



## **Humanarzneispezialitäten**

### **Inhaltsverzeichnis**

<i>Arzneispezialitäten - human</i>	1
Zulassungen gemäß AMG	1
<i>Arzneispezialitäten gemäß §26 AMG - human</i>	53
<i>Homöopathische Arzneispezialitäten - human</i>	54
Übertragungen	64
Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG	74
<i>Änderungen der Bezeichnung</i>	74
<i>Änderungen der Packungsgrößen</i>	81
<i>Änderungen der Abgabe</i>	99
Aufhebungen gemäß §23 des AMG	100
<i>Registrierungen</i>	113

*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.*

# 337. Veröffentlichung (03/2013) über Zulassungen von Arzneispezialitäten sowie über Änderungen und Aufhebungen von Zulassungen

## Arzneispezialitäten - human

### Zulassungen gemäß AMG

#### **Zoledronsäure G.L. 4 mg/5 ml - Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-31671

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

Synthon BV  
NL - 6545 CM Nijmegen

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

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Wirkstoff(e):

+-----

5ml :

Zoledronsäure  
(.H<sub>2</sub>O; entspricht 4mg Zoledronsäure wasserfrei)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

## Zoledronsäure G.L. 5 mg/100 ml - Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31672

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

Synthon BV  
NL - 6545 CM Nijmegen

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

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Wirkstoff(e):

+-----

100ml :

Zoledronsäure  
(.H<sub>2</sub>O; entspricht 5mg Zoledronsäure wasserfrei)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.

1 1 Beutel mit 100 ml

Laufzeit

024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Cefuroxim Pfizer 250 mg Pulver zur Herstellung einer Injektionssuspension oder Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-31817

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

16567  
Curocef 250 mg - Trockenstechampullen  
GlaxoSmithKline Pharma GmbH  
AT-1140 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Pfizer Service Company bvba  
BE - 1930 Zaventem

Wirkstoff(e):

+-----

Durchstechflasche:

Cefuroxim-Natrium  
(entsprechend 250 mg Cefuroxim)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 10 ml (Ampulle)	024 Monate
2	5 x 10 ml (Ampulle)	024 Monate
3	10 x 10 ml (Ampulle)	024 Monate
4	25 x 10 ml (Ampulle)	024 Monate
5	100 x 10 ml (Ampulle)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Cefuroxim Pfizer 750 mg Pulver zur Herstellung einer Injektionssuspension oder Injektions-/Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-31818

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

Pfizer Service Company bvba  
BE - 1930 Zaventem

Wirkstoff(e):

+-----

Durchstechflasche:

Cefuroxim-Natrium  
(entsprechend 750 mg Cefuroxim)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 15 ml (Ampulle)	024 Monate
2	5 x 15 ml (Ampulle)	024 Monate
3	10 x 15 ml (Ampulle)	024 Monate
4	25 x 15 ml (Ampulle)	024 Monate
5	100 x 15 ml (Ampulle)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Cefuroxim Pfizer 1,5 g Pulver zur Herstellung einer Injektionssuspension oder Injektions-/Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-31819

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

16570  
Curocef 1500 mg - Trockensubstanz zur Infusionsbereitung  
GlaxoSmithKline Pharma GmbH  
AT-1140 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Pfizer Service Company bvba  
BE - 1930 Zaventem

Wirkstoff(e):

+-----

Durchstechflasche:

Cefuroxim-Natrium  
(entsprechend 1500 mg Cefuroxim)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 20 ml (Ampulle)	024 Monate
2	5 x 20 ml (Ampulle)	024 Monate
3	10 x 20 ml (Ampulle)	024 Monate
4	25 x 20 ml (Ampulle)	024 Monate
5	100 x 20 ml (Ampulle)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

## Metformin sanofi-aventis 500 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31820

Zulassungsinhaber:

sanofi-aventis GmbH  
AT - 1220 Wien

Referenzprodukt:

11834  
Glucophage 500 mg - Filmtabletten  
Merck GmbH  
AT-1147 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Zentiva a.s.  
SK - 920 27 Hlohovec

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Metformin Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

A10BA02 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiabetika /  
Antidiabetika, Exkl. Insuline / Biguanide / Metformin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 Stück (Blister)	060 Monate
2	60 Stück (Blister)	060 Monate
3	90 Stück (Blister)	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

## Metformin sanofi-aventis 850 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31821

Zulassungsinhaber:

sanofi-aventis GmbH  
AT - 1220 Wien

Referenzprodukt:

14190  
Glucophage 850 mg - Filmtabletten  
Merck GmbH  
AT-1147 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Zentiva a.s.  
SK - 920 27 Hlohovec

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Metformin Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

A10BA02 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiabetika /  
Antidiabetika, Exkl. Insuline / Biguanide / Metformin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 Stück (Blister)	060 Monate
2	60 Stück (Blister)	060 Monate
3	90 Stück (Blister)	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig



## Metformin sanofi-aventis 1000 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31822

Zulassungsinhaber:

sanofi-aventis GmbH  
AT - 1220 Wien

Referenzprodukt:

1-24142  
Glucophage 1000 mg - Filmtabletten  
Merck GmbH  
AT-1147 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Zentiva a.s.  
SK - 920 27 Hlohovec

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Metformin Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

A10BA02 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiabetika /  
Antidiabetika, Exkl. Insuline / Biguanide / Metformin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 Stück (Blister)	060 Monate
2	60 Stück (Blister)	060 Monate
3	90 Stück (Blister)	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

# Rivastigmin ratiopharm 4,6 mg/24 Stunden transdermales Pflaster

Z.Nr.: 1-31823

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/98/066/019-022  
Exelon 4,6 mg/24 Stunden Transdermales Pflaster  
Novartis Europharm Ltd  
GB-RH12 5AB Horsham West Sussex

Hersteller (Chargenfreigeber):

ACC GmbH Analytical Clinical Concepts  
DE - 63849 Leidersbach

Teva Sante  
FR - 89100 Sens

Merckle GmbH  
DE - 89079 Ulm

Teva Pharma B.V.  
NL - 2031 GA Haarlem

Phast GmbH  
DE - 66424 Homburg

Wirkstoff(e):

+-----  
transdermales Pflaster

++-----  
Wirkstoffmatrix :

Rivastigmin  
(entsprechend 4,6 mg/24h)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA03 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /  
Cholinesterasehemmer / Rivastigmin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Beutel (Papier/PET/Al/PAN)	024 Monate
2	10 Beutel (Papier/PET/Al/PAN)	024 Monate
3	30 Beutel (Papier/PET/Al/PAN)	024 Monate
4	60 Beutel (Papier/PET/Al/PAN)	024 Monate
5	90 Beutel (Papier/PET/Al/PAN)	024 Monate
6	2 x 30 Beutel (Bündelpackung; Papier/PET/Al/PAN)	024 Monate
7	3 x 30 Beutel (Bündelpackung; Papier/PET/Al/PAN)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

# Rivastigmin ratiopharm 9,5 mg/24 Stunden transdermales Pflaster

Z.Nr.: 1-31824

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/98/066/023-026  
Exelon 9,5 mg/24 Stunden Transdermales Pflaster  
Novartis Europharm Ltd  
GB-RH12 5AB Horsham West Sussex

Hersteller (Chargenfreigeber):

ACC GmbH Analytical Clinical Concepts  
DE - 63849 Leidersbach

Teva Sante  
FR - 89100 Sens

Merckle GmbH  
DE - 89079 Ulm

Teva Pharma B.V.  
NL - 2031 GA Haarlem

Phast GmbH  
DE - 66424 Homburg

Wirkstoff(e):

+-----  
transdermales Pflaster

++-----  
Wirkstoffmatrix :

Rivastigmin  
(entsprechend 9,5 mg/24h)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA03 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /  
Cholinesterasehemmer / Rivastigmin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Beutel (Papier/PET/Al/PAN)	024 Monate
2	10 Beutel (Papier/PET/Al/PAN)	024 Monate
3	30 Beutel (Papier/PET/Al/PAN)	024 Monate
4	60 Beutel (Papier/PET/Al/PAN)	024 Monate
5	90 Beutel (Papier/PET/Al/PAN)	024 Monate
6	2 x 30 Beutel (Bündelpackung; Papier/PET/Al/PAN)	024 Monate
7	3 x 30 Beutel (Bündelpackung; Papier/PET/Al/PAN)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Zoledronsäure Fresenius Kabi 4 mg/5 ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-31825

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH  
AT - 8055 Graz

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

Fresenius Kabi Austria GmbH  
AT - 8055 Graz

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Zoledronsäure  
(.H<sub>2</sub>O; entsprechend 0,8mg Zoledronsäure wasserfrei)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Durchstechflasche (PP mit Bromobutyl-Gummistopfen und Al-Kappe mit Schnappdeckel aus Kunststoff)	030 Monate
2	4 Durchstechflaschen (PP mit Bromobutyl-Gummistopfen und Al-Kappe mit Schnappdeckel aus Kunststoff)	030 Monate
3	10 Durchstechflaschen (PP mit Bromobutyl-Gummistopfen und Al-Kappe mit Schnappdeckel aus Kunststoff)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

## Capecitabin Fresenius Kabi 150 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31826

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Oncology Plc  
GB - GU35 0NF Bordon/Hampshire

Referenzprodukt:

EU/1/00/163/001  
Xeloda 150 mg Filmtabletten  
Roche Registration Ltd.  
GB-AL7 1TW Welwyn Garden City

Hersteller (Chargenfreigeber):

Fresenius Kabi Oncology Plc  
GB - GU35 0NF Bordon/Hampshire

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Capecitabin

ATC-Klassifikation(en):

L01BC06 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /  
Antineoplastische Mittel / Antimetabolite / Pyrimidin-Analoga /  
Capecitabin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	60 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC-AL Blisterpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

## Capecitabin Fresenius Kabi 500 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31827

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Oncology Plc  
GB - GU35 0NF Bordon/Hampshire

Referenzprodukt:

EU/1/00/163/002  
Xeloda 500 mg Filmtabletten  
Roche Registration Ltd.  
GB-AL7 1TW Welwyn Garden City

Hersteller (Chargenfreigeber):

Fresenius Kabi Oncology Plc  
GB - GU35 0NF Bordon/Hampshire

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Capecitabin

ATC-Klassifikation(en):

L01BC06 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /  
Antineoplastische Mittel / Antimetabolite / Pyrimidin-Analoga /  
Capecitabin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	120 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC-AL Blisterpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

## Rabeprazol Accord 20 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-31828

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd  
GB - HA1 4HF Middlesex

Referenzprodukt:

1-22778  
PARIET 20 mg - Filmtabletten  
Janssen - Cilag Pharma GmbH  
AT-1020 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Accord Healthcare Ltd  
GB - HA1 4HF Middlesex

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Rabeprazol Natrium

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Stück Tablette (OPA-AI-PVC/AI-Blisterpackung)	024 Monate
2	5 Stück Tablette (OPA-AI-PVC/AI-Blisterpackung)	024 Monate
3	7 Stück Tablette (OPA-AI-PVC/AI-Blisterpackung)	024 Monate
4	14 Stück Tablette (OPA-AI-PVC/AI-Blisterpackung)	024 Monate
5	15 Stück Tablette (OPA-AI-PVC/AI-Blisterpackung)	024 Monate
6	25 Stück Tablette (OPA-AI-PVC/AI-Blisterpackung)	024 Monate
7	28 Stück Tablette (OPA-AI-PVC/AI-Blisterpackung)	024 Monate
8	30 Stück Tablette (OPA-AI-PVC/AI-Blisterpackung)	024 Monate
9	50 Stück Tablette (OPA-AI-PVC/AI-Blisterpackung)	024 Monate
10	56 Stück Tablette (OPA-AI-PVC/AI-Blisterpackung)	024 Monate
11	75 Stück Tablette (OPA-AI-PVC/AI-Blisterpackung)	024 Monate
12	98 Stück Tablette (OPA-AI-PVC/AI-Blisterpackung)	024 Monate
13	112 Stück Tablette (OPA-AI-PVC/AI-Blisterpackung)	024 Monate
14	120 Stück Tablette (OPA-AI-PVC/AI-Blisterpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Fosfomycin Steiner 3 g Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen**

Z.Nr.: 1-31829

Zulassungsinhaber:

Steiner & Co Deutsche Arzneimittel GmbH & CoKG  
DE - 12207 Berlin

Referenzprodukt:

1-20352  
Monuril 3 g - Granulat  
Zambon S.p.A.  
IT-20091 Bresso

Hersteller (Chargenfreigeber):

Aristo Pharma GmbH  
DE - 13435 Berlin

Wirkstoff(e):

+-----  
Granulat in Beutel (8 g)  
Trometamol Fosfomycinat

ATC-Klassifikation(en):

J01XX01      Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur systemischen Anwendung / Andere Antibiotika / Andere Antibiotika / Fosfomycin

Packungsgrößen:

Nr.

1            1 Beutel mit 8 g Pulver

Laufzeit

024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig



## Rivastigmin STADA 4,6 mg/24 h transdermales Pflaster

Z.Nr.: 1-31830

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/98/066/019-022  
Exelon 4,6 mg/24 Stunden Transdermales Pflaster  
Novartis Europharm Ltd  
GB-RH12 5AB Horsham West Sussex

Hersteller (Chargenfreigeber):

Phast GmbH  
DE - 66424 Homburg

ACC GmbH Analytical Clinical Concepts  
DE - 63849 Leidersbach

Stada Arzneimittel AG  
DE - 61118 Bad Vilbel

Wirkstoff(e):

+-----  
transdermales Pflaster

++-----  
Wirkstoffmatrix :

Rivastigmin  
(entsprechend 4,6 mg/24h)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA03 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /  
Cholinesterasehemmer / Rivastigmin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Beutel (Papier/PET/Al/PAN)	024 Monate
2	10 Beutel (Papier/PET/Al/PAN)	024 Monate
3	30 Beutel (Papier/PET/Al/PAN)	024 Monate
4	60 Beutel (Papier/PET/Al/PAN)	024 Monate
5	90 Beutel (Papier/PET/Al/PAN)	024 Monate
6	2 x 30 Beutel (Bündelpackung; Papier/PET/Al/PAN)	024 Monate
7	3 x 30 Beutel (Bündelpackung; Papier/PET/Al/PAN)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

## Rivastigmin STADA 9,5 mg/24 h transdermales Pflaster

Z.Nr.: 1-31831

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/98/066/023-026  
Exelon 9,5 mg/24 Stunden Transdermales Pflaster  
Novartis Europharm Ltd  
GB-RH12 5AB Horsham West Sussex

Hersteller (Chargenfreigeber):

Phast GmbH  
DE - 66424 Homburg

ACC GmbH Analytical Clinical Concepts  
DE - 63849 Leidersbach

Stada Arzneimittel AG  
DE - 61118 Bad Vilbel

Wirkstoff(e):

+-----  
transdermales Pflaster

++-----  
Wirkstoffmatrix :

Rivastigmin  
(entsprechend 9,5 mg/24h)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA03 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /  
Cholinesterasehemmer / Rivastigmin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Beutel (Papier/PET/Al/PAN)	024 Monate
2	10 Beutel (Papier/PET/Al/PAN)	024 Monate
3	30 Beutel (Papier/PET/Al/PAN)	024 Monate
4	60 Beutel (Papier/PET/Al/PAN)	024 Monate
5	90 Beutel (Papier/PET/Al/PAN)	024 Monate
6	2 x 30 Beutel (Bündelpackung; Papier/PET/Al/PAN)	024 Monate
7	3 x 30 Beutel (Bündelpackung; Papier/PET/Al/PAN)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

## Permente 4,6 mg/24 h transdermales Pflaster

Z.Nr.: 1-31832

Zulassungsinhaber:

Alvogen IPCo Sarl  
LU - 1736 Senningerberg

Referenzprodukt:

EU/1/98/066/019-022  
Exelon 4,6 mg/24 Stunden Transdermales Pflaster  
Novartis Europharm Ltd  
GB-RH12 5AB Horsham West Sussex

Hersteller (Chargenfreigeber):

Phast GmbH  
DE - 66424 Homburg

Focus Farma BV  
NL - 1541 KA Koog aan de Zaan

ACC GmbH Analytical Clinical Concepts  
DE - 63849 Leidersbach

Wirkstoff(e):

+-----  
transdermales Pflaster

++-----  
Wirkstoffmatrix :

Rivastigmin  
(entsprechend 4,6 mg/24h)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA03 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /  
Cholinesterasehemmer / Rivastigmin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Beutel	024 Monate
2	10 Beutel	024 Monate
3	30 Beutel	024 Monate
4	60 Beutel	024 Monate
5	90 Beutel	024 Monate
6	60 (2x30) Beutel	024 Monate
7	90 (3x30) Beutel	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

## Permente 9,5 mg/24 h transdermales Pflaster

Z.Nr.: 1-31833

Zulassungsinhaber:

Alvogen IPCo Sarl  
LU - 1736 Senningerberg

Referenzprodukt:

EU/1/98/066/023-026  
Exelon 9,5 mg/24 Stunden Transdermales Pflaster  
Novartis Europharm Ltd  
GB-RH12 5AB Horsham West Sussex

Hersteller (Chargenfreigeber):

Phast GmbH  
DE - 66424 Homburg

ACC GmbH Analytical Clinical Concepts  
DE - 63849 Leidersbach

Focus Farma BV  
NL - 1541 KA Koog aan de Zaan

Wirkstoff(e):

+-----  
transdermales Pflaster

++-----  
Wirkstoffmatrix :

Rivastigmin  
(entsprechend 9,5 mg/24h)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA03 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /  
Cholinesterasehemmer / Rivastigmin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Beutel	024 Monate
2	10 Beutel	024 Monate
3	30 Beutel	024 Monate
4	60 Beutel	024 Monate
5	90 Beutel	024 Monate
6	60 (2x30) Beutel	024 Monate
7	90 (3x30) Beutel	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

## Kairasec 8 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-31834

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Liconsa S.A.  
ES - 08028 Barcelona

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

Heumann Pharma GmbH & Co Generica KG  
DE - 90449 Nürnberg

Laboratorios Liconsa S.A.  
ES - 19200 Azuqueca de Henares (Guadalajara)

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Candesartan Cilexetil

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Tabletten (durchsichtige Alu/PVC-Blister)	024 Monate
2	14 Tabletten (durchsichtige Alu/PVC-Blister)	024 Monate
3	15 Tabletten (durchsichtige Alu/PVC-Blister)	024 Monate
4	20 Tabletten (durchsichtige Alu/PVC-Blister)	024 Monate
5	28 Tabletten (durchsichtige Alu/PVC-Blister)	024 Monate
6	30 Tabletten (durchsichtige Alu/PVC-Blister)	024 Monate
7	50 Tabletten (durchsichtige Alu/PVC-Blister)	024 Monate
8	50 x 1 Tabletten (Einzeldosis-Einheit) (durchsichtige Alu/PVC-Blister)	024 Monate
9	56 Tabletten (durchsichtige Alu/PVC-Blister)	024 Monate
10	98 Tabletten (durchsichtige Alu/PVC-Blister)	024 Monate
11	98 x 1 Tabletten (Einzeldosis-Einheit) (durchsichtige Alu/PVC-Blister)	024 Monate
12	100 Tabletten (durchsichtige Alu/PVC-Blister)	024 Monate
13	300 Tabletten (durchsichtige Alu/PVC-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

## Kairasec 16 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-31835

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Liconsa S.A.  
ES - 08028 Barcelona

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

Heumann Pharma GmbH & Co Generica KG  
DE - 90449 Nürnberg

Laboratorios Liconsa S.A.  
ES - 19200 Azuqueca de Henares (Guadalajara)

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Candesartan Cilexetil

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Tabletten (durchsichtige Alu/PVC-Blister)	024 Monate
2	14 Tabletten (durchsichtige Alu/PVC-Blister)	024 Monate
3	15 Tabletten (durchsichtige Alu/PVC-Blister)	024 Monate
4	20 Tabletten (durchsichtige Alu/PVC-Blister)	024 Monate
5	28 Tabletten (durchsichtige Alu/PVC-Blister)	024 Monate
6	30 Tabletten (durchsichtige Alu/PVC-Blister)	024 Monate
7	50 Tabletten (durchsichtige Alu/PVC-Blister)	024 Monate
8	50 x 1 Tabletten (Einzeldosis-Einheit) (durchsichtige Alu/PVC-Blister)	024 Monate
9	56 Tabletten (durchsichtige Alu/PVC-Blister)	024 Monate
10	98 Tabletten (durchsichtige Alu/PVC-Blister)	024 Monate
11	98 x 1 Tabletten (Einzeldosis-Einheit) (durchsichtige Alu/PVC-Blister)	024 Monate
12	100 Tabletten (durchsichtige Alu/PVC-Blister)	024 Monate
13	300 Tabletten (durchsichtige Alu/PVC-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

## Kairasec 32 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-31836

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Liconsa S.A.  
ES - 08028 Barcelona

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

Heumann Pharma GmbH & Co Generica KG  
DE - 90449 Nürnberg

Laboratorios Liconsa S.A.  
ES - 19200 Azuqueca de Henares (Guadalajara)

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Candesartan Cilexetil

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Tabletten (durchsichtige Alu/PVC-Blister)	024 Monate
2	14 Tabletten (durchsichtige Alu/PVC-Blister)	024 Monate
3	15 Tabletten (durchsichtige Alu/PVC-Blister)	024 Monate
4	20 Tabletten (durchsichtige Alu/PVC-Blister)	024 Monate
5	28 Tabletten (durchsichtige Alu/PVC-Blister)	024 Monate
6	30 Tabletten (durchsichtige Alu/PVC-Blister)	024 Monate
7	50 Tabletten (durchsichtige Alu/PVC-Blister)	024 Monate
8	50 x 1 Tabletten (Einzeldosis-Einheit) (durchsichtige Alu/PVC-Blister)	024 Monate
9	56 Tabletten (durchsichtige Alu/PVC-Blister)	024 Monate
10	98 Tabletten (durchsichtige Alu/PVC-Blister)	024 Monate
11	98 x 1 Tabletten (Einzeldosis-Einheit) (durchsichtige Alu/PVC-Blister)	024 Monate
12	100 Tabletten (durchsichtige Alu/PVC-Blister)	024 Monate
13	300 Tabletten (durchsichtige Alu/PVC-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

## Ezetimib Sandoz 10 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-31837

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

1-24902  
Ezetrol 10 mg Tabletten  
Merck Sharp & Dohme Ltd  
GB-EN11 9BU Hoddesdon, Hertfordshire

Hersteller (Chargenfreigeber):

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 Ljubljana

Salutas Pharma GmbH  
DE - 39179 Barleben

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

Salutas Pharma GmbH  
DE - 70839 Gerlingen

Lek S.A.  
PL - 02-672 Warszawa

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Ezetimib

ATC-Klassifikation(en):

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



## Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
2	10 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
3	14 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
4	20 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
5	28 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
6	30 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
7	50 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
8	56 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
9	60 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
10	84 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
11	90 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
12	98 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
13	100 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
14	100 Stück (Al/Al-Blister, Klinikpackung)	024 Monate
15	7 Stück (PVC/PVDC/Al-Blister)	024 Monate
16	10 Stück (PVC/PVDC/Al-Blister)	024 Monate
17	14 Stück (PVC/PVDC/Al-Blister)	024 Monate
18	20 Stück (PVC/PVDC/Al-Blister)	024 Monate
19	28 Stück (PVC/PVDC/Al-Blister)	024 Monate
20	30 Stück (PVC/PVDC/Al-Blister)	024 Monate
21	50 Stück (PVC/PVDC/Al-Blister)	024 Monate
22	56 Stück (PVC/PVDC/Al-Blister)	024 Monate
23	60 Stück (PVC/PVDC/Al-Blister)	024 Monate
24	84 Stück (PVC/PVDC/Al-Blister)	024 Monate
25	90 Stück (PVC/PVDC/Al-Blister)	024 Monate
26	98 Stück (PVC/PVDC/Al-Blister)	024 Monate
27	100 Stück (PVC/PVDC/Al-Blister)	024 Monate
28	100 Stück (HDPE-Behältnis)	024 Monate
29	100 Stück (PVC/PVDC/Al-Blister, Klinikpackung)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

## Ezetimib Hexal 10 mg – Tabletten

Z.Nr.: 1-31838

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH  
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

1-24902  
Ezetrol 10 mg Tabletten  
Merck Sharp & Dohme Ltd  
GB-EN11 9BU Hoddesdon, Hertfordshire

Hersteller (Chargenfreigeber):

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 Ljubljana

Lek S.A.  
PL - 02-672 Warszawa

Salutas Pharma GmbH  
DE - 70839 Gerlingen

Salutas Pharma GmbH  
DE - 39179 Barleben

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

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Ezetimib

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Al/Al-Bliester)	024 Monate
2	10 Stück (Al/Al-Bliester)	024 Monate
3	14 Stück (Al/Al-Bliester)	024 Monate
4	20 Stück (Al/Al-Bliester)	024 Monate
5	28 Stück (Al/Al-Bliester)	024 Monate
6	30 Stück (Al/Al-Bliester)	024 Monate
7	50 Stück (Al/Al-Bliester)	024 Monate
8	56 Stück (Al/Al-Bliester)	024 Monate
9	60 Stück (Al/Al-Bliester)	024 Monate
10	84 Stück (Al/Al-Bliester)	024 Monate
11	90 Stück (Al/Al-Bliester)	024 Monate
12	98 Stück (Al/Al-Bliester)	024 Monate
13	100 Stück (Al/Al-Bliester)	024 Monate
14	100 Stück (Al/Al-Bliester, Klinikpackung)	024 Monate
15	7 Stück (PVC/PVDC/Al-Bliester)	024 Monate
16	10 Stück (PVC/PVDC/Al-Bliester)	024 Monate
17	14 Stück (PVC/PVDC/Al-Bliester)	024 Monate
18	20 Stück (PVC/PVDC/Al-Bliester)	024 Monate
19	28 Stück (PVC/PVDC/Al-Bliester)	024 Monate
20	30 Stück (PVC/PVDC/Al-Bliester)	024 Monate
21	50 Stück (PVC/PVDC/Al-Bliester)	024 Monate
22	56 Stück (PVC/PVDC/Al-Bliester)	024 Monate
23	60 Stück (PVC/PVDC/Al-Bliester)	024 Monate
24	84 Stück (PVC/PVDC/Al-Bliester)	024 Monate
25	90 Stück (PVC/PVDC/Al-Bliester)	024 Monate
26	98 Stück (PVC/PVDC/Al-Bliester)	024 Monate
27	100 Stück (PVC/PVDC/Al-Bliester)	024 Monate
28	100 Stück (HDPE-Behältnis)	024 Monate
29	100 Stück (PVC/PVDC/Al-Bliester, Klinikpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

## Lilas 0,03 mg/3 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31839

Zulassungsinhaber:

Ivowen Ltd  
IE - Clonmel/Tipperary

Referenzprodukt:

1-23811  
Yasmin 0,03 mg/3 mg - Filmtabletten  
Bayer Austria GmbH  
AT-1160 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Gedeon Richter Plc.  
HU - 1103 Budapest

Wirkstoff(e):

+-----

21 Wirkstoff- und 7 Placebofilmtabletten.

++-----

Wirkstoff-Filmtablette:

+++-----

Kern:

Drospirenon  
Ethinylestradiol

ATC-Klassifikation(en):

G03AA12 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Sexualhormone und  
Modulatoren des Genitalsystems / Hormonelle Kontrazeptiva zur  
systemischen Anwendung / Gestagene und Estrogene, fixe  
Kombinationen / Drospirenon und Estrogen

Packungsgrößen:

Nr.

1 1x21+7 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC-Al-Bliesterpackung)  
2 3x21+7 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC-Al-Bliesterpackung)  
3 6x21+7 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC-Al-Bliesterpackung)

Laufzeit

024 Monate  
024 Monate  
024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

## Liladros 0,02 mg/3 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31840

Zulassungsinhaber:

Ivowen Ltd  
IE - Clonmel/Tipperary

Referenzprodukt:

1-26451  
Yasminelle 0,02 mg/3 mg Filmtabletten  
Bayer Austria GmbH  
AT-1160 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Gedeon Richter Plc.  
HU - 1103 Budapest

Wirkstoff(e):

+-----  
21 Wirkstoff- und 7 Placebofilmtabletten.

++-----  
Wirkstoff-Filmtablette:

+++-----  
Kern:

Drospirenon  
Ethinylestradiol

ATC-Klassifikation(en):

G03AA12 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Sexualhormone und  
Modulatoren des Genitalsystems / Hormonelle Kontrazeptiva zur  
systemischen Anwendung / Gestagene und Estrogene, fixe  
Kombinationen / Drospirenon und Estrogen

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1x21+7 Stück Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Al-Blisterverpackung)	024 Monate
2	3x21+7 Stück Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Al-Blisterverpackung)	024 Monate
3	6x21+7 Stück Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Al-Blisterverpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

## Daylina 0,02 mg/3 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31841

Zulassungsinhaber:

Ivowen Ltd  
IE - Clonmel/Tipperary

Referenzprodukt:

1-27586  
YAZ 0,02 mg/3 mg Filmtabletten  
Bayer Austria GmbH  
AT-1160 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Gedeon Richter Plc.  
HU - 1103 Budapest

Wirkstoff(e):

+-----  
24 Wirkstoff- und 4 Placebofilmtabletten.

++-----  
Wirkstoff-Filmtablette:

+++-----  
Kern:

Drospirenon  
Ethinylestradiol

ATC-Klassifikation(en):

G03AA12 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Sexualhormone und  
Modulatoren des Genitalsystems / Hormonelle Kontrazeptiva zur  
systemischen Anwendung / Gestagene und Estrogene, fixe  
Kombinationen / Drospirenon und Estrogen

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1x24+4 Stück Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Al-Blisterverpackung)	024 Monate
2	3x24+4 Stück Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Al-Blisterverpackung)	024 Monate
3	6x24+4 Stück Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Al-Blisterverpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

## Lidocain Claris 10 mg/ml Injektionslösung

Z.Nr.: 1-31842

Zulassungsinhaber:

Claris Lifesciences (UK) Limited  
GB - CW1 6UL Crewe, Cheshire

Referenzprodukt:

Lidocaine Hydrochloride Injection BP 1%w/v  
Antigen International Limited

Hersteller (Chargenfreigeber):

UAB Norameda  
LT - 02189 Vilnius

Peckforton Pharmaceuticals Ltd  
GB - CW1 6UL Cheshire

Svizera Europe BV  
NL - 1322 AH Almere

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Lidocain Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N01BB02 Nervensystem / Anästhetika / Lokalanästhetika / Amide / Lidocain

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

## Lidocain Claris 20 mg/ml Injektionslösung

Z.Nr.: 1-31843

Zulassungsinhaber:

Claris Lifesciences (UK) Limited  
GB - CW1 6UL Crewe, Cheshire

Referenzprodukt:

Lidocaine Hydrochloride Injection BP 2%w/v  
Antigen International Limited

Hersteller (Chargenfreigeber):

Peckforton Pharmaceuticals Ltd  
GB - CW1 6UL Cheshire

Svizera Europe BV  
NL - 1322 AH Almere

UAB Norameda  
LT - 02189 Vilnius

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Lidocain Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N01BB02 Nervensystem / Anästhetika / Lokalanästhetika / Amide / Lidocain

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 x 2 ml (Glasampullen)	024 Monate
2	25 x 2 ml (Glasampullen)	024 Monate
3	10 x 5 ml (Glasampullen)	024 Monate
4	25 x 5 ml (Glasampullen)	024 Monate
5	1 x 20 ml (Durchstechflasche)	024 Monate
6	10 x 20 ml (Durchstechflasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig



## ChloroPrep 20 mg/ml + 0,7 ml/ml Lösung zur Anwendung auf der Haut

Z.Nr.: 1-31844

### Zulassungsinhaber:

CareFusion U.K. 244 Ltd  
GB - RH2 9PW Reigate, Surrey

### Hersteller (Chargenfreigeber):

Insight Health Ltd  
GB - HA9 7XX Wembley, Middlesex

### Wirkstoff(e):

+-----

### 6 Größen:

++-----

#### 0,67 ml Applikator:

Chlorhexidin Digluconat  
(eingesetzt als 20% Chlorhexidin Digluconat Lösung: 67 mg)  
2-Propanol

++-----

#### 1,5 ml Applikator: 2 Formen

Chlorhexidin Digluconat  
(eingesetzt als 20% Chlorhexidin Digluconat Lösung: 150 mg)  
2-Propanol

++-----

#### 3 ml Applikator:

Chlorhexidin Digluconat  
(eingesetzt als 20% Chlorhexidin Digluconat Lösung: 300 mg)  
2-Propanol

++-----

#### 10,5 ml Applikator:

Chlorhexidin Digluconat  
(eingesetzt als 20% Chlorhexidin Digluconat Lösung: 1,05 g)  
2-Propanol

++-----

#### 26 ml Applikator:

Chlorhexidin Digluconat  
(eingesetzt als 20% Chlorhexidin Digluconat Lösung: 2,6 g)  
2-Propanol

### ATC-Klassifikation(en):

D08AC52 Dermatika / Antiseptika und Desinfektionsmittel / Antiseptika  
und Desinfektionsmittel / Biguanide und Amidine / Chlorhexidin,  
Kombinationen

### Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 0,67 ml (200 Applikatoren)	036 Monate
2	1 x 1,5 ml (20 Applikatoren)	036 Monate
3	1 x 1,5 ml (25 Applikatoren)	036 Monate
4	1 x 3 ml (25 Applikatoren)	036 Monate
5	1 x 10,5 ml (1 Applikator)	036 Monate
6	1 x 10,5 ml (25 Applikatoren)	036 Monate
7	1 x 26 ml (1 Applikator)	036 Monate

### Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

## Paracetamol Sandoz 500 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-31845

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

1-20870  
Panadol 500 mg Filmtabletten  
GlaxoSmithKline Consumer Healthcare GmbH&Co.KG  
DE-77815 Bühl

Hersteller (Chargenfreigeber):

Salutas Pharma GmbH  
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Paracetamol

ATC-Klassifikation(en):

N02BE01 Nervensystem / Analgetika / Andere Analgetika und Antipyretika /  
Anilide / Paracetamol

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück Tabletten (PVC/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
2	12 Stück Tabletten (PVC/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
3	16 Stück Tabletten (PVC/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
4	20 Stück Tabletten (PVC/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
5	24 Stück Tabletten (PVC/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
6	30 Stück Tabletten (PVC/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
7	50 Stück Tabletten (PVC/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
8	100 Stück Tabletten (HDPE-Flasche mit PP-Verschuß)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

## Moxifloxacin STADA 400 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31846

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

1-23494  
Avelox 400 mg Filmtabletten  
Bayer Austria GmbH  
AT-1160 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Stada Arzneimittel AG  
DE - 61118 Bad Vilbel

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Moxifloxacin Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

J01MA14     Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur  
systemischen Anwendung / Chinolone / Fluorchinolone /  
Moxifloxacin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Filmtablette (Alu/PVC/PVdC-Blister)	024 Monate
2	5 Filmtabletten (Alu/PVC/PVdC-Blister)	024 Monate
3	7 Filmtabletten (Alu/PVC/PVdC-Blister)	024 Monate
4	10 Filmtabletten (Alu/PVC/PVdC-Blister)	024 Monate
5	25 Filmtabletten (Alu/PVC/PVdC-Blister)	024 Monate
6	50 Filmtabletten (Alu/PVC/PVdC-Blister)	024 Monate
7	70 Filmtabletten (Alu/PVC/PVdC-Blister)	024 Monate
8	80 Filmtabletten (Alu/PVC/PVdC-Blister)	024 Monate
9	100 Filmtabletten (Alu/PVC/PVdC-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

## Ambroxol "Aponova" 60 mg - Brausetabletten

Z.Nr.: 1-31847

Zulassungsinhaber:

Aponova Pharma Handels GmbH  
AT - 6265 Hart

Referenzprodukt:

Mucosolvan 60 mg - Brausetabletten  
Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co KG D-55216 Ingelheim am Rhein

Hersteller (Chargenfreigeber):

Losan Pharma GmbH  
DE - 79395 Neuenburg

Wirkstoff(e):

+-----

Brausetablette:

Ambroxol Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück Brausetabletten in Tablettenbehältnissen	060 Monate
2	20 Stück Brausetabletten in Tablettenbehältnissen	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

## Moxifloxacin STADA 400 mg Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31848

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

1-24732  
Avelox 400 mg/250 ml Infusionslösung  
Bayer Austria GmbH  
AT-1160 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Stada Arzneimittel AG  
DE - 61118 Bad Vilbel

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Moxifloxacin Hydrochlorid  
(entsprechend 400 mg Moxifloxacin)

ATC-Klassifikation(en):

J01MA14      Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur  
systemischen Anwendung / Chinolone / Fluorchinolone /  
Moxifloxacin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 250ml in farbloser Glasflasche (Typ 2) mit Chlorbutyl-Gummistopfen	024 Monate
2	5 x 250ml in farbloser Glasflasche (Typ 2) mit Chlorbutyl-Gummistopfen	024 Monate
3	20 x 250ml in farbloser Glasflasche (Typ 2) mit Chlorbutyl-Gummistopfen	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

## Baldrian-Dispert Calm überzogene Tabletten

Z.Nr.: 1-31849

Zulassungsinhaber:

Vemedia Manufacturing B.V.  
NL - 1112 AX Diemen

Hersteller (Chargenfreigeber):

Vemedia Manufacturing B.V.  
NL - 1112 AX Diemen

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

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

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.

Nr.		Laufzeit
1	20 Stück Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliesterpackung)	036 Monate
2	30 Stück Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliesterpackung)	036 Monate
3	50 Stück Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliesterpackung)	036 Monate
4	100 Stück Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliesterpackung)	036 Monate
5	20 Stück Tabletten (Glasflasche mit PE-Stopfen)	036 Monate
6	30 Stück Tabletten (Glasflasche mit PE-Stopfen)	036 Monate
7	50 Stück Tabletten (Glasflasche mit PE-Stopfen)	036 Monate
8	80 Stück Tabletten (Glasflasche mit PE-Stopfen)	036 Monate
9	100 Stück Tabletten (Glasflasche mit PE-Stopfen)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

## **Ibuprofen Rockspring 200 mg Brausegranulat**

Z.Nr.: 1-31850

Zulassungsinhaber:

Rockspring Healthcare Ltd  
GB - NW10 3JE London

Referenzprodukt:

Brufen 600 mg Tablets  
Abbott Scandinavia AB, SE

Hersteller (Chargenfreigeber):

Abbott SRL  
IT - 04010 Campoverde di Aprilla (LT)

Wirkstoff(e):

+-----

pro Beutel:

Ibuprofen

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.

- |   |                                                                        |
|---|------------------------------------------------------------------------|
| 1 | 12 Beutel (Papier/Polyethylen/Aluminium-Folie und Polyethylen-Laminat) |
| 2 | 20 Beutel (Papier/Polyethylen/Aluminium-Folie und Polyethylen-Laminat) |
| 3 | 30 Beutel (Papier/Polyethylen/Aluminium-Folie und Polyethylen-Laminat) |

Laufzeit

024 Monate

024 Monate

024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei mit W10, apothekenpflichtig

## **Ibandronsäure Pfizer 3 mg Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-31851

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

Pfizer Service Company bvba  
BE - 1930 Zaventem

Wirkstoff(e):

+-----

Injektionslösung in Spritze (3 ml)  
Natrium Ibandronat  
(.H<sub>2</sub>O)

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

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig



## Sildenafil Epis 25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31852

Zulassungsinhaber:

European Pharminvent Services sro  
CZ - 130 00 Praha 3

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

Pharmadox Healthcare Ltd  
MT - PLA 3000 Paola

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Sildenafil citrat  
(entsprechend 25 mg Sildenafil)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Stück (PVC/Aluminiumfolie-Blisterpackungen)	024 Monate
2	2 Stück (PVC/Aluminiumfolie-Blisterpackungen)	024 Monate
3	4 Stück (PVC/Aluminiumfolie-Blisterpackungen)	024 Monate
4	8 Stück (PVC/Aluminiumfolie-Blisterpackungen)	024 Monate
5	12 Stück (PVC/Aluminiumfolie-Blisterpackungen)	024 Monate
6	1 Stück (PVC/ PVDC/Aluminiumfolie-Blisterpackungen)	024 Monate
7	4 Stück (PVC/ PVDC/Aluminiumfolie-Blisterpackungen)	024 Monate
8	8 Stück (PVC/ PVDC/Aluminiumfolie-Blisterpackungen)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

## Sildenafil Epis 50 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31853

Zulassungsinhaber:

European Pharmed Services sro  
CZ - 130 00 Praha 3

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

Pharmadox Healthcare Ltd  
MT - PLA 3000 Paola

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Sildenafil citrat  
(entsprechend 50 mg Sildenafil)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Stück (PVC/Aluminiumfolie-Blisterpackungen)	024 Monate
2	2 Stück (PVC/Aluminiumfolie-Blisterpackungen)	024 Monate
3	4 Stück (PVC/Aluminiumfolie-Blisterpackungen)	024 Monate
4	8 Stück (PVC/Aluminiumfolie-Blisterpackungen)	024 Monate
5	1 Stück (PVC/ PVDC/Aluminiumfolie-Blisterpackungen)	024 Monate
6	4 Stück (PVC/ PVDC/Aluminiumfolie-Blisterpackungen)	024 Monate
7	8 Stück (PVC/ PVDC/Aluminiumfolie-Blisterpackungen)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

## Sildenafil Epis 100 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31854

Zulassungsinhaber:

European Pharmed Services sro  
CZ - 130 00 Praha 3

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

Pharmadox Healthcare Ltd  
MT - PLA 3000 Paola

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Sildenafil citrat  
(entsprechend 100 mg Sildenafil)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Stück (PVC/Aluminiumfolie-Blisterpackungen)	024 Monate
2	2 Stück (PVC/Aluminiumfolie-Blisterpackungen)	024 Monate
3	4 Stück (PVC/Aluminiumfolie-Blisterpackungen)	024 Monate
4	8 Stück (PVC/Aluminiumfolie-Blisterpackungen)	024 Monate
5	12 Stück (PVC/Aluminiumfolie-Blisterpackungen)	024 Monate
6	1 Stück (PVC/ PVDC/Aluminiumfolie-Blisterpackungen)	024 Monate
7	4 Stück (PVC/ PVDC/Aluminiumfolie-Blisterpackungen)	024 Monate
8	8 Stück (PVC/ PVDC/Aluminiumfolie-Blisterpackungen)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

## Cetimax 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31855

Zulassungsinhaber:

Synthon BV  
NL - 6545 CM Nijmegen

Referenzprodukt:

1-24226  
Xyzall 5 mg Filmtabletten  
UCB Pharma GmbH  
AT-1110 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Synthon BV  
NL - 6545 CM Nijmegen

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Levocetirizin Dihydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

R06AE09 Respirationstrakt / Antihistaminika zur systemischen Anwendung /  
Antihistaminika zur systemischen Anwendung / Piperazin-Derivate  
/ Levocetirizin

## Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (PVC/PVDC-Blister)	036 Monate
2	10 Stück (PVC/PVDC-Blister)	036 Monate
3	14 Stück (PVC/PVDC-Blister)	036 Monate
4	15 Stück (PVC/PVDC-Blister)	036 Monate
5	20 Stück (PVC/PVDC-Blister)	036 Monate
6	21 Stück (PVC/PVDC-Blister)	036 Monate
7	28 Stück (PVC/PVDC-Blister)	036 Monate
8	30 Stück (PVC/PVDC-Blister)	036 Monate
9	40 Stück (PVC/PVDC-Blister)	036 Monate
10	50 Stück (PVC/PVDC-Blister)	036 Monate
11	56 Stück (PVC/PVDC-Blister)	036 Monate
12	60 Stück (PVC/PVDC-Blister)	036 Monate
13	70 Stück (PVC/PVDC-Blister)	036 Monate
14	90 Stück (PVC/PVDC-Blister)	036 Monate
15	100 Stück (PVC/PVDC-Blister)	036 Monate
16	112 Stück (PVC/PVDC-Blister)	036 Monate
17	120 Stück (PVC/PVDC-Blister)	036 Monate
18	7 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	036 Monate
19	10 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	036 Monate
20	14 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	036 Monate
21	15 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	036 Monate
22	20 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	036 Monate
23	21 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	036 Monate
24	28 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	036 Monate
25	30 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	036 Monate
26	40 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	036 Monate
27	50 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	036 Monate
28	56 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	036 Monate
29	60 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	036 Monate
30	70 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	036 Monate
31	90 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	036 Monate
32	100 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	036 Monate
33	112 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	036 Monate
34	120 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	036 Monate
35	30 x 1 Filmtabletten (PVC/PVDC-Einzeldosis-Bisterpackung)	036 Monate
36	30 x 1 Filmtabletten (oPA/Al/PVC-Einzeldosis-Bisterpackung)	036 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Minoxidil Pfleger 20 mg/ml Spray zur Anwendung auf der Haut,  
Lösung**

Z.Nr.: 1-31856

Zulassungsinhaber:

Dr. R. Pfleger Chemische Fabrik GmbH  
DE - 96045 Bamberg

Referenzprodukt:

1-20070  
Regaine 2 % - Lösung  
Johnson & Johnson GmbH  
AT-1020 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Laboratoires Chemineau  
FR - 37210 Vouvray

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml

Minoxidil

ATC-Klassifikation(en):

D11AX01 Dermatika / Andere Dermatika / Andere Dermatika / Andere  
Dermatika / Minoxidil

Packungsgrößen:

Nr.

1 1 x 60 ml Lösung  
2 3 x 60 ml Lösung

Laufzeit

036 Monate  
036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

**Minoxidil Pfleger 50 mg/ml Spray zur Anwendung auf der Haut,  
Lösung**

Z.Nr.: 1-31857

Zulassungsinhaber:

Dr. R. Pfleger Chemische Fabrik GmbH  
DE - 96045 Bamberg

Referenzprodukt:

1-22451  
Regaine 5 % - Lösung  
Johnson & Johnson GmbH  
AT-1020 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Laboratoires Chemineau  
FR - 37210 Vouvray

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml

Minoxidil

ATC-Klassifikation(en):

D11AX01 Dermatika / Andere Dermatika / Andere Dermatika / Andere  
Dermatika / Minoxidil

Packungsgrößen:

Nr.

1 1 x 60 ml Lösung  
2 3 x 60 ml Lösung

Laufzeit

036 Monate  
036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei (gem. § 2(2) RG), apothekenpflichtig

**Atriscal 200 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-31858

Zulassungsinhaber:

Gebro Pharma GmbH  
AT - 6391 Fieberbrunn

Hersteller (Chargenfreigeber):

Gebro Pharma GmbH  
AT - 6391 Fieberbrunn

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Dexibuprofen

ATC-Klassifikation(en):

M01AE14 Muskel- und Skelettsystem / Antiphlogistika und Antirheumatika /  
Nichtsteroidale antiphlogistika und Antirheumatika /  
Propionsäure-Derivate / Dexibuprofen

Packungsgrößen:

Nr.

1 30 Stück  
2 50 Stück

Laufzeit

036 Monate  
036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig



## Atriscal 300 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31859

Zulassungsinhaber:

Gebro Pharma GmbH  
AT - 6391 Fieberbrunn

Hersteller (Chargenfreigeber):

Gebro Pharma GmbH  
AT - 6391 Fieberbrunn

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Dexibuprofen

ATC-Klassifikation(en):

M01AE14 Muskel- und Skelettsystem / Antiphlogistika und Antirheumatika /  
Nichtsteroidale antiphlogistika und Antirheumatika /  
Propionsäure-Derivate / Dexibuprofen

Packungsgrößen:

Nr.

1 10 Stück  
2 30 Stück  
3 50 Stück

Laufzeit

036 Monate  
036 Monate  
036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Atriscal 400 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-31860

Zulassungsinhaber:

Gebro Pharma GmbH  
AT - 6391 Fieberbrunn

Hersteller (Chargenfreigeber):

Gebro Pharma GmbH  
AT - 6391 Fieberbrunn

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Dexibuprofen

ATC-Klassifikation(en):

M01AE14 Muskel- und Skelettsystem / Antiphlogistika und Antirheumatika /  
Nichtsteroidale antiphlogistika und Antirheumatika /  
Propionsäure-Derivate / Dexibuprofen

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück	036 Monate
2	20 Stück	036 Monate
3	30 Stück	036 Monate
4	50 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Acnatac 10 mg/g + 0,25 mg/g Gel**

Z.Nr.: 1-31861

Zulassungsinhaber:

Meda Pharma GmbH  
AT - 1110 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

MEDA Pharma GmbH & Co KG  
DE - 61352 Bad Homburg

Wirkstoff(e):

+-----  
1000 mg  
Clindamycin Phosphat  
Tretinoin

ATC-Klassifikation(en):

D10AF51 Dermatika / Aknemittel / Aknemittel zur topischen Anwendung /  
Antiinfektiva zur Behandlung der Akne / Clindamycin,  
Kombinationen

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 g	024 Monate
2	60 g	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

## Perfadex Organkonservierungslösung

Z.Nr.: 1-31863

Zulassungsinhaber:

XVIVO Perfusion AB  
SE - 412 51 Göteborg

Hersteller (Chargenfreigeber):

Fresenius Kabi Norge AS  
NO - 1789 Berg i Ostfold

Wirkstoff(e):

+-----

pro 1000ml :

Dextran  
(40)  
Natriumchlorid  
Glucose  
(.H<sub>2</sub>O)  
Kaliumchlorid  
Magnesiumsulfat  
(.7H<sub>2</sub>O; entspricht 98mg Magnesiumsulfat wasserfrei)  
Natriummonohydrogenphosphat  
(.12H<sub>2</sub>O; entspricht 46mg Natriummonohydrogenphosphat  
wasserfrei)  
Kaliumdihydrogenphosphat

ATC-Klassifikation(en):

V07AB Varia / Alle übrigen nichttherapeutischen Mittel / Alle übrigen  
nichttherapeutischen Mittel / Lösungs- und Verdünnungsmittel,  
inkl. Spüllösungen

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	8 x 1000 ml (PVC-Beutel)	036 Monate
2	2 x 2800 ml (PVC-Beutel)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Zoledronsäure Strides 4 mg/5 ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-31864

Zulassungsinhaber:

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

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

Agila Specialties Polska Sp z o o  
PL - 03-230 Warsaw

Wirkstoff(e):

+-----  
5 ml  
Zoledronsäure

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Arzneispezialitäten gemäß §26 AMG - human

**Beriate 200 I.E./ml Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung**

Z.Nr.: 2-00403

Zulassungsinhaber:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

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

Wirkstoff(e):

+-----

Trockensubstanz in Stechampulle, Lösungsmittel (10 ml)

++-----

Trockensubstanz:

Gerinnungsfaktor VIII  
(C-Aktivität)

ATC-Klassifikation(en):

B02BD02 Blut und Blut bildende Organe / Antihämorrhagika / Vitamin K und andere Hämostatika / Blutgerinnungsfaktoren / Gerinnungsfaktor VIII

Packungsgrößen:

Nr.

Laufzeit

1 Packung mit 2000 I.E.: 1 Durchstechflasche mit Pulver + 1 Durchstechflasche mit 10 ml Wasser für Injektionszwecke + 1 Transferset bestehend aus: 1 Einmalspritze, 1 Venenpunktionsbesteck, 2 Alkoholtupfer, 1 nicht steriles Pflaster;

024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Homöopathische Arzneispezialitäten - human

**Biochemie nach Dr. Schüssler Zell Calmin Tabletten**

Z.Nr.: 3-00545

Zulassungsinhaber:

Adler Pharma Produktion und Vertrieb GmbH  
AT - 5700 Zell am See

Hersteller (Chargenfreigeber):

Adler Pharma Produktion und Vertrieb GmbH  
AT - 5700 Zell am See

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Calciumhydrogenphosphat  
( . 2 H<sub>2</sub>O - D6)  
Magnesiumhydrogenphosphat  
( . 3 H<sub>2</sub>O - D6)  
Calcium sulfat  
( . 2 H<sub>2</sub>O - D6)  
Kupfer(II)-arsenit  
(Cuprum arsenicosum - D12)  
Zinkchlorid  
(D12)  
Natriumtetrachloroaurat (III)  
(D12)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	100 g Kunststoffbehälter mit Schraubkappe	060 Monate
2	250 g Kunststoffbehälter mit Schraubkappe	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

## Biochemie nach Dr. Schüssler Zell Vita Tabletten

Z.Nr.: 3-00546

Zulassungsinhaber:

Adler Pharma Produktion und Vertrieb GmbH  
AT - 5700 Zell am See

Hersteller (Chargenfreigeber):

Adler Pharma Produktion und Vertrieb GmbH  
AT - 5700 Zell am See

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Eisen(III)-phosphat  
(D12)  
Kaliumchlorid  
(D6)  
Kaliumdihydrogenphosphat  
(D6)  
Magnesiumhydrogenphosphat  
(D6)  
Natriumchlorid  
(D6)  
Mangansulfat  
(D12)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	100 g Kunststoffbehälter mit Schraubkappe	060 Monate
2	250 g Kunststoffbehälter mit Schraubkappe	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig



## Strumeel forte - Tropfen

Z.Nr.: 3-00553

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH  
DE - 76532 Baden-Baden

Hersteller (Chargenfreigeber):

Biologische Heilmittel Heel GmbH  
DE - 76532 Baden-Baden

Wirkstoff(e):

+-----  
100 g

Euspongia officinalis (Auszug)  
(D2)  
Calciumjodid  
( . 4 H2O - D3)  
Fucus vesiculosus (Auszug)  
(D3)

Hauptindikation(en)(WHO):

TM700 Mittel gegen Hypothyreose

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.

1 30 ml Braunglasflasche

Laufzeit

060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

## Husteel - Tropfen

Z.Nr.: 3-00554

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH  
DE - 76532 Baden-Baden

Hersteller (Chargenfreigeber):

Biologische Heilmittel Heel GmbH  
DE - 76532 Baden-Baden

Wirkstoff(e):

+-----  
100 g:

Arsentrijodid  
(D6)  
Herba et Radix Belladonnae (Auszug)  
(D4)  
Causticum Hahnemanni  
(D6)  
Kupfer(II)acetat  
(. H2O, D6)  
Bulbus Scillae (Auszug)  
(var.rubra; D4)

Hauptindikation(en)(WHO):

TK100 Antitussiva

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 ml Braunglasflasche	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

## Klimakt-Heel - Tabletten

Z.Nr.: 3-00555

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH  
DE - 76532 Baden-Baden

Hersteller (Chargenfreigeber):

Biologische Heilmittel Heel GmbH  
DE - 76532 Baden-Baden

Wirkstoff(e):

+-----  
Tablette

Schlangentoxin von Lachesis mutus  
(D12)  
Sepia  
(officinalis; D4)  
Simarouba Cedron (Auszug)  
(D4)  
Zinn  
(Stannum metallicum; D12)  
Semen Ignatii (Auszug)  
(D4)  
Schwefel  
(D4)  
Radix Sanguinariae canadensis (Auszug)  
(D3)

Hauptindikation(en)(WHO):

TQ000 Sexualhormon-Störungen und verwandte Zustände

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.

1 100 Stück Tablettenröhrchen mit Stopfen

Laufzeit

060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

## Coenzyme compositum-Heel - Ampullen

Z.Nr.: 3-00556

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH  
DE - 76532 Baden-Baden

Hersteller (Chargenfreigeber):

Biologische Heilmittel Heel GmbH  
DE - 76532 Baden-Baden

Wirkstoff(e):

+-----

2,2g :

Ascorbinsäure  
(D6)  
Oxoglursäure  
(Acidum-a-ketoglutaricum; D8)  
Aconitinsäure  
(cis-; D8)  
Citronensäure  
(wasserfrei; D8)  
Fumarsäure  
(D8)  
Äpfelsäure  
(D8)  
Bernsteinsäure  
(D8)  
Dinatrium adenin-9-β-D-ribofuranosid-5'-triphosphat  
(Adenosinum triphosphoricum; D10)  
Bariumoxalsuccinat  
(D10)  
Radix Betae (Auszug)  
(vulgaris rubrae; D4)  
Coenzym A  
(D8)  
Cystein  
(D6)  
Hepar sulfuris  
(calcareum; D10)  
Nadid  
(D8)  
Natriumpyruvat  
(D8)  
Natrium Riboflavin Hydrogenphosphat  
(.2H<sub>2</sub>O; D6)  
Nicotinamid  
(D6)  
Herba Pulsatillae cum radice (Auszug)  
(pratensis; D6)  
Pyridoxin Hydrochlorid

(D6)  
Schwefel  
(D10)  
Thiamin Hydrochlorid  
(D6)  
5-(1,2-Dithiolan-3-yl)valeriansäure  
(Acidum-a-liponicum; D6 aquos)  
Ceroxalat  
(wasserhältig; D8 aquos)  
Magnesium Orotat  
(.2H<sub>2</sub>O; D6 aquos)  
Mangan hydrogenphosphat  
(D6 aquos)  
Natrium diethyloxalacetat  
(D6 aquos)

Hauptindikation(en)(WHO):

TY000      Therapeutische Verwendung, andere

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Ampullen aus Weißglas mit je 2,2 ml	060 Monate
2	50 Ampullen aus Weißglas mit je 2,2 ml	060 Monate
3	100 Ampullen aus Weißglas mit je 2,2 ml	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

## Colocynthis-Homaccord - Tropfen

Z.Nr.: 3-00557

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH  
DE - 76532 Baden-Baden

Hersteller (Chargenfreigeber):

Biologische Heilmittel Heel GmbH  
DE - 76532 Baden-Baden

Wirkstoff(e):

+-----  
100 g

Fructus Colocynthis (Auszug)  
(D2)  
Fructus Colocynthis (Auszug)  
(D10)  
Fructus Colocynthis (Auszug)  
(D30)  
Fructus Colocynthis (Auszug)  
(D200)  
Herba Gnaphalii obtusifolii (Auszug)  
(D1)  
Herba Gnaphalii obtusifolii (Auszug)  
(D10)  
Herba Gnaphalii obtusifolii (Auszug)  
(D30)  
Herba Gnaphalii obtusifolii (Auszug)  
(D200)

Hauptindikation(en)(WHO):

TA700 Analgetika, andere

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.

1 30 ml Braunglasflasche

Laufzeit

060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

## Cimicifuga-Homaccord - Ampullen

Z.Nr.: 3-00558

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH  
DE - 76532 Baden-Baden

Hersteller (Chargenfreigeber):

Biologische Heilmittel Heel GmbH  
DE - 76532 Baden-Baden

Wirkstoff(e):

+-----  
1,1 g

Radix Cimicifugae (Auszug)  
(D4)  
Radix Cimicifugae (Auszug)  
(D10)  
Radix Cimicifugae (Auszug)  
(D30)  
Radix Cimicifugae (Auszug)  
(D200)  
Strontiumcarbonat  
(D8 - aquos)  
Strontiumcarbonat  
(D30)  
Strontiumcarbonat  
(D200)

Hauptindikation(en)(WHO):

TY000      Therapeutische Verwendung, andere

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

## Cimicifuga-Homaccord - Tropfen

Z.Nr.: 3-00559

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH  
DE - 76532 Baden-Baden

Hersteller (Chargenfreigeber):

Biologische Heilmittel Heel GmbH  
DE - 76532 Baden-Baden

Wirkstoff(e):

+-----  
100 g

Radix Cimicifugae (Auszug)  
(D2)  
Radix Cimicifugae (Auszug)  
(D10)  
Radix Cimicifugae (Auszug)  
(D30)  
Radix Cimicifugae (Auszug)  
(D200)  
Strontiumcarbonat  
(D8)  
Strontiumcarbonat  
(D30)  
Strontiumcarbonat  
(D200)

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.

1      30 ml Braunglasflasche

Laufzeit

060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig



## **Übertragungen**

### **Alodan - Ampullen**

Z.Nr.: 7063

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Gerot Pharmazeutika GmbH  
AT - 1160 Wien

### **Zymafluor 0,25 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 8423

Zulassungsinhaber:

Madaus GmbH  
AT - 1170 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

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

### **Zymafluor 1 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 11027

Zulassungsinhaber:

Madaus GmbH  
AT - 1170 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

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

### **Convulex 50 mg/ml - Sirup für Kinder**

Z.Nr.: 17127

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Gerot Pharmazeutika GmbH  
AT - 1160 Wien

### **Antiflat - Kautabletten**

Z.Nr.: 1-13124

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

### **Pronerv - Kapseln**

Z.Nr.: 1-18087

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Gerot Pharmazeutika GmbH  
AT - 1160 Wien

### **Antiflat - Tropfen**

Z.Nr.: 1-18340

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

### **Atenolan 50 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-18999

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

### **Atenolan 100 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-19001

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

### **Vasonit retard 600 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-19165

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

### **Neuromultivit - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-19222

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

### **Thrombo ASS 50 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-19829

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

### **Thrombo ASS 100 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-19830

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

### **Lanacine 300 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 1-21517

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

### **Carmubris - Trockenstechampulle mit Lösungsmittel**

Z.Nr.: 1-21762

Zulassungsinhaber:

Emcure Pharma Uk Ltd  
GB - WC1N 2PH London

Zulassungsinhaber bisher:

Bristol-Myers Squibb GmbH  
AT - 1200 Wien

### **Thrombo ASS 30 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-22358

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

### **Vasonit retard 400 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-22545

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

### **Aggrastat 250 Mikrogramm/ml - Konzentrat zur Infusionsbereitung**

Z.Nr.: 1-23140

Zulassungsinhaber:

Correvio (UK) Ltd  
GB - WC2R 1BH London

Zulassungsinhaber bisher:

Iroko Cardio UK Ltd  
GB - EC2M 3AF London

### **Aggrastat 50 Mikrogramm/ml - Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-23141

Zulassungsinhaber:

Correvio (UK) Ltd  
GB - WC2R 1BH London

Zulassungsinhaber bisher:

Iroko Cardio UK Ltd  
GB - EC2M 3AF London

### **Convulex 300 mg - Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-24546

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Gerot Pharmazeutika GmbH  
AT - 1160 Wien

### **Convulex 500 mg - Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-24547

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Gerot Pharmazeutika GmbH  
AT - 1160 Wien

### **Thrombo ASS 300 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-24978

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

### **Nidazea 7,5 mg/g - Gel**

Z.Nr.: 1-26532

Zulassungsinhaber:

Dr. August Wolff GmbH&Co  
DE - 33611 Bielefeld

Zulassungsinhaber bisher:

Louis Widmer GmbH  
DE - 79618 Rheinfelden

### **Novogos 3,6 mg Implantat**

Z.Nr.: 1-28276

Zulassungsinhaber:

Acino AG  
DE - 83714 Miesbach

Zulassungsinhaber bisher:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien



### **Galantamin easypharm 2,5 mg/ml Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-29143

Zulassungsinhaber:

Easypharm GmbH & Co KG  
AT - 2372 Gießhübl

Zulassungsinhaber bisher:

MEDAS Marketingservice GmbH  
AT - 2372 Gießhübl

### **Galantamin easypharm 5 mg/ml Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-29144

Zulassungsinhaber:

Easypharm GmbH & Co KG  
AT - 2372 Gießhübl

Zulassungsinhaber bisher:

MEDAS Marketingservice GmbH  
AT - 2372 Gießhübl

### **Ribavirin Three Rivers 200 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29851

Zulassungsinhaber:

Three Rivers Global Pharma Ltd  
GB - EC1Y 0TH London

Zulassungsinhaber bisher:

Three Rivers Global Pharma Ltd  
GB - WC1N 2BP London

### **Ribavirin Three Rivers 400 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29852

Zulassungsinhaber:

Three Rivers Global Pharma Ltd  
GB - EC1Y 0TH London

Zulassungsinhaber bisher:

Three Rivers Global Pharma Ltd  
GB - WC1N 2BP London

### **Ribavirin Three Rivers 600 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29853

Zulassungsinhaber:

Three Rivers Global Pharma Ltd  
GB - EC1Y 0TH London

Zulassungsinhaber bisher:

Three Rivers Global Pharma Ltd  
GB - WC1N 2BP London

### **Ethinylestradiol/Dienogest Pharbil 0,03 mg/2 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-31518

Zulassungsinhaber:

Pelpharma Handels GmbH  
AT - 1140 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Pharbil Waltrop GmbH  
DE - 45731 Waltrop

## **Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG**

### *Änderungen der Bezeichnung*

#### **Alodan - Ampullen**

Z.Nr.: 7063

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Bezeichnung bisher:

Alodan-"Gerot" Ampullen

#### **KCl retard Slow-K 600 mg - Dragees**

Z.Nr.: 15766

Zulassungsinhaber:

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

Bezeichnung bisher:

KCl retard Zyma - Dragees

#### **Zienam 500 mg/500 mg - Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-18024

Zulassungsinhaber:

Merck Sharp & Dohme GmbH  
AT - 1120 Wien

Bezeichnung bisher:

Zienam 500 mg - Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

### **Imigran 6 mg/0,5 ml - Spritzampullen**

Z.Nr.: 1-19773

Zulassungsinhaber:

GlaxoSmithKline Pharma GmbH  
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:

Imigran - Spritzampullen

### **Medobiotin - 2,5 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-21212

Zulassungsinhaber:

Hübner Naturarzneimittel GmbH  
DE - 82031 Grünwald

Bezeichnung bisher:

Medobiotin - 2,5 mg - Tabletten

### **EpiPen Junior 150 Mikrogramm Injektionslösung in einem Fertigpen**

Z.Nr.: 1-22472

Zulassungsinhaber:

Meda Pharma GmbH  
AT - 1110 Wien

Bezeichnung bisher:

EpiPen Junior 0,15 mg Injektionslösung

### **EpiPen 300 Mikrogramm Injektionslösung in einem FertigPen**

Z.Nr.: 1-22473

Zulassungsinhaber:

Meda Pharma GmbH  
AT - 1110 Wien

Bezeichnung bisher:

EpiPen 0,3 mg Injektionslösung

### **ASS G.L. 30 mg - Filmdabletten**

Z.Nr.: 1-23681

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Bezeichnung bisher:

ASS Gerot 30 mg - Filmdabletten

### **Ondansetron Noridem 2 mg/ml Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-27753

Zulassungsinhaber:

Noridem Enterprises Ltd  
CY - 1065 Nicosia

Bezeichnung bisher:

Ondansetron Noridem 2 mg/ml Injektions- und Infusionslösung

### **Ontronovo 2 mg/ml Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-28758

Zulassungsinhaber:

Pharma Resources GmbH  
DE - 31785 Hameln

Bezeichnung bisher:

Ontronovo i.v. 4 mg Injektionslösung

### **Ondansetron Pharma Resources 2 mg/ml Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-28759

Zulassungsinhaber:

Pharma Resources GmbH  
DE - 31785 Hameln

Bezeichnung bisher:

Ontronovo i.v. 8 mg Injektionslösung

### **Adport 0,5 mg - Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-28954

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Bezeichnung bisher:

Tacrolimus Sandoz 0,5 mg - Hartkapseln

**Adport 1 mg - Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-28955

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Bezeichnung bisher:

Tacrolimus Sandoz 1 mg - Hartkapseln

**Adport 5 mg - Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-28956

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Bezeichnung bisher:

Tacrolimus Sandoz 5 mg - Hartkapseln

**DorzoComp-Vision 20 mg/ml + 5 mg/ml Augentropfen**

Z.Nr.: 1-30190

Zulassungsinhaber:

Omnivision GmbH  
DE - 82178 Puchheim

Bezeichnung bisher:

Venturax 20 mg/ml + 5 mg/ml Augentropfen

### **Mucoangin Zitrone 20 mg Lutschtabletten**

Z.Nr.: 1-31241

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
AT - 1121 Wien

Bezeichnung bisher:

Ambroxol Boehringer Ingelheim 20 mg - Lutschtabletten

### **Ibandronsäure Haemato 150 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-31448

Zulassungsinhaber:

Haemato Pharm AG  
DE - 12529 Schönefeld

Bezeichnung bisher:

Ibandronsäure Helm 150 mg Filmtabletten

### **Fibrogammin 250 IE Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung**

Z.Nr.: 2-00163

Zulassungsinhaber:

CSL Behring GmbH  
AT - 1120 Wien

Bezeichnung bisher:

Fibrogammin P 250 IE Pulver und Lösungsmittel zur  
Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung



**Fibrogammin 1250 IE Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung**

Z.Nr.: 2-00164

Zulassungsinhaber:

CSL Behring GmbH  
AT - 1120 Wien

Bezeichnung bisher:

Fibrogammin P 1250 IE Pulver und Lösungsmittel zur  
Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung

**PNEUMOVAX 23 Injektionslösung in einer Durchstechflasche**

Z.Nr.: 2-00263

Zulassungsinhaber:

Sanofi Pasteur MSD S.N.C.  
FR - 69007 Lyon

Bezeichnung bisher:

PNEUMOVAX 23 Durchstechflasche

**Dr. Böhm Ein- und Durchschlaf Dragees mit Baldrian,  
Passionsblume und Melisse**

Z.Nr.: HERB-00054

Zulassungsinhaber:

Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH  
AT - 8010 Graz

Bezeichnung bisher:

DiaNerven Dragees

## Änderungen der Packungsgrößen

### **Novothyral - Tabletten**

Z.Nr.: 15364

Zulassungsinhaber:

Merck GmbH  
AT - 1147 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	20 Stück	024	
002	100 Stück	024	
003	30 Stück	024	neu

### **BIO-H-TIN Vitamin H 2,5 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-21703

Zulassungsinhaber:

BIO-H-TIN Pharma GmbH & Co. KG  
DE - 96103 Hallstadt

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
004	30 Stück	036	gelöscht
005	120	036	gelöscht
006	28 Stück	036	neu
007	84 Stück	036	neu
008	2 x 84 Stück (Bündelpackung)	036	neu

## Telfast 120 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-22153

Zulassungsinhaber:

sanofi-aventis GmbH  
AT - 1220 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	2 Stück (PVC/PE/PVDC/Al)	036	
002	7 Stück (PVC/PE/PVDC/Al)	036	
003	10 Stück (PVC/PE/PVDC/Al)	036	
004	15 Stück (PVC/PE/PVDC/Al)	036	
005	20 Stück (PVC/PE/PVDC/Al)	036	
006	30 Stück (PVC/PE/PVDC/Al)	036	
007	50 Stück (PVC/PE/PVDC/Al)	036	
008	100 Stück (PVC/PE/PVDC/Al)	036	
009	200 (10 x 20) Stück (PVC/PE/PVDC/Al)	036	
010	2 Stück (PVC/PVDC/Al)	036	neu
011	7 Stück (PVC/PVDC/Al)	036	neu
012	10 Stück (PVC/PVDC/Al)	036	neu
013	15 Stück (PVC/PVDC/Al)	036	neu
014	20 Stück (PVC/PVDC/Al)	036	neu
015	30 Stück (PVC/PVDC/Al)	036	neu
016	50 Stück (PVC/PVDC/Al)	036	neu
017	100 Stück (PVC/PVDC/Al)	036	neu
018	200 (10 x 20) Stück (PVC/PVDC/Al)	036	neu

## Femoston conti 1 mg/5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-23915

Zulassungsinhaber:

Abbott GmbH  
AT - 1230 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	14 Stück (Blister)	036	gelöscht
002	28 Stück (Blister)	036	
003	84 (3 x 28) Stück (Blister)	036	
004	280 (10 x 28) Stück (Blister)	036	

## Ciprofloxacin Ranbaxy 250 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-24604

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH  
DE - 51377 Leverkusen

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	1 Stück (PVdC-Blister)	036	
002	8 Stück (PVdC-Blister)	036	
003	10 Stück (PVdC-Blister)	036	
004	16 Stück (PVdC-Blister)	036	
005	20 Stück (PVdC-Blister)	036	
006	100 Stück (PVdC-Blister)	036	
007	1 Stück (Alu-Blister)	036	
008	8 Stück (Alu-Blister)	036	
009	10 Stück (Alu-Blister)	036	
010	16 Stück (Alu-Blister)	036	
011	20 Stück (Alu-Blister)	036	
012	100 Stück (Alu-Blister)	036	
013	32 Stück (Alu-Blister)	036	
014	32 Stück (PVdC-Blister)	036	
015	28 Stück (Alu-Blister)	036	neu
016	28 Stück (PVdC-Blister)	036	neu

## Ciprofloxacin Ranbaxy 500 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-24605

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH  
DE - 51377 Leverkusen

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	1 Stück (PVdC-Blister)	036	
002	8 Stück (PVdC-Blister)	036	
003	10 Stück (PVdC-Blister)	036	
004	16 Stück (PVdC-Blister)	036	
005	20 Stück (PVdC-Blister)	036	
006	100 Stück (PVdC-Blister)	036	
007	1 Stück (Alu-Blister)	036	
008	8 Stück (Alu-Blister)	036	
009	10 Stück (Alu-Blister)	036	
010	16 Stück (Alu-Blister)	036	
011	20 Stück (Alu-Blister)	036	
012	100 Stück (Alu-Blister)	036	
013	32 Stück (Alu-Blister)	036	
014	32 Stück (PVdC-Blister)	036	
015	28 Stück (Alu-Blister)	036	neu
016	28 Stück (PVdC-Blister)	036	neu

## Cefuroxim Sandoz 125 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26001

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	8 Stück (Streifen)	036	
002	10 Stück (Streifen)	036	
003	12 Stück (Streifen)	036	
004	14 Stück (Streifen)	036	
005	24 Stück (Streifen)	036	
006	8 Stück (Blister)	036	
007	10 Stück (Blister)	036	
008	12 Stück (Blister)	036	
009	14 Stück (Blister)	036	
010	24 Stück (Blister)	036	
011	500 Stück (Streifen)	036	
012	500 Stück (Blister)	036	
015	15 Stück (Streifen)	036	neu
013	20 Stück (Streifen)	036	neu
014	20 Stück (Blister)	036	neu
016	15 Stück (Blister)	036	neu

## Cefuroxim Sandoz 250 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26002

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
011	16 Stück (Streifen)	036	
012	16 Stück (Blister)	036	
001	8 Stück (Streifen)	036	
002	10 Stück (Streifen)	036	
004	14 Stück (Streifen)	036	
005	24 Stück (Streifen)	036	
006	8 Stück (Blister)	036	
007	10 Stück (Blister)	036	
008	12 Stück (Blister)	036	
009	14 Stück (Blister)	036	
010	24 Stück (Blister)	036	
003	12 Stück (Streifen)	036	
013	500 Stück (Streifen)	036	
014	500 Stück (Blister)	036	
015	20 Stück (Streifen)	036	neu
016	20 Stück (Blister)	036	neu
018	15 Stück (Blister)	036	neu
017	15 Stück (Streifen)	036	neu

## Conoxia - medizinisches Gas

Z.Nr.: 1-26092

Zulassungsinhaber:

Linde Gas GmbH  
AT - 4651 Stadl-Paura

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	1,0 l in Gasflaschen	024	
002	2,0 l in Gasflaschen	024	
003	2,5 l in Gasflaschen	024	
004	3,0 l in Gasflaschen	024	
005	5,0 l in Gasflaschen	024	
006	10,0 l in Gasflaschen	024	
007	20,0 l in Gasflaschen	024	
008	50,0 l in Gasflaschen	024	
009	12 x 50,0 l in Flaschenbündel	024	
010	20 x 50,0 l in Flaschenbündel	024	
011	21 l in Kryo-Behälter	002	
012	31 l in Kryo-Behälter	002	
013	41 l in Kryo-Behälter	002	
014	44 l in Kryo-Behälter	002	
015	0,68 l in Kryo-Behälter	002	neu
016	38 l in Kryo-Behälter	002	neu

## Ropinirol Arcana 0,25 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27395

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
002	1 x 21 Stück	036	
003	1 x 126 Stück	036	
001	1 x 84 Stück	036	
004	1 x 28 Stück	036	neu



### **Ropinirol Arcana 5 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27396

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
002	1 x 21 Stück	036	
003	1 x 126 Stück	036	
001	1 x 84 Stück	036	
004	1 x 28 Stück	036	neu

### **Ropinirol Arcana 2 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27397

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
002	1 x 21 Stück	036	
001	1 x 84 Stück	036	
003	1 x 126 Stück	036	
004	1 x 28 Stück	036	neu

### **Ropinirol Arcana 1 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27398

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
002	1 x 21 Stück	036	
003	1 x 126 Stück	036	
001	1 x 84 Stück	036	
004	1 x 28 Stück	036	neu

## **Epirubicin Arcana 2 mg/ml - Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-27826

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
006	10 x 10 ml (Durchstechflasche)	036	
001	1 x 5 ml (Durchstechflasche)	036	
002	5 x 5 ml (Durchstechflasche)	036	
003	10 x 5 ml (Durchstechflasche)	036	
004	1 x 10 ml (Durchstechflasche)	036	
005	5 x 10 ml (Durchstechflasche)	036	
007	1 x 25 ml (Durchstechflasche)	036	
008	5 x 25 ml (Durchstechflasche)	036	
009	10 x 25 ml (Durchstechflasche)	036	
010	1 x 100 ml (Durchstechflasche)	036	
011	5 x 100 ml (Durchstechflasche)	036	
012	10 x 100 ml (Durchstechflasche)	036	
013	1 x 50 ml (Durchstechflasche)	036	neu
014	5 x 50 ml (Durchstechflasche)	036	neu
015	10 x 50 ml (Durchstechflasche)	036	neu

## **Lisinopril-HCT G.L. 20mg/12,5mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-27887

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
002	30 Tabletten in PP-Tablettenbehältnis	048	gelöscht
001	30 Tabletten in Blister	048	

### **Lisinopril-HCT G.L. 20mg/25mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-27888

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
002	30 Tabletten in PP-Tablettenbehältnis	048	gelöscht
001	30 Tabletten in Blister	048	

### **Lisinopril-HCT G.L. 10mg/12,5mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-27889

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	30 Stück in Blister	048	
002	30 Stück in PP-Tablettenbehältnis	048	gelöscht

### **Epirubicin Accord 2 mg/ml Lösung zur Injektion oder Infusion**

Z.Nr.: 1-29054

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd  
GB - HA1 4HF Middlesex

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	1 x 5 ml (Durchstechflasche)	024	
002	1 x 10 ml (Durchstechflasche)	024	
003	1 x 25 ml (Durchstechflasche)	024	
004	1 x 100 ml (Durchstechflasche)	024	
005	1 x 50 ml (Durchstechflasche)	024	neu

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

Z.Nr.: 1-29404

Zulassungsinhaber:

Abbott GmbH  
AT - 1230 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	1 x 28 Stück	048	
002	3 x 28 Stück	048	
003	10 x 28 Stück	048	
004	14 Stück	048	gelöscht

### **Paclitaxel Accord 6 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-29690

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd  
GB - HA1 4HF Middlesex

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	1 x 5 ml (Durchstechflasche)	018	
002	1 x 16,7 ml (Durchstechflasche)	018	
003	1 x 50 ml (Durchstechflasche)	018	
004	1 x 25 ml (Durchstechflasche)	018	neu
005	1 x 100 ml (Durchstechflasche)	018	neu

## **Doxorubicin Accord 2 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-29692

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd  
GB - HA1 4HF Middlesex

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	1 x 5 ml (Durchstechflasche)	018	
002	1 x 25 ml (Durchstechflasche)	018	
003	1 x 100 ml (Durchstechflasche)	018	
004	1 x 10 ml (Durchstechflasche)	018	neu

## **Paracetamol Kabi 10 mg/ml Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-30043

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH  
AT - 8055 Graz

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	1 x 50 ml (Durchstechflasche)	024	
002	10 x 50 ml (Durchstechflaschen)	024	
003	12 x 50 ml (Durchstechflaschen)	024	
004	20 x 50 ml (Durchstechflaschen)	024	
005	1 x 100 ml (Durchstechflasche)	024	
006	10 x 100 ml (Durchstechflaschen)	024	
007	12 x 100 ml (Durchstechflaschen)	024	
008	20 x 100 ml (Durchstechflaschen)	024	
009	20 x 50 ml (Beutel)	024	neu
010	50 x 50 ml (Beutel)	024	neu
011	60 x 50 ml (Beutel)	024	neu
012	20 x 100 ml (Beutel)	024	neu
013	50 x 100 ml (Beutel)	024	neu
014	60 x 100 ml (Beutel)	024	neu

## Gabapentin Arcana 600 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30554

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH

AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	20 Stück Tabletten (HDPE-Flasche mit PP-Verschluss mit Trockenmittel (Kieselgel))	024	
002	30 Stück Tabletten (HDPE-Flasche mit PP-Verschluss mit Trockenmittel (Kieselgel))	024	
003	45 Stück Tabletten (HDPE-Flasche mit PP-Verschluss mit Trockenmittel (Kieselgel))	024	
004	50 Stück Tabletten (HDPE-Flasche mit PP-Verschluss mit Trockenmittel (Kieselgel))	024	
005	90 Stück Tabletten (HDPE-Flasche mit PP-Verschluss mit Trockenmittel (Kieselgel))	024	
006	100 Stück Tabletten (HDPE-Flasche mit PP-Verschluss mit Trockenmittel (Kieselgel))	024	
007	20 Stück Tabletten (OPA/Al/PVC Blisterpackung)	024	
008	30 Stück Tabletten (OPA/Al/PVC Blisterpackung)	024	
009	45 Stück Tabletten (OPA/Al/PVC Blisterpackung)	024	
010	50 Stück Tabletten (OPA/Al/PVC Blisterpackung)	024	
011	90 Stück Tabletten (OPA/Al/PVC Blisterpackung)	024	
012	100 Stück Tabletten (OPA/Al/PVC Blisterpackung)	024	
013	200 Stück Tabletten (OPA/Al/PVC Blisterpackung)	024	
014	250 Stück Tabletten (OPA/Al/PVC Blisterpackung)	024	
015	500 Stück Tabletten (OPA/Al/PVC Blisterpackung)	024	
016	90 x 1 Stück Tabletten (Perforierte OPA/Al/PVC Blisterpackung (Einzeldosisbehältnis))	024	
017	500 x 1 Stück Tabletten (Perforierte OPA/Al/PVC Blisterpackung (Einzeldosisbehältnis))	024	
018	60 Stück (OPA/Al/PVC Blisterpackung)	024	neu

## Gabapentin Arcana 800 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30555

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH

AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	20 Stück Tabletten (HDPE-Flasche mit PP-Verschluss mit Trockenmittel (Kieselgel))	024	
002	30 Stück Tabletten (HDPE-Flasche mit PP-Verschluss mit Trockenmittel (Kieselgel))	024	
003	45 Stück Tabletten (HDPE-Flasche mit PP-Verschluss mit Trockenmittel (Kieselgel))	024	
004	50 Stück Tabletten (HDPE-Flasche mit PP-Verschluss mit Trockenmittel (Kieselgel))	024	
005	90 Stück Tabletten (HDPE-Flasche mit PP-Verschluss mit Trockenmittel (Kieselgel))	024	
006	100 Stück Tabletten (HDPE-Flasche mit PP-Verschluss mit Trockenmittel (Kieselgel))	024	
007	20 Stück Tabletten (OPA/Al/PVC Blisterpackung)	024	
008	30 Stück Tabletten (OPA/Al/PVC Blisterpackung)	024	
009	45 Stück Tabletten (OPA/Al/PVC Blisterpackung)	024	
010	50 Stück Tabletten (OPA/Al/PVC Blisterpackung)	024	
011	90 Stück Tabletten (OPA/Al/PVC Blisterpackung)	024	
012	100 Stück Tabletten (OPA/Al/PVC Blisterpackung)	024	
013	200 Stück Tabletten (OPA/Al/PVC Blisterpackung)	024	
014	250 Stück Tabletten (OPA/Al/PVC Blisterpackung)	024	
015	500 Stück Tabletten (OPA/Al/PVC Blisterpackung)	024	
016	90 x 1 Stück Tabletten (Perforierte OPA/Al/PVC Blisterpackung (Einzeldosisbehältnis))	024	
017	500 x 1 Stück Tabletten (Perforierte OPA/Al/PVC Blisterpackung (Einzeldosisbehältnis))	024	
018	60 Stück (OPA/Al/PVC Blisterpackung)	024	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	
010	10 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	
011	84 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	
012	98 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	
013	112 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	
014	126 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	
015	140 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	
016	154 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	
017	168 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	
018	182 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	
019	196 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	
020	50 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	
010	10 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	
011	84 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	
012	98 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	
013	112 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	
014	126 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	
015	140 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	
016	154 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	
017	168 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	
018	182 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	
019	196 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	
020	50 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	neu

**Esomeprazol Regiomedica 20 mg magensaftresistente  
Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-31383

Zulassungsinhaber:

Regiomedica GmbH  
DE - 79539 Lörrach

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	15 Stück	036	
002	30 Stück	036	
003	50 Stück	036	
004	60 Stück	036	
005	90 Stück	036	
006	100 Stück	036	
007	28 Stück	036	neu

**Esomeprazol Regiomedica 40 mg magensaftresistente  
Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-31384

Zulassungsinhaber:

Regiomedica GmbH  
DE - 79539 Lörrach

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	15 Stück	036	
002	30 Stück	036	
003	50 Stück	036	
004	60 Stück	036	
005	90 Stück	036	
006	100 Stück	036	
007	28 Stück	036	neu

**Dr. Böhm Ein- und Durchschlaf Dragees mit Baldrian,  
Passionsblume und Melisse**

Z.Nr.: HERB-00054

Zulassungsinhaber:

Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH  
AT - 8010 Graz

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	30 Tabletten in Blister (PVC/PVDC/Al)	060	
002	60 Tabletten in Blister (PVC/PVDC/Al)	060	
003	90 Tabletten in Blister (PVC/PVDC/Al)	060	
004	100 Tabletten in Blister (PVC/PVDC/Al)	060	gelöscht
005	15 Tabletten in Blister (PVC/PVDC/Al)	060	

Änderungen der Abgabe

**Ambroxol Genericon Saft**

Z.Nr.: 1-19349

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

Abgabe:

Rpfrei, apothekenpflichtig

Abgabe bisher:

Rp, apothekenpflichtig

## **Aufhebungen gemäß §23 des AMG**

### **Cynarix comp. - Dragees**

Z.Nr.: 13708

Zulassungsinhaber:

Pharmazeutische Fabrik Montavit GesmbH  
AT - 6067 Absam

### **Tuscalman - Suppositorien A für Kleinkinder von 6 bis 24 Monaten**

Z.Nr.: 14395

Zulassungsinhaber:

Laboratorio Farmaceutico S.I.T. (Specialità  
Igienico-Terapeutiche) s.r.l.  
IT - 27035 Mede (PV)

### **Tuscalman - Suppositorien B für Kinder von 2 bis 11 Jahren**

Z.Nr.: 14396

Zulassungsinhaber:

Laboratorio Farmaceutico S.I.T. (Specialità  
Igienico-Terapeutiche) s.r.l.  
IT - 27035 Mede (PV)

### **Calciumfolinat "Ebewe" 3 mg - Ampullen**

Z.Nr.: 17439

Zulassungsinhaber:

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

### **Mucosa intest. crassi pro inj. Revitorgan-Dilutionen Nr. 33**

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

Apotheke Zum Rothen Krebs Inhaber Mr. August Dorn  
AT - 1010 Wien

### **Ren suis - Injeel - Ampullen**

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH  
DE - 76532 Baden-Baden

### **Montamed - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-18336

Zulassungsinhaber:

Pharmazeutische Fabrik Montavit GesmbH  
AT - 6067 Absam

### **Antimigrin - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-22060

Zulassungsinhaber:

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

### **OliClinomel 2,2 % GF-E - Emulsion zur Infusion**

Z.Nr.: 1-24248

Zulassungsinhaber:

Baxter Healthcare GmbH  
AT - 1020 Wien

### **OliClinomel 3,4 % GF-E - Emulsion zur Infusion**

Z.Nr.: 1-24250

Zulassungsinhaber:

Baxter Healthcare GmbH  
AT - 1020 Wien

### **OliClinomel 4 % GF-E - Emulsion zur Infusion**

Z.Nr.: 1-24251

Zulassungsinhaber:

Baxter Healthcare GmbH  
AT - 1020 Wien

### **Johanniskraut "Ratiopharm" 425 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 1-24264

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

### **Aqua bidest. "Baxter" Viaflo - Lösungsmittel zur Herstellung von Parenteralia**

Z.Nr.: 1-24374

Zulassungsinhaber:

Baxter Healthcare GmbH  
AT - 1020 Wien

### **Hospasol 145 mmol/l Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-25000

Zulassungsinhaber:

Gambro Lundia AB  
SE - 220 10 Lund

### **Hospasol 167 mmol/l Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-25001

Zulassungsinhaber:

Gambro Lundia AB  
SE - 220 10 Lund



**OliClinomel 5 % GF - Emulsion zur Infusion**

Z.Nr.: 1-25034

Zulassungsinhaber:  
Baxter Healthcare GmbH  
AT - 1020 Wien

**Granisetron "Stada" 2 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-26659

Zulassungsinhaber:  
Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

**Tizanidin Teva 2 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-27354

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

**Tizanidin Teva 4 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-27355

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

### **Zemplar 4 Mikrogramm Weichkapseln**

Z.Nr.: 1-27363

Zulassungsinhaber:  
AbbVie GmbH  
AT - 1230 Wien

### **Nebu-Iprasal 0,5 mg/2,5 mg Lösung für einen Vernebler**

Z.Nr.: 1-27486

Zulassungsinhaber:  
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

### **Ramipril/HCT Teva 2,5 mg/12,5 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-27492

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

### **Ramipril/HCT Teva 5 mg/25 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-27493

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

**Risedronat Teva 35 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28027

Zulassungsinhaber:  
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

**IPRAXA 250 Mikrogramm/ml Lösung für einen Vernebler**

Z.Nr.: 1-28068

Zulassungsinhaber:  
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

**IPRAXA 500 Mikrogramm/2 ml Lösung für einen Vernebler**

Z.Nr.: 1-28069

Zulassungsinhaber:  
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

**Escitalopram Polpharma 5 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28654

Zulassungsinhaber:  
Pharmaceutical Works POLPHARMA SA  
PL - 83-200 Starogard Gdanski

### **Escitalopram Polpharma 10 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28655

Zulassungsinhaber:

Pharmaceutical Works POLPHARMA SA  
PL - 83-200 Starogard Gdanski

### **Nebiphar 5 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-28703

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

### **Fentanyl Lavipharm 25 Mikrogramm/h transdermales Pflaster**

Z.Nr.: 1-28762

Zulassungsinhaber:

Lavipharm SA  
GR - 19002 Peania Attica

### **Fentanyl Lavipharm 50 Mikrogramm/h transdermales Pflaster**

Z.Nr.: 1-28764

Zulassungsinhaber:

Lavipharm SA  
GR - 19002 Peania Attica

### **Fentanyl Lavipharm 75 Mikrogramm/h transdermales Pflaster**

Z.Nr.: 1-28765

Zulassungsinhaber:

Lavipharm SA  
GR - 19002 Peania Attica

### **Fentanyl Lavipharm 100 Mikrogramm/h transdermales Pflaster**

Z.Nr.: 1-28766

Zulassungsinhaber:

Lavipharm SA  
GR - 19002 Peania Attica

### **Lercanidipin Teva 10 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29184

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

### **Lercanidipin Teva 20 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29185

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

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

Z.Nr.: 1-29345

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

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

Z.Nr.: 1-29346

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

**Glucose "Baxter" Viaflo 10% - Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-29402

Zulassungsinhaber:  
Baxter Healthcare GmbH  
AT - 1020 Wien

**Letrozol Regiomedica 2,5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29648

Zulassungsinhaber:  
Regiomedica GmbH  
DE - 79539 Lörrach

### **Letregio 2,5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29652

Zulassungsinhaber:  
Regiomedica GmbH  
DE - 79539 Lörrach

### **Clericol Junior Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen**

Z.Nr.: 1-30105

Zulassungsinhaber:  
Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

### **Gadopentetsäure Sanochemia 500 Mikromol/ml Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-30627

Zulassungsinhaber:  
Sanochemia Pharmazeutika AG  
AT - 1090 Wien

### **Clericol Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen**

Z.Nr.: 1-30931

Zulassungsinhaber:  
Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

### **Cutasept - Desinfektionslösung gefärbt**

Z.Nr.: 7-00572

Zulassungsinhaber:

Bode Chemie GmbH & Co. KG  
DE - 22525 Hamburg

### **Cutasept - Desinfektionslösung farblos**

Z.Nr.: 7-00573

Zulassungsinhaber:

Bode Chemie GmbH & Co. KG  
DE - 22525 Hamburg

### **Müller Weißdornblätter mit Blüten Tee**

Z.Nr.: 7-01234

Zulassungsinhaber:

Abtswinder Naturheilmittel GmbH & Co. KG  
DE - 97355 Abtswind

### **Müller Kamillenblüten Tee**

Z.Nr.: 7-01235

Zulassungsinhaber:

Abtswinder Naturheilmittel GmbH & Co. KG  
DE - 97355 Abtswind



### **Müller Salbeiblätter Tee**

Z.Nr.: 7-01237

Zulassungsinhaber:

Abtswinder Naturheilmittel GmbH & Co. KG  
DE - 97355 Abtswind

### **Müller Lindenblüten Tee**

Z.Nr.: 7-01238

Zulassungsinhaber:

Abtswinder Naturheilmittel GmbH & Co. KG  
DE - 97355 Abtswind

# **Veröffentlichung (03/2013) über Registrierungen von Homöopathika**

## **Registrierungen**

### **Regenaplex Nr. 105 - Ledum palustre comp.-Tropfen**

Reg.Nr.: HOM-6496

Firma:

Regenaplex GmbH  
DE - 78467 Konstanz

### **Regenaplex Nr. 200 a - Kalium iodatum comp.-Tropfen**

Reg.Nr.: HOM-6497

Firma:

Regenaplex GmbH  
DE - 78467 Konstanz

### **Regenaplex Nr. 86 a - Solanum dulcamara comp.-Tropfen**

Reg.Nr.: HOM-6498

Firma:

Regenaplex GmbH  
DE - 78467 Konstanz

**Regenaplex Nr. 71 b - Pulsatilla pratensis comp.-Tropfen**

Reg.Nr.: HOM-6499

Firma:

Regenaplex GmbH  
DE - 78467 Konstanz

**Regenaplex Nr. 33/za - Galega officinalis comp.-Tropfen**

Reg.Nr.: HOM-6500

Firma:

Regenaplex GmbH  
DE - 78467 Konstanz

**Regenaplex Nr. 111 a - Hydrargyrum iodatum comp.-Tropfen**

Reg.Nr.: HOM-6501

Firma:

Regenaplex GmbH  
DE - 78467 Konstanz

**Regenaplex Nr. 55 - Strychnos nux-vomica comp.-Tropfen**

Reg.Nr.: HOM-6502

Firma:

Regenaplex GmbH  
DE - 78467 Konstanz

**Regenaplex Nr. 89 a - Sulfur comp.-Tropfen**

Reg.Nr.: HOM-6503

Firma:

Regenaplex GmbH  
DE - 78467 Konstanz

**Regenaplex Nr. 72 a - Echinacea comp.-Tropfen**

Reg.Nr.: HOM-6504

Firma:

Regenaplex GmbH  
DE - 78467 Konstanz

**Regenaplex Nr. 26 c - Crotalus horridus comp.-Tropfen**

Reg.Nr.: HOM-6505

Firma:

Regenaplex GmbH  
DE - 78467 Konstanz

**Regenaplex Nr. 68 a - Acidum lacticum comp.-Tropfen**

Reg.Nr.: HOM-6506

Firma:

Regenaplex GmbH  
DE - 78467 Konstanz

**Regenaplex Nr. 29 - Aloe comp.-Tropfen**

Reg.Nr.: HOM-6507

Firma:

Regenaplex GmbH  
DE - 78467 Konstanz

**Regenaplex Nr. 4 - Bryonia comp.-Tropfen**

Reg.Nr.: HOM-6508

Firma:

Regenaplex GmbH  
DE - 78467 Konstanz

**Regenaplex Nr. 211 a - Asarum europaeum comp.-Tropfen**

Reg.Nr.: HOM-6509

Firma:

Regenaplex GmbH  
DE - 78467 Konstanz

**Regenaplex Nr. 67 - Atropa bella-donna comp.-Tropfen**

Reg.Nr.: HOM-6510

Firma:

Regenaplex GmbH  
DE - 78467 Konstanz

**Regenaplex Nr. 95 - Amanita muscaria comp.-Tropfen**

Reg.Nr.: HOM-6511

Firma:

Regenaplex GmbH  
DE - 78467 Konstanz

**Regenaplex Nr. 23 a - Hepar sulfuris comp.-Tropfen**

Reg.Nr.: HOM-6512

Firma:

Regenaplex GmbH  
DE - 78467 Konstanz

**Regenaplex Nr. 26 a - Carbo animalis comp.-Tropfen**

Reg.Nr.: HOM-6513

Firma:

Regenaplex GmbH  
DE - 78467 Konstanz

**Regenaplex Nr. 64 a - Capsicum annum comp.-Tropfen**

Reg.Nr.: HOM-6514

Firma:

Regenaplex GmbH  
DE - 78467 Konstanz

**Regenaplex Nr. 54 a - Artemisia abrotanum comp.-Tropfen**

Reg.Nr.: HOM-6515

Firma:

Regenaplex GmbH  
DE - 78467 Konstanz

**Regenaplex Nr. 27 a - Avena sativa comp.-Tropfen**

Reg.Nr.: HOM-6516

Firma:

Regenaplex GmbH  
DE - 78467 Konstanz

**Regenaplex Nr. 42 - Drosera comp.-Tropfen**

Reg.Nr.: HOM-6517

Firma:

Regenaplex GmbH  
DE - 78467 Konstanz

**Regenaplex Nr. 33/1 - Iris versicolor comp.-Tropfen**

Reg.Nr.: HOM-6518

Firma:

Regenaplex GmbH  
DE - 78467 Konstanz

**Regenaplex Nr. 62 b - Veronicastrum virginicum comp.-Tropfen**

Reg.Nr.: HOM-6519

Firma:

Regenaplex GmbH  
DE - 78467 Konstanz

**Regenaplex Nr. 22 aN - Juniperus communis comp.-Tropfen**

Reg.Nr.: HOM-6520

Firma:

Regenaplex GmbH  
DE - 78467 Konstanz

**Regenaplex Nr. 507 - Acidum tannicum comp.-Tropfen**

Reg.Nr.: HOM-6521

Firma:

Regenaplex GmbH  
DE - 78467 Konstanz

**Regenaplex Nr. 49 b - Delphinium staphisagria comp.-Tropfen**

Reg.Nr.: HOM-6522

Firma:

Regenaplex GmbH  
DE - 78467 Konstanz



**Regenaplex Nr. 5 - Allium sativum comp.-Tropfen**

Reg.Nr.: HOM-6523

Firma:

Regenaplex GmbH  
DE - 78467 Konstanz

**Regenaplex Nr. 108 a - Stillingia silvatica comp.-Tropfen**

Reg.Nr.: HOM-6524

Firma:

Regenaplex GmbH  
DE - 78467 Konstanz

**Regenaplex Nr. 21 d - Causticum Hahnemanni comp.-Tropfen**

Reg.Nr.: HOM-6525

Firma:

Regenaplex GmbH  
DE - 78467 Konstanz