



Humanarzneispezialitäten

Inhaltsverzeichnis

Arzneispezialitäten - human	1
Zulassungen gemäß AMG	1
Homöopathische Arzneispezialitäten - human	84
Radioaktive Arzneispezialitäten - human	85
Übertragungen	86
Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG	92
Änderungen der Bezeichnung	92
Änderungen der Packungsgrößen	99
Aufhebungen gemäß §23 des AMG	116
Registrierungen	151

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.

284. Veröffentlichung (10/2008) über Zulassungen von Arzneispezialitäten sowie über Änderungen und Aufhebungen von Zulassungen

Arzneispezialitäten - human

Zulassungen gemäß AMG

XyloDex Nasenspray

Z.Nr.: 1-27710

Zulassungsinhaber:

Strallhofer Pharma GmbH
AT - 7011 Siegendorf

Hersteller:

Klosterfrau Berlin GmbH
DE - 12274 Berlin

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Xylometazolin Hydrochlorid
Dexpanthenol

ATC-Klassifikation(en):

R01AB06 Respirationstrakt / Rhinologika / Dekongestiva und andere
Rhinologika zur topischen Anwendung / Sympathomimetika,
Kombinationen exkl. Corticosteroide / Xylometazolin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 ml	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

XyloDex - Nasenspray für Kinder

Z.Nr.: 1-27711

Zulassungsinhaber:
Strallhofer Pharma GmbH
AT - 7011 Siegendorf

Hersteller:
Klosterfrau Berlin GmbH
DE - 12274 Berlin

Wirkstoff(e):

+-----

100 g
Xylometazolin Hydrochlorid
Dexpanthenol

ATC-Klassifikation(en):

R01AB06 Respirationstrakt / Rhinologika / Dekongestiva und andere
Rhinologika zur topischen Anwendung / Sympathomimetika,
Kombinationen exkl. Corticosteroide / Xylometazolin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 ml	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Nasin - Duo Nasenspray für Kinder

Z.Nr.: 1-27712

Zulassungsinhaber:
Strallhofer Pharma GmbH
AT - 7011 Siegendorf

Hersteller:
Klosterfrau Berlin GmbH
DE - 12274 Berlin

Wirkstoff(e):

+-----

100 g
Xylometazolin Hydrochlorid
Dexpanthenol

ATC-Klassifikation(en):

R01AB06 Respirationstrakt / Rhinologika / Dekongestiva und andere
Rhinologika zur topischen Anwendung / Sympathomimetika,
Kombinationen exkl. Corticosteroide / Xylometazolin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 ml	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Nasin - Duo Nasenspray

Z.Nr.: 1-27713

Zulassungsinhaber:
Strallhofer Pharma GmbH
AT - 7011 SiegendorfHersteller:
Klosterfrau Berlin GmbH
DE - 12274 Berlin

Wirkstoff(e):

+-----

100 g
Xylometazolin Hydrochlorid
Dexpanthenol

ATC-Klassifikation(en):

R01AB06 Respirationstrakt / Rhinologika / Dekongestiva und andere
Rhinologika zur topischen Anwendung / Sympathomimetika,
Kombinationen exkl. Corticosteroide / Xylometazolin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 ml	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Quetiapin +pharma 100 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27741

Zulassungsinhaber:

+pharma arzneimittel gmbh
AT - 8054 Graz

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 GrazNycomed Pharma Sp.zo.o
PL - 99-420 LyszkowiceMatrix Laboratories Ltd
IN - 500003 Secunderabad, Andhra PradeshMoehs Iberica S.L. Poligono Rubi Sur
ES - 08191 Rubi (Barcelona)

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Quetiapin Fumarat
(entspricht 100mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück	036 Monate
2	20 Stück	036 Monate
3	30 Stück	036 Monate
4	60 Stück	036 Monate
5	90 Stück	036 Monate
6	100 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Quetiapin +pharma 25 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27742

Zulassungsinhaber:

+pharma arzneimittel gmbh
AT - 8054 Graz

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 GrazNycomed Pharma Sp.zo.o
PL - 99-420 LyszkowiceMatrix Laboratories Ltd
IN - 500003 Secunderabad, Andhra PradeshMoehs Iberica S.L. Poligono Rubi Sur
ES - 08191 Rubi (Barcelona)

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Quetiapin Fumarat
(entspricht 25mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück	036 Monate
2	20 Stück	036 Monate
3	30 Stück	036 Monate
4	60 Stück	036 Monate
5	90 Stück	036 Monate
6	100 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Quetiapin +pharma 200 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27743

Zulassungsinhaber:

+pharma arzneimittel gmbh
AT - 8054 Graz

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 GrazNycomed Pharma Sp.zo.o
PL - 99-420 LyszkowiceMatrix Laboratories Ltd
IN - 500003 Secunderabad, Andhra PradeshMoehs Iberica S.L. Poligono Rubi Sur
ES - 08191 Rubi (Barcelona)

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Quetiapin Fumarat
(entspricht 200mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück	036 Monate
2	20 Stück	036 Monate
3	30 Stück	036 Monate
4	60 Stück	036 Monate
5	90 Stück	036 Monate
6	100 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Quetiapin +pharma 4-Tage Startpackung - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27744

Zulassungsinhaber:

+pharma arzneimittel gmbh
AT - 8054 Graz

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 GrazNycomed Pharma Sp.zo.o
PL - 99-420 LyszkowiceMatrix Laboratories Ltd
IN - 500003 Secunderabad, Andhra PradeshMoehs Iberica S.L. Poligono Rubi Sur
ES - 08191 Rubi (Barcelona)

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette (25mg):

++-----

Kern :

Quetiapin Fumarat
(entspricht 25mg Quetiapin)

+-----

Filmtablette (100mg) :

++-----

Kern :

Quetiapin Fumarat
(entspricht 100mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	11 Stück (6 x 25 mg + 5 x 100 mg) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Quetiapin +pharma 300 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27745

Zulassungsinhaber:

+pharma arzneimittel gmbh
AT - 8054 Graz

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 GrazNycomed Pharma Sp.zo.o
PL - 99-420 LyszkowiceMatrix Laboratories Ltd
IN - 500003 Secunderabad, Andhra PradeshMoehs Iberica S.L. Poligono Rubi Sur
ES - 08191 Rubi (Barcelona)

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Quetiapin Fumarat
(entspricht 300mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück	036 Monate
2	20 Stück	036 Monate
3	30 Stück	036 Monate
4	60 Stück	036 Monate
5	90 Stück	036 Monate
6	100 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Quetiapin "Genericon" 300 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27746

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 GrazNycomed Pharma Sp.zo.o
PL - 99-420 LyszkowiceMatrix Laboratories Ltd
IN - 500003 Secunderabad, Andhra PradeshMoehs Iberica S.L. Poligono Rubi Sur
ES - 08191 Rubi (Barcelona)

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Quetiapin Fumarat
(entspricht 300mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück	036 Monate
2	20 Stück	036 Monate
3	30 Stück	036 Monate
4	60 Stück	036 Monate
5	90 Stück	036 Monate
6	100 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Quetiapin "Genericon" 100 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27747

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 GrazNycomed Pharma Sp.zo.o
PL - 99-420 LyszkowiceMatrix Laboratories Ltd
IN - 500003 Secunderabad, Andhra PradeshMoehs Iberica S.L. Poligono Rubi Sur
ES - 08191 Rubi (Barcelona)

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Quetiapin Fumarat
(entspricht 100mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück	036 Monate
2	20 Stück	036 Monate
3	30 Stück	036 Monate
4	60 Stück	036 Monate
5	90 Stück	036 Monate
6	100 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Quetiapin "Genericon" 4-Tage Startpackung - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27748

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 GrazNycomed Pharma Sp.zo.o
PL - 99-420 LyszkowiceMatrix Laboratories Ltd
IN - 500003 Secunderabad, Andhra PradeshMoehs Iberica S.L. Poligono Rubi Sur
ES - 08191 Rubi (Barcelona)

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette (25mg):

++-----

Kern :

Quetiapin Fumarat
(entspricht 25mg Quetiapin)

+-----

Filmtablette (100mg) :

++-----

Kern :

Quetiapin Fumarat
(entspricht 100mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	11 Stück (6 x 25 mg + 5 x 100 mg) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Quetiapin "Genericon" 25 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27749

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 GrazNycomed Pharma Sp.zo.o
PL - 99-420 LyszkowiceMatrix Laboratories Ltd
IN - 500003 Secunderabad, Andhra PradeshMoehs Iberica S.L. Poligono Rubi Sur
ES - 08191 Rubi (Barcelona)

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Quetiapin Fumarat
(entspricht 25mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück	036 Monate
2	20 Stück	036 Monate
3	30 Stück	036 Monate
4	60 Stück	036 Monate
5	90 Stück	036 Monate
6	100 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Quetiapin "Genericon" 200 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27750

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 GrazNycomed Pharma Sp.zo.o
PL - 99-420 LyszkowiceMatrix Laboratories Ltd
IN - 500003 Secunderabad, Andhra PradeshMoehs Iberica S.L. Poligono Rubi Sur
ES - 08191 Rubi (Barcelona)

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Quetiapin Fumarat
(entspricht 200mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück	036 Monate
2	20 Stück	036 Monate
3	30 Stück	036 Monate
4	60 Stück	036 Monate
5	90 Stück	036 Monate
6	100 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Fluvastatin Arcana 80 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27751

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1147 Wien

Hersteller:

Merck Farma y Quimica SA
ES - 08100 Mollet del Valles (Barcelona)Merck Generics B.V.
NL - 3752 LB BunschotenMcDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories
IE - Dublin 13Merck Génériques
FR - 69359 Lyon cedex 08Actavis Ltd.
MT - ZTN 08 Zejtun, MaltaMerck Generiques
FR - 69330 MeyzieuActavis hf
IS - 220 HafnarfjörðurMerck dura GmbH
DE - 64289 DarmstadtPharma-Pack Kft.
HU - 2040 Budaörs

Wirkstoff(e):

+-----

Retardtablette

++-----

Kern :

Fluvastatin Natrium
(entspricht 80mg Fluvastatin)

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	10 Stück (Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Blister)	024 Monate
3	20 Stück (Blister)	024 Monate
4	28 Stück (Blister)	024 Monate
5	30 Stück (Blister)	024 Monate
6	50 Stück (Blister)	024 Monate
7	56 Stück (Blister)	024 Monate
8	60 Stück (Blister)	024 Monate
9	90 Stück (Blister)	024 Monate
10	98 Stück (Blister)	024 Monate
11	100 Stück (Blister)	024 Monate
12	490 Stück (Blister)	024 Monate
13	250 Stück (HDPE-Flasche mit Trocknungsmittel)	024 Monate
14	28 Stück (Glasflasche)	024 Monate
15	98 Stück (Glasflasche)	024 Monate
16	100 Stück (Glasflasche)	024 Monate
17	250 Stück (Glasflasche)	024 Monate
18	500 Stück (Glasflasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Irinotecan Teva 20 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-27752

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Hersteller:

Ivax Pharmaceuticals s.r.o.
CZ - 74770 Opava - Komarov

Wirkstoff(e):

+-----

Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (pro ml):
Irinotecan Hydrochlorid
(. 3 H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück 40 mg/2 ml (Durchstechflasche)	024 Monate
2	5 Stück 40 mg/2 ml (Durchstechflasche)	024 Monate
3	1 Stück 100 mg/5 ml (Durchstechflasche)	024 Monate
4	5 Stück 100 mg/5 ml (Durchstechflasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Ondansetron Noridem 2 mg/ml Injektions- und Infusionslösung

Z.Nr.: 1-27753

Zulassungsinhaber:

Noridem Enterprises Ltd
CY - 1065 Nicosia

Hersteller:

Demo S.A.
GR - 14568 Kryoneri, Athen

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Ondansetron Hydrochlorid
(. 2 H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

A04AA01 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antiemetika und Mittel
gegen Übelkeit / Antiemetika und Mittel gegen Übelkeit /
Serotonin-5HT₃-Antagonisten / Ondansetron

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	5 x 2 ml	024 Monate
2	5 x 4 ml	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Quinapril Ranbaxy 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27755

Zulassungsinhaber:

Ranbaxy (UK) Limited
GB - W1K 6TL London

Hersteller:

Ranbaxy Ireland Ltd.
IE - Cashel, Co. Tipperary

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Quinapril Hydrochlorid
(entsprechend 5 mg Quinapril)

ATC-Klassifikation(en):

C09AA06 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, rein / ACE-Hemmer, rein /
Quinapril

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	28 Stück (Blister)	024 Monate
2	30 Stück (Blister)	024 Monate
3	50 Stück (Blister)	024 Monate
4	60 Stück (Blister)	024 Monate
5	98 Stück (Blister)	024 Monate
6	100 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Quinapril Ranbaxy 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27756

Zulassungsinhaber:

Ranbaxy (UK) Limited
GB - W1K 6TL London

Hersteller:

Ranbaxy Ireland Ltd.
IE - Cashel, Co. Tipperary

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Quinapril Hydrochlorid
(entsprechend 10 mg Quinapril)

ATC-Klassifikation(en):

C09AA06 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, rein / ACE-Hemmer, rein /
Quinapril

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	28 Stück (Blister)	024 Monate
2	30 Stück (Blister)	024 Monate
3	50 Stück (Blister)	024 Monate
4	98 Stück (Blister)	024 Monate
5	100 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Quinapril Ranbaxy 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27757

Zulassungsinhaber:

Ranbaxy (UK) Limited
GB - W1K 6TL London

Hersteller:

Ranbaxy Ireland Ltd.
IE - Cashel, Co. Tipperary

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Quinapril Hydrochlorid
(entsprechend 20 mg Quinapril)

ATC-Klassifikation(en):

C09AA06 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, rein / ACE-Hemmer, rein /
Quinapril

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	14 Stück (Blister)	024 Monate
2	28 Stück (Blister)	024 Monate
3	30 Stück (Blister)	024 Monate
4	50 Stück (Blister)	024 Monate
5	98 Stück (Blister)	024 Monate
6	100 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Quinapril Ranbaxy 40 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27758

Zulassungsinhaber:

Ranbaxy (UK) Limited
GB - W1K 6TL London

Hersteller:

Ranbaxy Ireland Ltd.
IE - Cashel, Co. Tipperary

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Quinapril Hydrochlorid
(entsprechend 40 mg Quinapril)

ATC-Klassifikation(en):

C09AA06 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, rein / ACE-Hemmer, rein /
Quinapril

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	28 Stück (Blister)	024 Monate
2	30 Stück (Blister)	024 Monate
3	50 Stück (Blister)	024 Monate
4	56 Stück (Blister)	024 Monate
5	98 Stück (Blister)	024 Monate
6	100 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Risperidon TEVA 2 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-27759

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Hersteller:

Ivax Pharmaceuticals s.r.o.
CZ - 74770 Opava - KomarovTeva UK Ltd
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexTeva Sante SA
FR - 89107 SensTeva Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 2100 GödöllőTEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 4042 DebrecenPharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Risperidon

ATC-Klassifikation(en):

N05AX08 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Andere
Antipsychotika / Risperidon

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Stück	024 Monate
2	14 Stück	024 Monate
3	15 Stück	024 Monate
4	20 Stück	024 Monate
5	28 Stück	024 Monate
6	30 Stück	024 Monate
7	56 Stück	024 Monate
8	60 Stück	024 Monate
9	90 Stück	024 Monate
10	500 Stück	024 Monate
11	50 Stück (Klinikpackung)	024 Monate
12	60 Stück (Klinikpackung)	024 Monate
13	90 Stück (Klinikpackung)	024 Monate
14	500 Stück (Klinikpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Risperidon TEVA 3 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-27760

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Hersteller:

Ivax Pharmaceuticals s.r.o.
CZ - 74770 Opava - KomarovTeva UK Ltd
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexTeva Sante SA
FR - 89107 SensTeva Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 2100 GödöllőTEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 4042 DebrecenPharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Risperidon

ATC-Klassifikation(en):

N05AX08 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Andere
Antipsychotika / Risperidon

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Stück	024 Monate
2	14 Stück	024 Monate
3	15 Stück	024 Monate
4	20 Stück	024 Monate
5	28 Stück	024 Monate
6	30 Stück	024 Monate
7	56 Stück	024 Monate
8	60 Stück	024 Monate
9	84 Stück	024 Monate
10	90 Stück	024 Monate
11	50 Stück (Klinikpackung)	024 Monate
12	60 Stück (Klinikpackung)	024 Monate
13	84 Stück (Klinikpackung)	024 Monate
14	90 Stück (Klinikpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Risperidon TEVA 4 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-27761

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Hersteller:

Ivax Pharmaceuticals s.r.o.
CZ - 74770 Opava - KomarovTeva UK Ltd
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexTeva Sante SA
FR - 89107 SensTeva Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 2100 GödöllőTEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 4042 DebrecenPharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Risperidon

ATC-Klassifikation(en):

N05AX08 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Andere
Antipsychotika / Risperidon

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Stück	024 Monate
2	14 Stück	024 Monate
3	15 Stück	024 Monate
4	20 Stück	024 Monate
5	28 Stück	024 Monate
6	30 Stück	024 Monate
7	56 Stück	024 Monate
8	60 Stück	024 Monate
9	84 Stück	024 Monate
10	90 Stück	024 Monate
11	50 Stück (Klinikpackung)	024 Monate
12	60 Stück (Klinikpackung)	024 Monate
13	84 Stück (Klinikpackung)	024 Monate
14	90 Stück (Klinikpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Risperidon TEVA 6 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-27762

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Hersteller:

Ivax Pharmaceuticals s.r.o.
CZ - 74770 Opava - KomarovTeva UK Ltd
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexTeva Sante SA
FR - 89107 SensTeva Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 2100 GödöllőTEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 4042 DebrecenPharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Risperidon

ATC-Klassifikation(en):

N05AX08 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Andere
Antipsychotika / Risperidon

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Stück	024 Monate
2	14 Stück	024 Monate
3	15 Stück	024 Monate
4	20 Stück	024 Monate
5	28 Stück	024 Monate
6	30 Stück	024 Monate
7	60 Stück	024 Monate
8	90 Stück	024 Monate
9	50 Stück (Klinikpackung)	024 Monate
10	60 Stück (Klinikpackung)	024 Monate
11	90 Stück (Klinikpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Mycophenolat Mofetil 1A Pharma 500 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27768

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Mofetil Mycophenolat

ATC-Klassifikation(en):

L04AA06 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Immunsuppressiva / Immunsuppressiva / Selektive Immunsuppressiva
/ Mycophenolsäure

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	50 Stück (Blister)	024 Monate
2	100 Stück (Blister)	024 Monate
3	120 Stück (Blister)	024 Monate
4	150 Stück (Blister)	024 Monate
5	180 Stück (Blister)	024 Monate
6	300 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Mycophenolat Mofetil Sandoz 500 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27772

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Mofetil Mycophenolat

ATC-Klassifikation(en):

L04AA06 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Immunsuppressiva / Immunsuppressiva / Selektive Immunsuppressiva
/ Mycophenolsäure

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	50 Stück (Blister)	024 Monate
2	100 Stück (Blister)	024 Monate
3	120 Stück (Blister)	024 Monate
4	150 Stück (Blister)	024 Monate
5	180 Stück (Blister)	024 Monate
6	50 Stück (HDPE-Behältnis)	024 Monate
7	150 Stück (HDPE-Behältnis)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Mycophenolat Mofetil Hexal 500 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27773

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Mofetil Mycophenolat

ATC-Klassifikation(en):

L04AA06 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Immunsuppressiva / Immunsuppressiva / Selektive Immunsuppressiva
/ Mycophenolsäure

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	30 Stück (Blister)	024 Monate
2	50 Stück (Blister)	024 Monate
3	100 Stück (Blister)	024 Monate
4	120 Stück (Blister)	024 Monate
5	150 Stück (Blister)	024 Monate
6	180 Stück (Blister)	024 Monate
7	300 Stück (Blister)	024 Monate
8	30 Stück (HDPE-Behältnis)	024 Monate
9	50 Stück (HDPE-Behältnis)	024 Monate
10	100 Stück (HDPE-Behältnis)	024 Monate
11	150 Stück (HDPE-Behältnis)	024 Monate
12	300 Stück (HDPE-Behältnis)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

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

Z.Nr.: 1-27777

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Hersteller:

Ivax Pharmaceuticals s.r.o.
CZ - 74770 Opava - Komarov

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

Teva Sante SA
FR - 89107 Sens

Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 2100 Gödöllő

TEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 4042 Debrecen

Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Valsartan
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (PVC/PE/PVdC - Alu-Blister)	024 Monate
2	14 Stück (PVC/PE/PVdC - Alu-Blister)	024 Monate
3	15 Stück (PVC/PE/PVdC - Alu-Blister)	024 Monate
4	28 Stück (PVC/PE/PVdC - Alu-Blister)	024 Monate
5	30 Stück (PVC/PE/PVdC - Alu-Blister)	024 Monate
6	50 Stück (PVC/PE/PVdC - Alu-Blister)	024 Monate
7	56 Stück (PVC/PE/PVdC - Alu-Blister)	024 Monate
8	60 Stück (PVC/PE/PVdC - Alu-Blister)	024 Monate
9	84 Stück (PVC/PE/PVdC - Alu-Blister)	024 Monate
10	90 Stück (PVC/PE/PVdC - Alu-Blister)	024 Monate
11	98 Stück (PVC/PE/PVdC - Alu-Blister)	024 Monate
12	100 Stück (PVC/PE/PVdC - Alu-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsartan/HCT Teva 160 mg/25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27778

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Hersteller:

Ivax Pharmaceuticals s.r.o.
CZ - 74770 Opava - Komarov

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

Teva Sante SA
FR - 89107 Sens

Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 2100 Gödöllő

TEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 4042 Debrecen

Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Valsartan
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (PVC/PE/PVdC - Alu-Blister)	024 Monate
2	14 Stück (PVC/PE/PVdC - Alu-Blister)	024 Monate
3	15 Stück (PVC/PE/PVdC - Alu-Blister)	024 Monate
4	28 Stück (PVC/PE/PVdC - Alu-Blister)	024 Monate
5	30 Stück (PVC/PE/PVdC - Alu-Blister)	024 Monate
6	50 Stück (PVC/PE/PVdC - Alu-Blister)	024 Monate
7	56 Stück (PVC/PE/PVdC - Alu-Blister)	024 Monate
8	60 Stück (PVC/PE/PVdC - Alu-Blister)	024 Monate
9	84 Stück (PVC/PE/PVdC - Alu-Blister)	024 Monate
10	90 Stück (PVC/PE/PVdC - Alu-Blister)	024 Monate
11	98 Stück (PVC/PE/PVdC - Alu-Blister)	024 Monate
12	100 Stück (PVC/PE/PVdC - Alu-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Fluvastatin STADA 80 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27782

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Hersteller:

Stada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad VilbelCentrafarm Services B.V.
NL - 4879 Etten-LeurPharmaCoDane ApS
DK - 2730 HerlevActavis hf
IS - 220 HafnarfjörðurStada Production Ireland
IE - Clonmel, Co. TipperaryActavis Ltd
MT - ZTN 3000 Zejtun

Wirkstoff(e):

+-----

Retardtablette

++-----

Kern :

Fluvastatin Natrium
(entspricht 80mg Fluvastatin)

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 (Blister) 024 Monate
2	20 Stück (Blister) 024 Monate
3	28 Stück (Blister) 024 Monate
4	30 Stück (Blister) 024 Monate
5	50 Stück (Blister) 024 Monate
6	56 Stück (Blister) 024 Monate
7	98 Stück (Blister) 024 Monate
8	100 Stück (Blister) 024 Monate
9	120 Stück (Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Dolocupin 40 mg/g Creme

Z.Nr.: 1-27783

Zulassungsinhaber:

Almirall Hermal GmbH
DE - 21465 Reinbeck

Hersteller:

Almirall Hermal GmbH
DE - 21465 Reinbeck

Wirkstoff(e):

+-----

1 g:

Lidocain

ATC-Klassifikation(en):

N01BB02 Nervensystem / Anästhetika / Lokalanästhetika / Amide / Lidocain

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	5 g (Aluminiumtube)	024 Monate
2	10 g (Aluminiumtube)	024 Monate
3	20 g (Aluminiumtube)	024 Monate
4	30 g (Aluminiumtube)	024 Monate
5	40 g (Aluminiumtube)	024 Monate
6	50 g (Aluminiumtube)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Risperidon TEVA 1 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27788

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 Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 4042 Debrecen

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Risperidon

ATC-Klassifikation(en):

N05AX08 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Andere
Antipsychotika / Risperidon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	6 Stück (farblose transparente RVC/PVdC/AI Blister)	024 Monate
2	10 Stück (farblose transparente RVC/PVdC/AI Blister)	024 Monate
3	20 Stück (farblose transparente RVC/PVdC/AI Blister)	024 Monate
4	30 Stück (farblose transparente RVC/PVdC/AI Blister)	024 Monate
5	50 Stück (farblose transparente RVC/PVdC/AI Blister)	024 Monate
6	60 Stück (farblose transparente RVC/PVdC/AI Blister)	024 Monate
7	100 Stück (farblose transparente RVC/PVdC/AI Blister)	024 Monate
8	500 Stück (farblose transparente RVC/PVdC/AI Blister)	024 Monate
9	50 (50 x 1) Stück (farblose transparente RVC/PVdC/AI Blister Klinikpackung)	024 Monate
10	100 (5 x 20) Stück (farblose transparente RVC/PVdC/AI Blister Klinikpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Risperidon TEVA 2 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27789

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 Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 4042 Debrecen

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Risperidon

ATC-Klassifikation(en):

N05AX08 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Andere
Antipsychotika / Risperidon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (farblose, transparente PVC/PVdC/Al Blister)	024 Monate
2	20 Stück (farblose, transparente PVC/PVdC/Al Blister)	024 Monate
3	30 Stück (farblose, transparente PVC/PVdC/Al Blister)	024 Monate
4	50 Stück (farblose, transparente PVC/PVdC/Al Blister)	024 Monate
5	60 Stück (farblose, transparente PVC/PVdC/Al Blister)	024 Monate
6	100 Stück (farblose, transparente PVC/PVdC/Al Blister)	024 Monate
7	500 Stück (farblose, transparente PVC/PVdC/Al Blister)	024 Monate
8	50 (50 x 1) Stück (farblose, transparente PVC/PVdC/Al Blister Klinikpackung)	024 Monate
9	100 (5 x 20) Stück (farblose, transparente PVC/PVdC/Al Blister Klinikpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Risperidon TEVA 3 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27790

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 Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 4042 Debrecen

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Risperidon

ATC-Klassifikation(en):

N05AX08 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Andere
Antipsychotika / Risperidon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (farblose transparente PVC/PVdC/Al Blister)	024 Monate
2	20 Stück (farblose transparente PVC/PVdC/Al Blister)	024 Monate
3	30 Stück (farblose transparente PVC/PVdC/Al Blister)	024 Monate
4	50 Stück (farblose transparente PVC/PVdC/Al Blister)	024 Monate
5	60 Stück (farblose transparente PVC/PVdC/Al Blister)	024 Monate
6	100 Stück (farblose transparente PVC/PVdC/Al Blister)	024 Monate
7	500 Stück (farblose transparente PVC/PVdC/Al Blister)	024 Monate
8	50 (50 x 1) Stück (farblose transparente PVC/PVdC/Al Blister Klinikpackung)	024 Monate
9	100 (5 x 20) Stück (farblose transparente PVC/PVdC/Al Blister Klinikpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Risperidon TEVA 4 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27791

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 Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 4042 Debrecen

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Risperidon

ATC-Klassifikation(en):

N05AX08 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Andere
Antipsychotika / Risperidon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (farblose transparente PVC/PVdC/Al Blister)	024 Monate
2	20 Stück (farblose transparente PVC/PVdC/Al Blister)	024 Monate
3	30 Stück (farblose transparente PVC/PVdC/Al Blister)	024 Monate
4	50 Stück (farblose transparente PVC/PVdC/Al Blister)	024 Monate
5	60 Stück (farblose transparente PVC/PVdC/Al Blister)	024 Monate
6	100 Stück (farblose transparente PVC/PVdC/Al Blister)	024 Monate
7	500 Stück (farblose transparente PVC/PVdC/Al Blister)	024 Monate
8	50 (50 x 1) Stück (farblose transparente PVC/PVdC/Al Blister)	024 Monate
9	100 (5 x 20) Stück (farblose transparente PVC/PVdC/Al Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Venlafaxin Sandoz 25 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-27794

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Hersteller:

Rowa Pharmaceuticals Ltd.
IE - Newtown, Bantry, Co. Cork

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Lek S.A.
PL - 95-010 Strykow

Lek S.A.
PL - 02-672 Warszawa

Salutas Pharma GmbH
DE - 70839 Gerlingen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Venlafaxin Hydrochlorid
(entspricht 25mg Venlafaxin)

ATC-Klassifikation(en):

N06AX16 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Andere
Antidepressiva / Venlafaxin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	28 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
2	30 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
3	42 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
4	50 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
5	56 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
6	60 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
7	90 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
8	98 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
9	100 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
10	250 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
11	10 Stück (Blister)	030 Monate
12	14 Stück (Blister)	030 Monate
13	15 Stück (Blister)	030 Monate
14	20 Stück (Blister)	030 Monate
15	28 Stück (Blister)	030 Monate
16	30 Stück (Blister)	030 Monate
17	42 Stück (Blister)	030 Monate
18	45 Stück (Blister)	030 Monate
19	50 Stück (Blister)	030 Monate
20	56 Stück (Blister)	030 Monate
21	60 Stück (Blister)	030 Monate
22	90 Stück (Blister)	030 Monate
23	98 Stück (Blister)	030 Monate
24	98 x 1 Stück (Blister)	030 Monate
25	100 Stück (Blister)	030 Monate
26	100 x 1 Stück (Blister)	030 Monate
27	250 Stück (Blister)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Venlafaxin Sandoz 37,5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-27795

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Hersteller:

Rowa Pharmaceuticals Ltd.
IE - Newtown, Bantry, Co. CorkLek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenLek S.A.
PL - 95-010 StrykowLek S.A.
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 Gerlingen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Venlafaxin Hydrochlorid
(entspricht 37,5mg Venlafaxin)

ATC-Klassifikation(en):

N06AX16 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Andere
Antidepressiva / Venlafaxin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	28 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
2	30 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
3	42 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
4	50 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
5	56 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
6	60 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
7	90 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
8	98 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
9	100 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
10	250 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
11	10 Stück (Blister)	030 Monate
12	14 Stück (Blister)	030 Monate
13	15 Stück (Blister)	030 Monate
14	20 Stück (Blister)	030 Monate
15	28 Stück (Blister)	030 Monate
16	30 Stück (Blister)	030 Monate
17	42 Stück (Blister)	030 Monate
18	45 Stück (Blister)	030 Monate
19	50 Stück (Blister)	030 Monate
20	56 Stück (Blister)	030 Monate
21	60 Stück (Blister)	030 Monate
22	90 Stück (Blister)	030 Monate
23	98 Stück (Blister)	030 Monate
24	98 x 1 Stück (Blister)	030 Monate
25	100 Stück (Blister)	030 Monate
26	100 x 1 Stück (Blister)	030 Monate
27	250 Stück (Blister)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Venlafaxin Sandoz 50 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-27796

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Hersteller:

Rowa Pharmaceuticals Ltd.
IE - Newtown, Bantry, Co. CorkLek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenLek S.A.
PL - 95-010 StrykowLek S.A.
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 Gerlingen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Venlafaxin Hydrochlorid
(entspricht 50mg Venlafaxin)

ATC-Klassifikation(en):

N06AX16 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Andere
Antidepressiva / Venlafaxin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
2	14 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
3	15 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
4	20 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
5	28 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
6	30 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
7	42 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
8	45 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
9	50 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
10	56 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
11	60 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
12	90 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
13	98 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
14	98 x 1 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
15	100 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
16	100 x 1 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
17	250 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
18	28 Stück (Blister)	030 Monate
19	30 Stück (Blister)	030 Monate
20	42 Stück (Blister)	030 Monate
21	50 Stück (Blister)	030 Monate
22	56 Stück (Blister)	030 Monate
23	60 Stück (Blister)	030 Monate
24	90 Stück (Blister)	030 Monate
25	98 Stück (Blister)	030 Monate
26	100 Stück (Blister)	030 Monate
27	250 Stück (Blister)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Venlafaxin Sandoz 75 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-27797

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Hersteller:

Rowa Pharmaceuticals Ltd.
IE - Newtown, Bantry, Co. Cork

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Lek S.A.
PL - 95-010 Strykow

Lek S.A.
PL - 02-672 Warszawa

Salutas Pharma GmbH
DE - 70839 Gerlingen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Venlafaxin Hydrochlorid
(entspricht 75mg Venlafaxin)

ATC-Klassifikation(en):

N06AX16 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Andere
Antidepressiva / Venlafaxin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	28 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
2	30 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
3	42 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
4	50 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
5	56 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
6	60 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
7	90 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
8	98 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
9	100 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
10	250 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
11	10 Stück (Blister)	030 Monate
12	14 Stück (Blister)	030 Monate
13	15 Stück (Blister)	030 Monate
14	20 Stück (Blister)	030 Monate
15	28 Stück (Blister)	030 Monate
16	30 Stück (Blister)	030 Monate
17	42 Stück (Blister)	030 Monate
18	45 Stück (Blister)	030 Monate
19	50 Stück (Blister)	030 Monate
20	56 Stück (Blister)	030 Monate
21	60 Stück (Blister)	030 Monate
22	90 Stück (Blister)	030 Monate
23	98 Stück (Blister)	030 Monate
24	98 x 1 Stück (Blister)	030 Monate
25	100 Stück (Blister)	030 Monate
26	100 x 1 Stück (Blister)	030 Monate
27	250 Stück (Blister)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Venlafaxin Sandoz 150 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-27798

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Hersteller:

Rowa Pharmaceuticals Ltd.
IE - Newtown, Bantry, Co. CorkLek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenLek S.A.
PL - 95-010 StrykowLek S.A.
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 Gerlingen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Venlafaxin Hydrochlorid
(entspricht 150mg Venlafaxin)

ATC-Klassifikation(en):

N06AX16 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Andere
Antidepressiva / Venlafaxin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	28 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
2	30 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
3	42 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
4	50 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
5	56 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
6	60 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
7	90 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
8	98 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
9	100 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
10	250 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
11	10 Stück (Blister)	024 Monate
12	14 Stück (Blister)	024 Monate
13	15 Stück (Blister)	024 Monate
14	20 Stück (Blister)	024 Monate
15	28 Stück (Blister)	024 Monate
16	30 Stück (Blister)	024 Monate
17	42 Stück (Blister)	024 Monate
18	45 Stück (Blister)	024 Monate
19	50 Stück (Blister)	024 Monate
20	56 Stück (Blister)	024 Monate
21	60 Stück (Blister)	024 Monate
22	90 Stück (Blister)	024 Monate
23	98 Stück (Blister)	024 Monate
24	98 x 1 Stück (Blister)	024 Monate
25	100 Stück (Blister)	024 Monate
26	100 x 1 Stück (Blister)	024 Monate
27	250 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Cilazapril TEVA 0,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27799

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Hersteller:

Ivax Pharmaceuticals s.r.o.
CZ - 74770 Opava - KomarovTeva UK Ltd
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexTeva Sante SA
FR - 89107 SensTeva Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 2100 GödöllőTEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 4042 DebrecenPharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

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

ATC-Klassifikation(en):

C09AA08 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, rein / ACE-Hemmer, rein /
Cilazapril

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
2	20 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
3	28 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
4	30 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
5	56 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
6	60 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
7	100 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Cilazapril TEVA 2,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27800

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Hersteller:

Ivax Pharmaceuticals s.r.o.
CZ - 74770 Opava - KomarovTeva UK Ltd
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexTeva Sante SA
FR - 89107 SensTeva Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 2100 GödöllőTEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 4042 DebrecenPharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Cilazapril
(. H₂O - entsprechend 2,5 mg Cilazapril)

ATC-Klassifikation(en):

C09AA08 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, rein / ACE-Hemmer, rein /
Cilazapril

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Cilazapril TEVA 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27801

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Hersteller:

Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN HaarlemIvax Pharmaceuticals s.r.o.
CZ - 74770 Opava - KomarovTeva UK Ltd
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexTeva Sante SA
FR - 89107 SensTeva Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 2100 GödöllőTEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 4042 Debrecen

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Cilazapril
(. H₂O - entsprechend 5 mg Cilazapril)

ATC-Klassifikation(en):

C09AA08 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, rein / ACE-Hemmer, rein /
Cilazapril

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
2	20 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
3	28 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
4	30 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
5	50 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
6	56 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
7	60 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
8	90 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
9	100 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Venlafaxin 1A Pharma 25 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-27802

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Hersteller:

Rowa Pharmaceuticals Ltd.
IE - Newtown, Bantry, Co. Cork

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Lek S.A.
PL - 95-010 Strykow

Lek S.A.
PL - 02-672 Warszawa

Salutas Pharma GmbH
DE - 70839 Gerlingen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Venlafaxin Hydrochlorid
(entspricht 25mg Venlafaxin)

ATC-Klassifikation(en):

N06AX16 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Andere
Antidepressiva / Venlafaxin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	28 Stück (Tablettenbehälter Polyethylen)	030 Monate
2	30 Stück (Tablettenbehälter Polyethylen)	030 Monate
3	42 Stück (Tablettenbehälter Polyethylen)	030 Monate
4	50 Stück (Tablettenbehälter Polyethylen)	030 Monate
5	56 Stück (Tablettenbehälter Polyethylen)	030 Monate
6	60 Stück (Tablettenbehälter Polyethylen)	030 Monate
7	90 Stück (Tablettenbehälter Polyethylen)	030 Monate
8	98 Stück (Tablettenbehälter Polyethylen)	030 Monate
9	100 Stück (Tablettenbehälter Polyethylen)	030 Monate
10	250 Stück (Tablettenbehälter Polyethylen)	030 Monate
11	10 Stück (Blister)	030 Monate
12	14 Stück (Blister)	030 Monate
13	15 Stück (Blister)	030 Monate
14	20 Stück (Blister)	030 Monate
15	28 Stück (Blister)	030 Monate
16	30 Stück (Blister)	030 Monate
17	42 Stück (Blister)	030 Monate
18	45 Stück (Blister)	030 Monate
19	50 Stück (Blister)	030 Monate
20	56 Stück (Blister)	030 Monate
21	60 Stück (Blister)	030 Monate
22	90 Stück (Blister)	030 Monate
23	98 Stück (Blister)	030 Monate
24	98 x 1 Stück (Blister)	030 Monate
25	100 Stück (Blister)	030 Monate
26	100 x 1 Stück (Blister)	030 Monate
27	250 Stück (Blister)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Venlafaxin 1A Pharma 37,5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-27803

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Hersteller:

Rowa Pharmaceuticals Ltd.
IE - Newtown, Bantry, Co. CorkLek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenLek S.A.
PL - 95-010 StrykowLek S.A.
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 Gerlingen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Venlafaxin Hydrochlorid
(entspricht 37,5mg Venlafaxin)

ATC-Klassifikation(en):

N06AX16 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Andere
Antidepressiva / Venlafaxin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	28 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
2	30 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
3	42 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
4	50 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
5	56 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
6	60 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
7	90 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
8	98 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
9	100 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
10	250 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
11	10 Stück (Blister)	030 Monate
12	14 Stück (Blister)	030 Monate
13	15 Stück (Blister)	030 Monate
14	20 Stück (Blister)	030 Monate
15	28 Stück (Blister)	030 Monate
16	30 Stück (Blister)	030 Monate
17	42 Stück (Blister)	030 Monate
18	45 Stück (Blister)	030 Monate
19	50 Stück (Blister)	030 Monate
20	56 Stück (Blister)	030 Monate
21	60 Stück (Blister)	030 Monate
22	90 Stück (Blister)	030 Monate
23	98 Stück (Blister)	030 Monate
24	98 x 1 Stück (Blister)	030 Monate
25	100 Stück (Blister)	030 Monate
26	100 x 1 Stück (Blister)	030 Monate
27	250 Stück (Blister)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Topiramat G.L. 25 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27804

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Hersteller:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Topiramat

ATC-Klassifikation(en):

N03AX11 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Topiramat

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	60 Filmtabletten im HDPE-Tablettenbehältnis	018 Monate
2	28 Filmtabletten im Blister	024 Monate
3	30 Filmtabletten im Blister	024 Monate
4	60 Filmtabletten im Blister	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Topiramat G.L. 50 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27805

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Hersteller:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Topiramat

ATC-Klassifikation(en):

N03AX11 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Topiramat

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	60 Filmtabletten im HDPE-Behältnis 018 Monate
2	28 Filmtabletten in Blister 024 Monate
3	30 Filmtabletten in Blister 024 Monate
4	60 Filmtabletten in Blister 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Topiramat G.L. 100 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27806

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Hersteller:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Topiramat

ATC-Klassifikation(en):

N03AX11 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Topiramat

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	60 Filmtabletten im HDPE-Behältnis 018 Monate
2	28 Filmtabletten in Blister 024 Monate
3	30 Filmtabletten in Blister 024 Monate
4	60 Filmtabletten in Blister 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Topiramat G.L. 200 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27807

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Hersteller:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Topiramat

ATC-Klassifikation(en):

N03AX11 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Topiramat

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	60 Filmtabletten im HDPE-Behältnis 018 Monate
2	28 Filmtabletten in Blister 024 Monate
3	30 Filmtabletten in Blister 024 Monate
4	60 Filmtabletten in Blister 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Venlafaxin 1A Pharma 50 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-27808

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Hersteller:

Rowa Pharmaceuticals Ltd.
IE - Newtown, Bantry, Co. CorkLek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenLek S.A.
PL - 95-010 StrykowLek S.A.
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 Gerlingen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Venlafaxin Hydrochlorid
(entspricht 50mg Venlafaxin)

ATC-Klassifikation(en):

N06AX16 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Andere
Antidepressiva / Venlafaxin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	28 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
2	30 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
3	42 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
4	50 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
5	56 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
6	60 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
7	90 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
8	98 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
9	100 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
10	250 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
11	10 Stück (Blister)	030 Monate
12	14 Stück (Blister)	030 Monate
13	15 Stück (Blister)	030 Monate
14	20 Stück (Blister)	030 Monate
15	28 Stück (Blister)	030 Monate
16	30 Stück (Blister)	030 Monate
17	42 Stück (Blister)	030 Monate
18	45 Stück (Blister)	030 Monate
19	50 Stück (Blister)	030 Monate
20	56 Stück (Blister)	030 Monate
21	60 Stück (Blister)	030 Monate
22	90 Stück (Blister)	030 Monate
23	98 Stück (Blister)	030 Monate
24	98 x 1 Stück (Blister)	030 Monate
25	100 Stück (Blister)	030 Monate
26	100 x 1 Stück (Blister)	030 Monate
27	250 Stück (Blister)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Venlafaxin 1A Pharma 75 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-27809

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Hersteller:

Rowa Pharmaceuticals Ltd.
IE - Newtown, Bantry, Co. CorkLek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenLek S.A.
PL - 95-010 StrykowLek S.A.
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 Gerlingen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Venlafaxin Hydrochlorid
(entspricht 75mg Venlafaxin)

ATC-Klassifikation(en):

N06AX16 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Andere
Antidepressiva / Venlafaxin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	28 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
2	30 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
3	42 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
4	50 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
5	56 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
6	60 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
7	90 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
8	98 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
9	100 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
10	250 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
11	10 Stück (Blister)	030 Monate
12	14 Stück (Blister)	030 Monate
13	15 Stück (Blister)	030 Monate
14	20 Stück (Blister)	030 Monate
15	28 Stück (Blister)	030 Monate
16	30 Stück (Blister)	030 Monate
17	42 Stück (Blister)	030 Monate
18	45 Stück (Blister)	030 Monate
19	50 Stück (Blister)	030 Monate
20	56 Stück (Blister)	030 Monate
21	60 Stück (Blister)	030 Monate
22	90 Stück (Blister)	030 Monate
23	98 Stück (Blister)	030 Monate
24	98 x 1 Stück (Blister)	030 Monate
25	100 Stück (Blister)	030 Monate
26	100 x 1 Stück (Blister)	030 Monate
27	250 Stück (Blister)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Venlafaxin 1A Pharma 150 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-27810

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Hersteller:

Rowa Pharmaceuticals Ltd.
IE - Newtown, Bantry, Co. Cork

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Lek S.A.
PL - 95-010 Strykow

Lek S.A.
PL - 02-672 Warszawa

Salutas Pharma GmbH
DE - 70839 Gerlingen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Venlafaxin Hydrochlorid
(entspricht 150mg Venlafaxin)

ATC-Klassifikation(en):

N06AX16 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Andere
Antidepressiva / Venlafaxin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	28 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
2	30 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
3	42 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
4	50 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
5	56 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
6	60 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
7	90 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
8	98 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
9	100 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
10	250 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
11	10 Stück (Blister)	024 Monate
12	14 Stück (Blister)	024 Monate
13	15 Stück (Blister)	024 Monate
14	20 Stück (Blister)	024 Monate
15	28 Stück (Blister)	024 Monate
16	30 Stück (Blister)	024 Monate
17	42 Stück (Blister)	024 Monate
18	45 Stück (Blister)	024 Monate
19	50 Stück (Blister)	024 Monate
20	56 Stück (Blister)	024 Monate
21	60 Stück (Blister)	024 Monate
22	90 Stück (Blister)	024 Monate
23	98 Stück (Blister)	024 Monate
24	98 x 1 Stück (Blister)	024 Monate
25	100 Stück (Blister)	024 Monate
26	100 x 1 Stück (Blister)	024 Monate
27	250 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Venlafaxin Actavis 75 mg Retardkapseln

Z.Nr.: 1-27811

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Hersteller:

Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH & Co. KG
DE - 84529 TittmoningFarma-APS Produtos Farmaceuticos SA
PT - 2700 487 AmadoraActavis Nordic A/S
DK - 2820 Gentofte

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Venlafaxin Hydrochlorid
(entsprechend 75 mg Venlafaxin)

ATC-Klassifikation(en):

N06AX16 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Andere
Antidepressiva / Venlafaxin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	20 Stück (PVC/Aluminium - Blister) 036 Monate
2	28 Stück (PVC/Aluminium - Blister) 036 Monate
3	30 Stück (PVC/Aluminium - Blister) 036 Monate
4	50 Stück (PVC/Aluminium - Blister) 036 Monate
5	98 Stück (PVC/Aluminium - Blister) 036 Monate
6	100 Stück (PVC/Aluminium - Blister) 036 Monate
7	50 Stück (HDPE-Behältnis) 036 Monate
8	100 Stück (HDPE-Behältnis) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Venlafaxin Actavis 150 mg Retardkapseln

Z.Nr.: 1-27812

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Hersteller:

Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH & Co. KG
DE - 84529 TittmoningFarma-APS Produtos Farmaceuticos SA
PT - 2700 487 AmadoraActavis Nordic A/S
DK - 2820 Gentofte

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Venlafaxin Hydrochlorid
(entsprechend 150 mg Venlafaxin)

ATC-Klassifikation(en):

N06AX16 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Andere
Antidepressiva / Venlafaxin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	20 Stück (PVC/Alu - Blister) 036 Monate
2	28 Stück (PVC/Alu - Blister) 036 Monate
3	30 Stück (PVC/Alu - Blister) 036 Monate
4	50 Stück (PVC/Alu - Blister) 036 Monate
5	98 Stück (PVC/Alu - Blister) 036 Monate
6	100 Stück (PVC/Alu - Blister) 036 Monate
7	50 Stück (HDPE-Behältnis) 036 Monate
8	100 Stück (HDPE-Behältnis) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Venlafaxin Hexal 25 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-27813

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Hersteller:

Rowa Pharmaceuticals Ltd.
IE - Newtown, Bantry, Co. Cork

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Lek S.A.
PL - 95-010 Strykow

Lek S.A.
PL - 02-672 Warszawa

Salutas Pharma GmbH
DE - 70839 Gerlingen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Venlafaxin Hydrochlorid
(entspricht 25mg Venlafaxin)

ATC-Klassifikation(en):

N06AX16 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Andere
Antidepressiva / Venlafaxin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	28 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
2	30 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
3	42 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
4	50 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
5	56 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
6	60 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
7	90 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
8	98 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
9	100 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
10	250 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
11	10 Stück (Blister)	030 Monate
12	14 Stück (Blister)	030 Monate
13	15 Stück (Blister)	030 Monate
14	20 Stück (Blister)	030 Monate
15	28 Stück (Blister)	030 Monate
16	30 Stück (Blister)	030 Monate
17	42 Stück (Blister)	030 Monate
18	45 Stück (Blister)	030 Monate
19	50 Stück (Blister)	030 Monate
20	56 Stück (Blister)	030 Monate
21	60 Stück (Blister)	030 Monate
22	90 Stück (Blister)	030 Monate
23	98 Stück (Blister)	030 Monate
24	98 x 1 Stück (Blister)	030 Monate
25	100 Stück (Blister)	030 Monate
26	100 x 1 Stück (Blister)	030 Monate
27	250 Stück (Blister)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Venlafaxin Hexal 37,5 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-27814

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Hersteller:

Rowa Pharmaceuticals Ltd.
IE - Newtown, Bantry, Co. CorkLek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenLek S.A.
PL - 95-010 StrykowLek S.A.
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 Gerlingen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Venlafaxin Hydrochlorid
(entspricht 37,5mg Venlafaxin)

ATC-Klassifikation(en):

N06AX16 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Andere
Antidepressiva / Venlafaxin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	28 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
2	30 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
3	42 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
4	50 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
5	56 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
6	60 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
7	90 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
8	98 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
9	100 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
10	250 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
11	10 Stück (Blister)	030 Monate
12	14 Stück (Blister)	030 Monate
13	15 Stück (Blister)	030 Monate
14	20 Stück (Blister)	030 Monate
15	28 Stück (Blister)	030 Monate
16	30 Stück (Blister)	030 Monate
17	42 Stück (Blister)	030 Monate
18	45 Stück (Blister)	030 Monate
19	50 Stück (Blister)	030 Monate
20	56 Stück (Blister)	030 Monate
21	60 Stück (Blister)	030 Monate
22	90 Stück (Blister)	030 Monate
23	98 Stück (Blister)	030 Monate
24	98 x 1 Stück (Blister)	030 Monate
25	100 Stück (Blister)	030 Monate
26	100 x 1 Stück (Blister)	030 Monate
27	250 Stück (Blister)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Venlafaxin Hexal 50 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-27815

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Hersteller:

Rowa Pharmaceuticals Ltd.
IE - Newtown, Bantry, Co. CorkLek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenLek S.A.
PL - 95-010 StrykowLek S.A.
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 Gerlingen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Venlafaxin Hydrochlorid
(entspricht 50mg Venlafaxin)

ATC-Klassifikation(en):

N06AX16 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Andere
Antidepressiva / Venlafaxin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	28 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
2	30 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
3	42 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
4	50 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
5	56 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
6	60 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
7	90 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
8	98 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
9	100 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
10	250 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
11	10 Stück (Blister)	030 Monate
12	14 Stück (Blister)	030 Monate
13	15 Stück (Blister)	030 Monate
14	20 Stück (Blister)	030 Monate
15	28 Stück (Blister)	030 Monate
16	30 Stück (Blister)	030 Monate
17	42 Stück (Blister)	030 Monate
18	45 Stück (Blister)	030 Monate
19	50 Stück (Blister)	030 Monate
20	56 Stück (Blister)	030 Monate
21	60 Stück (Blister)	030 Monate
22	90 Stück (Blister)	030 Monate
23	98 Stück (Blister)	030 Monate
24	98 x 1 Stück (Blister)	030 Monate
25	100 Stück (Blister)	030 Monate
26	100 x 1 Stück (Blister)	030 Monate
27	250 Stück (Blister)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Venlafaxin Hexal 75 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-27816

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Hersteller:

Rowa Pharmaceuticals Ltd.
IE - Newtown, Bantry, Co. CorkLek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenLek S.A.
PL - 95-010 StrykowLek S.A.
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 Gerlingen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Venlafaxin Hydrochlorid
(entspricht 75mg Venlafaxin)

ATC-Klassifikation(en):

N06AX16 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Andere
Antidepressiva / Venlafaxin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	28 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
2	30 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
3	42 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
4	50 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
5	56 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
6	60 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
7	90 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
8	98 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
9	100 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
10	250 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
11	10 Stück (Blister)	030 Monate
12	14 Stück (Blister)	030 Monate
13	15 Stück (Blister)	030 Monate
14	20 Stück (Blister)	030 Monate
15	28 Stück (Blister)	030 Monate
16	30 Stück (Blister)	030 Monate
17	42 Stück (Blister)	030 Monate
18	45 Stück (Blister)	030 Monate
19	50 Stück (Blister)	030 Monate
20	56 Stück (Blister)	030 Monate
21	60 Stück (Blister)	030 Monate
22	90 Stück (Blister)	030 Monate
23	98 Stück (Blister)	030 Monate
24	98 x 1 Stück (Blister)	030 Monate
25	100 Stück (Blister)	030 Monate
26	100 x 1 Stück (Blister)	030 Monate
27	250 Stück (Blister)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Venlafaxin Hexal 150 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-27817

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Hersteller:

Rowa Pharmaceuticals Ltd.
IE - Newtown, Bantry, Co. CorkLek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenLek S.A.
PL - 95-010 StrykowLek S.A.
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 Gerlingen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Venlafaxin Hydrochlorid
(entspricht 150mg Venlafaxin)

ATC-Klassifikation(en):

N06AX16 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Andere
Antidepressiva / Venlafaxin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	28 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
2	30 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
3	42 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
4	50 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
5	56 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
6	60 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
7	90 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
8	98 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
9	100 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
10	250 Stück (Tablettenbehältnis Polyethylen)	030 Monate
11	10 Stück (Blister)	024 Monate
12	14 Stück (Blister)	024 Monate
13	15 Stück (Blister)	024 Monate
14	20 Stück (Blister)	024 Monate
15	28 Stück (Blister)	024 Monate
16	30 Stück (Blister)	024 Monate
17	42 Stück (Blister)	024 Monate
18	45 Stück (Blister)	024 Monate
19	50 Stück (Blister)	024 Monate
20	56 Stück (Blister)	024 Monate
21	60 Stück (Blister)	024 Monate
22	90 Stück (Blister)	024 Monate
23	98 Stück (Blister)	024 Monate
24	98 x 1 Stück (Blister)	024 Monate
25	100 Stück (Blister)	024 Monate
26	100 x 1 Stück (Blister)	024 Monate
27	250 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Actonelcombi Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27818

Zulassungsinhaber:
 sanofi-aventis GmbH
 AT - 1220 Wien

Hersteller:
 Procter & Gamble Pharmaceuticals-Germany GmbH
 DE - 64331 Weiterstadt

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette 1

++-----

Kern :

Natrium Risedronat
 (entspricht 32,5mg Risedronsäure)

+-----

Filmtablette 2

++-----

Kern :

Calciumcarbonat
 (entspricht 500mg Calcium)
 Colecalciferol
 (Bestandteil von Colecalciferolkonzentrat, gepulvert)

ATC-Klassifikation(en):

M05BB Muskel- und Skelettsystem / Mittel zur Behandlung von
 Knochenerkrankungen / Mittel mit Einfluss auf die
 Knochenstruktur und die Mineralisation / Bisphosphonate,
 Kombinationen

A11CC05 Alimentäres System und Stoffwechsel / Vitamine / Vitamin A und
 D, inkl. deren Kombinationen / Vitamin D und Analoga /
 Colecalciferol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x (1 Natrium-Risedronat Filmtablette und 12 Ca/Vitamin D3 Filmtabletten) 024 Monate
2	2 x (1 Natrium-Risedronat Filmtablette und 12 Ca/Vitamin D3 Filmtabletten) 024 Monate
3	4 x (1 Natrium-Risedronat Filmtablette und 12 Ca/Vitamin D3 Filmtabletten) 024 Monate
4	12 x (1 Natrium-Risedronat Filmtablette und 12 Ca/Vitamin D3 Filmtabletten) 024 Monate
5	16 x (1 Natrium-Risedronat Filmtablette und 12 Ca/Vitamin D3 Filmtabletten) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Activelle 0,5 mg/0,1 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27819

Zulassungsinhaber:

Novo Nordisk Pharma GmbH
AT - 1010 Wien

Hersteller:

Novo Nordisk A/S
DK - 2880 Bagsvaerd

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Estradiol
(. 1/2 H₂O)
Norethisteron Acetat

ATC-Klassifikation(en):

G03FA01 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Sexualhormone und
Modulatoren des Genitalsystems / Gestagene und Estrogene in
Kombination / Gestagene und Estrogene, fixe Kombinationen /
Norethisteron und Estrogen

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	28 Stück	030 Monate
2	3 x 28 Stück	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Dolostrip 140 mg wirkstoffhaltiges Pflaster

Z.Nr.: 1-27820

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Hersteller:

Merckle GmbH.
DE - 89143 Blaubeuren

Wirkstoff(e):

+-----

Pflaster (10 x 14 cm)

++-----

Matrixschicht :

Diclofenac Natrium

ATC-Klassifikation(en):

M02AA15 Muskel- und Skelettsystem / Topische Mittel gegen Gelenk- und
Muskelschmerzen / Topische Mittel gegen Gelenk- und
Muskelschmerzen / Nichtsteroidale Antiphlogistika zur topischen
Anwendung / Diclofenac

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	2 Stück	036 Monate
2	5 Stück	036 Monate
3	10 Stück	036 Monate
4	14 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Piperacillin/Tazobactam Hexal 4,0 g/0,5 g - Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung

Z.Nr.: 1-27821

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Hersteller:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung (Ampulle) :

Piperacillin-Natrium
(entspricht 4g Piperacillin)
Tazobactam Natrium
(entspricht 0,5 g Tazobactam)

ATC-Klassifikation(en):

J01CR05 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur systemischen Anwendung / Betalactam-Antibiotika, Penicilline / Kombinationen von Penicillinen, inkl. Beta-Lactamase-Inhibitoren / Piperacillin und Enzym-Inhibitoren

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 Stück (Durchstechflasche) 024 Monate
2	5 Stück (Durchstechflaschen) 024 Monate
3	12 Stück (Durchstechflaschen) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Piperacillin/Tazobactam Sandoz 4,0 g/0,5 g - Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung

Z.Nr.: 1-27822

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Hersteller:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung (Ampulle) :

Piperacillin-Natrium
(entspricht 4g Piperacillin)
Tazobactam Natrium
(entspricht 0,5 g Tazobactam)

ATC-Klassifikation(en):

J01CR05 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur systemischen Anwendung / Betalactam-Antibiotika, Penicilline / Kombinationen von Penicillinen, inkl. Beta-Lactamase-Inhibitoren / Piperacillin und Enzym-Inhibitoren

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 Stück (Durchstechflasche) 024 Monate
2	5 Stück (Durchstechflaschen) 024 Monate
3	10 Stück (Durchstechflaschen) 024 Monate
4	12 Stück (Durchstechflaschen) 024 Monate
5	50 Stück (Durchstechflaschen) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Homöopathische Arzneispezialitäten - human**Prosfortil Tropfen**

Z.Nr.: 3-00330

Zulassungsinhaber:

Hecht-Pharma GmbH
DE - 21772 Stinstendt

Hersteller:

Synthera Dr. Friedrichs GmbH & Co KG
DE - 59821 Arnsberg

Wirkstoff(e):

+-----

100 ml

Fructus Sabalis serrulatae (Auszug)

(D1)

Cantharis (Auszug)

(D4)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	50 ml	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Radioaktive Arzneyspezialitäten - human**Fludeoxyglucose Mallinckrodt 260 MBq/ml - Injektionslösung**

Z.Nr.: 4-00037

Zulassungsinhaber:

Mallinckrodt Medical B.V.
NL - 1755 LE Petten

Hersteller:

Mallinckrodt Medical B.V.
NL - 1755 LE Petten

Wirkstoff(e):

+-----

1 ml

Fludeoxyglucose [*18*F]

Hauptindikation(en)(WHO):

TX120 Radiopharmaka
RAD1 Radionuklid in gebrauchsfertiger Form

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 Stück Durchstechflasche 000 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, Abgabe gem. § 57 Abs.3 AMG

Übertragungen

Paradol - Tabletten

Z.Nr.: 7504

Zulassungsinhaber:
Kwizda Pharma GmbH
AT - 1160 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Strallhofer Pharma GmbH
AT - 7011 Siegendorf

Ludiomil 10 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 15239

Zulassungsinhaber:
Amdipharm Ltd
IE - 4 Dublin

Zulassungsinhaber bisher:
Novartis Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Ludiomil 25 mg - Filmtabletten 25 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 15240

Zulassungsinhaber:
Amdipharm Ltd
IE - 4 Dublin

Zulassungsinhaber bisher:
Novartis Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Ludiomil 50 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 15241

Zulassungsinhaber:
Amdipharm Ltd
IE - 4 DublinZulassungsinhaber bisher:
Novartis Pharma GmbH
AT - 1235 Wien**Ludiomil - Ampullen**

Z.Nr.: 15242

Zulassungsinhaber:
Amdipharm Ltd
IE - 4 DublinZulassungsinhaber bisher:
Novartis Pharma GmbH
AT - 1235 Wien**Ludiomil 75 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 16036

Zulassungsinhaber:
Amdipharm Ltd
IE - 4 DublinZulassungsinhaber bisher:
Novartis Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Wundesin - Lösung zur Wunddesinfektion

Z.Nr.: 1-19394

Zulassungsinhaber:

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

Zulassungsinhaber bisher:

Gebro Pharma GmbH
AT - 6391 Fieberbrunn

Implanon - Implantat

Z.Nr.: 1-22964

Zulassungsinhaber:

N.V. Organon
NL - 5349 AB Oss

Zulassungsinhaber bisher:

Organon GesmbH.
AT - 1050 Wien

Atridox 44 mg Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung eines Zahnfleischgels, Fertigspritzen

Z.Nr.: 1-23833

Zulassungsinhaber:

Tolmar GmbH
DE - 61440 Oberursel

Zulassungsinhaber bisher:

Atrix Laboratories GmbH
DE - 61348 Bad Homburg

NuvaRing 0,120 mg/0,015 mg pro 24 Stunden - Vaginalring

Z.Nr.: 1-24265

Zulassungsinhaber:
N.V. Organon
NL - 5349 AB Oss

Zulassungsinhaber bisher:
Organon GesmbH.
AT - 1050 Wien

Cerazette 75 Mikrogramm Filmtabletten

Z.Nr.: 1-24660

Zulassungsinhaber:
N.V. Organon
NL - 5349 AB Oss

Zulassungsinhaber bisher:
Organon GesmbH.
AT - 1050 Wien

Alendronat TEVA 70 mg - einmal wöchentlich Tabletten

Z.Nr.: 1-26277

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

Zulassungsinhaber bisher:
Nycomed Austria GmbH
AT - 4020 Linz

**Fludarabinphosphat Actavis 25 mg/ml Lyophilisat zur
Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-27234

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Zulassungsinhaber bisher:

Nucleus ehf.
IS - 116 Reykjavík

Ondansetron Synthon 2 mg/ml - Injektionslösung

Z.Nr.: 1-27404

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Zulassungsinhaber bisher:

Synthon BV
NL - 6545 CM Nijmegen

Fluvastatin Actavis 80 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27681

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Zulassungsinhaber bisher:

Nucleus ehf.
IS - 116 Reykjavík

**Glukohne 1500 mg Pulver zur Herstellung einer Lösung zum
Einnehmen**

Z.Nr.: 1-27726

Zulassungsinhaber:

Madaus GesmbH
AT - 1171 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Kohne Pharma GmbH
DE - 42781 Haan

Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG

Änderungen der Bezeichnung

Moduretic 5 mg/50 mg Tabletten

Z.Nr.: 14995

Zulassungsinhaber:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1220 Wien

Bezeichnung bisher:
Moduretic - Tabletten

Iroviton - Zahnungskügelchen

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:
Dr. A. & L. Schmidgall KG
AT - 1121 Wien

Bezeichnung bisher:
Osanit - Zahnungskügelchen

Kaliumchlorid B. Braun Infusionszusatz 74,5 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-18536

Zulassungsinhaber:
B. Braun Melsungen AG
DE - 34212 Melsungen

Bezeichnung bisher:
Kaliumchlorid "Braun" Infusionszusatz 7,45 % - Ampullen

Co - Renitec 20 mg/12,5 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-19220

Zulassungsinhaber:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1220 Wien

Bezeichnung bisher:
Co - Renitec - Tabletten

Kytril 3 mg - Injektionslösung

Z.Nr.: 1-19775

Zulassungsinhaber:
Roche Austria GmbH
AT - 1211 Wien

Bezeichnung bisher:
Kytril 3 mg - Ampullen

Movalis 15 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-21354

Zulassungsinhaber:
Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
AT - 1121 Wien

Bezeichnung bisher:
Meloxicam Boehringer Ingelheim 15 mg - Tabletten

Movalis 7,5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-21357

Zulassungsinhaber:
Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
AT - 1121 Wien

Bezeichnung bisher:
Meloxicam Boehringer Ingelheim 7,5 mg - Tabletten

Atacand plus mite 8 mg/12,5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-22882

Zulassungsinhaber:
AstraZeneca Österreich GmbH
AT - 1037 Wien

Bezeichnung bisher:
Atacand plus mite - Tabletten

Antistax 180 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-23468

Zulassungsinhaber:
Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
AT - 1121 Wien

Bezeichnung bisher:
Antistax - Kapseln

Cardioxane 500 mg - Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-23509

Zulassungsinhaber:
Novartis Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Bezeichnung bisher:
Cardioxane Cardioxane 500 mg - Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Atacand plus 16 mg/12,5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-23588

Zulassungsinhaber:
AstraZeneca Österreich GmbH
AT - 1037 Wien

Bezeichnung bisher:
Atacand plus - Tabletten

Alendronat TEVA 70 mg - einmal wöchentlich Tabletten

Z.Nr.: 1-26277

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

Bezeichnung bisher:
Alendronat "Nycomed" 70 mg - Tabletten

Bicalutamid Sandoz 50 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26954

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Bezeichnung bisher:
Bicalutyrol 50 mg - Filmtabletten

**Fludarabinphosphat Actavis 25 mg/ml Lyophilisat zur
Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-27234

Zulassungsinhaber:
Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:
Fludarabinphosphat Nucleus 25 mg/ml Lyophilisat zur
Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung

Nebivolol TEVA 5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-27246

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

Bezeichnung bisher:
Lovispes 5 mg - Tabletten

**Alendronsäure Sandoz 70 mg - einmal wöchentlich
Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27503

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Bezeichnung bisher:
Alendromax 70 mg - einmal wöchentlich Filmtabletten

Fluvastatin Actavis 80 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27681

Zulassungsinhaber:
Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:
Fluvastatin Nucleus 80 mg Retardtabletten

Berirab P Ampullen

Z.Nr.: 2-00158

Zulassungsinhaber:
CSL Behring GmbH
AT - 1120 Wien

Bezeichnung bisher:
Berirab P 2 ml - Ampulle

Octagam 50 mg/ml Infusionslösung

Z.Nr.: 2-00169

Zulassungsinhaber:

Octapharma Pharmazeutika Produktionsgesellschaft m.b.H.
AT - 1100 Wien

Bezeichnung bisher:

Octagam - Infusionsflasche

Osanit Zahnungskügelchen

Z.Nr.: 3-00329

Zulassungsinhaber:

Dr. A. & L. Schmidgall KG
AT - 1121 Wien

Bezeichnung bisher:

Zahnungskügelchen "Dr. Schmidgall"

Lactulose "Solvay" - Pulver

Z.Nr.: 7-00523

Zulassungsinhaber:

Solvay Pharma GmbH
AT - 1200 Wien

Bezeichnung bisher:

Bifiteral - Pulver

Änderungen der Packungsgrößen**Fluctine 20 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 1-18570

Zulassungsinhaber:

Eli Lilly GmbH
AT - 1030 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
008	20 Stück (Blister)	036	
004	2 Stück (Blister)	036	
005	7 Stück (Blister)	036	
006	12 Stück (Blister)	036	
011	70 Stück (Blister)	036	
013	100 Stück (Blister)	036	
007	30 Stück (Blister)	036	
009	50 Stück (Blister)	036	
010	56 Stück (Blister)	036	neu
012	98 Stück (Blister)	036	neu
014	500 Stück (Blister)	036	neu
001	14 Stück (Blister)	036	
002	28 Stück (Blister)	036	

Losec 20 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-19207

Zulassungsinhaber:

AstraZeneca Österreich GmbH
AT - 1037 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
004	14 Stück	036	
005	28 Stück	036	gelöscht
006	7 Stück	036	

Furon 20 mg - Ampullen

Z.Nr.: 1-20066

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	5 x 2 ml	060	
002	10 x 5 x 2 ml		060 gelöscht
003	5 x 5 x 2ml		060 gelöscht

Lamictal 50 mg - lösliche Tabletten

Z.Nr.: 1-20215

Zulassungsinhaber:

GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
007	50 Tabletten		036 neu
011	100 Tabletten		036 neu
013	Starter Pack zu 42 Tabletten		036 neu
005	14 Tabletten		036 neu
008	56 Tabletten		036 neu
009	60 Tabletten		036 neu
010	90 Tabletten		036 neu
012	200 Tabletten		036 neu
004	10 Tabletten		036 neu
006	42 Tabletten		036 neu
002	30 Tabletten		036

Lamictal 200 mg - lösliche Tabletten

Z.Nr.: 1-20216

Zulassungsinhaber:
 GlaxoSmithKline Pharma GmbH
 AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
009	200 Tabletten	036	neu
003	10 Tabletten	036	neu
004	30 Tabletten	036	neu
005	56 Tabletten	036	neu
006	60 Tabletten	036	neu
007	90 Tabletten	036	neu
008	100 Tabletten	036	neu
002	50 Tabletten	036	

Lamictal 25 mg - lösliche Tabletten

Z.Nr.: 1-20875

Zulassungsinhaber:
 GlaxoSmithKline Pharma GmbH
 AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
004	10 Stück	036	neu
006	21 Stück	036	neu
008	42 Stück	036	neu
010	56 Stück	036	neu
011	60 Stück	036	neu
005	14 Stück	036	neu
007	28 Stück	036	neu
009	50 Stück	036	neu
012	Starterpack mit 21 Stück	036	neu
013	Starterpack mit 42 Stück	036	neu
001	30 Stück	036	

Lamictal 100 mg - lösliche Tabletten

Z.Nr.: 1-20886

Zulassungsinhaber:

GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
002	10 Stück	036	neu
003	30 Stück	036	neu
005	60 Stück	036	neu
007	100 Stück		036 neu
008	200 Stück		036 neu
004	56 Stück	036	neu
006	90 Stück	036	neu
001	50 Stück	036	

Lamictal 5 mg - lösliche Tabletten

Z.Nr.: 1-20888

Zulassungsinhaber:

GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
006	50 Stück	036	neu
002	10 Stück	036	neu
003	14 Stück	036	neu
004	28 Stück	036	neu
005	42 Stück	036	neu
007	56 Stück	036	neu
001	30 Stück	036	

Losec 10 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-20934

Zulassungsinhaber:
 AstraZeneca Österreich GmbH
 AT - 1037 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	14 Stück	036	gelöscht
002	28 Stück	036	

Fludex retard 1,5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-21433

Zulassungsinhaber:
 Les Laboratoires Servier
 FR - 92200 Neuilly-sur-Seine

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
009	60 Stück (Blister)		024 neu
001	30 Stück (Blister)		024
002	50 Stück (Blister)		024
003	100 Stück (Blister)		024
004	10 Stück (Blister)		024
005	14 Stück (Blister)		024
006	15 Stück (Blister)		024
007	20 Stück (Blister)		024
008	90 Stück (Blister)		024

Cardioxane 500 mg - Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-23509

Zulassungsinhaber:
 Novartis Pharma GmbH
 AT - 1235 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
002	4 Trockenstechampulle	036	neu
001	1 Trockenstechampulle	036	

Remeron SolTab 15 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-24495

Zulassungsinhaber:
 Organon GesmbH.
 AT - 1050 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
007	180 (10 x 18 (3 x 6)) Stück	036 neu
001	18 (3 x 6) Stück	036
002	30 (5 x 6) Stück	036
003	48 (8 x 6) Stück	036
005	6 (1 x 6) Stück	036
006	96 (16 x 6) Stück	036

Remeron SolTab 30 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-24496

Zulassungsinhaber:
 Organon GesmbH.
 AT - 1050 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
007	180 (10 x 18 (3 x 6)) Stück	036 neu
001	18 (3 x 6) Stück	036
002	30 (5 x 6) Stück	036
003	48 (8 x 6) Stück	036
005	6 (1 x 6) Stück	036
006	96 (16 x 6) Stück	036

Remeron SolTab 45 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-24497

Zulassungsinhaber:
 Organon GesmbH.
 AT - 1050 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
007	180 (10 x 18 (3 x 6)) Stück	036	neu
005	6 (1 x 6) Stück	036	
006	96 (16 x 6) Stück		036
001	18 (3 x 6) Stück	036	
002	30 (5 x 6) Stück	036	
003	48 (8 x 6) Stück	036	

Citalopram Hexal 20 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-24899

Zulassungsinhaber:
 Hexal Pharma GmbH
 AT - 1235 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
011	50 x 1 Stück (Blister)	036	
012	250 Stück (HDPE-Flasche)	036	neu
001	12 Stück (Blister)		036
002	14 Stück (Blister)		036
003	20 Stück (Blister)		036
004	28 Stück (Blister)		036
005	50 Stück (Blister)		036
006	56 Stück (Blister)		036
007	98 Stück (Blister)		036
008	100 Stück (Blister)		036
009	250 Stück (Blister)		036
010	30 Stück (Blister)		036

Citalopram Hexal 40 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-24901

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	14 Stück (Blister)	036
002	20 Stück (Blister)	036
003	28 Stück (Blister)	036
004	50 Stück (Blister)	036
005	56 Stück (Blister)	036
006	98 Stück (Blister)	036
007	250 Stück (HDPE-Flasche)	036 neu
008	10 Stück (Blister)	036
009	30 Stück (Blister)	036

Cefuroxim "Fresenius" 750 mg - Trockenstechampullen

Z.Nr.: 1-25305

Zulassungsinhaber:
Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
003	1 x 15 ml	024
004	10 x 15 ml	024
001	1 x 10 ml	gelöscht
002	5 x 10 ml	gelöscht

Cefuroxim "Fresenius" 1500 mg - Trockenstechampullen

Z.Nr.: 1-25306

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
003	10 x 20 ml		024
004	1 x 50 ml	024	
005	10 x 50 ml		024
006	1 x 100 ml		036 gelöscht
001	1 x 20 ml	024	
002	5 x 100 ml		036 gelöscht

Heumann´s Blasen- und Nierentee Solubitrat

Z.Nr.: 1-25378

Zulassungsinhaber:

Sanova Pharma GmbH
AT - 1110 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	30 g	036	
002	60 g	036	gelöscht

Mirtazapin "Alternova" 15 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-25510

Zulassungsinhaber:

Alternova Arzneimittel GmbH
AT - 1220 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
020	300 Stück (HDPE)	036	neu
001	6 Stück (Blister)	036	
002	10 Stück (Blister)	036	
003	14 Stück (Blister)	036	
004	18 Stück (Blister)	036	
005	20 Stück (Blister)	036	
006	28 Stück (Blister)	036	
007	30 Stück (Blister)	036	
008	48 Stück (Blister)	036	
009	50 Stück (Blister)	036	
010	56 Stück (Blister)	036	
011	60 Stück (Blister)	036	
012	70 Stück (Blister)	036	
013	90 Stück (Blister)	036	
014	100 Stück (Blister)	036	
015	200 Stück (Blister)	036	
016	250 Stück (Blister)	036	
017	300 Stück (Blister)	036	
018	500 Stück (Blister)	036	
019	100 x 1 Stück (Blister)	036	

Mirtazapin "Alternova" 30 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-25511

Zulassungsinhaber:

Alternova Arzneimittel GmbH
AT - 1220 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
021	500 Stück (HDPE)	036	neu
020	250 Stück (HDPE)	036	neu
001	10 Stück (Blister)	036	
002	14 Stück (Blister)	036	
003	18 Stück (Blister)	036	
004	20 Stück (Blister)	036	
005	28 Stück (Blister)	036	
006	30 Stück (Blister)	036	
007	48 Stück (Blister)	036	
008	50 Stück (Blister)	036	
009	56 Stück (Blister)	036	
010	60 Stück (Blister)	036	
011	70 Stück (Blister)	036	
012	90 Stück (Blister)	036	
013	96 Stück (Blister)	036	
014	100 Stück (Blister)	036	
015	200 Stück (Blister)	036	
016	250 Stück (Blister)	036	
017	300 Stück (Blister)	036	
018	500 Stück (Blister)	036	
019	1 x 100 Stück (Blister)	036	

Mirtazapin "Alternova" 45 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-25512

Zulassungsinhaber:

Alternova Arzneimittel GmbH
AT - 1220 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
020	250 Stück (HDPE)	036	neu
001	10 Stück (Blister)	036	
002	14 Stück (Blister)	036	
003	18 Stück (Blister)	036	
004	20 Stück (Blister)	036	
005	28 Stück (Blister)	036	
006	30 Stück (Blister)	036	
007	48 Stück (Blister)	036	
008	50 Stück (Blister)	036	
009	56 Stück (Blister)	036	
010	60 Stück (Blister)	036	
011	70 Stück (Blister)	036	
012	90 Stück (Blister)	036	
013	96 Stück (Blister)	036	
014	100 Stück (Blister)	036	
015	200 Stück (Blister)	036	
016	250 Stück (Blister)	036	
017	300 Stück (Blister)	036	
018	500 Stück (Blister)	036	
019	1 x 100 Stück (Blister)	036	

Lamotribene "ratiopharm" 200 mg - lösliche Tabletten

Z.Nr.: 1-26302

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
003	10 Stück	018	neu
002	60 Stück	018	gelöscht

Lamotribene "ratiopharm" 100 mg - lösliche Tabletten

Z.Nr.: 1-26304

Zulassungsinhaber:
 Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
 AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
003	10 Stück	018	neu
002	60 Stück	018	gelöscht

Lamotribene "ratiopharm" 50 mg - lösliche Tabletten

Z.Nr.: 1-26306

Zulassungsinhaber:
 Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
 AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
003	10 Stück	018	neu
002	10 Stück	018	gelöscht
001	30 Stück	018	gelöscht

Lamotribene "ratiopharm" 25 mg - lösliche Tabletten

Z.Nr.: 1-26311

Zulassungsinhaber:
 Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
 AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
002	10 Stück	018	neu
001	30 Stück	018	gelöscht

Lamotribene "ratiopharm" 5 mg - lösliche Tabletten

Z.Nr.: 1-26314

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
002	10 Stück	012	neu
001	30 Stück	012	gelöscht

Fosinopril Teva 10 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-27025

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
008	90 Stück	024	neu
001	20 Stück	024	
003	30 Stück	024	
004	50 Stück	024	
005	84 Stück	024	
002	28 Stück	024	
007	20 x 20 Stück (Klinikpackung)		024
006	100 Stück		024

Fosinopril Teva 20 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-27026

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
010	90 Stück	024	neu
002	20 Stück	024	
004	30 Stück	024	
007	84 Stück	024	
008	100 Stück		024
001	14 Stück	024	
003	28 Stück	024	
006	56 Stück	024	
009	20 x 20 Stück (Klinikpackung)		024
005	50 Stück	024	

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

Z.Nr.: 1-27301

Zulassungsinhaber:

Novartis Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
002	28 Stück	024	
001	14 Stück	024	
003	56 Stück	024	
004	98 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

Co-Angiosan 320 mg/25 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27302

Zulassungsinhaber:
 Novartis Pharma GmbH
 AT - 1235 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	14 Stück	024	
002	28 Stück	024	
003	56 Stück	024	
004	98 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

Arcoxia 30 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27325

Zulassungsinhaber:
 Merck Sharp & Dohme GmbH
 AT - 1220 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	28 Stück	036	
003	7 Stück	036	neu
005	20 Stück	036	neu
006	98 Stück	036	neu
002	2 Stück	036	neu
004	14 Stück	036	neu

Auxib 30 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27326

Zulassungsinhaber:

Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1220 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	28 Stück	036	
002	2 Stück	036	neu
003	7 Stück	036	neu
004	14 Stück	036	neu
005	20 Stück	036	neu
006	98 Stück	036	neu

Aufhebungen gemäß §23 des AMG

Intraglobin F - Ampulle

Z.Nr.:

Zulassungsinhaber:
Biotest Austria GmbH
AT - 1053 Wien

Orocholin - Tabletten

Z.Nr.: 7462

Zulassungsinhaber:
Rösch & Handel vormals Gimborn + Co. G.m.b.H. & Co. KG.
AT - 1100 Wien

Rabro - Magentabletten

Z.Nr.: 8581

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

Lactolavol - Tabletten

Z.Nr.: 8932

Zulassungsinhaber:
Rösch & Handel vormals Gimborn + Co. G.m.b.H. & Co. KG.
AT - 1100 Wien

Epanutin - Kapseln

Z.Nr.: 9040

Zulassungsinhaber:
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Endoxan "Baxter" 100 mg - Trockenstechampulle

Z.Nr.: 10822

Zulassungsinhaber:
Baxter Vertriebs GmbH
AT - 1031 Wien

Fucidin - Suspension

Z.Nr.: 14630

Zulassungsinhaber:
Leo Pharma Gesellschaft mbH.
AT - 1060 Wien

Oroacid - Tabletten

Z.Nr.: 15888

Zulassungsinhaber:
Rösch & Handel vormals Gimborn + Co. G.m.b.H. & Co. KG.
AT - 1100 Wien

Corotal - Tabletten

Z.Nr.: 16819

Zulassungsinhaber:

Rösch & Handel vormals Gimborn + Co. G.m.b.H. & Co. KG.
AT - 1100 Wien

Betadona-medizinisches Haarshampoo

Z.Nr.: 17571

Zulassungsinhaber:

Mundipharma GmbH
AT - 1072 Wien

Betaisodona - Vaginal - Antiseptikum

Z.Nr.: 17749

Zulassungsinhaber:

Mundipharma GmbH
AT - 1072 Wien

Xylanaest purum 2% - Ampullen 5 ml

Z.Nr.: 17793

Zulassungsinhaber:

Gebro Pharma GmbH
AT - 6391 Fieberbrunn

Xylanaest purum 2% - Ampullen 10 ml

Z.Nr.: 17794

Zulassungsinhaber:
Gebro Pharma GmbH
AT - 6391 Fieberbrunn

ASS "Bayer" 75 mg - Tabletten

Z.Nr.: 17979

Zulassungsinhaber:
M.C.M. Klosterfrau Healthcare GmbH
AT - 1100 Wien

Parodontax med - Mundwasser - Konzentrat

Z.Nr.: 1-18934

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

Dicetel - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-18964

Zulassungsinhaber:
Solvay Pharma GmbH
AT - 1200 Wien

Videx 2 g - Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-19943

Zulassungsinhaber:
Bristol - Myers Squibb GesmbH
AT - 1101 Wien

Betaisodona - Creme

Z.Nr.: 1-20036

Zulassungsinhaber:
Mundipharma GmbH
AT - 1072 Wien

Eremfat 150 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-20120

Zulassungsinhaber:
Fatol Arzneimittel GmbH
DE - 66578 Schiffweiler

Eremfat 300 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-20122

Zulassungsinhaber:
Fatol Arzneimittel GmbH
DE - 66578 Schiffweiler

Betasan - Wundcreme

Z.Nr.: 1-20153

Zulassungsinhaber:
Mundipharma GmbH
AT - 1072 Wien

Nubral - Creme

Z.Nr.: 1-20235

Zulassungsinhaber:
Galderma International
FR - 92927 La Defense Cedex

Ibudol 600 mg - Dragees

Z.Nr.: 1-20277

Zulassungsinhaber:
Sanova Pharma GmbH
AT - 1110 Wien

Ibufem forte 400 mg - Dragees

Z.Nr.: 1-20278

Zulassungsinhaber:
Sanova Pharma GmbH
AT - 1110 Wien

Rispolin 2 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-20299

Zulassungsinhaber:
Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT - 1232 Wien

Rispolin 4 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-20300

Zulassungsinhaber:
Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT - 1232 Wien

Rispolin 3 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-20304

Zulassungsinhaber:
Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT - 1232 Wien

Rispolin 1 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-20305

Zulassungsinhaber:
Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT - 1232 Wien

Uniquin 400 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-20325

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Afongan - Puder

Z.Nr.: 1-20359

Zulassungsinhaber:
Galderma International
FR - 92927 La Defense Cedex

Afongan 150 mg - Ovula

Z.Nr.: 1-20360

Zulassungsinhaber:
Galderma International
FR - 92927 La Defense Cedex

Afongan 300 mg - Ovula

Z.Nr.: 1-20361

Zulassungsinhaber:
Galderma International
FR - 92927 La Defense Cedex

Afongan 900 mg - Ovulum

Z.Nr.: 1-20362

Zulassungsinhaber:
Galderma International
FR - 92927 La Defense Cedex

Afongan - Creme

Z.Nr.: 1-20374

Zulassungsinhaber:
Galderma International
FR - 92927 La Defense Cedex

Afongan - Spray

Z.Nr.: 1-20432

Zulassungsinhaber:
Galderma International
FR - 92927 La Defense Cedex

Nilvadipin Klinge retard 8 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-20580

Zulassungsinhaber:
Astellas Pharma GmbH
AT - 1140 Wien

Nilvadipin Klinge retard 16 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-20581

Zulassungsinhaber:
Astellas Pharma GmbH
AT - 1140 Wien

Tensan retard 16 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-20583

Zulassungsinhaber:
Astellas Pharma GmbH
AT - 1140 Wien

Dolibu 600 mg - Filmdabletten

Z.Nr.: 1-20622

Zulassungsinhaber:
Astellas Pharma GmbH
AT - 1140 Wien

Dolofort 200 mg - Filmdabletten

Z.Nr.: 1-20623

Zulassungsinhaber:
Astellas Pharma GmbH
AT - 1140 Wien

Ibudol 800 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-21183

Zulassungsinhaber:
Sanova Pharma GmbH
AT - 1110 Wien

Betadona - Wundlösung

Z.Nr.: 1-21299

Zulassungsinhaber:
Mundipharma GmbH
AT - 1072 Wien

Rispolin 1 mg/ml - orale Lösung

Z.Nr.: 1-21465

Zulassungsinhaber:
Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT - 1232 Wien

Clinimix 3,5 % G-E - Infusionsbeutel

Z.Nr.: 1-21467

Zulassungsinhaber:
Clintec Parenteral SA
FR - 78311 Maurepas Cedex

Clinimix 3,5 % G - Infusionsbeutel

Z.Nr.: 1-21468

Zulassungsinhaber:
Clintec Parenteral SA
FR - 78311 Maurepas Cedex

Clinimix 4,5 % G-E - Infusionsbeutel

Z.Nr.: 1-21469

Zulassungsinhaber:
Clintec Parenteral SA
FR - 78311 Maurepas Cedex

Aminosäurenlösung "Clintec" 3 % G 10 % E - Infusionsbeutel

Z.Nr.: 1-21470

Zulassungsinhaber:
Clintec Parenteral SA
FR - 78311 Maurepas Cedex

Clinimix 5 % G - Infusionsbeutel

Z.Nr.: 1-21471

Zulassungsinhaber:
Clintec Parenteral SA
FR - 78311 Maurepas Cedex

Clinimix 4,5 % G - Infusionsbeutel

Z.Nr.: 1-21472

Zulassungsinhaber:
Clintec Parenteral SA
FR - 78311 Maurepas Cedex

Ibuleve-Gel

Z.Nr.: 1-22082

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

Zorac 0,05% - Gel

Z.Nr.: 1-22102

Zulassungsinhaber:
Allergan Pharmaceuticals Ireland
IE - County Mayo Westport

Zorac 0,1% - Gel

Z.Nr.: 1-22103

Zulassungsinhaber:
Allergan Pharmaceuticals Ireland
IE - County Mayo Westport

Teveten 300 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-22115

Zulassungsinhaber:
Solvay Pharma GmbH
AT - 3400 Klosterneuburg

Zomacton 4 I.E. (1,3 mg) Trockenstechampullen mit Lösungsmittel

Z.Nr.: 1-22376

Zulassungsinhaber:
Ferring Arzneimittel GmbH
AT - 1100 Wien

Saizen 8 mg - Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Z.Nr.: 1-22806

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

Rispolin 6 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-22847

Zulassungsinhaber:
Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT - 1232 Wien

Silkis 3 Mikrogramm/g - Salbe

Z.Nr.: 1-23014

Zulassungsinhaber:
Galderma International
FR - 92927 La Defense Cedex

Omix 0,4 mg - Retardkapseln

Z.Nr.: 1-23058

Zulassungsinhaber:
Astellas Pharma GmbH
AT - 1140 Wien

Dedolor akut 50 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-23148

Zulassungsinhaber:
Astellas Pharma GmbH
AT - 1140 Wien

Dedolor akut 25 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-23149

Zulassungsinhaber:
Astellas Pharma GmbH
AT - 1140 Wien

Ranitidin "Genericon" 150 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-23163

Zulassungsinhaber:
Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Ranitidin "Genericon" 300 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-23164

Zulassungsinhaber:
Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Ibufem 200 mg - Dragees

Z.Nr.: 1-23345

Zulassungsinhaber:
Sanova Pharma GmbH
AT - 1110 Wien

Tramundal 100 mg - Ampullen

Z.Nr.: 1-23658

Zulassungsinhaber:
Mundipharma GmbH
AT - 1072 Wien

Vasexten retard 10 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-23804

Zulassungsinhaber:
Astellas Pharma GmbH
AT - 1140 Wien

Vasexten retard 20 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-23805

Zulassungsinhaber:
Astellas Pharma GmbH
AT - 1140 Wien

Videx 125 mg - magensaftresistente Hartkapseln

Z.Nr.: 1-23831

Zulassungsinhaber:
Bristol - Myers Squibb GesmbH
AT - 1101 Wien

Insulin B.Braun Rapid 100I.E./ml - Injektionslösung in Zylinderampulle

Z.Nr.: 1-23866

Zulassungsinhaber:
B. Braun Melsungen AG
DE - 34212 Melsungen

Insulin B.Braun Rapid 100I.E./ml - Injektionslösung in Durchstechflasche

Z.Nr.: 1-23867

Zulassungsinhaber:
B. Braun Melsungen AG
DE - 34212 Melsungen

Insulin B.Braun Comb 30/70 100I.E./ml-Injektionssuspension in Durchstechflasche

Z.Nr.: 1-23869

Zulassungsinhaber:
B. Braun Melsungen AG
DE - 34212 Melsungen

Insulin B.Braun Comb 30/70 100I.E./ml - Injektionssuspension in Zylinderampulle

Z.Nr.: 1-23870

Zulassungsinhaber:
B. Braun Melsungen AG
DE - 34212 Melsungen

Insulin B.Braun Basal 100I.E./ml - Injektionssuspension in Durchstechflasche

Z.Nr.: 1-23872

Zulassungsinhaber:
B. Braun Melsungen AG
DE - 34212 Melsungen

Insulin B.Braun Basal 100I.E./ml - Injektionssuspension in Zylinderampulle

Z.Nr.: 1-23873

Zulassungsinhaber:
B. Braun Melsungen AG
DE - 34212 Melsungen

Metformin Sandoz 850 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-23912

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Erypo 7.000 I.E./0,7 ml - Fertigspritzen

Z.Nr.: 1-24006

Zulassungsinhaber:
Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT - 1232 Wien

Erypo 9.000 I.E./0,9 ml - Fertigspritzen

Z.Nr.: 1-24008

Zulassungsinhaber:
Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT - 1232 Wien

Sufentanil "Fresenius" 50 mikrogramm/ml - Injektionslösung

Z.Nr.: 1-24175

Zulassungsinhaber:
Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Sodexx "Famotidin" 10 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-24233

Zulassungsinhaber:
Kwizda Pharma GmbH
AT - 1160 Wien

Climodien - Dragees

Z.Nr.: 1-24235

Zulassungsinhaber:
Bayer Austria GmbH
AT - 1160 Wien

OliClinomel 2,2% GF - Emulsion zur Infusion

Z.Nr.: 1-24252

Zulassungsinhaber:
Clintec Parenteral SA
FR - 78311 Maurepas Cedex

OliClinomel 3,4% GF - Emulsion zur Infusion

Z.Nr.: 1-24254

Zulassungsinhaber:
Clintec Parenteral SA
FR - 78311 Maurepas Cedex

OliClinomel 4% GF - Emulsion zur Infusion

Z.Nr.: 1-24255

Zulassungsinhaber:
Clintec Parenteral SA
FR - 78311 Maurepas Cedex

Novofem - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-24288

Zulassungsinhaber:
Novo Nordisk Pharma GmbH
AT - 1010 Wien

Saizen 3,33 mg - Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Z.Nr.: 1-24344

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

Rispolin Consta 25 mg - Depotpulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Z.Nr.: 1-24631

Zulassungsinhaber:

Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT - 1232 Wien

Rispolin Consta 37,5 mg - Depotpulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Z.Nr.: 1-24632

Zulassungsinhaber:

Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT - 1232 Wien

Rispolin Consta 50 mg - Depotpulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Z.Nr.: 1-24633

Zulassungsinhaber:

Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT - 1232 Wien

Mesagran Retardgranulat im Dosierspender

Z.Nr.: 1-24831

Zulassungsinhaber:

Dr.Falk Pharma GmbH
DE - 79108 Freiburg

Rispolin Quicklet 0,5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-25159

Zulassungsinhaber:
Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT - 1232 Wien

Rispolin Quicklet 1 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-25161

Zulassungsinhaber:
Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT - 1232 Wien

Rispolin Quicklet 2 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-25162

Zulassungsinhaber:
Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT - 1232 Wien

Allurene Filmtabletten

Z.Nr.: 1-25179

Zulassungsinhaber:
Bayer Austria GmbH
AT - 1160 Wien

Thiacef 200 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-25223

Zulassungsinhaber:
Merck KGaA
DE - 64293 Darmstadt

Thiacef 400 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-25224

Zulassungsinhaber:
Merck KGaA
DE - 64293 Darmstadt

Cysticef 200 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-25235

Zulassungsinhaber:
Merck KGaA
DE - 64293 Darmstadt

Cysticef 400 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-25236

Zulassungsinhaber:
Merck KGaA
DE - 64293 Darmstadt

Xetinol 100 mg/5 ml - Granulat für orale Suspension

Z.Nr.: 1-25256

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad Vilbel

Cetirizin "Stada" 1 mg/ml - Saft

Z.Nr.: 1-25308

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Desmogalen 0,1 mg/ml Nasenspray

Z.Nr.: 1-25472

Zulassungsinhaber:
Galenpharma GmbH
DE - 24109 Kiel

Fucicort - Creme

Z.Nr.: 1-25564

Zulassungsinhaber:
Leo Pharma Gesellschaft mbH.
AT - 1060 Wien

Fucidin - Creme

Z.Nr.: 1-25565

Zulassungsinhaber:
Leo Pharma Gesellschaft mbH.
AT - 1060 Wien

Hypericum Stada 425 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-25871

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Natriumvalproat "1A Pharma" 300 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-25916

Zulassungsinhaber:
1A Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Natriumvalproat "Hexal" 500 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-25919

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Climara 25 Mikrogramm/24 h transdermales Pflaster

Z.Nr.: 1-26062

Zulassungsinhaber:
Bayer Austria GmbH
AT - 1160 Wien

Sertranorm "Genericon" 50 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26196

Zulassungsinhaber:
Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Sertranorm "Genericon" 100 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26197

Zulassungsinhaber:
Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Probitor 10 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-26560

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Probitor 20 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-26561

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Probitor 40 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-26562

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Freka-Cid - Salbe

Z.Nr.: 1-26941

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Freka-Cid - Pulverspray

Z.Nr.: 1-26947

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Cabergolin Teva 4 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-27001

Zulassungsinhaber:
Teva Pharma BV
NL - 3640 AE Mijdrecht

Risperidon "Medialyse" 3 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27055

Zulassungsinhaber:
Medialyse SA
GR - 15125 Marousi

Risperidon "Medialyse" 0,5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27056

Zulassungsinhaber:
Medialyse SA
GR - 15125 Marousi

Risperidon "Medialyse" 1 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27057

Zulassungsinhaber:
Medialyse SA
GR - 15125 Marousi

Risperidon "Medialyse" 2 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27058

Zulassungsinhaber:
Medialyse SA
GR - 15125 Marousi

Risperidon "Medialyse" 4 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27059

Zulassungsinhaber:
Medialyse SA
GR - 15125 Marousi

Risperidon "Medialyse" 6 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27060

Zulassungsinhaber:
Medialyse SA
GR - 15125 Marousi

Oxycodon Sandoz 10 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27595

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Oxycodon Sandoz 20 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27596

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Erypo 1.000 I.E./0,5 ml - Stechampullen

Z.Nr.: 2-00117

Zulassungsinhaber:
Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT - 1232 Wien

Prolastin-Alpha 1000 mg Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Z.Nr.: 2-00274

Zulassungsinhaber:
Bayer Austria GmbH
AT - 1160 Wien

Stoffwechseltee

Z.Nr.: 5-01766

Zulassungsinhaber:
Apotheke Zur Mariahilf
AT - 4150 Rohrbach

Nieren- und Blasentee

Z.Nr.: 5-01767

Zulassungsinhaber:
Apotheke Zur Mariahilf
AT - 4150 Rohrbach

Babytee

Z.Nr.: 5-01768

Zulassungsinhaber:
Apotheke Zur Mariahilf
AT - 4150 Rohrbach

Grippetea

Z.Nr.: 5-01769

Zulassungsinhaber:
Apotheke Zur Mariahilf
AT - 4150 Rohrbach

Herz-Kreislauftee

Z.Nr.: 5-01770

Zulassungsinhaber:
Apotheke Zur Mariahilf
AT - 4150 Rohrbach

Leber-Galletee

Z.Nr.: 5-01771

Zulassungsinhaber:
Apotheke Zur Mariahilf
AT - 4150 Rohrbach

Naturland - Verdauungstropfen

Z.Nr.: 7-00331

Zulassungsinhaber:
Strallhofer Pharma GmbH
AT - 7011 Siegendorf

Optical Magnesium + C + E - Dragees

Z.Nr.: 7-00570

Zulassungsinhaber:
Strallhofer Pharma GmbH
AT - 7011 Siegendorf

Naturland Lecithin - Tonikum mit Rosmarin

Z.Nr.: 7-00592

Zulassungsinhaber:
Strallhofer Pharma GmbH
AT - 7011 Siegendorf

Gastronal - Schleimzubereitung aus Leinsamen

Z.Nr.: 7-00909

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

Naturland Heilkräutermundwasser-Konzentrat

Z.Nr.: 7-00993

Zulassungsinhaber:
Strallhofer Pharma GmbH
AT - 7011 Siegendorf

Lose.Lax - Granulat

Z.Nr.: 7-01088

Zulassungsinhaber:
Strallhofer Pharma GmbH
AT - 7011 Siegendorf

Lose.Lax - Sirup

Z.Nr.: 7-01089

Zulassungsinhaber:
Strallhofer Pharma GmbH
AT - 7011 Siegendorf

Naturland - Magentonikum

Z.Nr.: 7-01098

Zulassungsinhaber:
Strallhofer Pharma GmbH
AT - 7011 Siegendorf

Naturland - Knoblauchdragees

Z.Nr.: 7-01273

Zulassungsinhaber:
Strallhofer Pharma GmbH
AT - 7011 Siegendorf

Naturland Weißdorndragees

Z.Nr.: 7-01284

Zulassungsinhaber:
Strallhofer Pharma GmbH
AT - 7011 Siegendorf

Naturland Knoblauch Weißdorn - Dragees

Z.Nr.: 7-01285

Zulassungsinhaber:
Strallhofer Pharma GmbH
AT - 7011 Siegendorf

Veröffentlichung (10/2008) über Registrierungen von Homöopathika

Registrierungen

Arnica montana "Spagyra" Globuli

Reg.Nr.: HOM-6352

Firma:

Spagyra pharmazeutisch biologische Produkte GmbH & Co KG
AT - 5082 Grödig

Atropa bella-donna "Spagyra" Globuli

Reg.Nr.: HOM-6353

Firma:

Spagyra pharmazeutisch biologische Produkte GmbH & Co KG
AT - 5082 Grödig

Drosera "Spagyra" Globuli

Reg.Nr.: HOM-6354

Firma:

Spagyra pharmazeutisch biologische Produkte GmbH & Co KG
AT - 5082 Grödig

Echinacea "Spagyra" Globuli

Reg.Nr.: HOM-6355

Firma:

Spagyra pharmazeutisch biologische Produkte GmbH & Co KG
AT - 5082 Grödig

Thuja occidentalis "Spagyra" Globuli

Reg.Nr.: HOM-6356

Firma:

Spagyra pharmazeutisch biologische Produkte GmbH & Co KG
AT - 5082 Grödig

Rhus toxicodendron "Spagyra" Globuli

Reg.Nr.: HOM-6357

Firma:

Spagyra pharmazeutisch biologische Produkte GmbH & Co KG
AT - 5082 Grödig

Pulsatilla pratensis "Spagyra" Globuli

Reg.Nr.: HOM-6358

Firma:

Spagyra pharmazeutisch biologische Produkte GmbH & Co KG
AT - 5082 Grödig

Strychnos nux-vomica "Spagyra" Globuli

Reg.Nr.: HOM-6359

Firma:

Spagyra pharmazeutisch biologische Produkte GmbH & Co KG
AT - 5082 Grödig

Lycopodium clavatum "Spagyra" Globuli

Reg.Nr.: HOM-6360

Firma:

Spagyra pharmazeutisch biologische Produkte GmbH & Co KG
AT - 5082 Grödig