



Humanarzneispezialitäten

Inhaltsverzeichnis

<i>Arzneispezialitäten - human</i>	<i>1</i>
<i>Zulassungen gemäß AMG</i>	<i>1</i>
<i>Homöopathische Arzneispezialitäten - human</i>	<i>81</i>
<i>Radioaktive Arzneispezialitäten - human</i>	<i>87</i>
<i>Übertragungen</i>	<i>88</i>
<i>Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG</i>	<i>96</i>
<i>Änderungen der Bezeichnung</i>	<i>96</i>
<i>Änderungen der Packungsgrößen</i>	<i>105</i>
<i>Aufhebungen gemäß §23 des AMG</i>	<i>134</i>
<i>Registrierungen</i>	<i>151</i>
<i>Aufhebungen von Registrierungen</i>	<i>153</i>

*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.*

326. Veröffentlichung (04/2012) über Zulassungen von Arzneispezialitäten sowie über Änderungen und Aufhebungen von Zulassungen

Arzneispezialitäten - human

Zulassungen gemäß AMG

Chlorhexamed Direkt 1 % - Gel zur Anwendung in der Mundhöhle

Z.Nr.: 1-31112

Zulassungsinhaber:

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

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

100g :

Chlorhexidin Digluconat
(entspricht 5,3g Chlorhexidin Digluconat Lösung 20% (w/v))

ATC-Klassifikation(en):

A01AB03 Alimentäres System und Stoffwechsel / Stomatologika /
Antiinfektiva und Antiseptika zur oralen Lokalbehandlung /
Chlorhexidin

Packungsgrößen:

Nr.

1 1 Tube

Laufzeit

024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Tadim 1 Million I.E. Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31164

Zulassungsinhaber:

Profile Pharma Ltd
GB - PO20 2FT Chichester/West Sussex

Hersteller:

Xellia Pharmaceuticals ApS
DK - 2300 Kobenhavn S

Wirkstoff(e):

+-----

Trockensubstanz in Durchstechflasche :

Colistimethat Natrium
(1,05 Millionen IE mit 5% ÜD; entspricht 1,00 Millionen IE
ohne ÜD)

ATC-Klassifikation(en):

J01XB01 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur
systemischen Anwendung / Andere Antibiotika / Polymyxine /
Colistin

Packungsgrößen:

Nr.

1 10 Durchstechflaschen (Weißglas Typ I)

Laufzeit

024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Ibandronsäure Genericon 3 mg Injektionslösung

Z.Nr.: 1-31182

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

EU/1/03/265/005-006
Bonviva 3 mg Injektionslösung
Roche Registration Ltd.
GB-AL7 1TW Welwyn Garden City

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Injektionslösung (3 ml)
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 Fertigspritze und 1 Injektionsnadel	024 Monate
2	2 Fertigspritzen und 2 Injektionsnadeln	024 Monate
3	5 Fertigspritzen und 5 Injektionsnadeln	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Quetiapin Accord 200 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-31188

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Referenzprodukt:

1-27421
Seroquel XR 200 mg Retardtabletten
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

Pharmacare Premium Ltd
MT - BBG3000 BirzebbugiaAccord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF MiddlesexCemelog-BRS Kft.
HU - 2040 Budaörs

Wirkstoff(e):

+-----

Retardtablette

++-----

Kern :

Quetiapin Fumarat
(entspricht 200mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (PVC/PVDC-Al- Blister)	030 Monate
2	30 Stück (PVC/PVDC-Al- Blister)	030 Monate
3	50 Stück (PVC/PVDC-Al- Blister)	030 Monate
4	60 Stück (PVC/PVDC-Al- Blister)	030 Monate
5	100 Stück (PVC/PVDC-Al- Blister)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Quetiapin Accord 300 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-31189

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Referenzprodukt:

1-27422
Seroquel XR 300 mg Retardtabletten
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

Pharmacare Premium Ltd
MT - BBG3000 BirzebbugiaAccord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF MiddlesexCemelog-BRS Kft.
HU - 2040 Budaörs

Wirkstoff(e):

+-----

Retardtablette

++-----

Kern :

Quetiapin Fumarat
(entspricht 300mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (PVC/PVDC-Al- Blister)	030 Monate
2	30 Stück (PVC/PVDC-Al- Blister)	030 Monate
3	50 Stück (PVC/PVDC-Al- Blister)	030 Monate
4	60 Stück (PVC/PVDC-Al- Blister)	030 Monate
5	100 Stück (PVC/PVDC-Al- Blister)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Quetiapin Accord 400 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-31190

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Referenzprodukt:

1-27419
Seroquel XR 400 mg Retardtabletten
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

Pharmacare Premium Ltd
MT - BBG3000 BirzebbugiaAccord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF MiddlesexCemelog-BRS Kft.
HU - 2040 Budaörs

Wirkstoff(e):

+-----
Retardtablette++-----
Kern :Quetiapin Fumarat
(entspricht 400mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (PVC/PVDC-Al- Blister)	030 Monate
2	30 Stück (PVC/PVDC-Al- Blister)	030 Monate
3	50 Stück (PVC/PVDC-Al- Blister)	030 Monate
4	60 Stück (PVC/PVDC-Al- Blister)	030 Monate
5	100 Stück (PVC/PVDC-Al- Blister)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Ursofalk 500 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31196

Zulassungsinhaber:

Merck GmbH
AT - 1147 Wien

Hersteller:

Dr.Falk Pharma GmbH
DE - 79108 Freiburg

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Ursodeoxycholsäure

ATC-Klassifikation(en):

A05AA02 Alimentäres System und Stoffwechsel / Gallen- und Lebertherapie
/ Gallentherapie / Gallensäure-haltige Zubereitungen /
Ursodeoxycholsäure

Packungsgrößen:

Nr.

1 50 Stück Blisterpackung
2 100 Stück Blisterpackung

Laufzeit

048 Monate
048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Piosaga 15 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-31197

Zulassungsinhaber:

Alchemia Ltd
GB - SW1Y 6AW London

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Actavis Ltd
MT - ZTN 3000 Zejtun

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Pioglitazon Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	14 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
2	28 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
3	30 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
4	50 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
5	56 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
6	84 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
7	90 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
8	98 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
9	100 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Piosaga 30 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-31198

Zulassungsinhaber:

Alchemia Ltd
GB - SW1Y 6AW London

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Actavis Ltd
MT - ZTN 3000 Zejtun

Wirkstoff(e):

+-----
Tablette

Pioglitazon Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	14 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
2	28 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
3	30 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
4	50 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
5	56 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
6	84 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
7	90 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
8	98 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
9	100 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Piosaga 45 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-31199

Zulassungsinhaber:

Alchemia Ltd
GB - SW1Y 6AW London

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Actavis Ltd
MT - ZTN 3000 Zejtun

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Pioglitazon Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	14 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
2	28 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
3	30 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
4	50 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
5	56 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
6	84 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
7	90 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
8	98 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
9	100 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Candesartan Krka 4 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-31203

Zulassungsinhaber:

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

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Candesartan Cilexetil

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blisterpackung)	024 Monate
2	10 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blisterpackung)	024 Monate
3	14 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blisterpackung)	024 Monate
4	28 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blisterpackung)	024 Monate
5	30 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blisterpackung)	024 Monate
6	50 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blisterpackung)	024 Monate
7	56 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blisterpackung)	024 Monate
8	60 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blisterpackung)	024 Monate
9	84 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blisterpackung)	024 Monate
10	90 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blisterpackung)	024 Monate
11	98 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blisterpackung)	024 Monate
12	100 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blisterpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Candesartan Krka 8 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-31204

Zulassungsinhaber:

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

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Candesartan Cilexetil

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blisterpackung)	024 Monate
2	10 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blisterpackung)	024 Monate
3	14 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blisterpackung)	024 Monate
4	28 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blisterpackung)	024 Monate
5	30 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blisterpackung)	024 Monate
6	50 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blisterpackung)	024 Monate
7	56 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blisterpackung)	024 Monate
8	60 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blisterpackung)	024 Monate
9	84 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blisterpackung)	024 Monate
10	90 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blisterpackung)	024 Monate
11	98 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blisterpackung)	024 Monate
12	100 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blisterpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Candesartan Krka 16 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-31205

Zulassungsinhaber:

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

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Candesartan Cilexetil

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blisterpackung)	024 Monate
2	10 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blisterpackung)	024 Monate
3	14 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blisterpackung)	024 Monate
4	28 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blisterpackung)	024 Monate
5	30 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blisterpackung)	024 Monate
6	50 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blisterpackung)	024 Monate
7	56 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blisterpackung)	024 Monate
8	60 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blisterpackung)	024 Monate
9	84 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blisterpackung)	024 Monate
10	90 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blisterpackung)	024 Monate
11	98 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blisterpackung)	024 Monate
12	100 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blisterpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Candesartan Krka 32 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-31206

Zulassungsinhaber:

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

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Candesartan Cilexetil

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blisterpackung)	024 Monate
2	10 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blisterpackung)	024 Monate
3	14 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blisterpackung)	024 Monate
4	28 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blisterpackung)	024 Monate
5	30 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blisterpackung)	024 Monate
6	50 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blisterpackung)	024 Monate
7	56 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blisterpackung)	024 Monate
8	60 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blisterpackung)	024 Monate
9	84 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blisterpackung)	024 Monate
10	90 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blisterpackung)	024 Monate
11	98 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blisterpackung)	024 Monate
12	100 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blisterpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Biocarbon - Tabletten

Z.Nr.: 1-31207

Zulassungsinhaber:

F. Trenka chemisch - pharmazeutische Fabrik GmbH
AT - 1040 Wien

Hersteller:

F. Trenka chemisch - pharmazeutische Fabrik GmbH
AT - 1040 Wien

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Carbo

ATC-Klassifikation(en):

A07BA01 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiarrhoika und
intestinale Antiphlogistika/Antiinfektiva / Intestinale
Adsorbenzien / Kohle-haltige Zubereitungen / Medizinische Kohle

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (PVC/PVdC/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
2	20 Stück (PVC/PVdC/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
3	30 Stück (PVC/PVdC/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
4	50 Stück (PVC/PVdC/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
5	100 Stück (PVC/PVdC/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
6	500 Stück (PVC/PVdC/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
7	1000 Stück (PVC/PVdC/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Topotecan Hikma 1 mg Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31208

Zulassungsinhaber:

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

Referenzprodukt:

EU/1/96/027/004-005
HYCAMTIN 1 mg Pulver zur Herstellung eines Infusionslösungskonzentrats
SmithKline Beecham Pharmaceuticals plc
GB-TW8 9GS Brentford, Middlesex

Hersteller:

Thymoorgan GmbH Pharmazie & Co. KG
DE - 38690 Vienenburg

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver:

Topotecan Hydrochlorid
(entsprechend 1 mg Topotecan)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 6 ml Durchstechflasche (Glasflasche des Typ I mit Bromobutylkautschuk-Stopfen mit Al-Verschluß und Schnappdeckel aus Kunststoff)	024 Monate
2	5 x 6 ml Durchstechflaschen (Glasflasche des Typ I mit Bromobutylkautschuk-Stopfen mit Al-Verschluß und Schnappdeckel aus Kunststoff)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

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

Z.Nr.: 1-31209

Zulassungsinhaber:

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

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Thymoorgan GmbH Pharmazie & Co. KG
DE - 38690 Vienenburg

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver:

Topotecan Hydrochlorid
(entsprechend 4 mg Topotecan)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 20 ml Durchstechflasche (Glasflasche des Typ I mit Bromobutylkautschuk-Stopfen mit Al-Verschluß und Schnappdeckel aus Kunststoff)	024 Monate
2	5 x 20 ml Durchstechflaschen (Glasflasche des Typ I mit Bromobutylkautschuk-Stopfen mit Al-Verschluß und Schnappdeckel aus Kunststoff)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Ibandronsäure ratiopharm 3 mg Injektionslösung

Z.Nr.: 1-31210

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/03/265/005-006
Bonviva 3 mg Injektionslösung
Roche Registration Ltd.
GB-AL7 1TW Welwyn Garden City

Hersteller:

Synthon BV
NL - 6545 CM NijmegenSynthon Hispania SL
ES - 08830 Sant Boi de Llobregat, BarcelonaMerckle GmbH.
DE - 89143 Blaubeuren

Wirkstoff(e):

+-----
Injektionslösung (3 ml)
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.

1 1 Fertigspritze

Laufzeit

024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Imicil 500 mg/500 mg - Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31211

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

1-18024
Zienam 500 mg - Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1120 Wien

Hersteller:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Wirkstoff(e):

+-----

Trockensubstanz in Infusionsflasche:

Imipenem
(.H₂O; entspricht 500mg Imipenem)
Cilastatin Natrium
(entspricht 500mg Cilastatin)

ATC-Klassifikation(en):

J01DH51 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur systemischen Anwendung / Andere Beta-Lactam-Antibiotika / Carbapeneme / Imipenem und Enzym-Inhibitoren

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Durchstechflasche (20 ml)	024 Monate
2	5 Durchstechflasche (20 ml)	024 Monate
3	10 Durchstechflasche (20 ml)	024 Monate
4	20 Durchstechflasche (20 ml)	024 Monate
5	25 Durchstechflasche (20 ml)	024 Monate
6	1 Durchstechflasche (100 ml)	024 Monate
7	5 Durchstechflasche (100 ml)	024 Monate
8	10 Durchstechflasche (100 ml)	024 Monate
9	20 Durchstechflasche (100 ml)	024 Monate
10	25 Durchstechflasche (100 ml)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Ritalin LA 10 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-31212

Zulassungsinhaber:

Novartis Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Hersteller:

Novartis Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel

++-----

Kapselinhalt:

+++-----

IR-beads:

Methylphenidat Hydrochlorid

+++-----

DR-beads:

Methylphenidat Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N06BA04 Nervensystem / Psychoanaleptika / Psychostimulanzien, Mittel für
die ADHD und Nootropika / Zentral wirkende Sympathomimetika /
Methylphenidat

Packungsgrößen:

Nr.

1 30 Kapseln in HDPE-Flaschen
2 100 Kapseln in HDPE-Flaschen

Laufzeit

024 Monate
024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Pantoprazol +pharma 20 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-31213

Zulassungsinhaber:

+pharma arzneimittel gmbh
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

1-22885
Pantoloc 20 mg - Filmtabletten
Nycomed Pharma GmbH
AT-1120 Wien

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 GrazJelfa S.A.
PL - 58-500 Jelenia GoraSofarimex - Industria Quimica e Farmaceutica SA
PT - 2735-213 CacemRottendorf Pharma GmbH
DE - 59320 Ennigerloh

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Pantoprazol Natrium
(. 1,5 H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

A02BC02 Alimentäres System und Stoffwechsel / Mittel bei säure bedingten
Erkrankungen / Mittel bei peptischem Ulkus und
gastroesophagealer Refluxkrankheit / Protonenpumpenhemmer /
Pantoprazol

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück Blisterpackung (Alu/Alu)	048 Monate
2	10 Stück Blisterpackung (Alu/Alu)	048 Monate
3	14 Stück Blisterpackung (Alu/Alu)	048 Monate
4	15 Stück Blisterpackung (Alu/Alu)	048 Monate
5	20 Stück Blisterpackung (Alu/Alu)	048 Monate
6	28 Stück Blisterpackung (Alu/Alu)	048 Monate
7	30 Stück Blisterpackung (Alu/Alu)	048 Monate
8	50 Stück Blisterpackung (Alu/Alu)	048 Monate
9	56 Stück Blisterpackung (Alu/Alu)	048 Monate
10	60 Stück Blisterpackung (Alu/Alu)	048 Monate
11	98 Stück Blisterpackung (Alu/Alu)	048 Monate
12	100 Stück Blisterpackung (Alu/Alu)	048 Monate
13	7 Stück in HDPE Flaschen mit PP Sicherheitsverschluss	048 Monate
14	10 Stück in HDPE Flaschen mit PP Sicherheitsverschluss	048 Monate
15	14 Stück in HDPE Flaschen mit PP Sicherheitsverschluss	048 Monate
16	15 Stück in HDPE Flaschen mit PP Sicherheitsverschluss	048 Monate
17	20 Stück in HDPE Flaschen mit PP Sicherheitsverschluss	048 Monate
18	28 Stück in HDPE Flaschen mit PP Sicherheitsverschluss	048 Monate
19	30 Stück in HDPE Flaschen mit PP Sicherheitsverschluss	048 Monate
20	50 Stück in HDPE Flaschen mit PP Sicherheitsverschluss	048 Monate
21	56 Stück in HDPE Flaschen mit PP Sicherheitsverschluss	048 Monate
22	60 Stück in HDPE Flaschen mit PP Sicherheitsverschluss	048 Monate
23	98 Stück in HDPE Flaschen mit PP Sicherheitsverschluss	048 Monate
24	100 Stück in HDPE Flaschen mit PP Sicherheitsverschluss	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Pantoprazol +pharma 40 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-31214

Zulassungsinhaber:

+pharma arzneimittel gmbh
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

1-21015
Pantoloc 40 mg - Filmtabletten
Nycomed Pharma GmbH
AT-1120 Wien

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 GrazJelfa S.A.
PL - 58-500 Jelenia GoraSofarimex - Industria Quimica e Farmaceutica SA
PT - 2735-213 CacemRottendorf Pharma GmbH
DE - 59320 Ennigerloh

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Pantoprazol Natrium
(. 1,5 H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

A02BC02 Alimentäres System und Stoffwechsel / Mittel bei säure bedingten
Erkrankungen / Mittel bei peptischem Ulkus und
gastroesophagealer Refluxkrankheit / Protonenpumpenhemmer /
Pantoprazol

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück Blisterpackung (Alu/Alu)	048 Monate
2	10 Stück Blisterpackung (Alu/Alu)	048 Monate
3	14 Stück Blisterpackung (Alu/Alu)	048 Monate
4	15 Stück Blisterpackung (Alu/Alu)	048 Monate
5	20 Stück Blisterpackung (Alu/Alu)	048 Monate
6	28 Stück Blisterpackung (Alu/Alu)	048 Monate
7	30 Stück Blisterpackung (Alu/Alu)	048 Monate
8	50 Stück Blisterpackung (Alu/Alu)	048 Monate
9	56 Stück Blisterpackung (Alu/Alu)	048 Monate
10	60 Stück Blisterpackung (Alu/Alu)	048 Monate
11	98 Stück Blisterpackung (Alu/Alu)	048 Monate
12	100 Stück Blisterpackung (Alu/Alu)	048 Monate
13	7 Stück in HDPE Flaschen mit PP Sicherheitsverschluss	048 Monate
14	10 Stück in HDPE Flaschen mit PP Sicherheitsverschluss	048 Monate
15	14 Stück in HDPE Flaschen mit PP Sicherheitsverschluss	048 Monate
16	15 Stück in HDPE Flaschen mit PP Sicherheitsverschluss	048 Monate
17	20 Stück in HDPE Flaschen mit PP Sicherheitsverschluss	048 Monate
18	28 Stück in HDPE Flaschen mit PP Sicherheitsverschluss	048 Monate
19	30 Stück in HDPE Flaschen mit PP Sicherheitsverschluss	048 Monate
20	50 Stück in HDPE Flaschen mit PP Sicherheitsverschluss	048 Monate
21	56 Stück in HDPE Flaschen mit PP Sicherheitsverschluss	048 Monate
22	60 Stück in HDPE Flaschen mit PP Sicherheitsverschluss	048 Monate
23	98 Stück in HDPE Flaschen mit PP Sicherheitsverschluss	048 Monate
24	100 Stück in HDPE Flaschen mit PP Sicherheitsverschluss	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Ramipril/Amlodipin Sandoz 2,5 mg/2,5 mg - Hartkapseln

Z.Nr.: 1-31215

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Hersteller:

Egis Pharmaceuticals PLC
HU - 1165 BudapestSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenLek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Inhalt:

Amlodipin Besilat
(entsprechend 2,50 mg Amlodipin)
Ramipril

ATC-Klassifikation(en):

C09BB	Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, Kombinationen / ACE-Hemmer und Calciumkanalblocker
C09BB07	Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, Kombinationen / ACE-Hemmer und Calciumkanalblocker / Ramipril und Amlodipin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (OPA/AI/PVC/AI- Blister)	036 Monate
2	20 Stück (OPA/AI/PVC/AI- Blister)	036 Monate
3	30 Stück (OPA/AI/PVC/AI- Blister)	036 Monate
4	50 Stück (OPA/AI/PVC/AI- Blister)	036 Monate
5	100 Stück (OPA/AI/PVC/AI- Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Ramipril/Amlodipin Sandoz 5 mg/5 mg - Hartkapseln

Z.Nr.: 1-31216

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Hersteller:

Egis Pharmaceuticals PLC
HU - 1165 BudapestSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenLek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Inhalt:

Amlodipin Besilat
(entsprechend 5,00 mg Amlodipin)
Ramipril

ATC-Klassifikation(en):

C09BB	Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, Kombinationen / ACE-Hemmer und Calciumkanalblocker
C09BB07	Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, Kombinationen / ACE-Hemmer und Calciumkanalblocker / Ramipril und Amlodipin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (OPA/AI/PVC/AI- Blister)	036 Monate
2	20 Stück (OPA/AI/PVC/AI- Blister)	036 Monate
3	30 Stück (OPA/AI/PVC/AI- Blister)	036 Monate
4	50 Stück (OPA/AI/PVC/AI- Blister)	036 Monate
5	100 Stück (OPA/AI/PVC/AI- Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Ramipril/Amlodipin Sandoz 10 mg/5 mg - Hartkapseln

Z.Nr.: 1-31217

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Hersteller:

Egis Pharmaceuticals PLC
HU - 1165 BudapestSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenLek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Inhalt:

Amlodipin Besilat
(entsprechend 5,00 mg Amlodipin)
Ramipril

ATC-Klassifikation(en):

C09BB	Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, Kombinationen / ACE-Hemmer und Calciumkanalblocker
C09BB07	Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, Kombinationen / ACE-Hemmer und Calciumkanalblocker / Ramipril und Amlodipin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (OPA/AI/PVC/AI- Blister)	036 Monate
2	20 Stück (OPA/AI/PVC/AI- Blister)	036 Monate
3	30 Stück (OPA/AI/PVC/AI- Blister)	036 Monate
4	50 Stück (OPA/AI/PVC/AI- Blister)	036 Monate
5	100 Stück (OPA/AI/PVC/AI- Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Ramipril/Amlodipin Sandoz 5 mg/10 mg - Hartkapseln

Z.Nr.: 1-31218

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Hersteller:

Egis Pharmaceuticals PLC
HU - 1165 BudapestSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenLek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Inhalt:

Amlodipin Besilat
(entsprechend 10,00 mg Amlodipin)
Ramipril

ATC-Klassifikation(en):

C09BB	Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, Kombinationen / ACE-Hemmer und Calciumkanalblocker
C09BB07	Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, Kombinationen / ACE-Hemmer und Calciumkanalblocker / Ramipril und Amlodipin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (OPA/AI/PVC/AI- Blister)	036 Monate
2	20 Stück (OPA/AI/PVC/AI- Blister)	036 Monate
3	30 Stück (OPA/AI/PVC/AI- Blister)	036 Monate
4	50 Stück (OPA/AI/PVC/AI- Blister)	036 Monate
5	100 Stück (OPA/AI/PVC/AI- Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Ramipril/Amlodipin Sandoz 10 mg/10 mg - Hartkapseln

Z.Nr.: 1-31219

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Hersteller:

Egis Pharmaceuticals PLC
HU - 1165 BudapestSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenLek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Inhalt:

Amlodipin Besilat
(entsprechend 10,00 mg Amlodipin)
Ramipril

ATC-Klassifikation(en):

C09BB	Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, Kombinationen / ACE-Hemmer und Calciumkanalblocker
C09BB07	Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, Kombinationen / ACE-Hemmer und Calciumkanalblocker / Ramipril und Amlodipin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (OPA/AI/PVC/AI- Blister)	036 Monate
2	20 Stück (OPA/AI/PVC/AI- Blister)	036 Monate
3	30 Stück (OPA/AI/PVC/AI- Blister)	036 Monate
4	50 Stück (OPA/AI/PVC/AI- Blister)	036 Monate
5	100 Stück (OPA/AI/PVC/AI- Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

ILUVIEN 190 Mikrogramm intravitreales Implantat in einem Applikator

Z.Nr.: 1-31220

Zulassungsinhaber:

Campharm Ltd
FR - 83440 Callian

Hersteller:

Brecon Pharmaceuticals Ltd
GB - HR3 5PG Hereford / Herefordshire

Wirkstoff(e):

+-----

Insert:

++-----

Wirkstoffmatrix:

Fluocinolon Acetonid

ATC-Klassifikation(en):

S01BA15 Sinnesorgane / Ophthalmika / Antiphlogistika / Corticosteroide,
rein / Fluocinolon acetonid

Packungsgrößen:

Nr.

1 1 Stück

Laufzeit

024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Escitalopram Chanelle 20 mg/ml Tropfen zum Einnehmen, Lösung

Z.Nr.: 1-31221

Zulassungsinhaber:

Chanelle Healthcare Ltd
IE - . Loughrea / Co. Galway

Referenzprodukt:

1-25841
Ciprallex 10 mg/ml - Tropfen zum Einnehmen
H.Lundbeck A/S
DK-2500 Kobenhavn/Valby

Hersteller:

Chanelle Medical
IE - Loughrea, Co. Galway

Wirkstoff(e):

+-----
pro ml:Escitalopram Oxalat
(entsprechend 20 mg Escitalopram)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 15 ml (Braunglasflasche (Typ III) mit Tropfpipette (PE) und kindersicherem Schraubverschluss (PP/HDPE))	024 Monate
2	5 x 15 ml (Braunglasflasche (Typ III) mit Tropfpipette (PE) und kindersicherem Schraubverschluss (PP/HDPE))	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Amlodipin Accord 5 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-31222

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Referenzprodukt:

1-19247
Norvasc 5 mg - Tabletten
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Amlodipin Besilat
(entsprechend 5,000 mg Amlodipin)

ATC-Klassifikation(en):

C08CA01 Kardiovaskuläres System / Calciumkanalblocker / Selektive
Calciumkanalblocker mit vorwiegender Gefäßwirkung /
Dihydropyridin-Derivate / Amlodipin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück Tabletten (PVC/PVdC-/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
2	20 Stück Tabletten (PVC/PVdC-/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
3	28 Stück Tabletten (PVC/PVdC-/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
4	30 Stück Tabletten (PVC/PVdC-/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
5	50 Stück Tabletten (PVC/PVdC-/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
6	98 Stück Tabletten (PVC/PVdC-/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
7	100 Stück Tabletten (PVC/PVdC-/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
8	14 Stück Tabletten (PVC/PVdC-/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
9	60 Stück Tabletten (PVC/PVdC-/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
10	90 Stück Tabletten (PVC/PVdC-/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Amlodipin Accord 10 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-31223

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Referenzprodukt:

1-19248
Norvasc 10 mg - Tabletten
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Amlodipin Besilat
(entsprechend 10,000 mg Amlodipin)

ATC-Klassifikation(en):

C08CA01 Kardiovaskuläres System / Calciumkanalblocker / Selektive
Calciumkanalblocker mit vorwiegender Gefäßwirkung /
Dihydropyridin-Derivate / Amlodipin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück Tabletten (PVC/PVdC-/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
2	20 Stück Tabletten (PVC/PVdC-/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
3	28 Stück Tabletten (PVC/PVdC-/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
4	30 Stück Tabletten (PVC/PVdC-/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
5	50 Stück Tabletten (PVC/PVdC-/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
6	90 Stück Tabletten (PVC/PVdC-/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
7	98 Stück Tabletten (PVC/PVdC-/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
8	100 Stück Tabletten (PVC/PVdC-/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
9	14 Stück Tabletten (PVC/PVdC-/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
10	60 Stück Tabletten (PVC/PVdC-/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Tachyben 25 mg Injektionslösung

Z.Nr.: 1-31224

Zulassungsinhaber:

EVER Neuro Pharma GmbH
AT - 4866 Unterach am Attersee

Referenzprodukt:

17382
Ebrantil 25 mg - Ampullen
Nycomed Pharma GmbH
AT-1120 Wien

Hersteller:

Cenexi
FR - 94120 Fontenay sous BoisEVER Neuro Pharma GmbH
AT - 4866 Unterach am Attersee

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Urapidil

ATC-Klassifikation(en):

C02CA06 Kardiovaskuläres System / Antihypertonika / Antiadrenerge
Mittel, peripher wirkend / Alpha-Adrenorezeptor-Antagonisten /
Urapidil

Packungsgrößen:

Nr.

1 5 x 5-ml-Ampullen

Laufzeit

036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Tachyben 50 mg Injektionslösung

Z.Nr.: 1-31225

Zulassungsinhaber:

EVER Neuro Pharma GmbH
AT - 4866 Unterach am Attersee

Referenzprodukt:

17380
Ebrantil 50 mg - Ampullen
Nycomed Pharma GmbH
AT-1120 Wien

Hersteller:

Cenexi
FR - 94120 Fontenay sous BoisEVER Neuro Pharma GmbH
AT - 4866 Unterach am Attersee

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Urapidil

ATC-Klassifikation(en):

C02CA06 Kardiovaskuläres System / Antihypertonika / Antiadrenerge
Mittel, peripher wirkend / Alpha-Adrenorezeptor-Antagonisten /
Urapidil

Packungsgrößen:

Nr.

1 5 x 10-ml-Ampullen

Laufzeit

036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Tachyben 100 mg Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31226

Zulassungsinhaber:

EVER Neuro Pharma GmbH
AT - 4866 Unterach am Attersee

Referenzprodukt:

17382
Ebrantil 25 mg - Ampullen
Nycomed Pharma GmbH
AT-1120 Wien

Hersteller:

Cenexi
FR - 94120 Fontenay sous Bois

EVER Neuro Pharma GmbH
AT - 4866 Unterach am Attersee

Wirkstoff(e):

+-----
pro ml:

Urapidil

ATC-Klassifikation(en):

C02CA06 Kardiovaskuläres System / Antihypertonika / Antiadrenerge
Mittel, peripher wirkend / Alpha-Adrenorezeptor-Antagonisten /
Urapidil

Packungsgrößen:

Nr.

1 5 x 20-ml-Ampullen

Laufzeit

036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Hepar Pasc - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31227

Zulassungsinhaber:

Pascoe Pharm. Präparate GmbH
DE - 35394 Gießen

Hersteller:

Pascoe Pharm. Präparate GmbH
DE - 35394 Gießen

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Fructus Silybi mariani (Auszug)
(Eingestellter gereinigter Mariendistelfüchtetrockenextrakt
(135 - 152 mg), Auszugsmittel: Aceton 95 % (m/m))

ATC-Klassifikation(en):

A05BA03 Alimentäres System und Stoffwechsel / Gallen- und Lebertherapie
/ Lebertherapie, Lipotrope Substanzen / Lebertherapie /
Silymarin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	20 Stück	036 Monate
2	60 Stück	036 Monate
3	100 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Atorvastatin Ranbaxy 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31228

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH
DE - 51377 Leverkusen

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Laboratorios Cinfa S.A.
ES - 31620 Huarte (Navarra)Galenicum Health SL
ES - 08950 Esplugues de Llobregat/Barcelona

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Atorvastatin Calcium
(entsprechend 10 mg Atorvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
2	10 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
3	14 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
4	20 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
5	28 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
6	30 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
7	50 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
8	56 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
9	60 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
10	84 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
11	90 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
12	98 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
13	100 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
14	200 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Atorvastatin Ranbaxy 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31229

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH
DE - 51377 Leverkusen

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Laboratorios Cinfa S.A.
ES - 31620 Huarte (Navarra)Galenicum Health SL
ES - 08950 Esplugues de Llobregat/Barcelona

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Atorvastatin Calcium
(entsprechend 20 mg Atorvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
2	10 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
3	14 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
4	20 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
5	28 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
6	30 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
7	50 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
8	56 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
9	60 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
10	84 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
11	90 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
12	98 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
13	100 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
14	200 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Atorvastatin Ranbaxy 40 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31230

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH
DE - 51377 Leverkusen

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Laboratorios Cinfa S.A.
ES - 31620 Huarte (Navarra)Galenicum Health SL
ES - 08950 Esplugues de Llobregat/Barcelona

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Atorvastatin Calcium
(entsprechend 40 mg Atorvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
2	10 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
3	14 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
4	20 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
5	28 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
6	30 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
7	50 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
8	56 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
9	60 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
10	84 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
11	90 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
12	98 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
13	100 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
14	200 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Atorvastatin Ranbaxy 80 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31231

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH
DE - 51377 Leverkusen

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Laboratorios Cinfa S.A.
ES - 31620 Huarte (Navarra)Galenicum Health SL
ES - 08950 Esplugues de Llobregat/Barcelona

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Atorvastatin Calcium
(entsprechend 80 mg Atorvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
2	10 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
3	14 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
4	20 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
5	28 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
6	30 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
7	50 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
8	56 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
9	60 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
10	84 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
11	90 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
12	98 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
13	100 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
14	200 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Olanzapin Accord 2,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31232

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	28 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
2	35 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
3	56 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
4	70 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Olanzapin Accord 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31233

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	28 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
2	35 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
3	56 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
4	70 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Olanzapin Accord 7,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31234

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	28 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
2	35 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
3	56 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
4	70 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Olanzapin Accord 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31235

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	28 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
2	35 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
3	56 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
4	70 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Olanzapin Accord 15 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31236

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	28 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
2	35 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
3	56 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
4	70 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Olanzapin Accord 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31237

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	28 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
2	35 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
3	56 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
4	70 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Ibandronsäure Actavis 2 mg Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31238

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Synthon BV
NL - 6545 CM Nijmegen

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

Wirkstoff(e):

+-----

Infusionslösung (2 ml)
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 Durchstechflasche	024 Monate
2	3 Durchstechflaschen	024 Monate
3	5 Durchstechflaschen	024 Monate
4	10 Durchstechflaschen	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Ibandronsäure Actavis 6 mg Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31239

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

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:

Synthon BV
NL - 6545 CM Nijmegen

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

Wirkstoff(e):

+-----

Infusionslösung (6 ml)
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 Durchstechflasche	024 Monate
2	3 Durchstechflaschen	024 Monate
3	5 Durchstechflaschen	024 Monate
4	10 Durchstechflaschen	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Ibandronsäure Actavis 3 mg Injektionslösung

Z.Nr.: 1-31240

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

EU/1/03/265/005-006
Bonviva 3 mg Injektionslösung
Roche Registration Ltd.
GB-AL7 1TW Welwyn Garden City

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----
Injektionslösung (3 ml)
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 Fertigspritze + 1 Injektionsnadel	024 Monate
2	3 Fertigspritzen + 3 Injektionsnadeln	024 Monate
3	5 Fertigspritzen + 5 Injektionsnadeln	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Ambroxol Boehringer Ingelheim 20 mg - Lutschtabletten

Z.Nr.: 1-31241

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
AT - 1121 Wien

Hersteller:

Delpharm Reims S.A.S.
FR - 51100 Reims

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Ambroxol Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

R02AD Respirationstrakt / Hals- und Rachentherapeutika / Hals- und
Rachentherapeutika / Lokalanästhetika

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	8 Lutschtabletten (PP/Alu-Blister)	036 Monate
2	10 Lutschtabletten (PP/Alu-Blister)	036 Monate
3	12 Lutschtabletten (PP/Alu-Blister)	036 Monate
4	16 Lutschtabletten (PP/Alu-Blister)	036 Monate
5	18 Lutschtabletten (PP/Alu-Blister)	036 Monate
6	20 Lutschtabletten (PP/Alu-Blister)	036 Monate
7	24 Lutschtabletten (PP/Alu-Blister)	036 Monate
8	30 Lutschtabletten (PP/Alu-Blister)	036 Monate
9	32 Lutschtabletten (PP/Alu-Blister)	036 Monate
10	36 Lutschtabletten (PP/Alu-Blister)	036 Monate
11	40 Lutschtabletten (PP/Alu-Blister)	036 Monate
12	42 Lutschtabletten (PP/Alu-Blister)	036 Monate
13	48 Lutschtabletten (PP/Alu-Blister)	036 Monate
14	50 Lutschtabletten (PP/Alu-Blister)	036 Monate
15	8 Lutschtabletten (Alu/Alu-Blister)	036 Monate
16	10 Lutschtabletten (Alu/Alu-Blister)	036 Monate
17	12 Lutschtabletten (Alu/Alu-Blister)	036 Monate
18	16 Lutschtabletten (Alu/Alu-Blister)	036 Monate
19	18 Lutschtabletten (Alu/Alu-Blister)	036 Monate
20	20 Lutschtabletten (Alu/Alu-Blister)	036 Monate
21	24 Lutschtabletten (Alu/Alu-Blister)	036 Monate
22	30 Lutschtabletten (Alu/Alu-Blister)	036 Monate
23	32 Lutschtabletten (Alu/Alu-Blister)	036 Monate
24	36 Lutschtabletten (Alu/Alu-Blister)	036 Monate
25	40 Lutschtabletten (Alu/Alu-Blister)	036 Monate
26	42 Lutschtabletten (Alu/Alu-Blister)	036 Monate
27	48 Lutschtabletten (Alu/Alu-Blister)	036 Monate
28	50 Lutschtabletten (Alu/Alu-Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Zolmitriptan Renantos 2,5 mg Schmelzfilme

Z.Nr.: 1-31242

Zulassungsinhaber:

Renantos Pharmavertriebs GmbH
DE - 89340 Leipheim

Referenzprodukt:

1-23337
Zomig Rapimelt 2,5 mg - Schmelztabletten
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

Labtec GmbH
DE - 40764 Langenfeld

Wirkstoff(e):

+-----

Schmelzfilm in mg pro 6 cm²:
Zolmitriptan

ATC-Klassifikation(en):

N02CC03 Nervensystem / Analgetika / Migränemittel / Selektive
Serotonin-5HT₁-Agonisten / Zolmitriptan

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	2 Stück	024 Monate
2	3 Stück	024 Monate
3	6 Stück	024 Monate
4	10 Stück	024 Monate
5	12 Stück	024 Monate
6	18 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Zolmitriptan Renantos 5 mg Schmelzfilme

Z.Nr.: 1-31243

Zulassungsinhaber:

Renantos Pharmavertriebs GmbH
DE - 89340 Leipheim

Referenzprodukt:

1-25040
Zomig Rapimelt 5 mg - Schmelztabletten
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

Labtec GmbH
DE - 40764 Langenfeld

Wirkstoff(e):

+-----

Schmelzfilm in mg pro 3cm²:

Zolmitriptan

ATC-Klassifikation(en):

N02CC03 Nervensystem / Analgetika / Migränemittel / Selektive
Serotonin-5HT₁-Agonisten / Zolmitriptan

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	2 Stück	024 Monate
2	3 Stück	024 Monate
3	6 Stück	024 Monate
4	10 Stück	024 Monate
5	12 Stück	024 Monate
6	18 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Dr. Böhm Mariendistel 140 mg Kapseln

Z.Nr.: 1-31244

Zulassungsinhaber:

Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8010 Graz

Hersteller:

Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8010 Graz

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Inhalt:

Fructus Silybi mariani (Auszug)
(Trockenextrakt, DEV: 21 - 45 : 1, Auszugsmittel: Aceton 95
% (V/V) - entsprechend 108,2 mg Silymarin, berechnet als
Silibinin)

ATC-Klassifikation(en):

A05 Alimentäres System und Stoffwechsel / Gallen- und Lebertherapie
A05BA03 Alimentäres System und Stoffwechsel / Gallen- und Lebertherapie
/ Lebertherapie, Lipotrope Substanzen / Lebertherapie /
Silymarin

Packungsgrößen:

Nr.

1 30 Stk. in PVC/PVDC/Aluminium-Blister
2 60 Stk. in PVC/PVDC/Aluminium-Blister

Laufzeit

060 Monate
060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Irinotecan Strides 20 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31245

Zulassungsinhaber:

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

Referenzprodukt:

1-21770
Campto 20 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Irinotecan Hydrochlorid
(. 3 H₂O - entsprechend 17,33 mg Irinotecan)

ATC-Klassifikation(en):

L01XX19 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Antineoplastische Mittel / Andere antineoplastische Mittel /
Andere antineoplastische Mittel / Irinotecan

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 2 ml (Durchstechflasche aus Braunglas (Typ I) mit grauem Chlorbutylgummistopfen und Flip-off-Al-Siegel)	024 Monate
2	1 x 5 ml (Durchstechflasche aus Braunglas (Typ I) mit grauem Chlorbutylgummistopfen und Flip-off-Al-Siegel)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

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

Z.Nr.: 1-31246

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Merckle GmbH.
DE - 89143 Blaubeuren

S.C. Sindan-Pharma S.R.L
RO - 011171 Bukarest

Wirkstoff(e):

+-----

Konzentrat und Lösungsmittel:

++-----

Konzentrat:

Docetaxel

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.

1 1 Durchstechflasche mit 0,5 ml Konzentrat und 1
Durchstechflasche mit 1,5 ml Lösungsmittel

Laufzeit

018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

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

Z.Nr.: 1-31247

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Merckle GmbH.
DE - 89143 Blaubeuren

S.C. Sindan-Pharma S.R.L
RO - 011171 Bukarest

Wirkstoff(e):

+-----

Konzentrat und Lösungsmittel:

++-----

Konzentrat:

Docetaxel

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.

1 1 Durchstechflasche mit 2 ml Konzentrat und 1
Durchstechflasche mit 6 ml Lösungsmittel

Laufzeit

018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Epilexan 250 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31248

Zulassungsinhaber:

Pharmaselect International Beteiligungs GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Pharmaselect International Beteiligungs GmbH
AT - 1020 Wien

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Levetiracetam

ATC-Klassifikation(en):

N03AX14 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Levetiracetam

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	20 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC/Aclar Blisterpackung)	024
Monate		
2	30 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC/Aclar Blisterpackung)	024
Monate		
3	50 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC/Aclar Blisterpackung)	024
Monate		
4	60 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC/Aclar Blisterpackung)	024
Monate		
5	100 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC/Aclar Blisterpackung)	024
Monate		
6	200 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC/Aclar Blisterpackung)	024
Monate		

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Epilexan 500 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31249

Zulassungsinhaber:

Pharmaselect International Beteiligungs GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Pharmaselect International Beteiligungs GmbH
AT - 1020 Wien

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Levetiracetam

ATC-Klassifikation(en):

N03AX14 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Levetiracetam

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC/Aclar Blisterpackung)	024
Monate		
2	20 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC/Aclar Blisterpackung)	024
Monate		
3	30 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC/Aclar Blisterpackung)	024
Monate		
4	50 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC/Aclar Blisterpackung)	024
Monate		
5	60 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC/Aclar Blisterpackung)	024
Monate		
6	100 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC/Aclar Blisterpackung)	024
Monate		
7	120 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC/Aclar Blisterpackung)	024
Monate		
8	200 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC/Aclar Blisterpackung)	024
Monate		

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Epilexan 1000 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31250

Zulassungsinhaber:

Pharmaselect International Beteiligungs GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Pharmaselect International Beteiligungs GmbH
AT - 1020 Wien

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Levetiracetam

ATC-Klassifikation(en):

N03AX14 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Levetiracetam

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Montelukast Accord 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31251

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Referenzprodukt:

1-22766
Singulair 10 mg Filmtabletten
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1120 Wien

Hersteller:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

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	7 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024 Monate
2	10 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024 Monate
3	14 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024 Monate
4	20 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024 Monate
5	28 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024 Monate
6	30 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024 Monate
7	50 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024 Monate
8	56 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024 Monate
9	84 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024 Monate
10	90 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024 Monate
11	98 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024 Monate
12	100 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024 Monate
13	140 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024 Monate
14	200 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Quetiapin XR Genericon 50 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-31252

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

1-27420
Seroquel XR 50 mg Retardtabletten
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

+++-----

Intraganular:

Quetiapin Fumarat
(entsprechend 50 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück	021 Monate
2	20 Stück	021 Monate
3	30 Stück	021 Monate
4	40 Stück	021 Monate
5	50 Stück	021 Monate
6	60 Stück	021 Monate
7	70 Stück	021 Monate
8	80 Stück	021 Monate
9	90 Stück	021 Monate
10	100 Stück	021 Monate
11	200 Stück	021 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Quetiapin XR Genericon 200 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-31253

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

1-27421
Seroquel XR 200 mg Retardtabletten
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

+++-----

Intragranular:

Quetiapin Fumarat
(entsprechend 200 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück	030 Monate
2	20 Stück	030 Monate
3	30 Stück	030 Monate
4	40 Stück	030 Monate
5	50 Stück	030 Monate
6	60 Stück	030 Monate
7	70 Stück	030 Monate
8	80 Stück	030 Monate
9	90 Stück	030 Monate
10	100 Stück	030 Monate
11	200 Stück	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Quetiapin XR Genericon 300 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-31254

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

1-27422
Seroquel XR 300 mg Retardtabletten
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

+++-----

Intragranular:

Quetiapin Fumarat
(entsprechend 300 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück	030 Monate
2	20 Stück	030 Monate
3	30 Stück	030 Monate
4	40 Stück	030 Monate
5	50 Stück	030 Monate
6	60 Stück	030 Monate
7	70 Stück	030 Monate
8	80 Stück	030 Monate
9	90 Stück	030 Monate
10	100 Stück	030 Monate
11	200 Stück	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Quetiapin XR Genericon 400 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-31255

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

1-27419
Seroquel XR 400 mg Retardtabletten
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

+++-----

Intragranular:

Quetiapin Fumarat
(entsprechend 400 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück	030 Monate
2	20 Stück	030 Monate
3	30 Stück	030 Monate
4	40 Stück	030 Monate
5	50 Stück	030 Monate
6	60 Stück	030 Monate
7	70 Stück	030 Monate
8	80 Stück	030 Monate
9	90 Stück	030 Monate
10	100 Stück	030 Monate
11	200 Stück	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Quetiapin XR +pharma 50 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-31256

Zulassungsinhaber:

+pharma arzneimittel gmbh
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

1-27420
Seroquel XR 50 mg Retardtabletten
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

+++-----

Intragranular:

Quetiapin Fumarat
(entsprechend 50 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück	021 Monate
2	20 Stück	021 Monate
3	30 Stück	021 Monate
4	40 Stück	021 Monate
5	50 Stück	021 Monate
6	60 Stück	021 Monate
7	70 Stück	021 Monate
8	80 Stück	021 Monate
9	90 Stück	021 Monate
10	100 Stück	021 Monate
11	200 Stück	021 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Quetiapin XR +pharma 200 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-31257

Zulassungsinhaber:

+pharma arzneimittel gmbh
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

1-27421
Seroquel XR 200 mg Retardtabletten
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

+++-----

Intragranular:

Quetiapin Fumarat
(entsprechend 200 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück	030 Monate
2	20 Stück	030 Monate
3	30 Stück	030 Monate
4	40 Stück	030 Monate
5	50 Stück	030 Monate
6	60 Stück	030 Monate
7	70 Stück	030 Monate
8	80 Stück	030 Monate
9	90 Stück	030 Monate
10	100 Stück	030 Monate
11	200 Stück	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Quetiapin XR +pharma 300 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-31258

Zulassungsinhaber:

+pharma arzneimittel gmbh
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

1-27422
Seroquel XR 300 mg Retardtabletten
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

+++-----

Intragranular:

Quetiapin Fumarat
(entsprechend 300 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück	030 Monate
2	20 Stück	030 Monate
3	30 Stück	030 Monate
4	40 Stück	030 Monate
5	50 Stück	030 Monate
6	60 Stück	030 Monate
7	70 Stück	030 Monate
8	80 Stück	030 Monate
9	90 Stück	030 Monate
10	100 Stück	030 Monate
11	200 Stück	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Quetiapin XR +pharma 400 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-31259

Zulassungsinhaber:

+pharma arzneimittel gmbh
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

1-27419
Seroquel XR 400 mg Retardtabletten
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

+++-----

Intragranular:

Quetiapin Fumarat
(entsprechend 400 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück	030 Monate
2	20 Stück	030 Monate
3	30 Stück	030 Monate
4	40 Stück	030 Monate
5	50 Stück	030 Monate
6	60 Stück	030 Monate
7	70 Stück	030 Monate
8	80 Stück	030 Monate
9	90 Stück	030 Monate
10	100 Stück	030 Monate
11	200 Stück	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Tacrotect 0,5 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-31260

Zulassungsinhaber:

Dermapharm GmbH
AT - 1090 Wien

Referenzprodukt:

1-23376
Prograf 0,5 mg Hartkapseln
Astellas Pharma GmbH
AT-1140 Wien

Hersteller:

Laboratorios Cinfa S.A.
ES - 31620 Huarte (Navarra)Mibe GmbH Arzneimittel
DE - 06796 BrehnaSun-Farm Sp. z o.o.
PL - 05-340 Kolbiel

Wirkstoff(e):

+-----

Hartkapsel

++-----

Kapselinhalt :

Tacrolimus
(.H2O)

ATC-Klassifikation(en):

L04AD02 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Immunsuppressiva / Immunsuppressiva / Tacrolimus

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister)	024 Monate
2	10 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister)	024 Monate
3	14 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister)	024 Monate
4	20 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister)	024 Monate
5	28 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister)	024 Monate
6	30 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister)	024 Monate
7	50 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister)	024 Monate
8	60 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister)	024 Monate
9	100 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Tacrotect 1 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-31261

Zulassungsinhaber:

Dermapharm GmbH
AT - 1090 Wien

Referenzprodukt:

1-21633
Prograf 1 mg Hartkapseln
Astellas Pharma GmbH
AT-1140 Wien

Hersteller:

Laboratorios Cinfa S.A.
ES - 31620 Huarte (Navarra)Sun-Farm Sp. z o.o.
PL - 05-340 KolbielMibe GmbH Arzneimittel
DE - 06796 Brehna

Wirkstoff(e):

+-----

Hartkapsel

++-----

Kapselinhalt :

Tacrolimus
(.H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

L04AD02 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Immunsuppressiva / Immunsuppressiva / Tacrolimus

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister)	024 Monate
2	10 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister)	024 Monate
3	14 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister)	024 Monate
4	20 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister)	024 Monate
5	28 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister)	024 Monate
6	30 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister)	024 Monate
7	50 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister)	024 Monate
8	60 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister)	024 Monate
9	100 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Tacrotect 5 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-31262

Zulassungsinhaber:

Dermapharm GmbH
AT - 1090 Wien

Referenzprodukt:

1-21634
Prograf 5 mg Hartkapseln
Astellas Pharma GmbH
AT-1140 Wien

Hersteller:

Laboratorios Cinfa S.A.
ES - 31620 Huarte (Navarra)Sun-Farm Sp. z o.o.
PL - 05-340 KolbielMibe GmbH Arzneimittel
DE - 06796 Brehna

Wirkstoff(e):

+-----

Hartkapsel

++-----

Kapselinhalt :

Tacrolimus
(.H2O)

ATC-Klassifikation(en):

L04AD02 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Immunsuppressiva / Immunsuppressiva / Tacrolimus

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (PVC/PVdC/Al- Blister)	024 Monate
2	10 Stück (PVC/PVdC/Al- Blister)	024 Monate
3	14 Stück (PVC/PVdC/Al- Blister)	024 Monate
4	20 Stück (PVC/PVdC/Al- Blister)	024 Monate
5	28 Stück (PVC/PVdC/Al- Blister)	024 Monate
6	30 Stück (PVC/PVdC/Al- Blister)	024 Monate
7	50 Stück (PVC/PVdC/Al- Blister)	024 Monate
8	60 Stück (PVC/PVdC/Al- Blister)	024 Monate
9	100 Stück (PVC/PVdC/Al- Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Diazepam Actavis 2 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-31263

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-12493
Valium "Roche" 2 mg - Tabletten
Hoffmann - La Roche Wien GesmbH.
AT-1030 Wien

Hersteller:

Actavis B.V.
NL - 3741 LN Baarn

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Diazepam

ATC-Klassifikation(en):

N05BA01 Nervensystem / Psycholeptika / Anxiolytika /
Benzodiazepin-Derivate / Diazepam

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (PVC-Aluminium-Einzeldosis-Blisterpackung)	036 Monate
2	30 Stück (PVC-Aluminium-Einzeldosis-Blisterpackung)	036 Monate
3	40 Stück (PVC-Aluminium-Einzeldosis-Blisterpackung)	036 Monate
4	50 Stück (PVC-Aluminium-Einzeldosis-Blisterpackung)	036 Monate
5	90 Stück (PVC-Aluminium-Einzeldosis-Blisterpackung)	036 Monate
6	100 Stück (PVC-Aluminium-Einzeldosis-Blisterpackung)	036 Monate
7	50 x 1 Stück (Perforierte PVC-ALuminium-Einzeldosis-Blisterpackung)	036 Monate
8	25 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	036 Monate
9	100 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	036 Monate
10	250 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	036 Monate
11	500 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Diazepam Actavis 5 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-31264

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-12494
Valium "Roche" 5 mg - Tabletten
Roche Austria GmbH
AT-1211 Wien

Hersteller:

Actavis B.V.
NL - 3741 LN Baarn

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Diazepam

ATC-Klassifikation(en):

N05BA01 Nervensystem / Psycholeptika / Anxiolytika /
Benzodiazepin-Derivate / Diazepam

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (PVC-Aluminium-Einzeldosis-Blisterpackung)	036 Monate
2	30 Stück (PVC-Aluminium-Einzeldosis-Blisterpackung)	036 Monate
3	40 Stück (PVC-Aluminium-Einzeldosis-Blisterpackung)	036 Monate
4	50 Stück (PVC-Aluminium-Einzeldosis-Blisterpackung)	036 Monate
5	90 Stück (PVC-Aluminium-Einzeldosis-Blisterpackung)	036 Monate
6	100 Stück (PVC-Aluminium-Einzeldosis-Blisterpackung)	036 Monate
7	50 x 1 Stück (Perforierte PVC-ALuminium-Einzeldosis-Blisterpackung)	036 Monate
8	25 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	036 Monate
9	100 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	036 Monate
10	250 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	036 Monate
11	500 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Diazepam Actavis 10 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-31265

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-12495
Valium "Roche" 10 mg - Tabletten
Roche Austria GmbH
AT-1211 Wien

Hersteller:

Actavis B.V.
NL - 3741 LN Baarn

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Diazepam

ATC-Klassifikation(en):

N05BA01 Nervensystem / Psycholeptika / Anxiolytika /
Benzodiazepin-Derivate / Diazepam

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (PVC-Aluminium-Einzeldosis-Blisterpackung)	036 Monate
2	30 Stück (PVC-Aluminium-Einzeldosis-Blisterpackung)	036 Monate
3	40 Stück (PVC-Aluminium-Einzeldosis-Blisterpackung)	036 Monate
4	50 Stück (PVC-Aluminium-Einzeldosis-Blisterpackung)	036 Monate
5	90 Stück (PVC-Aluminium-Einzeldosis-Blisterpackung)	036 Monate
6	100 Stück (PVC-Aluminium-Einzeldosis-Blisterpackung)	036 Monate
7	50 x 1 Stück (Perforierte PVC-ALuminium-Einzeldosis-Blisterpackung)	036 Monate
8	25 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	036 Monate
9	100 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	036 Monate
10	250 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	036 Monate
11	500 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Bisarcan plus HCT 5 mg/12,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31268

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-20079
Concor plus - Filmtabletten
Merck GmbH
AT-1147 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Bisoprolol Hemifumarat
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C07BB07 Kardiovaskuläres System / Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten und Thiazide /
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten, selektiv, und Thiazide /
Bisoprolol und Thiazide

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (OPA/AL/PVC - Blister)	024 Monate
2	28 Stück (OPA/AL/PVC - Blister)	024 Monate
3	30 Stück (OPA/AL/PVC - Blister)	024 Monate
4	50 Stück (OPA/AL/PVC - Blister)	024 Monate
5	56 Stück (OPA/AL/PVC - Blister)	024 Monate
6	84 Stück (OPA/AL/PVC - Blister)	024 Monate
7	98 Stück (OPA/AL/PVC - Blister)	024 Monate
8	100 Stück (OPA/AL/PVC - Blister)	024 Monate
9	100 Stück (HDPE -Tablettenbehältnis)	024 Monate
10	500 Stück (HDPE -Tablettenbehältnis)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Ibandronsäure Osteonat 2 mg - Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31269

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Synthon BV
NL - 6545 CM Nijmegen

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

Wirkstoff(e):

+-----
pro 2 ml:

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 Durchstechflasche	024 Monate
2	5 Durchstechflaschen	024 Monate
3	10 Durchstechflaschen	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Ibandronsäure Osteonat 6 mg - Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31270

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

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:

Synthon BV
NL - 6545 CM Nijmegen

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

Wirkstoff(e):

+-----

Infusionslösung (6 ml)
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 Durchstechflasche	024 Monate
2	5 Durchstechflaschen	024 Monate
3	10 Durchstechflaschen	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Ibandronsäure Osteoviva 3 mg - Injektionslösung

Z.Nr.: 1-31271

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

EU/1/03/265/005-006
Bonviva 3 mg Injektionslösung
Roche Registration Ltd.
GB-AL7 1TW Welwyn Garden City

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Injektionslösung (3 ml)
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 Fertigspritze und 1 Injektionsnadel	024 Monate
2	4 Fertigspritzen und 4 Injektionsnadeln	024 Monate
3	5 Fertigspritzen und 5 Injektionsnadeln	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Alveofact 45 mg/ml Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Suspension

Z.Nr.: 2-00394

Zulassungsinhaber:

Gebro Pharma GmbH
AT - 6391 Fieberbrunn

Hersteller:

Lyomark Pharma GmbH
DE - 82041 Oberhaching

Wirkstoff(e):

+-----
Pulver in Durchstechflasche, Lösungsmittel in Fertigspritze

++-----

Pulver :

Surfactant, pulmonal
(Phospholipidfraktion aus Rinderlunge - Trockenmasse;
50,76-60 mg)

ATC-Klassifikation(en):

R07AA02 Respirationstrakt / Andere Mittel für den Respirationstrakt /
Andere Mittel für den Respirationstrakt / Surfactant-Präparate /
Natürliche Phospholipide

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Durchstechflasche mit Pulver mit 1 Fertigspritze mit 1,2 ml Lösung, 1 Kanüle, 1 Vial-Adapter	036 Monate
2	2 Durchstechflaschen mit Pulver mit 2 Fertigspritzen mit 1,2 ml Lösung, 2 Kanülen, 2 Vial-Adapter	036 Monate
3	4 Durchstechflaschen mit Pulver mit 4 Fertigspritzen mit 1,2 ml Lösung, 4 Kanülen, 4 Vial-Adapter	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Homöopathische Arzneispezialitäten - human**Apozema Schlaf und Durchschlaf Passiflora incarnata complex
Nr. 27 - Tropfen**

Z.Nr.: 3-00513

Zulassungsinhaber:

Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8010 Graz

Hersteller:

Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8010 GrazApomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8011 Graz

Wirkstoff(e):

+-----
100 gHerba Passiflorae (Auszug)
(D4)
Herba Avenae sativae (Auszug)
(D4)
Fructus Cocculi (Auszug)
(D6)
Semen Coffeae (Auszug)
(D12)
Herba et Radix Hyoscyami (Auszug)
(D6)
Semen Strophanti (Auszug)
(D4)
Radix Valerianae (Auszug)
(D4)
Zink isovalerat
(.2H₂O; D12)

Hauptindikation(en)(WHO):

TA200 Hypnotika-Sedativa

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.

1 50 ml Braunglasflasche

Laufzeit

060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Apozema Blutniederdruck Kalium carbonicum complex Nr. 11 - Tropfen

Z.Nr.: 3-00514

Zulassungsinhaber:

Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8010 Graz

Hersteller:

Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8010 Graz

Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8011 Graz

Wirkstoff(e):

+-----
100 g

Cortex Chinae (Auszug)
(D6)
Chinin-Diarsentrioxyd-Gemisch
(D6)
Herba Convallariae (Auszug)
(D6)
Fructus Crataegi (Auszug)
(D4)
Kaliumcarbonat
(D4)
Folium Laurocerasi (Auszug)
(D6)
Folium Oleandri (Auszug)
(D6)
Flos Cytisi scoparii (Auszug)
(D6)
Radix Veratri (Auszug)
(D4)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.

1 50 ml Braunglasflasche

Laufzeit

060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Calmedoron Tropfen

Z.Nr.: 3-00515

Zulassungsinhaber:

Weleda GmbH & CoKG
AT - 1220 Wien

Hersteller:

Weleda AG
DE - 73525 Schwäbisch Gmünd

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Herba Avenae sativae (Auszug)
(2b; Urtinktur)
Semen Coffeae (Auszug)
(tostae; ethanol. Decoctum; D60)
Strobuli Lupuli (Auszug)
(Urtinktur)
Herba Passiflorae (Auszug)
(Urtinktur)
Radix Valerianae (Auszug)
(ethanol. Decoctum; Urtinktur)

Hauptindikation(en)(WHO):

TA200 Hypnotika-Sedativa

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.

1 50 ml Braunglasflasche

Laufzeit

048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Anis-Pyrit Tabletten Weleda

Z.Nr.: 3-00516

Zulassungsinhaber:

Weleda GmbH & CoKG
AT - 1220 Wien

Hersteller:

Weleda AG
DE - 73525 Schwäbisch Gmünd

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette: Anis-Pyrit (50% in Lactose) D2 Verreibung 25 mg
(Ursubstanz aus gleichen Teilen Fr. Anisi tostum, Pyrit u.
Saccharum tostum)Fructus Anisi
(Bestandteil der Anis-Pyrit Verreibung)
Eisendisulfid
(Bestandteil der Anis-Pyrit Verreibung)
Saccharose
(Bestandteil der Anis-Pyrit Verreibung)

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	40 Stück Röhrenglas	060 Monate
2	80 Stück Röhrenglas	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

**Apozema Stress und Nerven Lycopus virginicus complex Nr. 33
- Tropfen**

Z.Nr.: 3-00517

Zulassungsinhaber:

Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8010 Graz

Hersteller:

Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8010 Graz

Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8011 Graz

Wirkstoff(e):

+-----
100 g

Herba Lycopi virginici (Auszug)
(D4)
Herba Avenae sativae (Auszug)
(D4)
Herba et Radix Belladonnae (Auszug)
(D4)
Chinin-Diarsentrioxyd-Gemisch
(D8)
Semen Coffeae (Auszug)
(D12)
Schlangentoxin von Lachesis mutus
(D12)
Radix Veratri (Auszug)
(D4)

Hauptindikation(en)(WHO):

TA200 Hypnotika-Sedativa

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.

1 50 ml Braunglasflasche

Laufzeit

060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

metasolidago - Tropfen

Z.Nr.: 3-00518

Zulassungsinhaber:

Meta Fackler Arzneimittel GmbH
DE - 31832 Springe

Hersteller:

Meta Fackler Arzneimittel GmbH
DE - 31832 Springe

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Cantharis (Auszug)
(D6)
Herba Ononidis (Auszug)
(D2)
Flos Virgaureae (Auszug)
(D2)
Aalserum
(D6; in Glycerol)
Herba Lespedezae capitatae (Auszug)
(D4)

Hauptindikation(en)(WHO):

TY000 Therapeutische Verwendung, andere

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Radioaktive Arzneyspezialitäten - human**[18F] Fludeoxyglucose Biont 200-1300 MBq/ml Injektionslösung**

Z.Nr.: 4-00048

Zulassungsinhaber:

BIONT a.s.
SK - 842 29 Bratislava

Hersteller:

BIONT a.s.
SK - 842 29 Bratislava

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Fludeoxyglucose [¹⁸F]

ATC-Klassifikation(en):

V09IX04 Varia / Radiodiagnostika / Tumorerkennung / Andere
Radiodiagnostika zur Tumorerkennung / [¹⁸F]Fludeoxyglucose

Packungsgrößen:

Nr.

1 1 Mehrdosen-Durchstechflasche (Neutralglas Typ I)

Laufzeit

000 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, Abgabe gem. § 57 Abs.3 AMG

Übertragungen**Spasmium - Oralkapseln**

Z.Nr.: 12589

Zulassungsinhaber:

Phafag Pharma Research & Trading GmbH
AT - 8010 Graz

Zulassungsinhaber bisher:

Sanova Pharma GmbH
AT - 1110 Wien**Spasmium - Ampullen**

Z.Nr.: 14027

Zulassungsinhaber:

Phafag Pharma Research & Trading GmbH
AT - 8010 Graz

Zulassungsinhaber bisher:

Sanova Pharma GmbH
AT - 1110 Wien**Tinnitin - Ampullen**

Z.Nr.: 1-22269

Zulassungsinhaber:

Phafag Pharma Research & Trading GmbH
AT - 8010 Graz

Zulassungsinhaber bisher:

Sanova Pharma GmbH
AT - 1110 Wien

Ranitidin Stada 150 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-22432

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 WienZulassungsinhaber bisher:
Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien**Ranitidin Stada 300 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-22433

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 WienZulassungsinhaber bisher:
Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien**PARIET 10 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-22777

Zulassungsinhaber:
Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT - 1020 WienZulassungsinhaber bisher:
Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT - 1232 Wien

PARIET 20 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-22778

Zulassungsinhaber:

Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT - 1232 Wien**Zaditen 0,025% - Augentropfen**

Z.Nr.: 1-23998

Zulassungsinhaber:

Laboratoires Thea
FR - 63017 Clermont-Ferrand, cedex 2

Zulassungsinhaber bisher:

Novartis Pharma GmbH
AT - 1020 Wien**Zaditen konservierungsmittelfrei 0,025% - Augentropfen in Einzeldosisbehältnissen**

Z.Nr.: 1-23999

Zulassungsinhaber:

Laboratoires Thea
FR - 63017 Clermont-Ferrand, cedex 2

Zulassungsinhaber bisher:

Novartis Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Gabatal 400 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-24923

Zulassungsinhaber:

Pharmaselect International Beteiligungs GmbH
AT - 1020 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Kwizda Pharma GmbH
AT - 1160 Wien

Gabatal 300 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-24924

Zulassungsinhaber:

Pharmaselect International Beteiligungs GmbH
AT - 1020 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Kwizda Pharma GmbH
AT - 1160 Wien

Gabatal 100 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-24925

Zulassungsinhaber:

Pharmaselect International Beteiligungs GmbH
AT - 1020 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Kwizda Pharma GmbH
AT - 1160 Wien

Gabatal 600 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-25547

Zulassungsinhaber:

Pharmaselect International Beteiligungs GmbH
AT - 1020 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Kwizda Pharma GmbH
AT - 1160 Wien**Gabatal 800 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-25549

Zulassungsinhaber:

Pharmaselect International Beteiligungs GmbH
AT - 1020 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Kwizda Pharma GmbH
AT - 1160 Wien**Xamiol 50 Mikrogramm/g + 0,5 mg/g Gel**

Z.Nr.: 1-28822

Zulassungsinhaber:

Leo Pharma A/S
DK - 2750 Ballerup

Zulassungsinhaber bisher:

LEO Pharmaceutical Products Ltd. A/S
DK - 2750 Ballerup

Lorella 20 Mikrogramm/100 Mikrogramm Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29325

Zulassungsinhaber:
Gynial GmbH
AT - 1150 WienZulassungsinhaber bisher:
Pharbil Waltrop GmbH
DE - 45731 Waltrop**Ibandronsäure Synthon Hispania 50 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30308

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 WienZulassungsinhaber bisher:
Synthon Hispania SL
ES - 08830 Sant Boi de Llobregat, Barcelona**Ibandronsäure Synthon Hispania 150 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30309

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 WienZulassungsinhaber bisher:
Synthon Hispania SL
ES - 08830 Sant Boi de Llobregat, Barcelona

Unilux 370 mg Jod/ml, Injektionslösung

Z.Nr.: 1-30683

Zulassungsinhaber:
Sanochemia Pharmazeutika AG
AT - 1090 WienZulassungsinhaber bisher:
Iberoinvesa Pharma SL
ES - 28010 Madrid**Unilux 300 mg Jod/ml, Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-30684

Zulassungsinhaber:
Sanochemia Pharmazeutika AG
AT - 1090 WienZulassungsinhaber bisher:
Iberoinvesa Pharma SL
ES - 28010 Madrid**Doxarutis 8 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-31027

Zulassungsinhaber:
Acino AG
DE - 83714 MiesbachZulassungsinhaber bisher:
Yes Pharmaceutical Development Services GmbH
DE - 61381 Friedrichsdorf

CardioTOP 1 mg Kit für ein radioaktives Arzneimittel

Z.Nr.: 4-00038

Zulassungsinhaber:
National Centre for Nuclear Research (NCBJ)
PL - 05-400 Otwock

Zulassungsinhaber bisher:
Institute of Atomic Energy POLATOM
PL - 05-400 Otwock-Swierk

PADMA CIRCOSAN Kapseln

Z.Nr.: HERB-00037

Zulassungsinhaber:
Padma Europe GmbH
AT - 1090 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Sanova Pharma GmbH
AT - 1110 Wien

Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG

Änderungen der Bezeichnung

Bleomycin "Baxter" 15 000 I.E. - Durchstechflasche

Z.Nr.: 14829

Zulassungsinhaber:

Baxter Healthcare GmbH
AT - 1020 Wien

Bezeichnung bisher:

Bleomycin "Baxter" 15 I.E. - Trockenstechampulle

Ursofalk 250 mg - Kapseln

Z.Nr.: 17053

Zulassungsinhaber:

Merck GmbH
AT - 1147 Wien

Bezeichnung bisher:

Ursofalk - Kapseln

Stabisol 6 % Infusionsflasche

Z.Nr.: 1-18268

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Bezeichnung bisher:

Varihes HES 450/0,7) 6 % - Infusionsflasche

Refortan plus 10 % Infusionsflasche

Z.Nr.: 1-18358

Zulassungsinhaber:
Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Bezeichnung bisher:
Expahes (HES 200/0,5) 10% - Infusionsflasche

Refortan 6 % Infusionsflasche

Z.Nr.: 1-19044

Zulassungsinhaber:
Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Bezeichnung bisher:
Isohes (HES 200/0,5) 6 % - Infusionsflasche

Ursofalk 250 mg/5 ml - orale Suspension

Z.Nr.: 1-24109

Zulassungsinhaber:
Merck GmbH
AT - 1147 Wien

Bezeichnung bisher:
Ursofalk - orale Suspension

Betahistin ratiopharm 8 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-24493

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:
Betahistin "ratiopharm" 8 mg - Tabletten

Betahistin ratiopharm 16 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-24494

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:
Betahistin "ratiopharm" 16 mg - Tabletten

Betahistin ratiopharm 24 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-26600

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:
Betahistin "ratiopharm" 24 mg - Tabletten

Zemplar 4 Mikrogramm Weichkapseln

Z.Nr.: 1-27363

Zulassungsinhaber:
Abbott GmbH
AT - 1230 Wien

Bezeichnung bisher:
Zemplar 4 Mikrogramm - Weichkapsel

Zemplar 2 Mikrogramm Weichkapseln

Z.Nr.: 1-27365

Zulassungsinhaber:
Abbott GmbH
AT - 1230 Wien

Bezeichnung bisher:
Zemplar 2 Mikrogramm - Weichkapsel

Zemplar 1 Mikrogramm Weichkapseln

Z.Nr.: 1-27366

Zulassungsinhaber:
Abbott GmbH
AT - 1230 Wien

Bezeichnung bisher:
Zemplar 1 Mikrogramm - Weichkapsel

nasic pur Nasenspray

Z.Nr.: 1-27710

Zulassungsinhaber:
Cassella-med GmbH & Co KG
DE - 50670 Köln

Bezeichnung bisher:
XyloDex Nasenspray

nasic pur Nasenspray für Kinder

Z.Nr.: 1-27711

Zulassungsinhaber:
Cassella-med GmbH & Co KG
DE - 50670 Köln

Bezeichnung bisher:
XyloDex Nasenspray für Kinder

Anastrozol Amomed 1mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28360

Zulassungsinhaber:
Amomed Pharma GmbH
AT - 1050 Wien

Bezeichnung bisher:
Anastro 1mg Filmtabletten

Clopidogrel Splendris 75 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28514

Zulassungsinhaber:
Splendris Pharmaceuticals GmbH
DE - 60596 Frankfurt am Main

Bezeichnung bisher:
Clopidogrel EGIS 75 mg Filmtabletten

Atorvastatin Genericon 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29206

Zulassungsinhaber:
Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Bezeichnung bisher:
Atorvastatin +pharma gmbh 10 mg Filmtabletten

Atorvastatin Genericon 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29207

Zulassungsinhaber:
Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Bezeichnung bisher:
Atorvastatin +pharma gmbh 20 mg Filmtabletten

Atorvastatin Genericon 40 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29208

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Bezeichnung bisher:

Atorvastatin +pharma gmbh 40 mg Filmtabletten

Atorvastatin Genericon GmbH 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30453

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Bezeichnung bisher:

Atorvastatin Genericon 10 mg Filmtabletten

Atorvastatin Genericon GmbH 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30457

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Bezeichnung bisher:

Atorvastatin Genericon 20 mg Filmtabletten

Atorvastatin Genericon GmbH 40 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30459

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Bezeichnung bisher:

Atorvastatin Genericon 40 mg Filmtabletten

Atorvastatin Genericon GmbH 80 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30460

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Bezeichnung bisher:

Atorvastatin Genericon 80 mg Filmtabletten

**Berinert 500 Einheiten Pulver und Lösungsmittel zur
Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung**

Z.Nr.: 2-00354

Zulassungsinhaber:

CSL Behring GmbH
DE - 35041 Marburg a. d. Lahn

Bezeichnung bisher:

Berinert P 500 Einheiten Pulver und Lösungsmittel zur
Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung

Haemex Tropfen

Z.Nr.: 3-00020

Zulassungsinhaber:

HWS - OTC - Service GmbH
AT - 5570 Mauterndorf

Bezeichnung bisher:

Erbiode Hämorrhoiden Tropfen

Tussimont Hustentee mit Thymian, Spitzwegerich, Eibisch und Anis

Z.Nr.: HERB-00029

Zulassungsinhaber:

Pharmona Dr. Fischer GmbH
AT - 8112 Gratwein

Bezeichnung bisher:

Tussimont Hustentee Teemischung zum Aufgießen

Änderungen der Packungsgrößen**Kefzol 2 g - Trockensubstanz zur Infusionsbereitung**

Z.Nr.: 15877

Zulassungsinhaber:

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

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
004	1 Infusionsflasche zu 100 ml	024	gelöscht
005	10 Infusionsflaschen zu 100 ml	024	gelöscht
006	1 Trockenstechampulle	024	
007	10 Trockenstechampullen	024	
008	1 Infusionsflasche zu 50 ml	024	
009	10 Infusionsflaschen zu 50 ml	024	

**Natrium chloratum physiologicum "Fresenius" -
Infusionslösung**

Z.Nr.: 16203

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	500 ml Glasflasche	036	
002	1000 ml Glasflasche	036	
003	250 ml Glasflasche	036	
004	250 ml in 500 ml Glasflasche	036	
005	10 x 250 ml Glasflasche	036	
006	10 x 500 ml Glasflasche	036	
008	6 x 1000 ml Glasflasche	036	
009	10 x 250 ml in 500 ml Glasflasche	036	
010	20 x 100 ml Durchstechflasche	060	
011	12 x 100 ml in 250 ml Glasflasche	036	
012	12 x 200 ml in 250 ml Glasflasche	036	
013	12 x 250 ml in 500 ml Glasflasche	036	
014	12 x 250 ml Glasflasche	036	
015	12 x 500 ml Glasflasche	036	
016	20 x 10 ml Polypropylenampullen	036	
017	20 x 20 ml Polypropylenampullen	036	
020	10 x 50 ml Durchstechflasche	060	
021	20 x 50 ml Durchstechflasche	060	
022	10 x 100 ml Durchstechflasche	060	
023	20 x 100 ml Glasflasche	036	
025	10 x 10 x 10 ml Glasampullen (BP)	060	gelöscht
018	1 x 250 ml Glasflasche	036	
019	1 x 500 ml Glasflasche	036	
026	10 x 10ml Polyethylenampullen	024	
031	50 x 20ml Polyethylenampullen	024	
024	10 x 10 ml Glasampullen	060	gelöscht
027	10 x 10 x 10ml Polyethylenampullen (BP)	024	
028	20 x 10ml Polyethylenampullen	024	
029	50 x 10ml Polyethylenampullen	024	
030	20 x 20ml Polyethylenampullen	024	
032	10 x 100 ml Polyethylenflasche	036	
033	40 x 100 ml Polyethylenflasche	036	
034	20 x 100 ml in 250 ml Polyethylenflasche	036	
035	20 x 200 ml in 250 ml Polyethylenflasche	036	
036	1 x 250 ml Polyethylenflasche	036	
037	10 x 250 ml Polyethylenflasche	036	
038	20 x 250 ml Polyethylenflasche	036	
039	30 x 250 ml Polyethylenflasche	036	
040	10 x 250 ml in 500 ml Polyethylenflasche	036	
041	1 x 500 ml Polyethylenflasche	036	
042	10 x 500 ml Polyethylenflasche	036	
043	20 x 500 ml Polyethylenflasche	036	

044	6 x 1000 ml Polyethylenflasche	036
045	10 x 1000 ml Polyethylenflasche	036
046	40 x 50 ml Freeflex-Infusionsbeutel	036
047	60 x 50 ml Freeflex-Infusionsbeutel	036
048	40 x 100 ml Freeflex-Infusionsbeutel	036
049	50 x 100 ml Freeflex-Infusionsbeutel	036
050	5 x 250 ml Freeflex-Infusionsbeutel	036
051	10 x 250 ml Freeflex-Infusionsbeutel	036
052	20 x 250 ml Freeflex-Infusionsbeutel	036
053	30 x 250 ml Freeflex-Infusionsbeutel	036
054	5 x 500 ml Freeflex-Infusionsbeutel	036
055	10 x 500 ml Freeflex-Infusionsbeutel	036
056	15 x 500 ml Freeflex-Infusionsbeutel	036
057	20 x 500 ml Freeflex-Infusionsbeutel	036
058	8 x 1000 ml Freeflex-Infusionsbeutel	036
059	10 x 1000 ml Freeflex-Infusionsbeutel	036
060	10 x 100 ml Polypropylenflasche	036
061	40 x 100 ml Polypropylenflasche	036
062	20 x 100 ml in 250 ml Polypropylenflasche	036
063	20 x 200 ml in 250 ml Polypropylenflasche	036
064	1 x 250 ml Polypropylenflasche	036
065	10 x 250 ml Polypropylenflasche	036
066	20 x 250 ml Polypropylenflasche	036
067	30 x 250 ml Polypropylenflasche	036
068	10 x 250 ml in 500 ml Polypropylenflasche	036
069	1 x 500 ml Polypropylenflasche	036
070	10 x 500 ml Polypropylenflasche	036
071	20 x 500 ml Polypropylenflasche	036
072	6 x 1000 ml Polypropylenflasche	036
073	10 x 1000 ml Polypropylenflasche	036
074	10 x 100 ml Glasflasche	036
075	10 x 100 ml in 250 ml Glasflasche	036
076	10 x 200 ml in 250 ml Glasflasche	036
077	10 x 400 ml in 500 ml Glasflasche	036

Heparin Gilvasan 5000 I.E./ml - Durchstichflasche

Z.Nr.: 1-11741

Zulassungsinhaber:

Gilvasan Pharma GmbH
AT - 1190 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	5 ml	036	
002	5 Durchstichflaschen zu 5 ml	036	gelöscht
003	5 Durchstichflaschen zu 5 ml	036	

Heparin Gilvasan 1000 I.E./ml - Durchstichflasche

Z.Nr.: 1-12600

Zulassungsinhaber:

Gilvasan Pharma GmbH
AT - 1190 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	10 ml	036	
002	5 Durchstichflaschen à 10 ml	036	gelöscht
003	5 Durchstichflaschen à 10 ml	036	

Mexalen 500 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-18099

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	10 Stück (Blisterpackung aus PVC-/Aluminiumfolie)	060	
002	20 Stück (Blisterpackung aus PVC-/Aluminiumfolie)	060	
003	50 Stück (Blisterpackung aus PVC-/Aluminiumfolie)	060	
004	30 Stück (Blisterpackung aus PVC-/Aluminiumfolie)	060	neu
005	60 Stück (Blisterpackung aus PVC-/Aluminiumfolie)	060	neu

Diproforte - Gel

Z.Nr.: 1-20044

Zulassungsinhaber:

Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	15 g	018	
002	30 g	018	
003	100 g	036	gelöscht

Calciumfolinat "Ebewe" 10 mg/ml in 0,9 % NaCl - Lösung zur parenteralen Anwendung

Z.Nr.: 1-20992

Zulassungsinhaber:

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

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	1 x 35 ml Stechampulle	024	
002	3 ml	024	gelöscht
003	5 ml	024	gelöscht
004	10 ml	024	gelöscht
005	1 x 20 ml Stechampulle	024	
006	1 x 30 ml Stechampulle	024	
007	1 x 40 ml Stechampulle	024	
008	1 x 60 ml Stechampulle	024	
009	1 x 80 ml Stechampulle	024	
010	1 x 100 ml Stechampulle	024	
011	3 ml Ampulle	024	gelöscht
012	5 x 3 ml Ampulle	024	
013	5 ml Ampulle	024	gelöscht
014	5 x 5 ml Ampulle	024	
015	5 x 5 ml Stechampulle	024	gelöscht
016	1 x 10 ml Stechampulle	024	
017	5 x 10 ml Ampulle	024	
018	5 x 10 ml Stechampulle	024	
019	5 x 3 ml Stechampulle	024	gelöscht
020	1 x 50 ml Stechampulle	024	neu

Propofol-Lipuro 10 mg/ml Emulsion zur Injektion oder Infusion

Z.Nr.: 1-23864

Zulassungsinhaber:

B. Braun Melsungen AG
DE - 34212 Melsungen

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	5 x 20 ml (Glasampulle)	024	
002	1 x 50 ml (Glasdurchstechflasche)	024	
003	1 x 100 ml (Glasdurchstechflasche)	024	
004	10 x 50 ml (Glasdurchstechflasche)	024	
005	10 x 100 ml (Glasdurchstechflasche)	024	
006	10 x 20 ml (Glasdurchstechflasche)	024	neu

Metohexal retard 23,75 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-25605

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
002	30 Stück	030	
003	10 Stück	030	
005	60 Stück	030	neu
006	100 Stück	030	neu

Metohexal retard 47,5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-25606

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
002	30 Stück	030	
003	10 Stück	030	
005	60 Stück	030	neu
006	100 Stück	030	neu

Metohexal retard 95 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-25607

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
002	30 Stück	030	
003	10 Stück	030	
005	60 Stück	030	neu
006	100 Stück	030	neu

Metohexal retard 142,5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-25608

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
002	30 Stück	030	
005	60 Stück	030	neu
006	100 Stück	030	neu

Metohexal retard 190 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-25609

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
002	30 Stück	030	
003	10 Stück	030	
005	60 Stück	030	neu
006	100 Stück	030	neu

Aricept Evess 5 mg - Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-26553

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
008	50 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PVdC/PE/PVdC/PVC/Al-Folie)	036	
009	14 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PVdC/PE/PVdC/PVC/Al-Folie)	036	
001	7 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PVdC/PE/PVdC/PVC/Al-Folie)	036	
002	28 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PVdC/PE/PVdC/PVC/Al-Folie)	036	
003	30 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PVdC/PE/PVdC/PVC/Al-Folie)	036	
004	56 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PVdC/PE/PVdC/PVC/Al-Folie)	036	
005	60 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PVdC/PE/PVdC/PVC/Al-Folie)	036	
006	98 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PVdC/PE/PVdC/PVC/Al-Folie)	036	
007	120 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PVdC/PE/PVdC/PVC/Al-Folie)	036	
010	7 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PE/PVdC/Al-Folie) neu		036
011	14 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PE/PVdC/Al-Folie) neu		036
012	28 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PE/PVdC/Al-Folie) neu		036
013	30 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PE/PVdC/Al-Folie) neu		036
014	50 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PE/PVdC/Al-Folie) neu		036
015	56 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PE/PVdC/Al-Folie) neu		036
016	60 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PE/PVdC/Al-Folie) neu		036
017	98 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PE/PVdC/Al-Folie) neu		036
018	120 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PE/PVdC/Al-Folie)	036	neu

Aricept Evess 10 mg - Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-26554

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	7 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PVdC/PE/PVdC/PVC/Al-Folie)	036	
002	28 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PVdC/PE/PVdC/PVC/Al-Folie)	036	
003	30 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PVdC/PE/PVdC/PVC/Al-Folie)	036	
004	56 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PVdC/PE/PVdC/PVC/Al-Folie)	036	
005	60 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PVdC/PE/PVdC/PVC/Al-Folie)	036	
006	98 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PVdC/PE/PVdC/PVC/Al-Folie)	036	
007	120 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PVdC/PE/PVdC/PVC/Al-Folie)	036	
008	50 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PVdC/PE/PVdC/PVC/Al-Folie)	036	
009	14 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PVdC/PE/PVdC/PVC/Al-Folie)	036	
010	7 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PE/PVdC/Al-Folie) neu		036
011	14 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PE/PVdC/Al-Folie) neu		036
012	28 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PE/PVdC/Al-Folie) neu		036
013	30 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PE/PVdC/Al-Folie) neu		036
014	50 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PE/PVdC/Al-Folie) neu		036
015	56 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PE/PVdC/Al-Folie) neu		036
016	60 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PE/PVdC/Al-Folie) neu		036
017	98 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PE/PVdC/Al-Folie) neu		036
018	120 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PE/PVdC/Al-Folie)	036	neu

Escitalopram Arcana 10 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28611

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
011	10 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036	
012	60 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036	
013	90 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036	
014	100 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036	
015	180 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036	
016	200 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036	
017	200 Stück (PP-Tablettenbehältnis)	036	
018	250 Stück (PP-Tablettenbehältnis)	036	
001	30 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036	
002	49 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036	
003	50 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036	
004	56 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036	
005	49 Stück (PP-Tablettenbehältnis)	036	
006	100 Stück (PP-Tablettenbehältnis)	036	
007	500 Stück (PP-Tablettenbehältnis)	036	
008	14 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036	
009	20 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036	
010	28 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036	
019	28 x 1 Stück (PVC/PVdC/Al - Einzeldosen - Blister)	036	neu

Escitalopram Arcana 15 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28612

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	30 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036	
002	49 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036	
003	50 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036	
004	56 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036	
005	49 Stück (PP-Tablettenbehältnis)	036	
006	100 Stück (PP-Tablettenbehältnis)	036	
007	500 Stück (PP-Tablettenbehältnis)	036	
008	14 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036	
009	20 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036	
010	28 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036	
011	10 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036	
012	60 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036	
013	90 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036	
014	100 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036	
015	180 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036	
016	200 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036	
017	200 Stück (PP-Tablettenbehältnis)	036	
018	250 Stück (PP-Tablettenbehältnis)	036	
019	28 x 1 Stück (PVC/PVdC/Al - Einzeldosen - Blister)	036	neu

Escitalopram Arcana 20 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28613

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	30 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036	
002	49 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036	
003	50 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036	
004	56 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036	
005	49 Stück (PP-Tablettenbehältnis)	036	
006	100 Stück (PP-Tablettenbehältnis)	036	
007	500 Stück (PP-Tablettenbehältnis)	036	
008	14 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036	
009	20 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036	
010	28 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036	
011	10 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036	
012	60 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036	
013	90 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036	
014	100 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036	
015	180 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036	
016	200 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036	
017	200 Stück (PP-Tablettenbehältnis)	036	
018	250 Stück (PP-Tablettenbehältnis)	036	
019	28 x 1 Stück (PVC/PVdC/Al - Einzeldosen - Blister)	036	neu

Atorvastatin easypharm 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29212

Zulassungsinhaber:

Easypharm GmbH & Co KG
AT - 2372 Gießhübl

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	4 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024	
002	7 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024	
003	10 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024	
004	14 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024	
005	20 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024	
006	28 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024	
007	30 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024	
008	50 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024	
009	56 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024	
010	84 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024	
011	90 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024	
012	98 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024	
013	100 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024	
014	200 (10x20) Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024	
015	500 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024	
016	10 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024	gelöscht
017	20 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024	gelöscht
018	30 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024	gelöscht
019	50 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024	gelöscht
020	100 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024	gelöscht
021	200 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024	gelöscht

Atorvastatin easypharm 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29213

Zulassungsinhaber:

Easypharm GmbH & Co KG
AT - 2372 Gießhübl

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	4 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024	
002	7 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024	
003	10 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024	
004	14 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024	
005	20 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024	
006	28 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024	
007	30 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024	
008	50 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024	
009	56 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024	
010	84 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024	
011	90 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024	
012	98 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024	
013	100 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024	
014	200 (10x20) Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024	
015	500 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024	
016	10 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024	gelöscht
017	20 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024	gelöscht
018	30 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024	gelöscht
019	50 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024	gelöscht
020	100 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024	gelöscht
021	200 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024	gelöscht

Atorvastatin easypharm 40 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29214

Zulassungsinhaber:

Easypharm GmbH & Co KG
AT - 2372 Gießhübl

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	4 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024	
002	7 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024	
003	10 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024	
004	14 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024	
005	20 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024	
006	28 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024	
007	30 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024	
008	50 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024	
009	56 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024	
010	84 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024	
011	90 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024	
012	98 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024	
013	100 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024	
014	200 (10x20) Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024	
015	500 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024	
016	10 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024	gelöscht
017	20 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024	gelöscht
018	30 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024	gelöscht
019	50 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024	gelöscht
020	100 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024	gelöscht
021	200 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024	gelöscht

Candesartan ratiopharm 4 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29776

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	7 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blisterpackung)	036	
002	14 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blisterpackung)	036	
003	28 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blisterpackung)	036	
004	30 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blisterpackung)	036	
005	56 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blisterpackung)	036	
006	70 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blisterpackung)	036	
007	90 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blisterpackung)	036	
008	98 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blisterpackung)	036	
009	10 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blisterpackung)	036	
010	100 Tabletten (HDPE-Flasche)	036	neu
011	250 Tabletten (HDPE-Flasche)	036	neu

Candesartan ratiopharm 8 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29777

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	7 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blisterpackung)	036	
002	14 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blisterpackung)	036	
003	28 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blisterpackung)	036	
004	30 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blisterpackung)	036	
005	56 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blisterpackung)	036	
006	70 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blisterpackung)	036	
007	90 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blisterpackung)	036	
008	98 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blisterpackung)	036	
009	10 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blisterpackung)	036	
010	100 Tabletten (HDPE-Flasche)	036	neu
011	250 Tabletten (HDPE-Flasche)	036	neu

Candesartan ratiopharm 16 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29778

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	7 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blisterpackung)	036	
002	14 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blisterpackung)	036	
003	28 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blisterpackung)	036	
004	30 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blisterpackung)	036	
005	56 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blisterpackung)	036	
006	70 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blisterpackung)	036	
007	90 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blisterpackung)	036	
008	98 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blisterpackung)	036	
009	10 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blisterpackung)	036	
010	100 Tabletten (HDPE-Flasche)	036	neu
011	250 Tabletten (HDPE-Flasche)	036	neu

Candesartan ratiopharm 32 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29779

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	7 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blisterpackung)	036	
002	14 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blisterpackung)	036	
003	28 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blisterpackung)	036	
004	30 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blisterpackung)	036	
005	56 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blisterpackung)	036	
006	70 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blisterpackung)	036	
007	90 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blisterpackung)	036	
008	98 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blisterpackung)	036	
009	10 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blisterpackung)	036	
010	100 Tabletten (HDPE-Flasche)	036	neu
011	250 Tabletten (HDPE-Flasche)	036	neu

Cisplatin Accord 1 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29959

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	10 ml Durchstechflasche (für 10 ml)	024	
002	30 ml Durchstechflasche (für 25 ml)	024	
003	50 ml Durchstechflasche (für 50 ml)	024	
004	100 ml Durchstechflasche (für 100 ml)	024	neu

Atorvastatin Arcana 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30001

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	90 Stück (HDPE-Flasche)	018	
002	100 Stück (HDPE-Flasche) (Klinikpackung)	018	
003	200 Stück (HDPE-Flasche) (Klinikpackung)	018	
004	250 Stück (HDPE-Flasche) (Klinikpackung)	018	
005	500 Stück (HDPE-Flasche) (Klinikpackung)	018	
007	14 Stück (HDPE-Flasche)	018	neu
008	28 Stück (HDPE-Flasche)	018	neu
009	30 Stück (HDPE-Flasche)	018	neu
010	50 Stück (HDPE-Flasche)	018	neu
011	56 Stück (HDPE-Flasche)	018	neu
012	60 Stück (HDPE-Flasche)	018	neu
006	10 Stück (HDPE-Flasche)	018	neu

Atorvastatin Arcana 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30002

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	90 Stück (HDPE-Flasche)	018	
002	100 Stück (HDPE-Flasche) (Klinikpackung)	018	
003	200 Stück (HDPE-Flasche) (Klinikpackung)	018	
004	250 Stück (HDPE-Flasche) (Klinikpackung)	018	
005	500 Stück (HDPE-Flasche) (Klinikpackung)	018	
007	14 Stück (HDPE-Flasche)	018	neu
008	28 Stück (HDPE-Flasche)	018	neu
009	30 Stück (HDPE-Flasche)	018	neu
010	50 Stück (HDPE-Flasche)	018	neu
011	56 Stück (HDPE-Flasche)	018	neu
012	60 Stück (HDPE-Flasche)	018	neu
006	10 Stück (HDPE-Flasche)	018	neu

Atorvastatin Arcana 40 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30003

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	90 Stück (HDPE-Flasche)	018	
002	100 Stück (HDPE-Flasche) (Klinikpackung)	018	
003	200 Stück (HDPE-Flasche) (Klinikpackung)	018	
004	250 Stück (HDPE-Flasche) (Klinikpackung)	018	
005	500 Stück (HDPE-Flasche) (Klinikpackung)	018	
007	14 Stück (HDPE-Flasche)	018	neu
008	28 Stück (HDPE-Flasche)	018	neu
009	30 Stück (HDPE-Flasche)	018	neu
010	50 Stück (HDPE-Flasche)	018	neu
011	56 Stück (HDPE-Flasche)	018	neu
012	60 Stück (HDPE-Flasche)	018	neu
006	10 Stück (HDPE-Flasche)	018	neu

Atorvastatin Arcana 80 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30004

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	90 Stück (HDPE-Flasche)	018	
002	100 Stück (HDPE-Flasche) (Klinikpackung)	018	
003	200 Stück (HDPE-Flasche) (Klinikpackung)	018	
004	250 Stück (HDPE-Flasche) (Klinikpackung)	018	
005	500 Stück (HDPE-Flasche) (Klinikpackung)	018	
006	10 Stück (HDPE-Flasche)	018	neu
007	14 Stück (HDPE-Flasche)	018	neu
008	28 Stück (HDPE-Flasche)	018	neu
009	30 Stück (HDPE-Flasche)	018	neu
010	50 Stück (HDPE-Flasche)	018	neu
011	56 Stück (HDPE-Flasche)	018	neu
012	60 Stück (HDPE-Flasche)	018	neu

Donepezil Pfizer 5 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-30419

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	7 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PVdC/PE/PVdC/PVC/Al-Folie)	036	
002	14 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PVdC/PE/PVdC/PVC/Al-Folie)	036	
003	28 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PVdC/PE/PVdC/PVC/Al-Folie)	036	
004	30 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PVdC/PE/PVdC/PVC/Al-Folie)	036	
005	50 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PVdC/PE/PVdC/PVC/Al-Folie)	036	
006	56 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PVdC/PE/PVdC/PVC/Al-Folie)	036	
007	60 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PVdC/PE/PVdC/PVC/Al-Folie)	036	
008	98 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PVdC/PE/PVdC/PVC/Al-Folie)	036	
009	120 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PVdC/PE/PVdC/PVC/Al-Folie)	036	
010	7 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PE/PVdC/Al-Folie) neu		036
011	14 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PE/PVdC/Al-Folie) neu		036
012	28 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PE/PVdC/Al-Folie) neu		036
013	30 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PE/PVdC/Al-Folie) neu		036
014	50 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PE/PVdC/Al-Folie) neu		036
015	56 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PE/PVdC/Al-Folie) neu		036
016	60 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PE/PVdC/Al-Folie) neu		036
017	98 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PE/PVdC/Al-Folie) neu		036
018	120 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PE/PVdC/Al-Folie)	036	neu

Donepezil Pfizer 10 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-30420

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	7 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PVdC/PE/PVdC/PVC/Al-Folie)	036	
002	14 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PVdC/PE/PVdC/PVC/Al-Folie)	036	
003	28 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PVdC/PE/PVdC/PVC/Al-Folie)	036	
004	30 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PVdC/PE/PVdC/PVC/Al-Folie)	036	
005	50 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PVdC/PE/PVdC/PVC/Al-Folie)	036	
006	56 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PVdC/PE/PVdC/PVC/Al-Folie)	036	
007	60 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PVdC/PE/PVdC/PVC/Al-Folie)	036	
008	98 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PVdC/PE/PVdC/PVC/Al-Folie)	036	
009	120 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PVdC/PE/PVdC/PVC/Al-Folie)	036	
010	7 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PE/PVdC/Al-Folie) neu		036
011	14 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PE/PVdC/Al-Folie) neu		036
012	28 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PE/PVdC/Al-Folie) neu		036
013	30 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PE/PVdC/Al-Folie) neu		036
014	50 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PE/PVdC/Al-Folie) neu		036
015	56 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PE/PVdC/Al-Folie) neu		036
016	60 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PE/PVdC/Al-Folie) neu		036
017	98 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PE/PVdC/Al-Folie) neu		036
018	120 Stück Schmelztabletten (Blister aus PVC/PE/PVdC/Al-Folie)	036	neu

Telmisartan STADA 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30868

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	14 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	
002	15 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	
003	28 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	
004	30 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	
005	56 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	
006	60 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	
007	90 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	
008	98 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	
009	7 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	neu
010	10 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	neu
011	84 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	neu
012	98 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	neu
013	112 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	neu
014	126 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	neu
015	140 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	neu
016	154 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	neu
017	168 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	neu
018	182 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	neu
019	196 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	neu

Telmisartan STADA 40 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30869

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	14 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	
002	15 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	
003	28 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	
004	30 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	
005	56 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	
006	60 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	
007	90 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	
008	98 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	
009	7 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	neu
010	10 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	neu
011	84 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	neu
012	98 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	neu
013	112 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	neu
014	126 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	neu
015	140 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	neu
016	154 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	neu
017	168 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	neu
018	182 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	neu
019	196 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	neu

Telmisartan STADA 80 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30870

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	14 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	
002	15 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	
003	28 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	
004	30 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	
005	56 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	
006	60 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	
007	90 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	
008	98 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	
009	7 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	neu
010	10 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	neu
011	84 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	neu
012	98 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	neu
013	112 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	neu
014	126 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	neu
015	140 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	neu
016	154 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	neu
017	168 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	neu
018	182 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	neu
019	196 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	neu

Lisicana 5 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-31034

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
023	28 x 1 Stück (Alu/Alu-Blister)	018	neu
024	28 x 1 Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	018	neu
001	10 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018	
002	14 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018	
003	28 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018	
004	30 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018	
005	50 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018	
006	56 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018	
007	60 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018	
008	84 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018	
009	98 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018	
010	100 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018	
011	10 Tabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	018	
012	14 Tabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	018	
013	28 Tabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	018	
014	30 Tabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	018	
015	50 Tabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	018	
016	56 Tabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	018	
017	60 Tabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	018	
018	84 Tabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	018	
019	98 Tabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	018	
020	100 Tabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	018	
021	500 Tabletten (HDPE-Flasche) (Klinikpackung)	018	
022	1000 Tabletten (HDPE-Flasche) (Klinikpackung)	018	

Lisicana 10 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-31035

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
023	28 x 1 Stück (Alu/Alu-Blister)	018	neu
024	28 x 1 Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	018	neu
001	10 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018	
002	14 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018	
003	28 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018	
004	30 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018	
005	50 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018	
006	56 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018	
007	60 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018	
008	84 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018	
009	98 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018	
010	100 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018	
011	10 Tabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	018	
012	14 Tabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	018	
013	28 Tabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	018	
014	30 Tabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	018	
015	50 Tabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	018	
016	56 Tabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	018	
017	60 Tabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	018	
018	84 Tabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	018	
019	98 Tabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	018	
020	100 Tabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	018	
021	500 Tabletten (HDPE-Flasche) (Klinikpackung)	018	
022	1000 Tabletten (HDPE-Flasche) (Klinikpackung)	018	

Lisicana 20 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-31036

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
023	28 x 1 Stück (Alu/Alu-Blister)	018	neu
024	28 x 1 Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	018	neu
001	10 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018	
002	14 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018	
003	28 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018	
004	30 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018	
005	50 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018	
006	56 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018	
007	60 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018	
008	84 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018	
009	98 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018	
010	100 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018	
011	10 Tabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	018	
012	14 Tabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	018	
013	28 Tabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	018	
014	30 Tabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	018	
015	50 Tabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	018	
016	56 Tabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	018	
017	60 Tabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	018	
018	84 Tabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	018	
019	98 Tabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	018	
020	100 Tabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	018	
021	500 Tabletten (HDPE-Flasche) (Klinikpackung)	018	
022	1000 Tabletten (HDPE-Flasche) (Klinikpackung)	018	

Flexbumin 200 g/l - Infusionslösung

Z.Nr.: 2-00327

Zulassungsinhaber:

Baxter AG
AT - 1221 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	24 x 50 ml (24 Einzelpackungen)	024	
002	12 x 100 ml (12 Einzelpackungen)	024	
003	24 x 50 ml (2 x 12 Einzelpackungen)	024	
004	12 x 100 ml (2 x 6 Einzelpackungen)	024	
005	1 x 50 ml (Einzelpackung)	024	neu
006	1 x 100 ml (Einzelpackung)	024	neu

Flexbumin 250 g/l - Infusionslösung

Z.Nr.: 2-00328

Zulassungsinhaber:

Baxter AG
AT - 1221 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	24 x 50 ml (24 Einzelpackungen)	024	
002	12 x 100 ml (12 Einzelpackungen)	024	
003	24 x 50 ml (2 x 12 Einzelpackungen)	024	
004	12 x 100 ml (2 x 6 Einzelpackungen)	024	
005	1 x 50 ml (Einzelpackung)	024	neu
006	1 x 100 ml (Einzelpackung)	024	neu

Calendula - Essenz Weleda

Z.Nr.: 3-00500

Zulassungsinhaber:

Weleda GmbH & CoKG
AT - 1220 Wien

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

Arnica - Essenz Weleda

Z.Nr.: 3-00502

Zulassungsinhaber:

Weleda GmbH & CoKG
AT - 1220 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	50 ml Braunglasflasche	036	
002	100 ml Braunglasflasche	036	gelöscht

Aufhebungen gemäß §23 des AMG

Cellobexon - Tabletten

Z.Nr.: 8330

Zulassungsinhaber:

Anstalt zur gewerblichen Produktion von Heilmitteln und
Arzneiwaren GmbH
AT - 8561 Söding

Hydoftal 0,5 % sine neomycino - Augentropfen

Z.Nr.: 9843

Zulassungsinhaber:

Anstalt zur gewerblichen Produktion von Heilmitteln und
Arzneiwaren GmbH
AT - 8561 Söding

Rowatinex - Tropfen

Z.Nr.: 10761

Zulassungsinhaber:

Rösch & Handel vormals Gimborn & Co GmbH & Co KG
AT - 1140 Wien

Periactin - Tabletten

Z.Nr.: 11637

Zulassungsinhaber:

Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

Eicosapen - Kapseln

Z.Nr.: 1-19049

Zulassungsinhaber:
Pharmaselect Handels GmbH
AT - 1020 Wien

Betacarpin - Augentropfen

Z.Nr.: 1-19055

Zulassungsinhaber:
Anstalt zur gewerblichen Produktion von Heilmitteln und
Arzneiwaren GmbH
AT - 8561 Söding

Adecaps Lebertran - Kapseln

Z.Nr.: 1-19422

Zulassungsinhaber:
Pharmaselect Handels GmbH
AT - 1020 Wien

**Leustatin 10 mg/10 ml Konzentrat zur Herstellung einer
Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-21597

Zulassungsinhaber:
Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Atracuriumbesilat Actavis 10 mg/ml Lösung zur Injektion und Infusion

Z.Nr.: 1-23974

Zulassungsinhaber:
Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Reductil 10 mg - Hartkapseln

Z.Nr.: 1-24052

Zulassungsinhaber:
Abbott GmbH
AT - 1230 Wien

Reductil 15 mg - Hartkapseln

Z.Nr.: 1-24053

Zulassungsinhaber:
Abbott GmbH
AT - 1230 Wien

Alfuzosin Arcana 5 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-26413

Zulassungsinhaber:
Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Alfuzosin Arcana 10 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-26414

Zulassungsinhaber:
Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Itraconazol Arcana 100 mg - Hartkapseln

Z.Nr.: 1-26960

Zulassungsinhaber:
Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Fluvastatin Arcana 80 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27751

Zulassungsinhaber:
Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

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

Z.Nr.: 1-28086

Zulassungsinhaber:
3M Deutschland GmbH
DE - 41453 Neuss

Gemcitara 38 mg/ml Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28139

Zulassungsinhaber:

Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH
DE - 20354 Hamburg

Metoprololsuccinat Arcana 23,75 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-28597

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Metoprololsuccinat Arcana 47,5 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-28598

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Metoprololsuccinat Arcana 95 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-28599

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Metoprololsuccinat Arcana 190 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-28600

Zulassungsinhaber:
Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Levofloxacin Arcana 250 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28608

Zulassungsinhaber:
Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Levofloxacin Arcana 500 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28609

Zulassungsinhaber:
Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Famciclovir Arcana 125 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28787

Zulassungsinhaber:
Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Famciclovir Arcana 250 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28790

Zulassungsinhaber:
Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Famciclovir Arcana 500 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28791

Zulassungsinhaber:
Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Arcamet 500 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29264

Zulassungsinhaber:
Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Topiramate Pfizer 25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29308

Zulassungsinhaber:
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Topiramat Pfizer 50 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29309

Zulassungsinhaber:
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Topiramat Pfizer 100 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29310

Zulassungsinhaber:
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Topiramat Pfizer 200 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29311

Zulassungsinhaber:
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Donepezil Arcana 5 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-29329

Zulassungsinhaber:
Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Donepezil Arcana 10 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-29330

Zulassungsinhaber:
Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Arkolamyl 5 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-29580

Zulassungsinhaber:
Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Arkolamyl 10 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-29581

Zulassungsinhaber:
Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Arkolamyl 15 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-29582

Zulassungsinhaber:
Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Arkolamyl 20 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-29583

Zulassungsinhaber:
Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Letrobene 2,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29669

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

**Quinapril/Hydrochlorothiazid Aurobindo 10 mg/12,5 mg
Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29695

Zulassungsinhaber:
Aurobindo Pharma Limited
GB - HA4 6QD South Ruislip

**Quinapril/Hydrochlorothiazid Aurobindo 20 mg/12,5 mg
Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29696

Zulassungsinhaber:
Aurobindo Pharma Limited
GB - HA4 6QD South Ruislip

**Quinapril/Hydrochlorothiazid Aurobindo 20 mg/25 mg
Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29697

Zulassungsinhaber:
Aurobindo Pharma Limited
GB - HA4 6QD South Ruislip

Montelukast mibe 4 mg Kautabletten

Z.Nr.: 1-29998

Zulassungsinhaber:
Mibe GmbH Arzneimittel
DE - 06796 Brehna

Montelukast mibe 5 mg Kautabletten

Z.Nr.: 1-29999

Zulassungsinhaber:
Mibe GmbH Arzneimittel
DE - 06796 Brehna

Montelukast mibe 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30000

Zulassungsinhaber:
Mibe GmbH Arzneimittel
DE - 06796 Brehna

Ziprasidon ratiopharm 20 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-30092

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Ziprasidon ratiopharm 40 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-30093

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Ziprasidon ratiopharm 60 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-30094

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Ziprasidon ratiopharm 80 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-30095

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Furosemid Pfizer 10 mg/ml Injektionslösung

Z.Nr.: 1-30640

Zulassungsinhaber:
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

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

Z.Nr.: 1-30980

Zulassungsinhaber:
Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

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

Z.Nr.: 1-30981

Zulassungsinhaber:
Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

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

Z.Nr.: 1-31033

Zulassungsinhaber:
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

C1-Inhibitor 50 P.E./ml Immuno

Z.Nr.: 2-00257

Zulassungsinhaber:
Baxter AG
AT - 1220 Wien

Lindtusson - Hustensaft

Z.Nr.: 5-00450

Zulassungsinhaber:
Lindwurm Apotheke, Mag.pharm. Dr. Otto Kadlez KG
AT - 1150 Wien

Mag.Schwitzers Combintee Nr. 19 Herz-Kreislauftee

Z.Nr.: 5-00475

Zulassungsinhaber:
Marien - Apotheke
AT - 6130 Schwaz

Magenelexier

Z.Nr.: 5-00594

Zulassungsinhaber:
Heiland - Apotheke
AT - 2700 Wr.Neustadt

Mag. Schwitzers Combintee Nr. 23 Nerventee

Z.Nr.: 5-01038

Zulassungsinhaber:
Marien - Apotheke
AT - 6130 Schwaz

Dr. Bachleitner's Kinderhustensaft

Z.Nr.: 5-01474

Zulassungsinhaber:
Borromäus - Apotheke
AT - 5020 Salzburg

Perthymin-Hustensirup

Z.Nr.: 5-01621

Zulassungsinhaber:
Adler - Apotheke
AT - 8720 Knittelfeld

Bad Ischler Rheumasalbe

Z.Nr.: 5-01647

Zulassungsinhaber:
Kur - Apotheke
AT - 4820 Bad Ischl(BH Gmunden)

Hustensaft für Kinder

Z.Nr.: 5-01808

Zulassungsinhaber:
Christophorus - Apotheke
AT - 4060 Pasching(BH Linz-L.)

Nerven-Tonicum

Z.Nr.: 5-01811

Zulassungsinhaber:
Christophorus - Apotheke
AT - 4060 Pasching(BH Linz-L.)

Herzwein

Z.Nr.: 5-01987

Zulassungsinhaber:
Christophorus - Apotheke
AT - 4060 Pasching(BH Linz-L.)

Steinbock-Hustenelixier

Z.Nr.: 5-02231

Zulassungsinhaber:
Steinbock - Apotheke
AT - 4600 Wels

Mag. Schwitzers Combintee Nr. 1 Abführtee

Z.Nr.: 5-02297

Zulassungsinhaber:
Marien - Apotheke
AT - 6130 Schwaz

Hepar-Pasc Mono - Filmtabletten

Z.Nr.: 7-00536

Zulassungsinhaber:
Pascoe Pharm. Präparate GmbH
DE - 35394 Gießen

Posan Salbe

Z.Nr.: 7-01263

Zulassungsinhaber:
Dr. Veit Nitsche
AT - 1040 Wien

Veröffentlichung (04/2012) über Registrierungen von Homöopathika

Registrierungen

Hepatodoron Kautabletten

Reg.Nr.: HERB-00110

Firma:

Weleda GmbH & CoKG
AT - 1220 Wien

Alpinamed Hustenreizlinderer Eibisch - Sirup

Reg.Nr.: HERB-00111

Firma:

Gebro Pharma GmbH
AT - 6391 Fieberbrunn

Dr. Böhm Traubensilberkerze mit Johanniskraut Dragees

Reg.Nr.: HERB-00112

Firma:

Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8010 Graz

Wobenzym magensaftresistente Tabletten

Reg.Nr.: HERB-00113

Firma:

Mucos Pharma GmbH & Co.KG
DE - 13509 Berlin

Aufhebungen von Registrierungen

Lindtusson - Hustensaft

Reg.Nr.: 5-00450

Firma:

Lindwurm Apotheke, Mag.pharm. Dr. Otto Kadlez KG
AT - 1150 Wien

Mag.Schwitzers Combintee Nr. 19 Herz-Kreislauftee

Reg.Nr.: 5-00475

Firma:

Marien - Apotheke
AT - 6130 Schwaz

Magenelexier

Reg.Nr.: 5-00594

Firma:

Heiland - Apotheke
AT - 2700 Wr.Neustadt

Mag. Schwitzers Combintee Nr. 23 Nerventee

Reg.Nr.: 5-01038

Firma:

Marien - Apotheke
AT - 6130 Schwaz

Dr. Bachleitner's Kinderhustensaft

Reg.Nr.: 5-01474

Firma:

Borromäus - Apotheke
AT - 5020 Salzburg

Perthymin-Hustensirup

Reg.Nr.: 5-01621

Firma:

Adler - Apotheke
AT - 8720 Knittelfeld

Bad Ischler Rheumasalbe

Reg.Nr.: 5-01647

Firma:

Kur - Apotheke
AT - 4820 Bad Ischl(BH Gmunden)

Hustensaft für Kinder

Reg.Nr.: 5-01808

Firma:

Christophorus - Apotheke
AT - 4060 Pasching(BH Linz-L.)

Nerven-Tonicum

Reg.Nr.: 5-01811

Firma:

Christophorus - Apotheke
AT - 4060 Pasching(BH Linz-L.)

Herzwein

Reg.Nr.: 5-01987

Firma:

Christophorus - Apotheke
AT - 4060 Pasching(BH Linz-L.)

Steinbock-Hustenelixier

Reg.Nr.: 5-02231

Firma:

Steinbock - Apotheke
AT - 4600 Wels

Mag. Schwitzers Combintee Nr. 1 Abführtee

Reg.Nr.: 5-02297

Firma:

Marien - Apotheke
AT - 6130 Schwaz