dreieich

Ciprofloxacin Tenlec 2 mg/ml Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29135

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

Zulassungsinhaber bisher:
Tenlec Pharma Ltd
GB - BN27 1PQ East Sussex

Madinette 0,03 mg/2 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29161

Zulassungsinhaber:
Dermapharm GmbH
AT - 1090 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Mibe GmbH Arzneimittel
DE - 06796 Brehna

Paclitaxel Dr. Schlichtiger 6 mg/ml - Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29235

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Zulassungsinhaber bisher:

Medical Consulting Dr. Schlichtiger GmbH
DE - 80336 München

Paclixyz 6 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29236

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Medical Consulting Dr. Schlichtiger GmbH
DE - 80336 München

Genepan 20 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-29277

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

GeneriNobel GmbH
DE - 79427 Eschbach

Genepan 40 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-29278

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
GeneriNobel GmbH
DE - 79427 Eschbach

Levofloxacin STADA 5 mg/ml Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29300

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
"ARAC" At Regulatory Affairs Consulting GmbH
AT - 1070 Wien

Sidroga Brust-Husten-Tee

Z.Nr.: 7-00496

Zulassungsinhaber:
Sidroga Gesellschaft für Gesundheitsprodukte mbH
DE - 56130 Bad Ems

Zulassungsinhaber bisher:
Sidroga GmbH
DE - 79713 Bad Säckingen

Sidroga Leber - Galle - Tee

Z.Nr.: 7-00520

Zulassungsinhaber:

Sidroga Gesellschaft für Gesundheitsprodukte mbH
DE - 56130 Bad Ems

Zulassungsinhaber bisher:

Sidroga GmbH
DE - 79713 Bad Säckingen

Sidroga Blasen- und Nierentee

Z.Nr.: 7-00537

Zulassungsinhaber:

Sidroga Gesellschaft für Gesundheitsprodukte mbH
DE - 56130 Bad Ems

Zulassungsinhaber bisher:

Sidroga GmbH
DE - 79713 Bad Säckingen

Sidroga Nerven- und Schlaftee

Z.Nr.: 7-00538

Zulassungsinhaber:

Sidroga Gesellschaft für Gesundheitsprodukte mbH
DE - 56130 Bad Ems

Zulassungsinhaber bisher:

Sidroga GmbH
DE - 79713 Bad Säckingen

Sidroga Magen - Darmtee

Z.Nr.: 7-00539

Zulassungsinhaber:

Sidroga Gesellschaft für Gesundheitsprodukte mbH
DE - 56130 Bad Ems

Zulassungsinhaber bisher:

Sidroga GmbH
DE - 79713 Bad Säckingen

Sidroga - Erkältungstee

Z.Nr.: 7-00640

Zulassungsinhaber:

Sidroga Gesellschaft für Gesundheitsprodukte mbH
DE - 56130 Bad Ems

Zulassungsinhaber bisher:

Sidroga GmbH
DE - 79713 Bad Säckingen

Sidroga Kamillenblütentee

Z.Nr.: 7-00849

Zulassungsinhaber:

Sidroga Gesellschaft für Gesundheitsprodukte mbH
DE - 56130 Bad Ems

Zulassungsinhaber bisher:

Sidroga GmbH
DE - 79713 Bad Säckingen

Sidroga Thymiantee

Z.Nr.: 7-00850

Zulassungsinhaber:

Sidroga Gesellschaft für Gesundheitsprodukte mbH
DE - 56130 Bad Ems

Zulassungsinhaber bisher:

Sidroga GmbH
DE - 79713 Bad Säckingen

Sidroga Fencheltee

Z.Nr.: 7-00851

Zulassungsinhaber:

Sidroga Gesellschaft für Gesundheitsprodukte mbH
DE - 56130 Bad Ems

Zulassungsinhaber bisher:

Sidroga GmbH
DE - 79713 Bad Säckingen

Sidroga Orangenblütentee

Z.Nr.: 7-00852

Zulassungsinhaber:

Sidroga Gesellschaft für Gesundheitsprodukte mbH
DE - 56130 Bad Ems

Zulassungsinhaber bisher:

Sidroga GmbH
DE - 79713 Bad Säckingen

Sidroga Pfefferminztee

Z.Nr.: 7-00853

Zulassungsinhaber:

Sidroga Gesellschaft für Gesundheitsprodukte mbH
DE - 56130 Bad Ems

Zulassungsinhaber bisher:

Sidroga GmbH
DE - 79713 Bad Säckingen

Sidroga Zinnkrauttee

Z.Nr.: 7-00854

Zulassungsinhaber:

Sidroga Gesellschaft für Gesundheitsprodukte mbH
DE - 56130 Bad Ems

Zulassungsinhaber bisher:

Sidroga GmbH
DE - 79713 Bad Säckingen

Sidroga Käsepappeltee

Z.Nr.: 7-00855

Zulassungsinhaber:

Sidroga Gesellschaft für Gesundheitsprodukte mbH
DE - 56130 Bad Ems

Zulassungsinhaber bisher:

Sidroga GmbH
DE - 79713 Bad Säckingen

Sidroga Melissentee

Z.Nr.: 7-00856

Zulassungsinhaber:

Sidroga Gesellschaft für Gesundheitsprodukte mbH
DE - 56130 Bad Ems

Zulassungsinhaber bisher:

Sidroga GmbH
DE - 79713 Bad Säckingen

Sidroga Salbeitee

Z.Nr.: 7-00857

Zulassungsinhaber:

Sidroga Gesellschaft für Gesundheitsprodukte mbH
DE - 56130 Bad Ems

Zulassungsinhaber bisher:

Sidroga GmbH
DE - 79713 Bad Säckingen

Sidroga Brennesselblätterttee

Z.Nr.: 7-00876

Zulassungsinhaber:

Sidroga Gesellschaft für Gesundheitsprodukte mbH
DE - 56130 Bad Ems

Zulassungsinhaber bisher:

Sidroga GmbH
DE - 79713 Bad Säckingen

Sidroga Lindenblütentee

Z.Nr.: 7-00878

Zulassungsinhaber:

Sidroga Gesellschaft für Gesundheitsprodukte mbH
DE - 56130 Bad Ems

Zulassungsinhaber bisher:

Sidroga GmbH
DE - 79713 Bad Säckingen

Sidroga Weißdorntee

Z.Nr.: 7-00879

Zulassungsinhaber:

Sidroga Gesellschaft für Gesundheitsprodukte mbH
DE - 56130 Bad Ems

Zulassungsinhaber bisher:

Sidroga GmbH
DE - 79713 Bad Säckingen

Sidroga Holunderblütentee

Z.Nr.: 7-00880

Zulassungsinhaber:

Sidroga Gesellschaft für Gesundheitsprodukte mbH
DE - 56130 Bad Ems

Zulassungsinhaber bisher:

Sidroga GmbH
DE - 79713 Bad Säckingen

Sidroga Johanniskrauttee

Z.Nr.: 7-01208

Zulassungsinhaber:

Sidroga Gesellschaft für Gesundheitsprodukte mbH
DE - 56130 Bad Ems

Zulassungsinhaber bisher:

Sidroga GmbH
DE - 79713 Bad Säckingen

Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG

Änderungen der Bezeichnung

Enalapril-HCT ratiopharm 20 mg/12,5 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-24220

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:

Enalapril "ratiopharm" comp. - Tabletten

Luuf Efeu Hustentropfen für Kinder

Z.Nr.: 1-24661

Zulassungsinhaber:

Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8011 Graz

Bezeichnung bisher:

Luuf Efeu Hustentropfen zum Einnehmen

Luuf-Efeu - Hustensirup für Kinder

Z.Nr.: 1-24663

Zulassungsinhaber:

Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8011 Graz

Bezeichnung bisher:

Luuf-Efeu - Hustensirup

Teveten Plus 600 mg/12,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-25513

Zulassungsinhaber:
Abbott Products GmbH
AT - 1200 Wien

Bezeichnung bisher:
Teveten Plus - Filmtabletten

Chlorhexamed Forte alkoholfrei 2 mg/ml - Lösung zur Anwendung in der Mundhöhle

Z.Nr.: 1-28752

Zulassungsinhaber:
GlaxoSmithKline Markenartikel GmbH
AT - 6020 Innsbruck

Bezeichnung bisher:
Chlorhexamed Forte 2 mg/ml - Lösung zur Anwendung in der Mundhöhle

Leuprorelin Sandoz 3,6 mg - Implantat für 1 Monat

Z.Nr.: 1-28962

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Bezeichnung bisher:
Leuprorelin Regiomedica 3,6 mg Implantat

Leuprorelin Sandoz 5 mg - Implantat für 3 Monate

Z.Nr.: 1-28963

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Bezeichnung bisher:
Leuprorelin Regiomedica 5 mg Implantat

Levofloxacin STADA 5 mg/ml Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29300

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Bezeichnung bisher:
Levofloxacin ARAC 5 mg/ml Infusionslösung

Human Albumin Immuno 5 % - Infusionslösung

Z.Nr.: 2-00279

Zulassungsinhaber:
Baxter AG
AT - 1220 Wien

Bezeichnung bisher:
Human Albumin 5 % Immuno

Human Albumin Immuno 20 % - Infusionslösung

Z.Nr.: 2-00280

Zulassungsinhaber:
Baxter AG
AT - 1220 Wien

Bezeichnung bisher:
Human Albumin 20 % Immuno

Human Albumin Immuno 25% - Infusionslösung

Z.Nr.: 2-00281

Zulassungsinhaber:
Baxter AG
AT - 1220 Wien

Bezeichnung bisher:
Human Albumin 25% Immuno

**Wick Formel 44 Hustenlöser - Sirup mit Honigaroma 200 mg /
15 ml**

Z.Nr.: 7-00257

Zulassungsinhaber:
WICK Pharma Zweigniederlassung der Procter & Gamble GmbH
DE - 65824 Schwalbach am Taunus

Bezeichnung bisher:
Wick Formel 44 Hustenlöser - Sirup 200 mg / 15 ml

Änderungen der Packungsgrößen**Temgesic - Ampullen**

Z.Nr.: 17876

Zulassungsinhaber:

RB Pharmaceuticals Ltd
- SL1 3UH Slough / Berkshire

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
004	5 Stück	060	
005	20 x 5 Stück (Bündelpackung)		060 gelöscht

Temgesic 0,2 mg - Sublingualtabletten

Z.Nr.: 17877

Zulassungsinhaber:

Aesca Pharma GmbH
AT - 1120 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	10 Stück PVC-Folie mit PVDC-Beschichtung und Alufolie	012	
003	100 Stück PVC-Folie mit PVDC-Beschichtung und Alufolie		012
004	50 Stück PVC-Folie mit PVDC-Beschichtung und Alufolie	012	
005	5 x 10 Stück (Bündelpackung) PVC-Folie mit PVDC-Beschichtung und Alufolie	012	gelöscht
012	50 Stück HDPE-Flasche mit Trockenwolle und Klickverschluss		036
013	5 x 10 Stück (Bündelpackung) HDPE-Flasche mit Trockenwolle und Klickverschluss		036 gelöscht
006	10 Stück Nylon/Aluminium/PVC-Blister mit PVC/PVdC-beschichteter Alufolie	036	
007	100 Stück Nylon/Aluminium/PVC-Blister mit PVC/PVdC-beschichteter Alufolie	036	
008	50 Stück Nylon/Aluminium/PVC-Blister mit PVC/PVdC-beschichteter Alufolie	036	
009	5 x 10 Stück (Bündelpackung) Nylon/Aluminium/PVC-Blister mit PVC/PVdC-beschichteter Alufolie	036	gelöscht
010	10 Stück HDPE-Flasche mit Trockenwolle und Klickverschluss		036
011	100 Stück HDPE-Flasche mit Trockenwolle und Klickverschluss		036

Renitec 5 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-18172

Zulassungsinhaber:

Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	28 Stück (Alu-Blister) 024	
002	2 Stück (Alu-Blister) 024	neu
003	14 Stück (Alu-Blister) 024	neu
004	20 Stück (Alu-Blister) 024	neu
005	28 x 1 Stück (Alu-Blister) 024	neu
006	30 Stück (Alu-Blister) 024	neu
007	49 x 1 Stück (Alu-Blister) 024	neu
008	50 Stück (Alu-Blister) 024	neu
009	60 Stück (Alu-Blister) 024	neu
010	98 Stück (Alu-Blister) 024	neu
011	100 Stück (Alu-Blister) 024	neu

Renitec 10 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-18173

Zulassungsinhaber:

Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	28 Stück (Alu-Blister) 024	
002	49 x 1 Stück (Alu-Blister) 024	neu
003	30 Stück (Alu-Blister) 024	neu
004	50 Stück (Alu-Blister) 024	neu
005	98 Stück (Alu-Blister) 024	neu
006	100 Stück (Alu-Blister) 024	neu

Renitec 20 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-18174

Zulassungsinhaber:

Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	28 Stück (Alu-Blister) 024	
002	10 Stück (Alu-Blister) 024	neu
003	14 Stück (Alu-Blister) 024	neu
004	20 Stück (Alu-Blister) 024	neu
005	28 x 1 Stück (Alu-Blister)	024 neu
006	30 Stück (Alu-Blister) 024	neu
007	49 x 1 Stück (Alu-Blister)	024 neu
008	50 Stück (Alu-Blister) 024	neu
009	56 Stück (Alu-Blister) 024	neu
010	60 Stück (Alu-Blister) 024	neu
011	84 Stück (Alu-Blister) 024	neu
012	90 Stück (Alu-Blister) 024	neu
013	98 Stück (Alu-Blister) 024	neu
014	100 Stück (Alu-Blister)	024 neu
015	500 Stück (Alu-Blister)	024 neu

Pantoloc 40 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-21015

Zulassungsinhaber:

Nycomed Pharma GmbH
AT - 1120 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status		
006	30 Stück (HDPE Flasche)	036 neu		
007	7 Stück (Blister - ohne Kartonverstärkung)	036 neu		
008	7 Stück (Blister - mit Kartonverstärkung)	036 neu		
009	14 Stück (Blister - mit Kartonverstärkung)	036 neu		
010	14 Stück (Blister - ohne Kartonverstärkung)	036 neu		
011	15 Stück (HDPE Flasche)	036 neu		
012	15 Stück (Blister - mit Kartonverstärkung)	036 neu		
013	15 Stück (Blister - ohne Kartonverstärkung)	036 neu		
014	28 Stück (Blister - mit Kartonverstärkung)	036 neu		
015	28 Stück (Blister - ohne Kartonverstärkung)	036 neu		
016	30 Stück (Blister - mit Kartonverstärkung)	036 neu		
017	30 Stück (Blister - ohne Kartonverstärkung)	036 neu		
018	49 Stück (Blister - ohne Kartonverstärkung)	036 neu		
019	49 Stück (Blister - mit Kartonverstärkung)	036 neu		
020	49 Stück (HDPE Flasche)	036 neu		
021	56 Stück (Blister - ohne Kartonverstärkung)	036 neu		
022	56 Stück (Blister - mit Kartonverstärkung)	036 neu		
023	56 Stück (HDPE Flasche)	036 neu		
024	60 Stück (HDPE Flasche)	036 neu		
025	60 Stück (Blister - mit Kartonverstärkung)	036 neu		
026	60 Stück (Blister - ohne Kartonverstärkung)	036 neu		
027	98 Stück (HDPE Flasche)	036 neu		
028	98 Stück (Blister - mit Kartonverstärkung)	036 neu		
029	100 Stück (Blister - ohne Kartonverstärkung)	036 neu		
030	2x49 Stück (HDPE Flasche, Bündelpackung)	036 neu		
031	2x49 Stück (Blister - mit Kartonverstärkung, Bündelpackung)	036 neu		
032	2x49 Stück (Blister - ohne Kartonverstärkung, Bündelpackung)	036 neu		
033	100 Stück (HDPE Flasche)	036 neu		
034	100 Stück (Blister - mit Kartonverstärkung)	036 neu		
035	50 Stück (HDPE Flasche, Klinikpackung)	036 neu		
036	50 Stück (Blister - ohne Kartonverstärkung, Klinikpackung)	036 neu		
037	50 Stück (Blister - mit Kartonverstärkung, Klinikpackung)	036 neu		
038	90 Stück (HDPE Flasche, Klinikpackung)	036 neu		
039	90 Stück (Blister - ohne Kartonverstärkung, Klinikpackung)	036 neu		
040	90 Stück (Blister - mit Kartonverstärkung, Klinikpackung)	036 neu		
041	140 Stück (HDPE Flasche, Klinikpackung)	036 neu		
042	140 Stück (Blister - ohne Kartonverstärkung, Klinikpackung)	036 neu		
043	140 Stück (Blister - mit Kartonverstärkung, Klinikpackung)	036 neu		
044	10x14 Stück (Blister - mit Kartonverstärkung, Klinikpackung, Bündelpackung)	036 neu		
045	10x14 Stück (HDPE Flasche, Klinikpackung, Bündelpackung)	036 neu		
046	10x14 Stück (Blister - ohne Kartonverstärkung, Klinikpackung, Bündelpackung)	036 neu		
047	5x140 Stück (Blister - mit Kartonverstärkung, Klinikpackung, Bündelpackung)	036 neu		
048	5x140 Stück (HDPE Flasche, Klinikpackung, Bündelpackung)	036 neu		
049	5x140 Stück (Blister - ohne Kartonverstärkung, Klinikpackung, Bündelpackung)	036 neu		

050	98 Stück (Blister - ohne Kartonverstärkung)	036	neu
001	14 Stück (HDPE Flasche)	036	neu
002	28 Stück (HDPE Flasche)	036	neu
004	7 Stück (HDPE Flasche)	036	neu
005	90 Stück Klinikpackung	036	

Zurcal 40 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-21016

Zulassungsinhaber:

Nycomed Austria GmbH
AT - 4020 Linz

Nr	Laufzeit [Monate]	Status		
005	30 Stück	036		
006	7 Stück (HDPE Flasche)	036	neu	
007	7 Stück (Blister - ohne Kartonverstärkung)	036	neu	
008	7 Stück (Blister - mit Kartonverstärkung)	036	neu	
009	14 Stück (HDPE Flasche)	036	neu	
010	14 Stück (Blister - ohne Kartonverstärkung)	036	neu	
011	14 Stück (Blister - mit Kartonverstärkung)	036	neu	
012	15 Stück (HDPE Flasche)	036	neu	
013	15 Stück (Blister - ohne Kartonverstärkung)	036	neu	
014	15 Stück (Blister - mit Kartonverstärkung)	036	neu	
015	28 Stück (HDPE Flasche)	036	neu	
016	28 Stück (Blister - ohne Kartonverstärkung)	036	neu	
017	28 Stück (Blister - mit Kartonverstärkung)	036	neu	
018	30 Stück (HDPE Flasche)	036	neu	
019	30 Stück (Blister - ohne Kartonverstärkung)	036	neu	
020	30 Stück (Blister - mit Kartonverstärkung)	036	neu	
021	49 Stück (HDPE Flasche)	036	neu	
022	49 Stück (Blister - ohne Kartonverstärkung)	036	neu	
023	49 Stück (Blister - mit Kartonverstärkung)	036	neu	
024	56 Stück (HDPE Flasche)	036	neu	
025	56 Stück (Blister - ohne Kartonverstärkung)	036	neu	
026	56 Stück (Blister - mit Kartonverstärkung)	036	neu	
027	60 Stück (HDPE Flasche)	036	neu	
028	60 Stück (Blister - ohne Kartonverstärkung)	036	neu	
029	60 Stück (Blister - mit Kartonverstärkung)	036	neu	
030	98 Stück (HDPE Flasche)	036	neu	
031	98 Stück (Blister - ohne Kartonverstärkung)	036	neu	
032	98 Stück (Blister - mit Kartonverstärkung)	036	neu	
033	2x49 Stück (HDPE Flasche, Bündelpackung)	036	neu	
034	2x49 Stück (Blister - ohne Kartonverstärkung, Bündelpackung)	036	neu	
035	2x49 Stück (Blister - mit Kartonverstärkung, Bündelpackung)	036	neu	
036	100 Stück (HDPE Flasche)	036	neu	
037	100 Stück (Blister - ohne Kartonverstärkung)	036	neu	
038	100 Stück (Blister - mit Kartonverstärkung)	036	neu	
039	50 Stück (HDPE Flasche, Klinikpackung)	036	neu	
040	50 Stück (Blister - ohne Kartonverstärkung, Klinikpackung)	036	neu	
041	50 Stück (Blister - mit Kartonverstärkung, Klinikpackung)	036	neu	
042	90 Stück (HDPE Flasche, Klinikpackung)	036	neu	
043	90 Stück (Blister - ohne Kartonverstärkung, Klinikpackung)	036	neu	
044	90 Stück (Blister - mit Kartonverstärkung, Klinikpackung)	036	neu	
045	140 Stück (HDPE Flasche, Klinikpackung)	036	neu	
046	140 Stück (Blister - ohne Kartonverstärkung, Klinikpackung)	036	neu	
047	140 Stück (Blister - mit Kartonverstärkung, Klinikpackung)	036	neu	
048	10x14 Stück (HDPE Flasche, Klinikpackung, Bündelpackung)	036	neu	
049	10x14 Stück (Blister - ohne Kartonverstärkung, Klinikpackung, Bündelpackung)	036	neu	
050	10x14 Stück (Blister - mit Kartonverstärkung, Klinikpackung,			

	Bündelpackung)	036	neu		
051	5x140 Stück (HDPE Flasche,Klinikpackung, Bündelpackung)			036	neu
052	5x140 Stück (Blister - ohne Kartonverstärkung,Klinikpackung, Bündelpackung)	036	neu		
053	5x140 Stück (Blister - mit Kartonverstärkung, Klinikpackung, Bündelpackung)	036	neu		
001	14 Stück	036			
002	28 Stück	036			
004	7 Stück	036			

Subutex 2 mg - Sublingualtabletten

Z.Nr.: 1-23091

Zulassungsinhaber:

RB Pharmaceuticals Ltd
- SL1 3UH Slough / Berkshire

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	7 Stück	012	
002	28 Stück	012	
003	4 x 7 Stück (Bündelpackung)	012	gelöscht

Subutex 0,4 mg - Sublingualtabletten

Z.Nr.: 1-23092

Zulassungsinhaber:

RB Pharmaceuticals Ltd
- SL1 3UH Slough / Berkshire

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	7 Stück	012	
002	28 Stück	012	
003	4 x 7 Stück (Bündelpackung)	012	gelöscht

Subutex 8 mg - Sublingualtabletten

Z.Nr.: 1-23093

Zulassungsinhaber:

RB Pharmaceuticals Ltd
- SL1 3UH Slough / Berkshire

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	7 Stück	036	
002	28 Stück	036	
003	4 x 7 Stück (Bündelpackung)	036	gelöscht

Herz ASS G.L. 100 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-23745

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
005	30 Stück	036	
006	100 Stück	036	
007	10 Filmtabletten in Blister (PVC/Al)	036	neu
008	90 Filmtabletten in Blister (PVC/Al)	036	neu

Actira 400 mg/250 ml Infusionslösung

Z.Nr.: 1-24790

Zulassungsinhaber:

Bayer Schering Pharma AG
DE - 13342 Berlin

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	5 x 250 ml (Polyolefin-Beutel)	036	
002	12 x 250 ml (Polyolefin-Beutel)	036	
003	1 x 250 ml (Glasflasche)	060	
004	5 x 250 ml (Glasflasche)	060	
005	20 x 250 ml (Glasflasche)	060	neu

Anastrozol Sandoz 1 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28218

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	7 Stück (PVC/Alu-Blister)	036	
002	10 Stück (PVC/Alu-Blister)	036	
003	14 Stück (PVC/Alu-Blister)	036	
004	20 Stück (PVC/Alu-Blister)	036	
005	28 Stück (PVC/Alu-Blister)	036	
006	30 Stück (PVC/Alu-Blister)	036	
007	50 Stück (PVC/Alu-Blister)	036	
008	56 Stück (PVC/Alu-Blister)	036	
009	60 Stück (PVC/Alu-Blister)	036	
010	84 Stück (PVC/Alu-Blister)	036	
011	98 Stück (PVC/Alu-Blister)	036	
012	100 Stück (PVC/Alu-Blister)	036	
013	90 Stück (HDPE-Container)	036	neu
014	90 Stück (PVC/Alu-Blister)	036	neu

Loxoprel 2,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28981

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
009	100 Stück (HDPE- Behältnis)	030	neu
010	14 Stück (Al/PVC- Blister)	030	neu
011	28 Stück (Al/PVC- Blister)	030	neu
001	10 Stück (Al/PVC- Blister)	030	
002	20 Stück (Al/PVC- Blister)	030	
003	30 Stück (Al/PVC- Blister)	030	
004	50 Stück (Al/PVC- Blister)	030	
005	60 Stück (Al/PVC- Blister)	030	
006	100 Stück (Al/PVC- Blister)	030	
007	120 Stück (Al/PVC- Blister)	030	
008	30 Stück (HDPE- Behältnis)	030	

Gracil - Schlankheitstropfen

Z.Nr.: 3-00075

Zulassungsinhaber:

Dr. Peithner KG nunmehr GmbH & Co
AT - 1232 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	50ml	060	gelöscht
002	100ml	060	

Homviotensin - Tabletten

Z.Nr.: 3-00307

Zulassungsinhaber:

Homviora Arzneimittel Dr. Hagedorn GmbH & Co
DE - 81925 München

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
002	200 Tabletten	060	
001	100 Tabletten	060	
003	300 Tabletten	060	gelöscht

Aufhebungen gemäß §23 des AMG

Gencydo - Lösung zur nasalen Anwendung

Z.Nr.: 2021

Zulassungsinhaber:

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

Betula, Cortex "Weleda" D2 - Ampullen

Z.Nr.: 2059

Zulassungsinhaber:

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

Buerlecithin compact

Z.Nr.: 7493

Zulassungsinhaber:

Nycomed GmbH
DE - 78467 Konstanz

Supradyn Junior - Tropfen

Z.Nr.: 8208

Zulassungsinhaber:

Bayer Austria GmbH
AT - 1160 Wien

Dexamethason "Nycomed" 0,5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 14900

Zulassungsinhaber:
Nycomed Austria GmbH
AT - 4020 Linz

Equisetum cum Sulfure tostum "Weleda" - Trituration

Z.Nr.: AMG02

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

Chamomilla Cupro culta, Radix Decoctum "Weleda" - Dilution

Z.Nr.: AMG02

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

Hepar - Magnesium "Weleda" - Dilution

Z.Nr.: AMG02

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

Sepia comp. "Weleda" - Dilution

Z.Nr.: AMG02

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

Cimetag 400 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-17279

Zulassungsinhaber:
GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT - 1140 Wien

Fosinopril/HCT "Interpharm" 20 mg/12,5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-26449

Zulassungsinhaber:
Interpharm Produktions GmbH
AT - 1160 Wien

Copegus 400 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26674

Zulassungsinhaber:
Roche Austria GmbH
AT - 1211 Wien

Ampicillin/Sulbactam "IBI" 500mg/250mg Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Z.Nr.: 1-26742

Zulassungsinhaber:

Istituto Biochimico Italiano G. Lorenzini S.p.A.
IT - 04011 Aprilia (LT)

Ampicillin/Sulbactam "IBI" 1g/500mg Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung zur intramuskulären Anwendung

Z.Nr.: 1-26743

Zulassungsinhaber:

Istituto Biochimico Italiano G. Lorenzini S.p.A.
IT - 04011 Aprilia (LT)

Ampicillin/Sulbactam "IBI" 1g/500mg Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Z.Nr.: 1-26744

Zulassungsinhaber:

Istituto Biochimico Italiano G. Lorenzini S.p.A.
IT - 04011 Aprilia (LT)

Ampicillin/Sulbactam "IBI" 2g/1g Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Z.Nr.: 1-26745

Zulassungsinhaber:

Istituto Biochimico Italiano G. Lorenzini S.p.A.
IT - 04011 Aprilia (LT)

Tramadolhydrochlorid Alternova 100 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27075

Zulassungsinhaber:
KRKA Pharma GmbH
AT - 1220 Wien

Agyr 100 mg/50 ml - Infusionslösung

Z.Nr.: 1-27100

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Agyr 200 mg/100 ml - Infusionslösung

Z.Nr.: 1-27101

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Agyr 400 mg/200 ml - Infusionslösung

Z.Nr.: 1-27102

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Metobene 50 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27210

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Metobene 100 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27211

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Metobene 200 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27212

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Venlafaxin "Ranbaxy" 37,5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-27279

Zulassungsinhaber:
Ranbaxy (UK) Limited
GB - W1K 6TL London

Ciprofloxacin Redibag 2 mg/ml Infusionslösung

Z.Nr.: 1-27359

Zulassungsinhaber:
Baxter Healthcare GmbH
AT - 1020 Wien

Oxamed 5 mg/ml Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-27376

Zulassungsinhaber:
Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH
DE - 20354 Hamburg

Bisoprolol Hexal 5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27973

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Bisoprolol Hexal 1,25 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27974

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Bisoprolol Hexal 7,5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27975

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Bisoprolol Hexal 2,5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27976

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Bisoprolol Hexal 10 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27977

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Bisoprolol Hexal 3,75 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27978

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Gemcitabin Actavis 1 g Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28014

Zulassungsinhaber:
Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Tizanidin betapharm 2 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-28769

Zulassungsinhaber:
betapharm Arzneimittel GmbH
DE - 86156 Augsburg

Tizanidin betapharm 4 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-28770

Zulassungsinhaber:
betapharm Arzneimittel GmbH
DE - 86156 Augsburg

Losartan betapharm 50 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28813

Zulassungsinhaber:
betapharm Arzneimittel GmbH
DE - 86156 Augsburg

Losartan betapharm 100 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28814

Zulassungsinhaber:
betapharm Arzneimittel GmbH
DE - 86156 Augsburg

Alendronsäure betapharm 70 mg einmal wöchentlich Tabletten

Z.Nr.: 1-28925

Zulassungsinhaber:
betapharm Arzneimittel GmbH
DE - 86156 Augsburg

KEOLIUM 100 IR + 300 IR Sublingualtabletten

Z.Nr.: 2-00363

Zulassungsinhaber:
Stallergenes S.A.
FR - 92160 Antony

KEOLIUM 300 IR Sublingualtabletten

Z.Nr.: 2-00364

Zulassungsinhaber:
Stallergenes S.A.
FR - 92160 Antony

Weleda Fieber- und Zahnungsäpfchen

Z.Nr.: 3-00259

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

Lactulose "Solvay" - Pulver

Z.Nr.: 7-00523

Zulassungsinhaber:
Solvay Pharma GmbH
AT - 1200 Wien

Ferrovin - Eisenelixier

Z.Nr.: 7-00710

Zulassungsinhaber:
Pharmonta Dr. Fischer GmbH
AT - 8112 Gratwein

Umkabo - Tropfen zum Einnehmen

Z.Nr.: HERB-00003

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

Veröffentlichung (07/2010) über Registrierungen von Homöopathika

Aufhebungen von Registrierungen

Umkabo - Tropfen zum Einnehmen

Reg.Nr.: HERB-00003

Firma:

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