



Humanarzneispezialitäten

Inhaltsverzeichnis

Arzneispezialitäten - human	1
Zulassungen gemäß AMG	1
Übertragungen	52
Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG	58
Änderungen der Bezeichnung	58
Änderungen der Packungsgrößen	68
Aufhebungen gemäß §23 des AMG	81

*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.*

283. Veröffentlichung (09/2008) über Zulassungen von Arzneispezialitäten sowie über Änderungen und Aufhebungen von Zulassungen

Arzneispezialitäten - human

Zulassungen gemäß AMG

Fluvastatin Nucleus 80 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27681

Zulassungsinhaber:

Nucleus ehf.
IS - 116 Reykjavik

Hersteller:

Actavis Ltd.
MT - ZTN 08 Zejtun, Malta

Actavis hf
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Fluvastatin Natrium

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück	024 Monate
2	14 Stück	024 Monate
3	28 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Nuvastin 80 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27682

Zulassungsinhaber:

Nucleus ehf.
IS - 116 Reykjavik

Hersteller:

Actavis Ltd.
MT - ZTN 08 Zejtun, MaltaActavis hf.
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmdröckel:

++-----

Kern:

Fluvastatin Natrium

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.

1 7 Stück
2 14 Stück
3 28 Stück

Laufzeit

024 Monate
024 Monate
024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Nuclastan 80 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27683

Zulassungsinhaber:

Nucleus ehf.
IS - 116 Reykjavik

Hersteller:

Actavis Ltd.
MT - ZTN 08 Zejtun, MaltaActavis hf
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Fluvastatin Natrium

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.

1 7 Stück
2 14 Stück
3 28 Stück

Laufzeit

024 Monate
024 Monate
024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Losartan "Interpharm" 12,5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27688

Zulassungsinhaber:

Interpharm Produktions GmbH
AT - 1160 Wien

Hersteller:

Interpharm Produktions GmbH
AT - 1160 Wien

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Losartan Kalium

ATC-Klassifikation(en):

C09CA01 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-li-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Losartan

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück	024 Monate
2	30 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Gemcitabin-ratiopharm 200 mg Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-27689

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Hersteller:

Merckle GmbH.
DE - 89143 Blaubeuren

Quinta Analytica s.r.o.
CZ - 10200 Prague 10

Tecnimede - Sociedade Técnico-Medicinal, SA
PT - 2565-187 Dois Portos

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung (pro Ampulle) :
Gemcitabin Hydrochlorid
(entspricht 200 mg Gemcitabin)

ATC-Klassifikation(en):

L01BC05 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Antineoplastische Mittel / Antimetabolite / Pyrimidin-Analoga /
Gemcitabin

Packungsgrößen:

Nr.

1 1 x 10 ml

Laufzeit

030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Gemcitabin-ratiopharm 1 g Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-27690

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Hersteller:

Merckle GmbH.
DE - 89143 Blaubeuren

Quinta Analytica s.r.o.
CZ - 10200 Prague 10

Tecnimede - Sociedade Técnico-Medicinal, SA
PT - 2565-187 Dois Portos

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung (pro Ampulle) :
Gemcitabin Hydrochlorid
(entspricht 1000 mg Gemcitabin)

ATC-Klassifikation(en):

L01BC05 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Antineoplastische Mittel / Antimetabolite / Pyrimidin-Analoga /
Gemcitabin

Packungsgrößen:

Nr.

1 1 x 50 ml

Laufzeit

030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Losartan "Interpharm" 50 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27691

Zulassungsinhaber:

Interpharm Produktions GmbH
AT - 1160 Wien

Hersteller:

Interpharm Produktions GmbH
AT - 1160 Wien

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Losartan Kalium

ATC-Klassifikation(en):

C09CA01 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-li-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Losartan

Packungsgrößen:

Nr.

1 10 Stück

2 30 Stück

Laufzeit

024 Monate

024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Losartan "Interpharm" 100 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27692

Zulassungsinhaber:

Interpharm Produktions GmbH
AT - 1160 Wien

Hersteller:

Interpharm Produktions GmbH
AT - 1160 Wien

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Losartan Kalium

ATC-Klassifikation(en):

C09CA01 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Losartan

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück	024 Monate
2	30 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Losartan Grünwalder 12,5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27693

Zulassungsinhaber:

Grünwalder Gesundheitsprodukte GmbH
DE - 83646 Bad Tölz

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Losartan Kalium

ATC-Klassifikation(en):

C09CA01 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-li-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Losartan

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	036 Monate
2	10 Stück (Blister)	036 Monate
3	14 Stück (Blister)	036 Monate
4	20 Stück (Blister)	036 Monate
5	21 Stück (Blister)	036 Monate
6	28 Stück (Blister)	036 Monate
7	30 Stück (Blister)	036 Monate
8	50 Stück (Blister)	036 Monate
9	56 Stück (Blister)	036 Monate
10	60 Stück (Blister)	036 Monate
11	84 Stück (Blister)	036 Monate
12	90 Stück (Blister)	036 Monate
13	98 Stück (Blister)	036 Monate
14	100 Stück (Blister)	036 Monate
15	10x5 Stück (Unit-dose-Blister)	036 Monate
16	14x4 Stück (Unit-dose-Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Losartan Grünwalder 25 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27694

Zulassungsinhaber:

Grünwalder Gesundheitsprodukte GmbH
DE - 83646 Bad Tölz

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Losartan Kalium

ATC-Klassifikation(en):

C09CA01 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-li-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Losartan

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	048 Monate
2	10 Stück (Blister)	048 Monate
3	14 Stück (Blister)	048 Monate
4	20 Stück (Blister)	048 Monate
5	21 Stück (Blister)	048 Monate
6	28 Stück (Blister)	048 Monate
7	30 Stück (Blister)	048 Monate
8	50 Stück (Blister)	048 Monate
9	56 Stück (Blister)	048 Monate
10	60 Stück (Blister)	048 Monate
11	84 Stück (Blister)	048 Monate
12	90 Stück (Blister)	048 Monate
13	98 Stück (Blister)	048 Monate
14	100 Stück (Blister)	048 Monate
15	10x5 Stück (Unit-dose-Blister)	048 Monate
16	14x4 Stück (Unit-dose-Blister)	048 Monate
17	250 Stück (Flasche)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Losartan Grünwalder 50 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27695

Zulassungsinhaber:

Grünwalder Gesundheitsprodukte GmbH
DE - 83646 Bad Tölz

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Losartan Kalium

ATC-Klassifikation(en):

C09CA01 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-li-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Losartan

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	048 Monate
2	10 Stück (Blister)	048 Monate
3	14 Stück (Blister)	048 Monate
4	20 Stück (Blister)	048 Monate
5	21 Stück (Blister)	048 Monate
6	28 Stück (Blister)	048 Monate
7	30 Stück (Blister)	048 Monate
8	50 Stück (Blister)	048 Monate
9	56 Stück (Blister)	048 Monate
10	60 Stück (Blister)	048 Monate
11	84 Stück (Blister)	048 Monate
12	90 Stück (Blister)	048 Monate
13	98 Stück (Blister)	048 Monate
14	100 Stück (Blister)	048 Monate
15	10x5 Stück (Unit-dose-Blister)	048 Monate
16	14x4 Stück (Unit-dose-Blister)	048 Monate
17	250 Stück (Flasche)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Losartan Grünwalder 75 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27696

Zulassungsinhaber:

Grünwalder Gesundheitsprodukte GmbH
DE - 83646 Bad Tölz

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Losartan Kalium

ATC-Klassifikation(en):

C09CA01 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-li-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Losartan

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	048 Monate
2	10 Stück (Blister)	048 Monate
3	14 Stück (Blister)	048 Monate
4	20 Stück (Blister)	048 Monate
5	21 Stück (Blister)	048 Monate
6	28 Stück (Blister)	048 Monate
7	30 Stück (Blister)	048 Monate
8	50 Stück (Blister)	048 Monate
9	56 Stück (Blister)	048 Monate
10	60 Stück (Blister)	048 Monate
11	84 Stück (Blister)	048 Monate
12	90 Stück (Blister)	048 Monate
13	98 Stück (Blister)	048 Monate
14	100 Stück (Blister)	048 Monate
15	10x5 Stück (Unit-dose-Blister)	048 Monate
16	14x4 Stück (Unit-dose-Blister)	048 Monate
17	250 Stück (Flasche)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Losartan Grünwalder 100 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27697

Zulassungsinhaber:

Grünwalder Gesundheitsprodukte GmbH
DE - 83646 Bad Tölz

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Losartan Kalium

ATC-Klassifikation(en):

C09CA01 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-li-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Losartan

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	048 Monate
2	10 Stück (Blister)	048 Monate
3	14 Stück (Blister)	048 Monate
4	20 Stück (Blister)	048 Monate
5	21 Stück (Blister)	048 Monate
6	28 Stück (Blister)	048 Monate
7	30 Stück (Blister)	048 Monate
8	50 Stück (Blister)	048 Monate
9	56 Stück (Blister)	048 Monate
10	60 Stück (Blister)	048 Monate
11	84 Stück (Blister)	048 Monate
12	90 Stück (Blister)	048 Monate
13	98 Stück (Blister)	048 Monate
14	100 Stück (Blister)	048 Monate
15	10x5 Stück (Unit-dose-Blister)	048 Monate
16	14x4 Stück (Unit-dose-Blister)	048 Monate
17	250 Stück (Flasche)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Renosaar 12,5 mg-Filmdoubletten

Z.Nr.: 1-27698

Zulassungsinhaber:

Grünwalder Gesundheitsprodukte GmbH
DE - 83646 Bad Tölz

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmdoublette:

++-----

Kern:

Losartan Kalium

ATC-Klassifikation(en):

C09CA01 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-li-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Losartan

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	036 Monate
2	10 Stück (Blister)	036 Monate
3	14 Stück (Blister)	036 Monate
4	20 Stück (Blister)	036 Monate
5	21 Stück (Blister)	036 Monate
6	28 Stück (Blister)	036 Monate
7	30 Stück (Blister)	036 Monate
8	50 Stück (Blister)	036 Monate
9	56 Stück (Blister)	036 Monate
10	60 Stück (Blister)	036 Monate
11	84 Stück (Blister)	036 Monate
12	90 Stück (Blister)	036 Monate
13	98 Stück (Blister)	036 Monate
14	100 Stück (Blister)	036 Monate
15	10x5 Stück (Unit-dose-Blister)	036 Monate
16	14x4 Stück (Unit-dose-Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Renosaar 25 mg-Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27699

Zulassungsinhaber:

Grünwalder Gesundheitsprodukte GmbH
DE - 83646 Bad Tölz

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Losartan Kalium

ATC-Klassifikation(en):

C09CA01 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-li-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Losartan

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	048 Monate
2	10 Stück (Blister)	048 Monate
3	14 Stück (Blister)	048 Monate
4	20 Stück (Blister)	048 Monate
5	21 Stück (Blister)	048 Monate
6	28 Stück (Blister)	048 Monate
7	30 Stück (Blister)	048 Monate
8	50 Stück (Blister)	048 Monate
9	56 Stück (Blister)	048 Monate
10	60 Stück (Blister)	048 Monate
11	84 Stück (Blister)	048 Monate
12	90 Stück (Blister)	048 Monate
13	98 Stück (Blister)	048 Monate
14	100 Stück (Blister)	048 Monate
15	10x5 Stück (Unit-dose-Blister)	048 Monate
16	14x4 Stück (Unit-dose-Blister)	048 Monate
17	250 Stück (Flasche)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Renosaar 50 mg-Filmdoubletten

Z.Nr.: 1-27700

Zulassungsinhaber:

Grünwalder Gesundheitsprodukte GmbH
DE - 83646 Bad Tölz

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmdoublette:

++-----

Kern:

Losartan Kalium

ATC-Klassifikation(en):

C09CA01 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-li-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Losartan

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	048 Monate
2	10 Stück (Blister)	048 Monate
3	14 Stück (Blister)	048 Monate
4	20 Stück (Blister)	048 Monate
5	21 Stück (Blister)	048 Monate
6	28 Stück (Blister)	048 Monate
7	30 Stück (Blister)	048 Monate
8	50 Stück (Blister)	048 Monate
9	56 Stück (Blister)	048 Monate
10	60 Stück (Blister)	048 Monate
11	84 Stück (Blister)	048 Monate
12	90 Stück (Blister)	048 Monate
13	98 Stück (Blister)	048 Monate
14	100 Stück (Blister)	048 Monate
15	10x5 Stück (Unit-dose-Blister)	048 Monate
16	14x4 Stück (Unit-dose-Blister)	048 Monate
17	250 Stück (Flasche)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Renosaar 75 mg-Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27701

Zulassungsinhaber:

Grünwalder Gesundheitsprodukte GmbH
DE - 83646 Bad Tölz

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Losartan Kalium

ATC-Klassifikation(en):

C09CA01 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-li-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Losartan

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	048 Monate
2	10 Stück (Blister)	048 Monate
3	14 Stück (Blister)	048 Monate
4	20 Stück (Blister)	048 Monate
5	21 Stück (Blister)	048 Monate
6	28 Stück (Blister)	048 Monate
7	30 Stück (Blister)	048 Monate
8	50 Stück (Blister)	048 Monate
9	56 Stück (Blister)	048 Monate
10	60 Stück (Blister)	048 Monate
11	84 Stück (Blister)	048 Monate
12	90 Stück (Blister)	048 Monate
13	98 Stück (Blister)	048 Monate
14	100 Stück (Blister)	048 Monate
15	10x5 Stück (Unit-dose-Blister)	048 Monate
16	14x4 Stück (Unit-dose-Blister)	048 Monate
17	250 Stück (Flasche)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Renosaar 100 mg-Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27702

Zulassungsinhaber:

Grünwalder Gesundheitsprodukte GmbH
DE - 83646 Bad Tölz

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Losartan Kalium

ATC-Klassifikation(en):

C09CA01 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-li-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Losartan

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	048 Monate
2	10 Stück (Blister)	048 Monate
3	14 Stück (Blister)	048 Monate
4	20 Stück (Blister)	048 Monate
5	21 Stück (Blister)	048 Monate
6	28 Stück (Blister)	048 Monate
7	30 Stück (Blister)	048 Monate
8	50 Stück (Blister)	048 Monate
9	56 Stück (Blister)	048 Monate
10	60 Stück (Blister)	048 Monate
11	84 Stück (Blister)	048 Monate
12	90 Stück (Blister)	048 Monate
13	98 Stück (Blister)	048 Monate
14	100 Stück (Blister)	048 Monate
15	10x5 Stück (Unit-dose-Blister)	048 Monate
16	14x4 Stück (Unit-dose-Blister)	048 Monate
17	250 Stück (Flasche)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Losarcoran 12,5 mg-Filmdabletten

Z.Nr.: 1-27703

Zulassungsinhaber:

Grünwalder Gesundheitsprodukte GmbH
DE - 83646 Bad Tölz

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmdablette:

++-----

Kern:

Losartan Kalium

ATC-Klassifikation(en):

C09CA01 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Losartan

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	036 Monate
2	10 Stück (Blister)	036 Monate
3	14 Stück (Blister)	036 Monate
4	20 Stück (Blister)	036 Monate
5	21 Stück (Blister)	036 Monate
6	28 Stück (Blister)	036 Monate
7	30 Stück (Blister)	036 Monate
8	50 Stück (Blister)	036 Monate
9	56 Stück (Blister)	036 Monate
10	60 Stück (Blister)	036 Monate
11	84 Stück (Blister)	036 Monate
12	90 Stück (Blister)	036 Monate
13	98 Stück (Blister)	036 Monate
14	100 Stück (Blister)	036 Monate
15	10x5 Stück (Unit-dose-Blister)	036 Monate
16	14x4 Stück (Unit-dose-Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Losarcoran 25 mg-Filmdoubletten

Z.Nr.: 1-27704

Zulassungsinhaber:

Grünwalder Gesundheitsprodukte GmbH
DE - 83646 Bad Tölz

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmdoublette:

++-----

Kern:

Losartan Kalium

ATC-Klassifikation(en):

C09CA01 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-li-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Losartan

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	048 Monate
2	10 Stück (Blister)	048 Monate
3	14 Stück (Blister)	048 Monate
4	20 Stück (Blister)	048 Monate
5	21 Stück (Blister)	048 Monate
6	28 Stück (Blister)	048 Monate
7	30 Stück (Blister)	048 Monate
8	50 Stück (Blister)	048 Monate
9	56 Stück (Blister)	048 Monate
10	60 Stück (Blister)	048 Monate
11	84 Stück (Blister)	048 Monate
12	90 Stück (Blister)	048 Monate
13	98 Stück (Blister)	048 Monate
14	100 Stück (Blister)	048 Monate
15	10x5 Stück (Unit-dose-Blister)	048 Monate
16	14x4 Stück (Unit-dose-Blister)	048 Monate
17	250 Stück (Flasche)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Losarcoran 50 mg-Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27705

Zulassungsinhaber:

Grünwalder Gesundheitsprodukte GmbH
DE - 83646 Bad Tölz

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Losartan Kalium

ATC-Klassifikation(en):

C09CA01 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-li-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Losartan

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	048 Monate
2	10 Stück (Blister)	048 Monate
3	14 Stück (Blister)	048 Monate
4	20 Stück (Blister)	048 Monate
5	21 Stück (Blister)	048 Monate
6	28 Stück (Blister)	048 Monate
7	30 Stück (Blister)	048 Monate
8	50 Stück (Blister)	048 Monate
9	56 Stück (Blister)	048 Monate
10	60 Stück (Blister)	048 Monate
11	84 Stück (Blister)	048 Monate
12	90 Stück (Blister)	048 Monate
13	98 Stück (Blister)	048 Monate
14	100 Stück (Blister)	048 Monate
15	10x5 Stück (Unit-dose-Blister)	048 Monate
16	14x4 Stück (Unit-dose-Blister)	048 Monate
17	250 Stück (Flasche)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Losarcoran 75 mg-Filmdoubletten

Z.Nr.: 1-27706

Zulassungsinhaber:

Grünwalder Gesundheitsprodukte GmbH
DE - 83646 Bad Tölz

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmdoublette:

++-----

Kern:

Losartan Kalium

ATC-Klassifikation(en):

C09CA01 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-li-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Losartan

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	048 Monate
2	10 Stück (Blister)	048 Monate
3	14 Stück (Blister)	048 Monate
4	20 Stück (Blister)	048 Monate
5	21 Stück (Blister)	048 Monate
6	28 Stück (Blister)	048 Monate
7	30 Stück (Blister)	048 Monate
8	50 Stück (Blister)	048 Monate
9	56 Stück (Blister)	048 Monate
10	60 Stück (Blister)	048 Monate
11	84 Stück (Blister)	048 Monate
12	90 Stück (Blister)	048 Monate
13	98 Stück (Blister)	048 Monate
14	100 Stück (Blister)	048 Monate
15	10x5 Stück (Unit-dose-Blister)	048 Monate
16	14x4 Stück (Unit-dose-Blister)	048 Monate
17	250 Stück (Flasche)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Losarcoran 100 mg-Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27707

Zulassungsinhaber:

Grünwalder Gesundheitsprodukte GmbH
DE - 83646 Bad Tölz

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Losartan Kalium

ATC-Klassifikation(en):

C09CA01 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-li-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Losartan

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	048 Monate
2	10 Stück (Blister)	048 Monate
3	14 Stück (Blister)	048 Monate
4	20 Stück (Blister)	048 Monate
5	21 Stück (Blister)	048 Monate
6	28 Stück (Blister)	048 Monate
7	30 Stück (Blister)	048 Monate
8	50 Stück (Blister)	048 Monate
9	56 Stück (Blister)	048 Monate
10	60 Stück (Blister)	048 Monate
11	84 Stück (Blister)	048 Monate
12	90 Stück (Blister)	048 Monate
13	98 Stück (Blister)	048 Monate
14	100 Stück (Blister)	048 Monate
15	10x5 Stück (Unit-dose-Blister)	048 Monate
16	14x4 Stück (Unit-dose-Blister)	048 Monate
17	250 Stück (Flasche)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Isotonische Kochsalzlösung Pascoe, Infusionslösung

Z.Nr.: 1-27709

Zulassungsinhaber:

Pascoe Pharm. Präparate GmbH
DE - 35394 Gießen

Hersteller:

Pascoe Pharm. Präparate GmbH
DE - 35394 Gießen

Wirkstoff(e):

+-----

1000 ml:

Natriumchlorid

ATC-Klassifikation(en):

B05BB01 Blut und Blut bildende Organe / Blutersatzmittel und
Perfusionslösungen / I.V.-Lösungen / Lösungen mit Wirkung auf
den Elektrolythaushalt / Elektrolyte

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 100 ml Kunststoffflasche	036 Monate
2	10 x 100 ml Kunststoffflasche	036 Monate
3	20 x 100 ml Kunststoffflasche	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Gem-Cell 200 mg Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-27714

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Hersteller:

cell pharm GmbH
DE - 30625 Hannover

Wirkstoff(e):

+-----
Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung (pro Ampulle) :
Gemcitabin Hydrochlorid
(entspricht 200 mg Gemcitabin)

ATC-Klassifikation(en):

L01BC05 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Antineoplastische Mittel / Antimetabolite / Pyrimidin-Analoga /
Gemcitabin

Packungsgrößen:

Nr.

1 1 Durchstechflasche zu 10 ml

Laufzeit

030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Gem-Cell 1 g Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-27715

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Hersteller:

cell pharm GmbH
DE - 30625 Hannover

Wirkstoff(e):

+-----
Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung (pro Ampulle) :
Gemcitabin Hydrochlorid
(entspricht 1000 mg Gemcitabin)

ATC-Klassifikation(en):

L01BC05 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Antineoplastische Mittel / Antimetabolite / Pyrimidin-Analoga /
Gemcitabin

Packungsgrößen:

Nr.

1 1 Durchstechflasche zu 50 ml

Laufzeit

030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Ceftazidim Arcana 500 mg - Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Z.Nr.: 1-27716

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1147 Wien

Hersteller:

Merck Génériques
FR - 69359 Lyon cedex 08

Erfar SA
BE - 1040 Bruxelles

Laboratorio Farmaceutico C.T. S.r.l.
IT - 18038 Sanremo - Im

Wirkstoff(e):

+-----

Trockensubstanz in Stechampulle :

Ceftazidim
(.5H₂O, steril)

ATC-Klassifikation(en):

J01DD02 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur systemischen Anwendung / Andere Beta-Lactam-Antibiotika / Cephalosporine der 3. Generation / Ceftazidim

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Stück (Durchstechflasche)	024 Monate
2	5 Stück (Durchstechflasche)	024 Monate
3	10 Stück (Durchstechflasche)	024 Monate
4	25 Stück (Durchstechflasche)	024 Monate
5	50 Stück (Durchstechflasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Ceftazidim Arcana 1 g - Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung

Z.Nr.: 1-27717

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1147 Wien

Hersteller:

Merck Génériques
FR - 69359 Lyon cedex 08

Erfar SA
BE - 1040 Bruxelles

Laboratorio Farmaceutico C.T. S.r.l.
IT - 18038 Sanremo - Im

Wirkstoff(e):

+-----

Trockensubstanz in Stechampulle :

Ceftazidim
(.5H₂O, steril)

ATC-Klassifikation(en):

J01DD02 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur systemischen Anwendung / Andere Beta-Lactam-Antibiotika / Cephalosporine der 3. Generation / Ceftazidim

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Stück (Durchstechflasche)	024 Monate
2	5 Stück (Durchstechflasche)	024 Monate
3	10 Stück (Durchstechflasche)	024 Monate
4	25 Stück (Durchstechflasche)	024 Monate
5	50 Stück (Durchstechflasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Donepezil mibe 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27718

Zulassungsinhaber:
mibe VertriebsGmbH
DE - 07745 JenaHersteller:
Mibe GmbH Arzneimittel
DE - 06796 Brehna

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Donepezil Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N06DA02 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Donepezil

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück	024 Monate
2	10 Stück	024 Monate
3	28 Stück	024 Monate
4	30 Stück	024 Monate
5	50 Stück	024 Monate
6	56 Stück	024 Monate
7	60 Stück	024 Monate
8	84 Stück	024 Monate
9	98 Stück	024 Monate
10	100 Stück	024 Monate
11	120 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Donepezil mibe 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27719

Zulassungsinhaber:
mibe VertriebsGmbH
DE - 07745 JenaHersteller:
Mibe GmbH Arzneimittel
DE - 06796 Brehna

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Donepezil Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N06DA02 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Donepezil

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück	024 Monate
2	10 Stück	024 Monate
3	28 Stück	024 Monate
4	30 Stück	024 Monate
5	50 Stück	024 Monate
6	56 Stück	024 Monate
7	60 Stück	024 Monate
8	84 Stück	024 Monate
9	98 Stück	024 Monate
10	100 Stück	024 Monate
11	120 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Ceftazidim Arcana 2 g - Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung

Z.Nr.: 1-27720

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1147 Wien

Hersteller:

Merck Génériques
FR - 69359 Lyon cedex 08

Erfar SA
BE - 1040 Bruxelles

Laboratorio Farmaceutico C.T. S.r.l.
IT - 18038 Sanremo - Im

Wirkstoff(e):

+-----

Trockensubstanz in Stechampulle :

Ceftazidim
(.5H₂O, steril)

ATC-Klassifikation(en):

J01DD02 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur systemischen Anwendung / Andere Beta-Lactam-Antibiotika / Cephalosporine der 3. Generation / Ceftazidim

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Stück (Durchstechflasche)	024 Monate
2	5 Stück (Durchstechflaschen)	024 Monate
3	10 Stück (Durchstechflaschen)	024 Monate
4	25 Stück (Durchstechflaschen)	024 Monate
5	50 Stück (Durchstechflaschen)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Atorvastatin KRKA 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27721

Zulassungsinhaber:

Krka d.d.
SI - 8501 Novo mesto

Hersteller:

Krka d.d.
SI - 8501 Novo mesto

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Atorvastatin Calcium
(entsprechend 10 mg Atorvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Atorvastatin KRKA 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27722

Zulassungsinhaber:

Krka d.d.
SI - 8501 Novo mesto

Hersteller:

Krka d.d.
SI - 8501 Novo mesto

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Atorvastatin Calcium
(entsprechend 20 mg Atorvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Atorvastatin KRKA 40 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27723

Zulassungsinhaber:

Krka d.d.
SI - 8501 Novo mesto

Hersteller:

Krka d.d.
SI - 8501 Novo mesto

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Atorvastatin Calcium
(entsprechend 40 mg Atorvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**MOVICOL Schoko 13,9 g Pulver zur Herstellung einer Lösung
zum Einnehmen**

Z.Nr.: 1-27724

Zulassungsinhaber:

Norgine BV
NL - 1101 CA Amsterdam ZO

Hersteller:

Norgine Ltd.
GB - CF828SJ Tir-Y-Berth, Hengoed, Mid Glamorgan, Wales

Wirkstoff(e):

+-----

Packung (13,9g) :

Macrogol
(3350)
Natriumchlorid
Natriumhydrogencarbonat
Kaliumchlorid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	20 Stück	036 Monate
2	30 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

MOVICOL aromafrei 13,7 g Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-27725

Zulassungsinhaber:

Norgine BV
NL - 1101 CA Amsterdam ZO

Hersteller:

Norgine Ltd.
GB - CF828SJ Tir-Y-Berth, Hengoed, Mid Glamorgan, Wales

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver (13,7 g)

Macrogol
(3350)
Natriumchlorid
Natriumhydrogencarbonat
Kaliumchlorid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	6 Stück	036 Monate
2	8 Stück	036 Monate
3	10 Stück	036 Monate
4	20 Stück	036 Monate
5	30 Stück	036 Monate
6	40 Stück	036 Monate
7	50 Stück	036 Monate
8	60 Stück	036 Monate
9	100 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Glukohne 1500 mg Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-27726

Zulassungsinhaber:

Kohne Pharma GmbH
DE - 42781 Haan

Hersteller:

Sigmar Italia S.R.L.
IT - 24011 Alme (BG)

Wirkstoff(e):

+-----

Portionspackung (Nominalgewicht 3950mg) :

Glucosamin Sulfat x Natrium Chlorid
(entspricht 1500mg Glucosaminsulfat oder 1178mg Glucosamin)

ATC-Klassifikation(en):

M01AX05 Muskel- und Skelettsystem / Antiphlogistika und Antirheumatika /
Nichtsteroidale antiphlogistika und Antirheumatika / Andere
nichtsteroidale Antiphlogistika und Antirheumatika / Glucosamin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	4 Musterbeutel	036 Monate
2	10 Beutel	036 Monate
3	30 Beutel	036 Monate
4	90 Beutel	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Concerta 27 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27727

Zulassungsinhaber:

Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT - 1232 Wien

Hersteller:

Janssen Pharmaceutica N.V.
BE - 2340 Beerse

Wirkstoff(e):

+-----
überzogene Schichttablette++-----
Wirkstoffschicht I:Methylphenidat Hydrochlorid
(entsprechen 3,97 mg Methylphenidat)++-----
Wirkstoffschicht II:Methylphenidat Hydrochlorid
(entsprechen 14,18 mg Methylphenidat)++-----
Wirkstoffüberzug:Methylphenidat Hydrochlorid
(entsprechen 5,19 mg Methylphenidat)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	28 Retardtabletten	024 Monate
2	30 Retardtabletten	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Bicalutamid STADA 150 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27728

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Bicalutamid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	5 Stück (Blister)	024 Monate
2	7 Stück (Blister)	024 Monate
3	10 Stück (Blister)	024 Monate
4	14 Stück (Blister)	024 Monate
5	20 Stück (Blister)	024 Monate
6	28 Stück (Blister)	024 Monate
7	30 Stück (Blister)	024 Monate
8	40 Stück (Blister)	024 Monate
9	50 Stück (Blister)	024 Monate
10	56 Stück (Blister)	024 Monate
11	80 Stück (Blister)	024 Monate
12	84 Stück (Blister)	024 Monate
13	90 Stück (Blister)	024 Monate
14	98 Stück (Blister)	024 Monate
15	100 Stück (Blister)	024 Monate
16	140 Stück (Blister)	024 Monate
17	200 Stück (Blister)	024 Monate
18	280 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Glydium 30 mg Tabletten mit veränderter Wirkstofffreisetzung

Z.Nr.: 1-27729

Zulassungsinhaber:

Les Laboratoires Servier
FR - 92200 Neuilly-sur-Seine

Referenzprodukt:

1-24000
Diamicron MR 30 mg Tabletten mit veränderter
Wirkstofffreisetzung
Servier Austria GmbH
AT-1070 Wien

Hersteller:

Servier (Ireland) Industries Ltd.
IE - Arklow, Co. WicklowLes Laboratoires Servier Industrie
FR - 45520 GidyIberfar Industria Farmaceutica SA
PT - 2734-501 Queluz de BaixoAnpharm Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne S.A.
PL - 03-236 Warszawa

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Gliclazid

ATC-Klassifikation(en):

A10BB09 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiabetika /
Antidiabetika, Exkl. Insuline / Sulfonylharnstoff-Derivate /
Gliclazid

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	036 Monate
2	10 Stück (Blister)	036 Monate
3	14 Stück (Blister)	036 Monate
4	20 Stück (Blister)	036 Monate
5	28 Stück (Blister)	036 Monate
6	30 Stück (Blister)	036 Monate
7	56 Stück (Blister)	036 Monate
8	60 Stück (Blister)	036 Monate
9	84 Stück (Blister)	036 Monate
10	90 Stück (Blister)	036 Monate
11	100 Stück (Blister)	036 Monate
12	112 Stück (Blister)	036 Monate
13	120 Stück (Blister)	036 Monate
14	180 Stück (Blister)	036 Monate
15	500 Stück (Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe Rp, apothekenpflichtig

Mesagran 1500 mg magensaftresistentes Retardgranulat

Z.Nr.: 1-27730

Zulassungsinhaber:

Dr.Falk Pharma GmbH
DE - 79108 Freiburg

Hersteller:

Dr.Falk Pharma GmbH
DE - 79108 Freiburg

Wirkstoff(e):

+-----

Granulat (2,79 g):

++-----

Pellets:

Mesalazin

ATC-Klassifikation(en):

A07EC02 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiarrhoika und
intestinale Antiphlogistika/Antiinfektiva / Intestinale
Antiphlogistika / Aminosalicylsäure und ähnliche Mittel /
Mesalazin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	20 Stück (Beutel)	048 Monate
2	30 Stück (Beutel)	048 Monate
3	35 Stück (Beutel)	048 Monate
4	45 Stück (Beutel)	048 Monate
5	50 Stück (Beutel)	048 Monate
6	60 Stück (Beutel)	048 Monate
7	70 Stück (Beutel)	048 Monate
8	90 Stück (Beutel)	048 Monate
9	100 Stück (Beutel)	048 Monate
10	150 Stück (Beutel)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Topiramat Teva 25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27731

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Hersteller:

Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN HaarlemTeva UK Ltd
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexTeva Sante SA
FR - 89107 SensTEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 4042 Debrecen

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Topiramat

ATC-Klassifikation(en):

N03AX11 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Topiramat

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (Blister)	036 Monate
2	20 Stück (Blister)	036 Monate
3	28 Stück (Blister)	036 Monate
4	30 Stück (Blister)	036 Monate
5	50 Stück (Blister)	036 Monate
6	56 Stück (Blister)	036 Monate
7	60 Stück (Blister)	036 Monate
8	100 Stück (Blister)	036 Monate
9	120 Stück (Blister)	036 Monate
10	60 Stück (Flasche)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Topiramat Teva 50 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27732

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Hersteller:

Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN HaarlemTeva UK Ltd
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexTeva Sante SA
FR - 89107 SensTEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 4042 Debrecen

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Topiramat

ATC-Klassifikation(en):

N03AX11 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Topiramat

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (Blister)	036 Monate
2	20 Stück (Blister)	036 Monate
3	28 Stück (Blister)	036 Monate
4	30 Stück (Blister)	036 Monate
5	50 Stück (Blister)	036 Monate
6	56 Stück (Blister)	036 Monate
7	60 Stück (Blister)	036 Monate
8	100 Stück (Blister)	036 Monate
9	120 Stück (Blister)	036 Monate
10	200 Stück (Blister)	036 Monate
11	60 Stück (Flasche)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Topiramate Teva 100 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27733

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Hersteller:

Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN HaarlemTeva UK Ltd
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexTeva Sante SA
FR - 89107 SensTEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 4042 Debrecen

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Topiramate

ATC-Klassifikation(en):

N03AX11 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Topiramate

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (Blister)	036 Monate
2	20 Stück (Blister)	036 Monate
3	28 Stück (Blister)	036 Monate
4	30 Stück (Blister)	036 Monate
5	50 Stück (Blister)	036 Monate
6	56 Stück (Blister)	036 Monate
7	60 Stück (Blister)	036 Monate
8	100 Stück (Blister)	036 Monate
9	120 Stück (Blister)	036 Monate
10	200 Stück (Blister)	036 Monate
11	60 Stück (Flasche)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Topiramat Teva 200 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27734

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Hersteller:

Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN HaarlemTeva UK Ltd
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexTeva Sante SA
FR - 89107 SensTEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 4042 Debrecen

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Topiramat

ATC-Klassifikation(en):

N03AX11 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Topiramat

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (Blister)	036 Monate
2	20 Stück (Blister)	036 Monate
3	28 Stück (Blister)	036 Monate
4	30 Stück (Blister)	036 Monate
5	50 Stück (Blister)	036 Monate
6	56 Stück (Blister)	036 Monate
7	60 Stück (Blister)	036 Monate
8	100 Stück (Blister)	036 Monate
9	120 Stück (Blister)	036 Monate
10	200 Stück (Blister)	036 Monate
11	60 Stück (Flasche)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Topiramat Teva 300 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27735

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Hersteller:

Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN HaarlemTeva UK Ltd
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexTeva Sante SA
FR - 89107 SensTEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 4042 Debrecen

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Topiramat

ATC-Klassifikation(en):

N03AX11 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Topiramat

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (Blister)	036 Monate
2	28 Stück (Blister)	036 Monate
3	30 Stück (Blister)	036 Monate
4	50 Stück (Blister)	036 Monate
5	60 Stück (Blister)	036 Monate
6	100 Stück (Blister)	036 Monate
7	120 Stück (Blister)	036 Monate
8	200 Stück (Blister)	036 Monate
9	60 Stück (Flasche)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Topiramat Teva 400 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27736

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Hersteller:

Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN HaarlemTeva UK Ltd
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexTeva Sante SA
FR - 89107 SensTEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 4042 Debrecen

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Topiramat

ATC-Klassifikation(en):

N03AX11 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Topiramat

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (Blister)	027 Monate
2	28 Stück (Blister)	027 Monate
3	30 Stück (Blister)	027 Monate
4	50 Stück (Blister)	027 Monate
5	60 Stück (Blister)	027 Monate
6	100 Stück (Blister)	027 Monate
7	120 Stück (Blister)	027 Monate
8	200 Stück (Blister)	027 Monate
9	60 Stück (Flasche)	027 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Omeprazol Actavis 40 mg Kapseln

Z.Nr.: 1-27737

Zulassungsinhaber:

Actavis GmbH
AT - 5020 Salzburg

Hersteller:

Faromed Handelsgesellschaft m.b.H.
AT - 1040 Wien

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel

++-----

Kapselinhalt:

Omeprazol

Hauptindikation(en)(WHO):

TJ100 Sekretionshemmende Mittel (inkl. Anticholinergika)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.

1 7 Stück
2 14 Stück
3 28 Stück

Laufzeit

024 Monate
024 Monate
024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Omeprazol Actavis 20 mg Kapseln

Z.Nr.: 1-27738

Zulassungsinhaber:

Actavis GmbH
AT - 5020 Salzburg

Hersteller:

Faromed Handelsgesellschaft m.b.H.
AT - 1040 Wien

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel

++-----

Kapselinhalt:

Omeprazol

Hauptindikation(en)(WHO):

TJ100 Sekretionshemmende Mittel (inkl. Anticholinergika)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.

1 7 Stück
2 14 Stück
3 24 Stück

Laufzeit

024 Monate
024 Monate
024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Omeprazol Actavis 10 mg Kapseln

Z.Nr.: 1-27739

Zulassungsinhaber:

Actavis GmbH
AT - 5020 Salzburg

Hersteller:

Faromed Handelsgesellschaft m.b.H.
AT - 1040 Wien

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel

++-----

Kapselinhalt:

Omeprazol

Hauptindikation(en)(WHO):

TJ100 Sekretionshemmende Mittel (inkl. Anticholinergika)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.

1 7 Stück
2 14 Stück
3 28 Stück

Laufzeit

024 Monate
024 Monate
024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Johanniskraut "ABC" 300 mg - Kautabletten

Z.Nr.: 1-27740

Zulassungsinhaber:

AB-Consult Handels- und Betriebsberatungs GmbH
AT - 1120 Wien

Hersteller:

Losan Pharma GmbH
DE - 79395 Neuenburg

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Herba Hyperici (Auszug)
[Extr. methanol. sicc (4-7:1)]

Hauptindikation(en)(WHO):

TC500 Mittel mit symptomatologischer Wirkung auf das
Neurovegetativum

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 Stück	018 Monate
2	60 Stück	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Übertragungen**Myambutol 400 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 13683

Zulassungsinhaber:

Max Pharma e.U.
AT - 2440 Gramatneusiedl

Zulassungsinhaber bisher:

Torrex-Chiesi Pharma GmbH
AT - 1010 Wien**Midro - Tee**

Z.Nr.: 14744

Zulassungsinhaber:

Midro Lörrach GmbH
DE - 79539 Lörrach

Zulassungsinhaber bisher:

Sanova Pharma GmbH
AT - 1110 Wien**Myambutol 400 mg - Ampullen**

Z.Nr.: 15425

Zulassungsinhaber:

Max Pharma e.U.
AT - 2440 Gramatneusiedl

Zulassungsinhaber bisher:

Torrex-Chiesi Pharma GmbH
AT - 1010 Wien

Dihydergot 2,5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-16750

Zulassungsinhaber:
Amdipharm Ltd
IE - 4 DublinZulassungsinhaber bisher:
Novartis Pharma GmbH
AT - 1235 Wien**Oxilium - Lösung zur äußerlichen Anwendung**

Z.Nr.: 1-20158

Zulassungsinhaber:
Dimethaid GmbH
DE - 39164 WanzlebenZulassungsinhaber bisher:
Mag. pharm. Karl Friedrich Buchrucker
AT - 4100 Ottensheim**Magnesium +pharma 365 mg - lösliche Tabletten**

Z.Nr.: 1-22689

Zulassungsinhaber:
+pharma arzneimittel gmbh
AT - 8054 GrazZulassungsinhaber bisher:
Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Bucain 0,5 % - Injektionslösung

Z.Nr.: 1-22776

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Zulassungsinhaber bisher:

DeltaSelect GmbH, Zweigniederlassung Pfullingen
DE - 72793 Pfullingen**Ambroxol +pharma 60 mg - lösliche Tabletten**

Z.Nr.: 1-25350

Zulassungsinhaber:

+pharma arzneimittel gmbh
AT - 8054 Graz

Zulassungsinhaber bisher:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz**Tiaprid Gerot 100 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-25942

Zulassungsinhaber:

Gerot Pharmazeutika Gesellschaft m.b.H.
AT - 1160 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Agyr 100 mg/50 ml - Infusionslösung

Z.Nr.: 1-27100

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Zulassungsinhaber bisher:
Regiomedica GmbH
DE - 79539 Lörrach

Agyr 200 mg/100 ml - Infusionslösung

Z.Nr.: 1-27101

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Zulassungsinhaber bisher:
Regiomedica GmbH
DE - 79539 Lörrach

Agyr 400 mg/200 ml - Infusionslösung

Z.Nr.: 1-27102

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Zulassungsinhaber bisher:
Regiomedica GmbH
DE - 79539 Lörrach

Tamsulosin 1A Pharma 0,4 mg - Retardkapseln

Z.Nr.: 1-27230

Zulassungsinhaber:
1A Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Stichting Registratiebeheer
NL - 3766 AC Soest

Lanosar comp. 50 mg/12,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27328

Zulassungsinhaber:
Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:
G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Lanosar comp. 100mg/25mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27329

Zulassungsinhaber:
Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:
G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

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

Z.Nr.: 2-00146

Zulassungsinhaber:
sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Aventis Pharma GmbH.
AT - 1120 Wien

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

Z.Nr.: 2-00147

Zulassungsinhaber:
sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Aventis Pharma GmbH.
AT - 1120 Wien

Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG

Änderungen der Bezeichnung

Rilfit Rheumasalbe

Z.Nr.: 12359

Zulassungsinhaber:

Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8011 Graz

Bezeichnung bisher:

Igitur - antirheumatische Salbe

Ferro - Gradumet 105 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 14076

Zulassungsinhaber:

Teofarma S.r.l.
IT - 27010 Valle Salimbene (PV)

Bezeichnung bisher:

Ferro - Gradumet - Filmtabletten

Cerebryl 800 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-19369

Zulassungsinhaber:

Kwizda Pharma GmbH
AT - 1160 Wien

Bezeichnung bisher:

Cerebryl 800 mg - Filmtabletten

Vagifem 25 Mikrogramm Vaginaltabletten

Z.Nr.: 1-19714

Zulassungsinhaber:
Novo Nordisk Pharma GmbH
AT - 1010 Wien

Bezeichnung bisher:
Vagifem - Vaginaltabletten

Cerebryl 1200 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-20450

Zulassungsinhaber:
Kwizda Pharma GmbH
AT - 1160 Wien

Bezeichnung bisher:
Cerebryl 1200 mg - Filmtabletten

Magnesium +pharma 365 mg - lösliche Tabletten

Z.Nr.: 1-22689

Zulassungsinhaber:
+pharma arzneimittel gmbh
AT - 8054 Graz

Bezeichnung bisher:
Magnotab "Genericon" 365 mg-lösliche Tabletten

Preterax - 2mg/0,625mg Tabletten

Z.Nr.: 1-23084

Zulassungsinhaber:
Servier Austria GmbH
AT - 1070 Wien

Bezeichnung bisher:
Preterax - teilbare Tabletten

Bi Preterax 4mg/1,25mg Tabletten

Z.Nr.: 1-23085

Zulassungsinhaber:
Servier Austria GmbH
AT - 1070 Wien

Bezeichnung bisher:
Bi Preterax - Tabletten

Predonium 2mg/0,625mg Tabletten

Z.Nr.: 1-23086

Zulassungsinhaber:
Servier Austria GmbH
AT - 1070 Wien

Bezeichnung bisher:
Predonium - teilbare Tabletten

Bi Predonium 4mg/1,25mg Tabletten

Z.Nr.: 1-23087

Zulassungsinhaber:
Servier Austria GmbH
AT - 1070 Wien

Bezeichnung bisher:
Bi Predonium - Tabletten

**Diamicron MR 30 mg Tabletten mit veränderter
Wirkstofffreisetzung**

Z.Nr.: 1-24000

Zulassungsinhaber:
Servier Austria GmbH
AT - 1070 Wien

Bezeichnung bisher:
Diamicron MR 30 mg - Tabletten

**Gliclazid Servier MR 30 mg Tabletten mit veränderter
Wirkstofffreisetzung**

Z.Nr.: 1-24001

Zulassungsinhaber:
Servier Austria GmbH
AT - 1070 Wien

Bezeichnung bisher:
Gliclazid Servier MR 30 mg - Tabletten

Ambroxol +pharma 60 mg - lösliche Tabletten

Z.Nr.: 1-25350

Zulassungsinhaber:
+pharma arzneimittel gmbh
AT - 8054 Graz

Bezeichnung bisher:
Ambronorm "Genericon " 60 mg - lösliche Tabletten

Harmfuroxal 250 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-25601

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Bezeichnung bisher:
Cefuroxim "Hexal" 250 mg - Filmtabletten

Harmfuroxal 500 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-25602

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Bezeichnung bisher:
Cefuroxim "Hexal" 500 mg - Filmtabletten

Tiaprid Gerot 100 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-25942

Zulassungsinhaber:
Gerot Pharmazeutika Gesellschaft m.b.H.
AT - 1160 Wien

Bezeichnung bisher:
Tiaprid G.L. 100 mg - Tabletten

Cefuroxim Hexal 125 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26614

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Bezeichnung bisher:
Cefurobac 125 mg - Filmtabletten

Cefuroxim Hexal 250 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26615

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Bezeichnung bisher:
Cefurobac 250 mg - Filmtabletten

Cefuroxim Hexal 500 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26616

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Bezeichnung bisher:
Cefurobac 500 mg - Filmtabletten

Amlodipin Hexal 5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-26855

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Bezeichnung bisher:
Edidipin 5 mg - Tabletten

Amlodipin Hexal 7,5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-26856

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Bezeichnung bisher:
Edidipin 7,5 mg - Tabletten

Amlodipin Hexal 10 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-26857

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Bezeichnung bisher:
Edidipin 10 mg - Tabletten

Agyr 100 mg/50 ml - Infusionslösung

Z.Nr.: 1-27100

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Bezeichnung bisher:
Ciprofloxacin Regiomedica 100 mg/50 ml - Infusionslösung

Venaxibene 75 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27287

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:
Faxiprol 75 mg Retardtabletten

Venaxibene 150 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27289

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:
Faxiprol 150 mg Retardtabletten

Venaxibene 225 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27291

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:
Faxiprol 225 mg Retardtabletten

Granisetron Actavis 1 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusions- oder Injektionslösung

Z.Nr.: 1-27628

Zulassungsinhaber:
Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:
Granisetron ESP 1 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusions- oder Injektionslösung

Neoflubin 25 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung

Z.Nr.: 1-27630

Zulassungsinhaber:

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

Bezeichnung bisher:

Fludarabin "DREHM" 25 mg/ml Injektionslösung

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

Z.Nr.: 2-00147

Zulassungsinhaber:

sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Bezeichnung bisher:

Granocyte 13 MIE

Änderungen der Packungsgrößen**Rilfit Rheumasalbe**

Z.Nr.: 12359

Zulassungsinhaber:

Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8011 Graz

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
003	50 g	036	neu
002	40 g	036	gelöscht

Claversal 250 mg - Zäpfchen

Z.Nr.: 1-18370

Zulassungsinhaber:

Merck Gesellschaft m.b.H.
AT - 1147 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	5 Stueck	036	gelöscht
002	15 Stueck	036	

Claversal 500 mg - Zäpfchen

Z.Nr.: 1-18371

Zulassungsinhaber:

Merck Gesellschaft m.b.H.
AT - 1147 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	5 Stueck	036	gelöscht
002	15 Stueck	036	

Mesagran 1000 mg magensaftresistentes Retardgranulat

Z.Nr.: 1-24830

Zulassungsinhaber:

Dr.Falk Pharma GmbH
DE - 79108 Freiburg

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
004	20 Beutel	048	neu
005	60 Beutel	048	neu
001	50 Beutel	048	
002	100 Beutel	048	
003	150 Beutel	048	

Eberelbin 10 mg/ml - Konzentrat zur Herstellung einer Injektions- bzw. Infusionslösung

Z.Nr.: 1-26068

Zulassungsinhaber:

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

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
003	5 x1 ml Durchstechflasche enthält 10 mg Vinorelbin	036	neu
004	5 x 5 ml Durchstechflasche enthält 50 mg Vinorelbin	036	neu
001	1 ml Durchstechflasche enthält 10 mg Vinorelbin	036	
002	5 ml Durchstechflasche enthält 50 mg Vinorelbin	036	

Cefuroxim Hexal 500 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26616

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
011	6 Stück (Streifen)	036	neu
012	6 Stück (Blister)	036	neu
001	8 Stück (Streifen)	036	
002	10 Stück (Streifen)	036	
003	14 Stück (Streifen)	036	
004	12 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	

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

Z.Nr.: 1-26744

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

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
005	10 Stück (50 ml Durchstechflasche)	024	neu
006	10 Stück (20 ml Durchstechflasche)	024	neu
001	1 Stück (50 ml Durchstechflasche)	024	
003	1 Stück (20 ml Durchstechflasche)	024	

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

Z.Nr.: 1-26745

Zulassungsinhaber:

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

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
005	10 Stück (20 ml Durchstechflasche)	024	neu
004	10 Stück (100 ml Durchstechflasche)	024	neu
001	1 Stück (100 ml Durchstechflasche)	024	
002	1 Stück (20 ml Durchstechflasche)	024	

Amlodibene 5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-26871

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
017	100 Stück (HDPE-Flasche)	036	
018	250 Stück (HDPE-Flasche)	036	neu
001	10 Stück (Blister)	036	
002	14 Stück (Blister)	036	
006	50 Stück (Blister)	036	
007	56 Stück (Blister)	036	
008	60 Stück (Blister)	036	
014	30 x 1 Stück (Einzeldosis - Blister)	036	
003	20 Stück (Blister)	036	
004	28 Stück (Blister)	036	
005	30 Stück (Blister)	036	
009	90 Stück (Blister)	036	
010	98 Stück (Blister)	036	
011	100 Stück (Blister)	036	
012	200 Stück (Blister)	036	
013	250 Stück (Blister)	036	
015	50 x 1 Stück (Einzeldosis - Blister)	036	
016	100 x 1 Stück (Einzeldosis - Blister)	036	

Amlodibene 10 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-26872

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
017	100 Stück (HDPE-Flasche)	036	
018	250 Stück (HDPE-Flasche)	036	neu
002	14 Stück (Blister)	036	
010	98 Stück (Blister)	036	
011	100 Stück (Blister)	036	
012	200 Stück (Blister)	036	
013	250 Stück (Blister)	036	
015	50 x 1 Stück (Einzeldosis-Blister)	036	
016	100 x 1 Stück (Einzeldosis-Blister)	036	
003	20 Stück (Blister)	036	
006	50 Stück (Blister)	036	
001	10 Stück (Blister)	036	
004	28 Stück (Blister)	036	
005	30 Stück (Blister)	036	
007	56 Stück (Blister)	036	
008	60 Stück (Blister)	036	
009	90 Stück (Blister)	036	
014	30 x 1 Stück (Einzeldosis-Blister)	036	

Pantoprazol Sandoz 20 mg - magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-27064

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
024	56 Stück (HDPE-Behältnis)	036	neu
004	15 Stück (Blister)	036	
006	28 Stück (Blister)	036	
010	60 Stück (Blister)	036	
011	84 Stück (Blister)	036	
012	90 Stück (Blister)	036	
013	98 Stück (Blister)	036	
014	100 Stück (Blister)	036	
015	140 Stück (Blister)	036	
017	100 x 1 Stück (Blister)	036	
019	28 Stück (HDPE-Behältnis)	036	
022	250 Stück (HDPE-Behältnis)	036	
001	7 Stück (Blister)	036	
002	10 Stück (Blister)	036	
003	14 Stück (Blister)	036	
005	20 Stück (Blister)	036	
007	30 Stück (Blister)	036	
008	50 Stück (Blister)	036	
009	56 Stück (Blister)	036	
016	56 x 1 Stück (Blister)	036	
018	14 Stück (HDPE-Behältnis)	036	
020	98 Stück (HDPE-Behältnis)	036	
021	100 Stück (HDPE-Behältnis)	036	
023	500 Stück (HDPE-Behältnis)	036	

Pantoprazol Sandoz 40 mg - magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-27065

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
024	56 Stück (HDPE-Behältnis)	036	neu
001	7 Stück (Blister)	036	
002	10 Stück (Blister)	036	
003	14 Stück (Blister)	036	
004	15 Stück (Blister)	036	
005	20 Stück (Blister)	036	
006	28 Stück (Blister)	036	
007	30 Stück (Blister)	036	
008	50 Stück (Blister)	036	
009	56 Stück (Blister)	036	
010	60 Stück (Blister)	036	
011	84 Stück (Blister)	036	
012	90 Stück (Blister)	036	
013	98 Stück (Blister)	036	
014	100 Stück (Blister)	036	
015	140 Stück (Blister)	036	
016	56 x 1 Stück (Blister)	036	
017	100 x 1 Stück (Blister)	036	
018	14 Stück (HDPE-Behältnis)	036	
019	28 Stück (HDPE-Behältnis)	036	
020	98 Stück (HDPE-Behältnis)	036	
021	100 Stück (HDPE-Behältnis)	036	
022	250 Stück (HDPE-Behältnis)	036	
023	500 Stück (HDPE-Behältnis)	036	

Venaxibene 75 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27287

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
003	20 Stück (PVC/Aluminium-Blister)	024	
014	28 Stück (HDPE-Flasche)	024	
015	30 Stück (HDPE-Flasche)	024	
016	50 Stück (HDPE-Flasche)	024	
017	56 Stück (HDPE-Flasche)	024	
018	60 Stück (HDPE-Flasche)	024	
020	500 Stück (HDPE-Flasche)	024	
004	28 Stück (PVC/Aluminium-Blister)	024	
009	100 Stück (PVC/Aluminium-Blister)	024	
010	500 Stück (PVC/Aluminium-Blister)	024	
002	14 Stück (PVC/Aluminium-Blister)	024	
005	30 Stück (PVC/Aluminium-Blister)	024	
007	56 Stück (PVC/Aluminium-Blister)	024	
008	60 Stück (PVC/Aluminium-Blister)	024	
011	10 Stück (HDPE-Flasche)	024	
012	14 Stück (HDPE-Flasche)	024	
013	20 Stück (HDPE-Flasche)	024	
001	10 Stück (PVC/Aluminium-Blister)	024	
006	50 Stück (PVC/Aluminium-Blister)	024	
019	100 Stück (HDPE-Flasche)	024	
021	70 Stück (PVC/Aluminium-Blister)	024	neu
022	98 Stück (PVC/Aluminium-Blister)	024	neu

Venaxibene 150 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27289

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	10 Stück (PVC/Aluminium-Blister)	024	
002	14 Stück (PVC/Aluminium-Blister)	024	
003	20 Stück (PVC/Aluminium-Blister)	024	
005	30 Stück (PVC/Aluminium-Blister)	024	
006	50 Stück (PVC/Aluminium-Blister)	024	
010	500 Stück (PVC/Aluminium-Blister)	024	
004	28 Stück (PVC/Aluminium-Blister)	024	
009	100 Stück (PVC/Aluminium-Blister)	024	
011	10 Stück (HDPE-Flasche)	024	
012	14 Stück (HDPE-Flasche)	024	
013	20 Stück (HDPE-Flasche)	024	
014	28 Stück (HDPE-Flasche)	024	
007	56 Stück (PVC/Aluminium-Blister)	024	
008	60 Stück (PVC/Aluminium-Blister)	024	
015	30 Stück (HDPE-Flasche)	024	
016	50 Stück (HDPE-Flasche)	024	
017	56 Stück (HDPE-Flasche)	024	
018	60 Stück (HDPE-Flasche)	024	
019	100 Stück (HDPE-Flasche)	024	
020	500 Stück (HDPE-Flasche)	024	
022	98 Stück (PVC/Aluminium-Blister)	024	neu
021	70 Stück (PVC/Aluminium-Blister)	024	neu

Venaxibene 225 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27291

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
006	50 Stück (PVC-Aluminiumblister)	024	
009	100 Stück (PVC-Aluminiumblister)	024	
010	500 Stück (PVC-Aluminiumblister)	024	
016	50 Stück (HDPE-Flasche)	024	
018	60 Stück (HDPE-Flasche)	024	
020	500 Stück (HDPE-Flasche)	024	
002	14 Stück (PVC-Aluminiumblister)	024	
004	28 Stück (PVC-Aluminiumblister)	024	
005	30 Stück (PVC-Aluminiumblister)	024	
008	60 Stück (PVC-Aluminiumblister)	024	
015	30 Stück (HDPE-Flasche)	024	
017	56 Stück (HDPE-Flasche)	024	
019	100 Stück (HDPE-Flasche)	024	
001	10 Stück (PVC-Aluminiumblister)	024	
003	20 Stück (PVC-Aluminiumblister)	024	
007	56 Stück (PVC-Aluminiumblister)	024	
011	10 Stück (HDPE-Flasche)	024	
012	14 Stück (HDPE-Flasche)	024	
013	20 Stück (HDPE-Flasche)	024	
014	28 Stück (HDPE-Flasche)	024	
022	98 Stück (PVC-Aluminiumblister)	024	neu
021	70 Stück (PVC-Aluminiumblister)	024	neu

Co-Diovan 320 mg/12,5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27297

Zulassungsinhaber:
 Novartis Pharma GmbH
 AT - 1235 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
007	98 x 1 Stück	024	
001	14 Stück	024	
002	28 Stück	024	
005	280 Stück	024	
008	280 x 1 Stück	024	
003	56 Stück	024	
004	98 Stück	024	
006	56 x 1 Stück	024	
009	7 Stück	024	neu

Co-Diovan 320 mg/25 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27298

Zulassungsinhaber:
 Novartis Pharma GmbH
 AT - 1235 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
004	98 Stück	024	
001	14 Stück	024	
002	28 Stück	024	
003	56 Stück	024	
005	280 Stück	024	
006	56 x 1 Stück	024	
007	98 x 1 Stück	024	
008	280 x 1 Stück	024	
009	7 Stück	024	neu

Ramipril / HCT Alternova 2,5 mg/12,5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-27522

Zulassungsinhaber:

Alternova Arzneimittel GmbH
AT - 1220 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
002	10 Stück (Blister)	036	
003	14 Stück (Blister)	036	
006	50 Stück (Blister)	036	
008	100 Stück (Blister)	036	
009	2 x 14 Stück (Blister)	036	
010	300 (10 x 30) Stück (Blister)	036	
004	20 Stück (Blister)	036	
005	28 Stück (Blister)	036	
007	98 Stück (Blister)	036	
001	7 Stück (Blister)	036	
011	30 Stück (Blister)	036	neu

Ramipril / HCT Alternova 5 mg/25 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-27524

Zulassungsinhaber:

Alternova Arzneimittel GmbH
AT - 1220 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
002	10 Stück (Blister)	036	
007	98 Stück (Blister)	036	
010	300 (10 x 30) Stück (Blister)	036	
008	100 Stück (Blister)	036	
009	2 x 14 Stück (Blister)	036	
001	7 Stück (Blister)	036	
003	14 Stück (Blister)	036	
004	20 Stück (Blister)	036	
005	28 Stück (Blister)	036	
006	50 Stück (Blister)	036	
011	30 Stück (Blister)	036	neu

Ciscutan 40 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-27652

Zulassungsinhaber:
Pelpharma Handels GmbH
AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	15 Kapseln	030	gelöscht
002	30 Kapseln	030	
003	60 Kapseln	030	gelöscht

Berirab P Ampullen

Z.Nr.: 2-00158

Zulassungsinhaber:
CSL Behring GmbH
AT - 1120 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
002	1 Ampulle zu 5 ml	024	neu
001	1 Ampulle zu 2 ml	024	

Aufhebungen gemäß §23 des AMG

Konaktion "Roche" - Kaudragees

Z.Nr.: 10802

Zulassungsinhaber:
Roche Austria GmbH
AT - 1211 Wien

Scandicain 1 % - Durchstichflasche

Z.Nr.: 11034

Zulassungsinhaber:
AstraZeneca Österreich GmbH
AT - 1037 Wien

Scandicain 2 % - Durchstichflasche

Z.Nr.: 11035

Zulassungsinhaber:
AstraZeneca Österreich GmbH
AT - 1037 Wien

Macmiror 200 mg - Dragees

Z.Nr.: 13581

Zulassungsinhaber:
Polichem S.A.
LU - 1526 Luxembourg

Macmiror 250 mg - Vaginaltabletten

Z.Nr.: 13582

Zulassungsinhaber:
Polichem S.A.
LU - 1526 Luxembourg

Myelobromol - Tabletten

Z.Nr.: 13819

Zulassungsinhaber:
Enzypharm Erzeugung und Vertrieb von Heilmitteln GmbH
AT - 1080 Wien

Macmiror 10 % - Vaginalsalbe

Z.Nr.: 15654

Zulassungsinhaber:
Polichem S.A.
LU - 1526 Luxembourg

Lidaprim - Tabletten für Kinder

Z.Nr.: 15746

Zulassungsinhaber:
Nycomed Austria GmbH
AT - 4020 Linz

Laevovit D3 - Tabletten

Z.Nr.: 16548

Zulassungsinhaber:
Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Holoxan 200 mg - Trockensubstanz zur Injektionsbereitung

Z.Nr.: 16938

Zulassungsinhaber:
Baxter Vertriebs GmbH
AT - 1031 Wien

Holoxan 500 mg - Trockensubstanz zur Injektionsbereitung

Z.Nr.: 16939

Zulassungsinhaber:
Baxter Vertriebs GmbH
AT - 1031 Wien

Uromitexan 200 mg - Ampullen

Z.Nr.: 17564

Zulassungsinhaber:
Baxter Vertriebs GmbH
AT - 1031 Wien

Roaccutan "Roche" 10 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-17478

Zulassungsinhaber:
Roche Austria GmbH
AT - 1211 Wien**Roaccutan "Roche" 20 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 1-17479

Zulassungsinhaber:
Roche Austria GmbH
AT - 1211 Wien**Ichthraletten - Dragees**

Z.Nr.: 1-18109

Zulassungsinhaber:
Ichthyol-Gesellschaft Cordes, Hermann & Co. (GmbH & Co.)KG
DE - 22335 Hamburg**Diprivan 1 % (200 mg/20 ml) - Ampullen**

Z.Nr.: 1-18477

Zulassungsinhaber:
AstraZeneca Österreich GmbH
AT - 1037 Wien

Prednisolon "Nycomed" 25 mg - Trockenampullen mit Lösungsmittel

Z.Nr.: 1-18526

Zulassungsinhaber:
Nycomed Austria GmbH
AT - 4020 Linz

Gilemal - Tabletten

Z.Nr.: 1-19092

Zulassungsinhaber:
Enzypharm Erzeugung und Vertrieb von Heilmitteln GmbH
AT - 1080 Wien

Diprivan 1 % (500 mg/50 ml) - Infusionsflasche

Z.Nr.: 1-19400

Zulassungsinhaber:
AstraZeneca Österreich GmbH
AT - 1037 Wien

Paludrine - Tabletten

Z.Nr.: 1-20406

Zulassungsinhaber:
AstraZeneca Österreich GmbH
AT - 1037 Wien

Minitran 10 mg/24 h Depot - Pflaster

Z.Nr.: 1-20585

Zulassungsinhaber:
Nycomed Pharma GmbH
AT - 1120 Wien**Losec 40 mg - Trockensubstanz zur Infusionsbereitung**

Z.Nr.: 1-20586

Zulassungsinhaber:
AstraZeneca Österreich GmbH
AT - 1037 Wien**Minitran 5 mg/24 h Depot - Pflaster**

Z.Nr.: 1-20636

Zulassungsinhaber:
Nycomed Pharma GmbH
AT - 1120 Wien**Visipaque 150 mg J/ml-parenterale
Röntgenkontrastmittellösung**

Z.Nr.: 1-20721

Zulassungsinhaber:
GE Healthcare Handels GmbH
AT - 1120 Wien

Maclar 500 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-20783

Zulassungsinhaber:
Abbott GmbH
AT - 1230 Wien

Natriumchlorid 0,9 % "Enzypharm" - Infusionslösung

Z.Nr.: 1-20982

Zulassungsinhaber:
Enzypharm Erzeugung und Vertrieb von Heilmitteln GmbH
AT - 1080 Wien

Natriumchlorid "Enzypharm" 0,9 % - Spüllösung

Z.Nr.: 1-21044

Zulassungsinhaber:
Enzypharm Erzeugung und Vertrieb von Heilmitteln GmbH
AT - 1080 Wien

Wasser für Injektionszwecke "Enzypharm"

Z.Nr.: 1-21045

Zulassungsinhaber:
Enzypharm Erzeugung und Vertrieb von Heilmitteln GmbH
AT - 1080 Wien

Glucose 5 % "Enzypharm" - Infusionsflasche

Z.Nr.: 1-21122

Zulassungsinhaber:
Enzypharm Erzeugung und Vertrieb von Heilmitteln GmbH
AT - 1080 Wien

Glucose 10 % "Enzypharm" - Infusionsflasche

Z.Nr.: 1-21128

Zulassungsinhaber:
Enzypharm Erzeugung und Vertrieb von Heilmitteln GmbH
AT - 1080 Wien

Fructose 10 % "Enzypharm" - Infusionsflasche

Z.Nr.: 1-21129

Zulassungsinhaber:
Enzypharm Erzeugung und Vertrieb von Heilmitteln GmbH
AT - 1080 Wien

Hartmannsche Lösung "Enzypharm" - Infusionsflasche

Z.Nr.: 1-21130

Zulassungsinhaber:
Enzypharm Erzeugung und Vertrieb von Heilmitteln GmbH
AT - 1080 Wien

Solutio Ringeri "Enzypharm" - Infusionsflasche

Z.Nr.: 1-21138

Zulassungsinhaber:

Enzypharm Erzeugung und Vertrieb von Heilmitteln GmbH
AT - 1080 Wien

Sodexx Cimetidin - Filmdtabletten

Z.Nr.: 1-21461

Zulassungsinhaber:

Kwizda Pharma GmbH
AT - 1160 Wien

Cordiplast 5 mg/24 h Depot-Pflaster

Z.Nr.: 1-21599

Zulassungsinhaber:

Schwarz Pharma AG
DE - 40789 Monheim

Cordiplast 10 mg/24 h Depot-Pflaster

Z.Nr.: 1-21600

Zulassungsinhaber:

Schwarz Pharma AG
DE - 40789 Monheim

Topoxid 3 % - Gel

Z.Nr.: 1-21864

Zulassungsinhaber:

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

Topoxid 5 % - Gel

Z.Nr.: 1-21865

Zulassungsinhaber:

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

Topoxid 10 % - Gel

Z.Nr.: 1-21866

Zulassungsinhaber:

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

Orthograde Darmspülung "Fresenius" - Lösung zur oralen und enteralen Anwendung

Z.Nr.: 1-21889

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Monocid -Filmtabletten

Z.Nr.: 1-22086

Zulassungsinhaber:
Abbott GmbH
AT - 1230 Wien**Diprivan 2 % (1 g/50 ml) - Infusionsflasche**

Z.Nr.: 1-22253

Zulassungsinhaber:
AstraZeneca Österreich GmbH
AT - 1037 Wien**Cordiplast 15 mg/24 h Depot-Pflaster**

Z.Nr.: 1-22434

Zulassungsinhaber:
Schwarz Pharma AG
DE - 40789 Monheim**Ciproxin 10 % - orale Suspension**

Z.Nr.: 1-22881

Zulassungsinhaber:
Bayer Austria GmbH
AT - 1160 Wien

Allergin - orale Suspension

Z.Nr.: 1-23142

Zulassungsinhaber:

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

Allergin - Tabletten

Z.Nr.: 1-23143

Zulassungsinhaber:

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

Magnesium "Nycomed" 120 mg - Kautabletten

Z.Nr.: 1-23207

Zulassungsinhaber:

Nycomed Austria GmbH
AT - 4020 Linz

**Lornoxicam "Nycomed" 4 mg/ml - Trockensubstanz zur
Injektionsbereitung mit Lösungsmittel**

Z.Nr.: 1-23308

Zulassungsinhaber:

Nycomed Austria GmbH
AT - 4020 Linz

Artok 4 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-23352

Zulassungsinhaber:
Nycomed Austria GmbH
AT - 4020 Linz

Artok 8 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-23354

Zulassungsinhaber:
Nycomed Austria GmbH
AT - 4020 Linz

MTX "Hexal" 500mg/20ml - Infusionsflasche

Z.Nr.: 1-23392

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

MTX "Hexal" 1000mg/40ml - Infusionsflasche

Z.Nr.: 1-23397

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

MTX "Hexal" 5000mg/200ml - Infusionsflasche

Z.Nr.: 1-23398

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

MTX "Hexal" 50mg/2ml - Stechampulle

Z.Nr.: 1-23399

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

MTX "Hexal" 5mg/2ml - Stechampulle

Z.Nr.: 1-23400

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Amoxicillin Sandoz comp. 625 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-23576

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Amoxicillin Sandoz comp. - Trockensaft

Z.Nr.: 1-23577

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Amoxicillin Sandoz comp. forte - Trockensaft

Z.Nr.: 1-23578

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Echimmun - Lösung zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-23908

Zulassungsinhaber:
Kwizda Pharma GmbH
AT - 1160 Wien

Ketoprofen "Ethypharm" SR 100 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-23945

Zulassungsinhaber:
Ethypharm S.A.
FR - 78550 Houdan

Ketoprofen "Ethypharm" SR 200 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-23946

Zulassungsinhaber:
Ethypharm S.A.
FR - 78550 Houdan

Sufentanil "Fresenius" 5 mikrogramm/ml - Injektionslösung

Z.Nr.: 1-24174

Zulassungsinhaber:
Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Sodexx Cimetidin - Brausetabletten

Z.Nr.: 1-24205

Zulassungsinhaber:
Kwizda Pharma GmbH
AT - 1160 Wien

Pentastarch 6 % "Baxter" - Infusionslösung

Z.Nr.: 1-24387

Zulassungsinhaber:
Baxter Vertriebs GmbH
AT - 1031 Wien

Pentastarch 10 % "Baxter" - Infusionslösung

Z.Nr.: 1-24388

Zulassungsinhaber:
Baxter Vertriebs GmbH
AT - 1031 Wien

Jeanine - Dragees

Z.Nr.: 1-24453

Zulassungsinhaber:
Bayer Austria GmbH
AT - 1160 Wien

Cromatodol 150 mg Hartkapseln, retardiert

Z.Nr.: 1-24956

Zulassungsinhaber:
Croma Pharma GmbH
AT - 2100 Leobendorf

Momento forte 400 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-25180

Zulassungsinhaber:
CSC Pharmaceuticals Handels GmbH
AT - 1190 Wien

Lamotrigin "ratiopharm" 2 mg - lösliche Tabletten

Z.Nr.: 1-25284

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Cefuroxim "Fresenius" 250 mg - Trockenstechampullen

Z.Nr.: 1-25304

Zulassungsinhaber:
Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Etoposid "Hexal" 20 mg/ml - Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-25951

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Mirtazapin Arcana 30 mg - Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-27118

Zulassungsinhaber:
Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1147 Wien

Oxycodon Hexal 10 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27584

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Oxycodon Hexal 20 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27585

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Berirab P 5 ml - Ampulle

Z.Nr.: 2-00159

Zulassungsinhaber:
ZLB Behring GmbH.
AT - 1125 Wien