



Humanarzneispezialitäten

Inhaltsverzeichnis

Arzneispezialitäten - human	1
Zulassungen gemäß AMG	1
Homöopathische Arzneispezialitäten - human	143
Übertragungen	145
Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG	152
Änderungen der Bezeichnung	152
Änderungen der Packungsgrößen	159
Aufhebungen gemäß §23 des AMG	184

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.

291. Veröffentlichung (05/2009) über Zulassungen von Arzneispezialitäten sowie über Änderungen und Aufhebungen von Zulassungen

Arzneispezialitäten - human

Zulassungen gemäß AMG

Valaciclovir Arcana 500 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28180

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1147 Wien

Referenzprodukt:

Valtrex 250 mg Film-coated tablets (IE)
GlaxoSmithKline

Hersteller:

Merck Farma y Quimica SA
ES - 08100 Mollet del Valles (Barcelona)

Pharma Pack Gyógyszergyártó és Szolgáltató Kft.
HU - 2040 Budaörs

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Valaciclovir Hydrochlorid
(enthält 9 % Wasser - entspricht 500mg Valaciclovir)

ATC-Klassifikation(en):

J05AB11 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antivirale Mittel zur
systemischen Anwendung / Direkt wirkende antivirale Mittel /
Nukleoside und Nukleotide, exkl. Inhibitoren der Reversen
Transkriptase / Valaciclovir

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Blister)	024 Monate
2	21 Stück (Blister)	024 Monate
3	24 Stück (Blister)	024 Monate
4	30 Stück (Blister)	024 Monate
5	42 Stück (Blister)	024 Monate
6	60 Stück (Blister)	024 Monate
7	90 Stück (Blister)	024 Monate
8	100 Stück (Blister)	024 Monate
9	112 Stück (Blister)	024 Monate
Rezeptpflicht/Abgabe		NR, apothekenpflichtig

Valaciclovir Arcana 1000 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28181

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1147 Wien

Referenzprodukt:

Valtrex 250 mg Film-coated tablets (IE)
GlaxoSmithKline

Hersteller:

Merck Farma y Quimica SA
ES - 08100 Mollet del Valles (Barcelona)Pharma Pack Gyógyszergyártó és Szolgáltató Kft.
HU - 2040 Budaörs

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Valaciclovir Hydrochlorid
(entspricht 1000mg Valaciclovir)

ATC-Klassifikation(en):

J05AB11 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antivirale Mittel zur
systemischen Anwendung / Direkt wirkende antivirale Mittel /
Nukleoside und Nukleotide, exkl. Inhibitoren der Reversen
Transkriptase / Valaciclovir

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Blister)	024 Monate
2	21 Stück (Blister)	024 Monate
3	24 Stück (Blister)	024 Monate
4	30 Stück (Blister)	024 Monate
5	42 Stück (Blister)	024 Monate
6	60 Stück (Blister)	024 Monate
7	90 Stück (Blister)	024 Monate
8	100 Stück (Blister)	024 Monate
9	112 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Topiramat Genericon 25 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28182

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

Topamax 25mg-Filmtabletten
Janssen-Cilag Pharma GmbH. Wien

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 GrazTorrent Pharmaceuticals Ltd
IN - 380 009 Gujarat

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Topiramat

ATC-Klassifikation(en):

N03AX11 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Topiramat

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Filmtabletten	024 Monate
2	20 Filmtabletten	024 Monate
3	30 Filmtabletten	024 Monate
4	50 Filmtabletten	024 Monate
5	60 Filmtabletten	024 Monate
6	90 Filmtabletten	024 Monate
7	100 Filmtabletten	024 Monate
8	120 Filmtabletten	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Topiramat Genericon 50 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28183

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

Topamax 50mg-Filmtabletten
Janssen-Cilag Pharma GmbH. Wien

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 GrazTorrent Pharmaceuticals Ltd
IN - 380 009 Gujarat

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Topiramat

ATC-Klassifikation(en):

N03AX11 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Topiramat

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Filmtabletten	024 Monate
2	20 Filmtabletten	024 Monate
3	30 Filmtabletten	024 Monate
4	50 Filmtabletten	024 Monate
5	60 Filmtabletten	024 Monate
6	90 Filmtabletten	024 Monate
7	100 Filmtabletten	024 Monate
8	120 Filmtabletten	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Topiramat Genericon 100 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28184

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

Topamax 100mg-Filmtabletten
Janssen-Cilag Pharma GmbH. Wien

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 GrazTorrent Pharmaceuticals Ltd
IN - 380 009 Gujarat

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Topiramat

ATC-Klassifikation(en):

N03AX11 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Topiramat

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Filmtabletten	024 Monate
2	20 Filmtabletten	024 Monate
3	30 Filmtabletten	024 Monate
4	50 Filmtabletten	024 Monate
5	60 Filmtabletten	024 Monate
6	90 Filmtabletten	024 Monate
7	100 Filmtabletten	024 Monate
8	120 Filmtabletten	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Topiramat Genericon 200 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28185

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

Topamax 200mg-Filmtabletten
Janssen-Cilag Pharma GmbH. Wien

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 GrazTorrent Pharmaceuticals Ltd
IN - 380 009 Gujarat

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Topiramat

ATC-Klassifikation(en):

N03AX11 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Topiramat

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Filmtabletten	024 Monate
2	20 Filmtabletten	024 Monate
3	30 Filmtabletten	024 Monate
4	50 Filmtabletten	024 Monate
5	60 Filmtabletten	024 Monate
6	90 Filmtabletten	024 Monate
7	100 Filmtabletten	024 Monate
8	120 Filmtabletten	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Topiramat +pharma 25 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28186

Zulassungsinhaber:

+pharma arzneimittel gmbh
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

Topamax 25mg-Filmtabletten
Janssen-Cilag Pharma GmbH. Wien

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 GrazTorrent Pharmaceuticals Ltd
IN - 380 009 Gujarat

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Topiramat

ATC-Klassifikation(en):

N03AX11 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Topiramat

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Filmtabletten	024 Monate
2	20 Filmtabletten	024 Monate
3	30 Filmtabletten	024 Monate
4	50 Filmtabletten	024 Monate
5	60 Filmtabletten	024 Monate
6	90 Filmtabletten	024 Monate
7	100 Filmtabletten	024 Monate
8	120 Filmtabletten	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Topiramat +pharma 50 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28187

Zulassungsinhaber:

+pharma arzneimittel gmbh
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

Topamax 50mg-Filmtabletten
Janssen-Cilag Pharma GmbH. Wien

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 GrazTorrent Pharmaceuticals Ltd
IN - 380 009 Gujarat

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Topiramat

ATC-Klassifikation(en):

N03AX11 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Topiramat

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Filmtabletten	024 Monate
2	20 Filmtabletten	024 Monate
3	30 Filmtabletten	024 Monate
4	50 Filmtabletten	024 Monate
5	60 Filmtabletten	024 Monate
6	90 Filmtabletten	024 Monate
7	100 Filmtabletten	024 Monate
8	120 Filmtabletten	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Topiramat +pharma 100 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28188

Zulassungsinhaber:

+pharma arzneimittel gmbh
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

Topamax 100mg-Filmtabletten
Janssen-Cilag Pharma GmbH. Wien

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 GrazTorrent Pharmaceuticals Ltd
IN - 380 009 Gujarat

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Topiramat

ATC-Klassifikation(en):

N03AX11 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Topiramat

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Filmtabletten	024 Monate
2	20 Filmtabletten	024 Monate
3	30 Filmtabletten	024 Monate
4	50 Filmtabletten	024 Monate
5	60 Filmtabletten	024 Monate
6	90 Filmtabletten	024 Monate
7	100 Filmtabletten	024 Monate
8	120 Filmtabletten	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Topiramat +pharma 200 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28189

Zulassungsinhaber:

+pharma arzneimittel gmbh
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

Topamax 200mg-Filmtabletten
Janssen-Cilag Pharma GmbH. Wien

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 GrazTorrent Pharmaceuticals Ltd
IN - 380 009 Gujarat

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Topiramat

ATC-Klassifikation(en):

N03AX11 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Topiramat

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Filmtabletten	024 Monate
2	20 Filmtabletten	024 Monate
3	30 Filmtabletten	024 Monate
4	50 Filmtabletten	024 Monate
5	60 Filmtabletten	024 Monate
6	90 Filmtabletten	024 Monate
7	100 Filmtabletten	024 Monate
8	120 Filmtabletten	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Esomeprazol Hexal 20 mg - maensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-28190

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

Nexium mups 20 mg, gastro resistant tablets (SWE)
Astra Zeneca AB

Hersteller:

Lek 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):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Esomeprazol Magnesium
(. 2 H₂O) (entsprechend 20 mg Esomeprazol)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
2	14 Stück (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
3	15 Stück (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
4	28 Stück (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
5	30 Stück (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
6	56 Stück (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
7	60 Stück (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
8	90 Stück (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
9	98 Stück (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
10	100 x 1 Stück (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
11	100 Stück (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
12	7 Stück (Aclar/Alu-Blister)	018 Monate
13	14 Stück (Aclar/Alu-Blister)	018 Monate
14	15 Stück (Aclar/Alu-Blister)	018 Monate
15	28 Stück (Aclar/Alu-Blister)	018 Monate
16	30 Stück (Aclar/Alu-Blister)	018 Monate
17	56 Stück (Aclar/Alu-Blister)	018 Monate
18	60 Stück (Aclar/Alu-Blister)	018 Monate
19	90 Stück (Aclar/Alu-Blister)	018 Monate
20	98 Stück (Aclar/Alu-Blister)	018 Monate
21	100 x 1 Stück (Aclar/Alu-Blister)	018 Monate
22	100 Stück (Aclar/Alu-Blister)	018 Monate
23	7 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
24	14 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
25	15 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
26	28 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
27	30 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
28	56 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
29	60 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
30	90 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
31	98 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
32	100 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
33	250 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Esomeprazol Hexal 40 mg - magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-28191

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

Nexium mups 40 mg, gastro resistant tablets (SWE)
Astra Zeneca AB

Hersteller:

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):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Esomeprazol Magnesium
(. 2 H₂O) (entsprechend 40 mg Esomeprazol)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
2	14 Stück (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
3	15 Stück (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
4	28 Stück (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
5	30 Stück (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
6	56 Stück (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
7	60 Stück (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
8	90 Stück (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
9	98 Stück (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
10	100 x 1 Stück (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
11	100 Stück (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
12	7 Stück (Aclar/Alu-Blister)	018 Monate
13	14 Stück (Aclar/Alu-Blister)	018 Monate
14	15 Stück (Aclar/Alu-Blister)	018 Monate
15	28 Stück (Aclar/Alu-Blister)	018 Monate
16	30 Stück (Aclar/Alu-Blister)	018 Monate
17	56 Stück (Aclar/Alu-Blister)	018 Monate
18	60 Stück (Aclar/Alu-Blister)	018 Monate
19	90 Stück (Aclar/Alu-Blister)	018 Monate
20	98 Stück (Aclar/Alu-Blister)	018 Monate
21	100 x 1 Stück (Aclar/Alu-Blister)	018 Monate
22	100 Stück (Aclar/Alu-Blister)	018 Monate
23	7 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
24	14 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
25	15 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
26	28 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
27	30 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
28	56 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
29	60 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
30	90 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
31	98 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
32	100 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
33	250 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Anastrozol G.L. 1 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28192

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

Arimidex-Filmtabletten
Astrazeneca Österreich, Wien

Hersteller:

Synthon BV
NL - 6545 CM NijmegenSynthon Hispania S.L.
ES - 08830 Sant Boi de Llobregat, BarcelonaG. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Anastrozol

ATC-Klassifikation(en):

L02BG03 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel / Endokrine
Therapie / Hormonantagonisten und verwandte Mittel /
Enzym-Inhibitoren / Anastrozol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Filmtabletten	030 Monate
2	14 Filmtabletten	030 Monate
3	20 Filmtabletten	030 Monate
4	28 Filmtabletten	030 Monate
5	30 Filmtabletten	030 Monate
6	50 Filmtabletten	030 Monate
7	56 Filmtabletten	030 Monate
8	60 Filmtabletten	030 Monate
9	84 Filmtabletten	030 Monate
10	90 Filmtabletten	030 Monate
11	98 Filmtabletten	030 Monate
12	100 Filmtabletten	030 Monate
13	300 Filmtabletten	030 Monate
14	28 Filmtabletten im Spitalsblister	030 Monate
15	50 Filmtabletten im Spitalsblister	030 Monate
16	84 Filmtabletten im Spitalsblister	030 Monate
17	300 Filmtabletten im Spitalsblister	030 Monate
18	500 Filmtabletten im Spitalsblister	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe NR, apothekenpflichtig

Esomeprazol 1A Pharma 20 mg - magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-28193

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

Nexium mups 20 mg, gastro resistant tablets (SWE)
Astra Zeneca AB

Hersteller:

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):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Esomeprazol Magnesium
(. 2 H₂O) (entsprechend 20 mg Esomeprazol)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
2	14 Stück (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
3	15 Stück (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
4	28 Stück (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
5	30 Stück (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
6	56 Stück (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
7	60 Stück (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
8	90 Stück (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
9	98 Stück (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
10	100 x 1 Stück (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
11	100 Stück (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
12	7 Stück (Aclar/Alu-Blister)	018 Monate
13	14 Stück (Aclar/Alu-Blister)	018 Monate
14	15 Stück (Aclar/Alu-Blister)	018 Monate
15	28 Stück (Aclar/Alu-Blister)	018 Monate
16	30 Stück (Aclar/Alu-Blister)	018 Monate
17	56 Stück (Aclar/Alu-Blister)	018 Monate
18	60 Stück (Aclar/Alu-Blister)	018 Monate
19	90 Stück (Aclar/Alu-Blister)	018 Monate
20	98 Stück (Aclar/Alu-Blister)	018 Monate
21	100 x 1 Stück (Aclar/Alu-Blister)	018 Monate
22	100 Stück (Aclar/Alu-Blister)	018 Monate
23	7 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
24	14 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
25	15 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
26	28 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
27	30 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
28	56 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
29	60 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
30	90 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
31	98 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
32	100 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
33	250 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Esomeprazol 1A Pharma 40 mg - magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-28194

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

Nexium mups 40 mg, gastro resistant tablets (SWE)
Astra Zeneca AB

Hersteller:

Lek 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):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Esomeprazol Magnesium
(. 2 H₂O) (entsprechend 40 mg Esomeprazol)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
2	14 Stück (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
3	15 Stück (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
4	28 Stück (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
5	30 Stück (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
6	56 Stück (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
7	60 Stück (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
8	90 Stück (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
9	98 Stück (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
10	100 x 1 Stück (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
11	100 Stück (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
12	7 Stück (Aclar/Alu-Blister)	018 Monate
13	14 Stück (Aclar/Alu-Blister)	018 Monate
14	15 Stück (Aclar/Alu-Blister)	018 Monate
15	28 Stück (Aclar/Alu-Blister)	018 Monate
16	30 Stück (Aclar/Alu-Blister)	018 Monate
17	56 Stück (Aclar/Alu-Blister)	018 Monate
18	60 Stück (Aclar/Alu-Blister)	018 Monate
19	90 Stück (Aclar/Alu-Blister)	018 Monate
20	98 Stück (Aclar/Alu-Blister)	018 Monate
21	100 x 1 Stück (Aclar/Alu-Blister)	018 Monate
22	100 Stück (Aclar/Alu-Blister)	018 Monate
23	7 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
24	14 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
25	15 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
26	28 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
27	30 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
28	56 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
29	60 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
30	90 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
31	98 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
32	100 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
33	250 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Tibolon Teva 2,5 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-28195

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-20657
Liviel - Tabletten
N.V. Organon
NL-5349 AB Oss

Hersteller:

Norton Healthcare Ltd
GB - E16 2QJ LondonNorton Waterford T/A IVAX Pharmaceutical Ireland
IE - Waterford

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Tibolon

ATC-Klassifikation(en):

G03DC Urogenitalsystem und Sexualhormone / Sexualhormone und
Modulatoren des Genitalsystems / Gestagene / Estren-Derivate
G03DC05 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Sexualhormone und
Modulatoren des Genitalsystems / Gestagene / Estren-Derivate /
Tibolon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	28 Stück (Blister)	024 Monate
2	30 Stück (Blister)	024 Monate
3	60 Stück (Blister)	024 Monate
4	84 Stück (Blister)	024 Monate
5	100 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Esomeprazol Sandoz 20 mg - magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-28196

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

Nexium mups, 20 - 40mg,gastroresistant tablets
Astra Zeneca AB (SW)

Hersteller:

Lek 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):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Esomeprazol Magnesium
(. 2 H₂O) (entsprechend 20 mg Esomeprazol)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	018 Monate
2	14 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	018 Monate
3	15 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	018 Monate
4	28 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	018 Monate
5	30 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	018 Monate
6	56 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	018 Monate
7	60 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	018 Monate
8	90 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	018 Monate
9	98 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	018 Monate
10	100x1 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	018 Monate
11	100 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	018 Monate
12	7 Stück (Aclar/Aluminium-Blister)	018 Monate
13	14 Stück (Aclar/Aluminium-Blister)	018 Monate
14	15 Stück (Aclar/Aluminium-Blister)	018 Monate
15	28 Stück (Aclar/Aluminium-Blister)	018 Monate
16	30 Stück (Aclar/Aluminium-Blister)	018 Monate
18	56 Stück (Aclar/Aluminium-Blister)	018 Monate
19	60 Stück (Aclar/Aluminium-Blister)	018 Monate
20	90 Stück (Aclar/Aluminium-Blister)	018 Monate
21	98 Stück (Aclar/Aluminium-Blister)	018 Monate
22	100x1 Stück (Aclar/Aluminium-Blister)	018 Monate
23	100 Stück (Aclar/Aluminium-Blister)	018 Monate
24	7 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
25	14 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
26	15 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
27	28 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
28	30 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
29	56 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
30	60 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
31	90 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
32	98 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
33	100 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
34	250 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Esomeprazol Sandoz 40 mg - magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-28197

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

Nexium mups, 20-40 mg ,gastro resistant tablets
Astra Zeneca AB (SW)

Hersteller:

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):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Esomeprazol Magnesium
(. 2 H₂O) (entsprechend 40 mg Esomeprazol)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	018 Monate
2	14 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	018 Monate
3	15 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	018 Monate
4	28 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	018 Monate
5	30 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	018 Monate
6	56 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	018 Monate
7	60 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	018 Monate
8	90 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	018 Monate
9	98 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	018 Monate
10	100x1 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	018 Monate
11	100 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	018 Monate
12	7 Stück (Aclar/Aluminium-Blister)	018 Monate
13	14 Stück (Aclar/Aluminium-Blister)	018 Monate
14	15 Stück (Aclar/Aluminium-Blister)	018 Monate
15	28 Stück (Aclar/Aluminium-Blister)	018 Monate
16	30 Stück (Aclar/Aluminium-Blister)	018 Monate
17	56 Stück (Aclar/Aluminium-Blister)	018 Monate
18	60 Stück (Aclar/Aluminium-Blister)	018 Monate
19	90 Stück (Aclar/Aluminium-Blister)	018 Monate
20	98 Stück (Aclar/Aluminium-Blister)	018 Monate
21	100x1 Stück (Aclar/Aluminium-Blister)	018 Monate
22	100 Stück (Aclar/Aluminium-Blister)	018 Monate
23	7 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
24	14 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
25	15 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
26	28 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
27	30 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
28	56 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
29	60 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
30	90 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
31	98 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
32	100 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
33	250 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Levofloxacin Teva 250 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28198

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

Tavanic 250 mg tablets (UK)
Hoechst Marion Roussel Ltd (Aventis)

Hersteller:

Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN HaarlemTeva UK Ltd
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexTeva Sante SA
FR - 89107 Sens

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Levofloxacin
(. 1/2 H₂O - entsprechend 250 mg Levofloxacin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Stück (Blister)	024 Monate
2	2 Stück (Blister)	024 Monate
3	3 Stück (Blister)	024 Monate
4	5 Stück (Blister)	024 Monate
5	7 Stück (Blister)	024 Monate
6	10 Stück (Blister)	024 Monate
7	30 Stück (Blister)	024 Monate
8	50 Stück (Blister)	024 Monate
9	5 x 10 Stück (Klinikpackung)	024 Monate
10	20 x 10 Stück (Klinikpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Levofloxacin Teva 500 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28199

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

Tavanic 500 mg tablets (UK)
Hoechst Marion Roussel Ltd (Aventis)

Hersteller:

Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN HaarlemTeva UK Ltd
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexTeva Sante SA
FR - 89107 Sens

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Levofloxacin
(. 1/2 H₂O - entsprechend 500 mg Levofloxacin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Stück (Blister)	024 Monate
2	2 Stück (Blister)	024 Monate
4	5 Stück (Blister)	024 Monate
5	7 Stück (Blister)	024 Monate
6	10 Stück (Blister)	024 Monate
7	30 Stück (Blister)	024 Monate
8	50 Stück (Blister)	024 Monate
9	5 x 10 Stück (Klinikpackung)	024 Monate
10	20 x 10 Stück (Klinikpackung)	024 Monate
11	50 x 10 Stück (Klinikpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Quetiapin Teva 25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28200

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

Seroquel 25 mg, Film-coated tablet, UK
AstraZeneca BV

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 :

Quetiapin Fumarat
(entspricht 25mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (PVC/PE/Aclar- Al Blister)	036 Monate
2	6 Stück (PVC/PE/Aclar- Al Blister)	036 Monate
3	10 Stück (PVC/PE/Aclar- Al Blister)	036 Monate
4	20 Stück (PVC/PE/Aclar- Al Blister)	036 Monate
5	30 Stück (PVC/PE/Aclar- Al Blister)	036 Monate
6	50 Stück (PVC/PE/Aclar- Al Blister)	036 Monate
7	60 Stück (PVC/PE/Aclar- Al Blister)	036 Monate
8	90 Stück (PVC/PE/Aclar- Al Blister)	036 Monate
9	100 (5x20) Stück (PVC/PE/Aclar- Al Blister)	036 Monate
10	1 Stück (PVC/PVdC- Al Blister)	036 Monate
11	6 Stück (PVC/PVdC- Al Blister)	036 Monate
12	10 Stück (PVC/PVdC- Al Blister)	036 Monate
13	20 Stück (PVC/PVdC- Al Blister)	036 Monate
14	30 Stück (PVC/PVdC- Al Blister)	036 Monate
15	50 Stück (PVC/PVdC- Al Blister)	036 Monate
16	60 Stück (PVC/PVdC- Al Blister)	036 Monate
17	90 Stück (PVC/PVdC- Al Blister)	036 Monate
18	100 (5x20) Stück (PVC/PVdC- Al Blister)	036 Monate
19	50 Stück (PVC/PE/Aclar- Al Blister- Klinikpackung)	036 Monate
20	50 Stück (PVC/PVdC- Al Blister- Klinikpackung)	036 Monate
21	100 Stück (HDPE Flasche)	036 Monate
22	250 Stück (HDPE Flasche)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Quetiapin Teva 100 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28201

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

Seroquel 100 mg, Film-coated tablet, UK
AstraZeneca BV

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 :

Quetiapin Fumarat
(entspricht 100mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (PVC/PE/Aclar- Al Blister)	036 Monate
2	10 Stück (PVC/PE/Aclar- Al Blister)	036 Monate
3	20 Stück (PVC/PE/Aclar- Al Blister)	036 Monate
4	30 Stück (PVC/PE/Aclar- Al Blister)	036 Monate
5	50 Stück (PVC/PE/Aclar- Al Blister)	036 Monate
6	60 Stück (PVC/PE/Aclar- Al Blister)	036 Monate
7	90 Stück (PVC/PE/Aclar- Al Blister)	036 Monate
8	100 (5x20) Stück (PVC/PE/Aclar- Al Blister)	036 Monate
9	50 Stück (PVC/PE/Aclar- Al Blister- Klinikpackung)	036 Monate
10	1 Stück (PVC/PVdC- Al Blister)	036 Monate
11	10 Stück (PVC/PVdC- Al Blister)	036 Monate
12	20 Stück (PVC/PVdC- Al Blister)	036 Monate
13	30 Stück (PVC/PVdC- Al Blister)	036 Monate
14	50 Stück (PVC/PVdC- Al Blister)	036 Monate
15	60 Stück (PVC/PVdC- Al Blister)	036 Monate
16	90 Stück (PVC/PVdC- Al Blister)	036 Monate
17	100 (5x20) Stück (PVC/PVdC- Al Blister)	036 Monate
18	50 Stück (PVC/PVdC- Al Blister- Klinikpackung)	036 Monate
19	100 Stück (HDPE Flasche)	036 Monate
20	250 Stück (HDPE Flasche)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Quetiapin Teva 150 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28202

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

Seroquel 150 mg, Film- coated tablet, UK
AstraZeneca BV

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 :

Quetiapin Fumarat
(entspricht 150mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (PVC/PE/Aclar- Al Blister)	036 Monate
2	10 Stück (PVC/PE/Aclar- Al Blister)	036 Monate
3	20 Stück (PVC/PE/Aclar- Al Blister)	036 Monate
4	30 Stück (PVC/PE/Aclar- Al Blister)	036 Monate
5	50 Stück (PVC/PE/Aclar- Al Blister)	036 Monate
6	60 Stück (PVC/PE/Aclar- Al Blister)	036 Monate
7	90 Stück (PVC/PE/Aclar- Al Blister)	036 Monate
8	100 (5x20) Stück (PVC/PE/Aclar- Al Blister)	036 Monate
9	50 Stück (PVC/PE/Aclar- Al Blister- Klinikpackung)	036 Monate
10	120 Stück (PVC/PE/Aclar- Al Blister- Klinikpackung)	036 Monate
11	180 Stück (PVC/PE/Aclar- Al Blister- Klinikpackung)	036 Monate
12	240 Stück (PVC/PE/Aclar- Al Blister- Klinikpackung)	036 Monate
13	1 Stück (PVC/PVdC- Al Blister)	036 Monate
14	10 Stück (PVC/PVdC- Al Blister)	036 Monate
15	20 Stück (PVC/PVdC- Al Blister)	036 Monate
16	30 Stück (PVC/PVdC- Al Blister)	036 Monate
17	50 Stück (PVC/PVdC- Al Blister)	036 Monate
18	60 Stück (PVC/PVdC- Al Blister)	036 Monate
19	90 Stück (PVC/PVdC- Al Blister)	036 Monate
20	100 (5x20) Stück (PVC/PVdC- Al Blister)	036 Monate
21	50 Stück (PVC/PVdC- Al Blister- Klinikpackung)	036 Monate
22	120 Stück (PVC/PVdC- Al Blister- Klinikpackung)	036 Monate
23	180 Stück (PVC/PVdC- Al Blister- Klinikpackung)	036 Monate
24	240 Stück (PVC/PVdC- Al Blister- Klinikpackung)	036 Monate
25	100 Stück (HDPE Flasche)	036 Monate
26	250 Stück (HDPE Flasche)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Quetiapin Teva 200 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28203

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

Seroquel 200 mg, Film-coated tablet, UK
AstraZeneca BV

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 :

Quetiapin Fumarat
(entspricht 200mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 Stück (PVC/PE/Aclar- Al- Blister) 036 Monate
2	10 Stück (PVC/PE/Aclar- Al- Blister) 036 Monate
3	20 Stück (PVC/PE/Aclar- Al- Blister) 036 Monate
4	30 Stück (PVC/PE/Aclar- Al- Blister) 036 Monate
5	50 Stück (PVC/PE/Aclar- Al- Blister) 036 Monate
6	60 Stück (PVC/PE/Aclar- Al- Blister) 036 Monate
7	90 Stück (PVC/PE/Aclar- Al- Blister) 036 Monate
8	100 (5x20) Stück (PVC/PE/Aclar- Al- Blister) 036 Monate
9	50 Stück (PVC/PE/Aclar- Al- Blister- Klinikpackung) 036 Monate
10	1 Stück (PVC/PVdC- Al Blister) 036 Monate
11	10 Stück (PVC/PVdC- Al Blister) 036 Monate
12	20 Stück (PVC/PVdC- Al Blister) 036 Monate
13	30 Stück (PVC/PVdC- Al Blister) 036 Monate
14	50 Stück (PVC/PVdC- Al Blister) 036 Monate
15	60 Stück (PVC/PVdC- Al Blister) 036 Monate
16	90 Stück (PVC/PVdC- Al Blister) 036 Monate
17	100 (5x20) Stück (PVC/PVdC- Al Blister) 036 Monate
18	50 Stück (PVC/PVdC- Al Blister- Klinikpackung) 036 Monate
19	100 Stück (HDPE Flaschen) 036 Monate
20	250 Stück (HDPE Flaschen) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Quetiapin Teva 300 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28204

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

Seroquel 300 mg, Film-coated tablet, UK
AstraZeneca BV

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 :

Quetiapin Fumarat
(entspricht 300mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (PVC/PE/Aclar- Al Blister)	036 Monate
2	10 Stück (PVC/PE/Aclar- Al Blister)	036 Monate
3	20 Stück (PVC/PE/Aclar- Al Blister)	036 Monate
4	30 Stück (PVC/PE/Aclar- Al Blister)	036 Monate
5	50 Stück (PVC/PE/Aclar- Al Blister)	036 Monate
6	60 Stück (PVC/PE/Aclar- Al Blister)	036 Monate
7	90 Stück (PVC/PE/Aclar- Al Blister)	036 Monate
8	100 (5x20) Stück (PVC/PE/Aclar- Al Blister)	036 Monate
9	1 Stück (PVC/PVdC- Al Blister)	036 Monate
10	10 Stück (PVC/PVdC- Al Blister)	036 Monate
11	20 Stück (PVC/PVdC- Al Blister)	036 Monate
12	30 Stück (PVC/PVdC- Al Blister)	036 Monate
13	50 Stück (PVC/PVdC- Al Blister)	036 Monate
14	60 Stück (PVC/PVdC- Al Blister)	036 Monate
15	90 Stück (PVC/PVdC- Al Blister)	036 Monate
16	100 (5x20) Stück (PVC/PVdC- Al Blister)	036 Monate
17	50 Stück (PVC/PE/Aclar- Al Blister- Klinikpackung)	036 Monate
18	120 Stück (PVC/PE/Aclar- Al Blister- Klinikpackung)	036 Monate
19	180 Stück (PVC/PE/Aclar- Al Blister- Klinikpackung)	036 Monate
20	240 Stück (PVC/PE/Aclar- Al Blister- Klinikpackung)	036 Monate
21	50 Stück (PVC/PVdC- Al Blister- Klinikpackung)	036 Monate
22	120 Stück (PVC/PVdC- Al Blister- Klinikpackung)	036 Monate
23	240 Stück (PVC/PVdC- Al Blister- Klinikpackung)	036 Monate
24	100 Stück (HDPE Flaschen)	036 Monate
25	250 Stück (HDPE Flaschen)	036 Monate
26	180 Stück (PVC/PVdC- Al Blister- Klinikpackung)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Salbutamol Hexal 100 Mikrogramm/Dosis - Dosieraerosol

Z.Nr.: 1-28205

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

Sultanol Dosier-Aerosol, 100µg/dose, Druckgasinhalation,
Suspension
Glaxo Smith Kline (DE)

Hersteller:

Aeropharm GmbH
DE - 07407 Rudolstadt

Wirkstoff(e):

+-----

Pro Dosis:

Salbutamol Sulfat
(entsprechend 100 µg Salbutamol)

ATC-Klassifikation(en):

R03AC02 Respirationstrakt / Mittel bei obstruktiven Atemwegserkrankungen
/ Inhalative Sympathomimetika / Selektive
Beta-2-Adrenorezeptor-Agonisten / Salbutamol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	8,0 g Druckgasinhalation,Suspension (200 Sprühstöße) 036 Monate
2	2 x 8,0 g Druckgasinhalation,Suspension (2 x 200 Sprühstöße) 036 Monate
3	3 x 8,0 g Druckgasinhalation,Suspension (3 x 200 Sprühstöße) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Escitalopram Sandoz 5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28206

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

Cipralex, 5mg, film-coated tablets (SE)
Lundbeck A/S

Hersteller:

Lek 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):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Escitalopram Oxalat
(entsprechend 5 mg Escitalopram)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	018 Monate
2	10 Stück (Blister)	018 Monate
3	14 Stück (Blister)	018 Monate
4	20 Stück (Blister)	018 Monate
5	28 Stück (Blister)	018 Monate
6	30 Stück (Blister)	018 Monate
7	50 Stück (Blister)	018 Monate
8	56 Stück (Blister)	018 Monate
9	56 x 1 Stück (Blister)	018 Monate
10	60 Stück (Blister)	018 Monate
11	60 x 1 Stück (Blister)	018 Monate
12	90 Stück (Blister)	018 Monate
13	98 Stück (Blister)	018 Monate
14	98 x 1 Stück (Blister)	018 Monate
15	100 Stück (Blister)	018 Monate
16	100 x 1 Stück (Blister)	018 Monate
17	200 Stück (Blister)	018 Monate
18	500 Stück (Blister)	018 Monate
19	28 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
20	30 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
21	56 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
22	60 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
23	98 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
24	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
25	250 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Escitalopram Hexal 5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28207

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

Cipralox, 5 mg, film-coated tablets (SW)
Lundbeck A/S

Hersteller:

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):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Escitalopram Oxalat
(entsprechend 5 mg Escitalopram)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	018 Monate
2	10 Stück (Blister)	018 Monate
3	14 Stück (Blister)	018 Monate
4	20 Stück (Blister)	018 Monate
5	28 Stück (Blister)	018 Monate
6	30 Stück (Blister)	018 Monate
7	50 Stück (Blister)	018 Monate
8	56 Stück (Blister)	018 Monate
9	56x1 Stück (Blister)	018 Monate
10	60 Stück (Blister)	018 Monate
11	60x1 Stück (Blister)	018 Monate
12	90 Stück (Blister)	018 Monate
13	98 Stück (Blister)	018 Monate
14	98x1 Stück (Blister)	018 Monate
15	100 Stück (Blister)	018 Monate
16	100x1 Stück (Blister)	018 Monate
17	200 Stück (Blister)	018 Monate
18	500 Stück (Blister)	018 Monate
19	28 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
20	30 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
21	56 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
22	60 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
23	98 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
24	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
25	250 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Escitalopram Sandoz 10 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28208

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

Cipralox, 10 mg, film-coated tablets (SE)
Lundbeck A/S

Hersteller:

Lek 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):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Escitalopram Oxalat
(entsprechend 10 mg Escitalopram)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	018 Monate
2	10 Stück (Blister)	018 Monate
3	14 Stück (Blister)	018 Monate
4	20 Stück (Blister)	018 Monate
5	28 Stück (Blister)	018 Monate
6	30 Stück (Blister)	018 Monate
7	50 Stück (Blister)	018 Monate
8	56 Stück (Blister)	018 Monate
9	56 x 1 Stück (Blister)	018 Monate
10	60 Stück (Blister)	018 Monate
11	60 x 1 Stück (Blister)	018 Monate
12	90 Stück (Blister)	018 Monate
13	98 Stück (Blister)	018 Monate
14	98 x 1 Stück (Blister)	018 Monate
15	100 Stück (Blister)	018 Monate
16	100 x 1 Stück (Blister)	018 Monate
17	200 Stück (Blister)	018 Monate
18	500 Stück (Blister)	018 Monate
19	28 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
20	30 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
21	56 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
22	60 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
23	98 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
24	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
25	250 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Escitalopram Hexal 10 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28209

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

Cipralox, 10 mg, film-coated tablets (SW)
Lundbeck A/S

Hersteller:

Lek 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):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Escitalopram Oxalat
(entsprechend 10 mg Escitalopram)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	018 Monate
2	10 Stück (Blister)	018 Monate
3	14 Stück (Blister)	018 Monate
4	20 Stück (Blister)	018 Monate
5	28 Stück (Blister)	018 Monate
6	30 Stück (Blister)	018 Monate
7	50 Stück (Blister)	018 Monate
8	56 Stück (Blister)	018 Monate
9	56x1 Stück (Blister)	018 Monate
10	60 Stück (Blister)	018 Monate
11	60x1 Stück (Blister)	018 Monate
12	90 Stück (Blister)	018 Monate
13	98 Stück (Blister)	018 Monate
14	98x1 Stück (Blister)	018 Monate
15	100 Stück (Blister)	018 Monate
16	100x1 Stück (Blister)	018 Monate
17	200 Stück (Blister)	018 Monate
18	500 Stück (Blister)	018 Monate
19	28 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
20	30 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
21	56 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
22	60 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
23	98 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
24	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
25	250 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Escitalopram Hexal 15 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28210

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

Cipralox, 15 mg, film-coated tablets (SW)
Lundbeck A/S

Hersteller:

Lek 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):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Escitalopram Oxalat
(entsprechend 15 mg Escitalopram)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	018 Monate
2	10 Stück (Blister)	018 Monate
3	14 Stück (Blister)	018 Monate
4	20 Stück (Blister)	018 Monate
5	28 Stück (Blister)	018 Monate
6	30 Stück (Blister)	018 Monate
7	50 Stück (Blister)	018 Monate
8	56 Stück (Blister)	018 Monate
9	56x1 Stück (Blister)	018 Monate
10	60 Stück (Blister)	018 Monate
11	60x1 Stück (Blister)	018 Monate
12	90 Stück (Blister)	018 Monate
13	98 Stück (Blister)	018 Monate
14	98x1 Stück (Blister)	018 Monate
15	100 Stück (Blister)	018 Monate
16	100x1 Stück (Blister)	018 Monate
17	200 Stück (Blister)	018 Monate
18	500 Stück (Blister)	018 Monate
19	28 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
20	30 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
21	56 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
22	60 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
23	98 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
24	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
25	250 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Escitalopram Sandoz 15 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28211

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

Cipralex, 15 mg, film-coated tablets (SE)
Lundbeck A/S

Hersteller:

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):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Escitalopram Oxalat
(entsprechend 15 mg Escitalopram)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	018 Monate
2	10 Stück (Blister)	018 Monate
3	14 Stück (Blister)	018 Monate
4	20 Stück (Blister)	018 Monate
5	28 Stück (Blister)	018 Monate
6	30 Stück (Blister)	018 Monate
7	50 Stück (Blister)	018 Monate
8	56 Stück (Blister)	018 Monate
9	56 x 1 Stück (Blister)	018 Monate
10	60 Stück (Blister)	018 Monate
11	60 x 1 Stück (Blister)	018 Monate
12	90 Stück (Blister)	018 Monate
13	98 Stück (Blister)	018 Monate
14	98 x 1 Stück (Blister)	018 Monate
15	100 Stück (Blister)	018 Monate
16	100 x 1 Stück (Blister)	018 Monate
17	200 Stück (Blister)	018 Monate
18	500 Stück (Blister)	018 Monate
19	28 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
20	30 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
21	56 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
22	60 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
23	98 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
24	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
25	250 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Escitalopram Hexal 20 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28212

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

Cipralox, 20 mg, film-coated tablets (SW)
Lundbeck A/S

Hersteller:

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):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Escitalopram Oxalat
(entsprechend 20 mg Escitalopram)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	018 Monate
2	10 Stück (Blister)	018 Monate
3	14 Stück (Blister)	018 Monate
4	20 Stück (Blister)	018 Monate
5	28 Stück (Blister)	018 Monate
6	30 Stück (Blister)	018 Monate
7	50 Stück (Blister)	018 Monate
8	56 Stück (Blister)	018 Monate
9	56x1 Stück (Blister)	018 Monate
10	60 Stück (Blister)	018 Monate
11	60x1 Stück (Blister)	018 Monate
12	90 Stück (Blister)	018 Monate
13	98 Stück (Blister)	018 Monate
14	98x1 Stück (Blister)	018 Monate
15	100 Stück (Blister)	018 Monate
16	100x1 Stück (Blister)	018 Monate
17	200 Stück (Blister)	018 Monate
18	500 Stück (Blister)	018 Monate
19	28 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
20	30 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
21	56 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
22	60 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
23	98 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
24	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
25	250 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Escitalopram Sandoz 20 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28213

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

Cipralox, 20 mg, film-coated tablets (SE)
Lundbeck A/S

Hersteller:

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):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Escitalopram Oxalat
(entsprechend 20 mg Escitalopram)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	018 Monate
2	10 Stück (Blister)	018 Monate
3	14 Stück (Blister)	018 Monate
4	20 Stück (Blister)	018 Monate
5	28 Stück (Blister)	018 Monate
6	30 Stück (Blister)	018 Monate
7	50 Stück (Blister)	018 Monate
8	56 Stück (Blister)	018 Monate
9	56 x 1 Stück (Blister)	018 Monate
10	60 Stück (Blister)	018 Monate
11	60 x 1 Stück (Blister)	018 Monate
12	90 Stück (Blister)	018 Monate
13	98 Stück (Blister)	018 Monate
14	98 x 1 Stück (Blister)	018 Monate
15	100 Stück (Blister)	018 Monate
16	100 x 1 Stück (Blister)	018 Monate
17	200 Stück (Blister)	018 Monate
18	500 Stück (Blister)	018 Monate
19	28 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
20	30 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
21	56 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
22	60 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
23	98 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
24	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
25	250 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Escitalopram 1A Pharma 5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28214

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

Cipralex 5mg film-coated tablets
Lundbeck A/S Sweden

Hersteller:

Lek 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):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Escitalopram Oxalat
(entsprechend 5 mg Escitalopram)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	018 Monate
2	10 Stück (Blister)	018 Monate
3	14 Stück (Blister)	018 Monate
4	20 Stück (Blister)	018 Monate
5	28 Stück (Blister)	018 Monate
6	30 Stück (Blister)	018 Monate
7	50 Stück (Blister)	018 Monate
8	56 Stück (Blister)	018 Monate
9	56 x 1 Stück (Blister)	018 Monate
10	60 x 1 Stück (Blister)	018 Monate
11	60 Stück (Blister)	018 Monate
12	90 Stück (Blister)	018 Monate
13	98 Stück (Blister)	018 Monate
14	98 x 1 Stück (Blister)	018 Monate
15	100 Stück (Blister)	018 Monate
16	100 x 1 Stück (Blister)	018 Monate
17	200 Stück (Blister)	018 Monate
18	500 Stück (Blister)	018 Monate
19	28 Stück (HDPE Flasche)	024 Monate
20	30 Stück (HDPE Flasche)	024 Monate
21	56 Stück (HDPE Flasche)	024 Monate
22	60 Stück (HDPE Flasche)	024 Monate
23	98 Stück (HDPE Flasche)	024 Monate
24	100 Stück (HDPE Flasche)	024 Monate
25	250 Stück (HDPE Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Escitalopram 1A Pharma 10 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28215

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

Cipralex 10 mg flim coated tablets
Lundbeck A/S Sweden

Hersteller:

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):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Escitalopram Oxalat
(entsprechend 10 mg Escitalopram)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	018 Monate
2	10 Stück (Blister)	018 Monate
3	14 Stück (Blister)	018 Monate
4	20 Stück (Blister)	018 Monate
5	28 Stück (Blister)	018 Monate
6	30 Stück (Blister)	018 Monate
7	50 Stück (Blister)	018 Monate
8	56 Stück (Blister)	018 Monate
9	56 x 1 Stück (Blister)	018 Monate
10	60 Stück (Blister)	018 Monate
11	60 x 1 Stück (Blister)	018 Monate
12	90 Stück (Blister)	018 Monate
13	98 Stück (Blister)	018 Monate
14	98 x 1 Stück (Blister)	018 Monate
15	100 Stück (Blister)	018 Monate
16	100 x 1 Stück (Blister)	018 Monate
17	200 Stück (Blister)	018 Monate
18	500 Stück (Blister)	018 Monate
19	28 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
20	30 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
21	56 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
22	60 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
23	98 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
24	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
25	250 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Escitalopram 1A Pharma 15 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28216

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

Cipralex 15 mg film coated tablet
Lundbeck A/S Sweden

Hersteller:

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):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Escitalopram Oxalat
(entsprechend 15 mg Escitalopram)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	018 Monate
2	10 Stück (Blister)	018 Monate
3	14 Stück (Blister)	018 Monate
4	20 Stück (Blister)	018 Monate
5	28 Stück (Blister)	018 Monate
6	30 Stück (Blister)	018 Monate
7	50 Stück (Blister)	018 Monate
8	56 Stück (Blister)	018 Monate
9	56 x 1 Stück (Blister)	018 Monate
10	60 Stück (Blister)	018 Monate
11	60 x 1 Stück (Blister)	018 Monate
12	90 Stück (Blister)	018 Monate
13	98 Stück (Blister)	018 Monate
14	98 x 1 Stück (Blister)	018 Monate
15	100 Stück (Blister)	018 Monate
16	100 x 1 Stück (Blister)	018 Monate
17	200 Stück (Blister)	018 Monate
18	500 Stück (Blister)	018 Monate
19	28 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
20	30 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
21	56 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
22	60 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
23	98 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
24	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
25	250 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Escitalopram 1A Pharma 20 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28217

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

Cipralex 20 mg fim coated tablets
Lundbeck A/S Sweden

Hersteller:

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):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Escitalopram Oxalat
(entsprechend 20 mg Escitalopram)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	018 Monate
2	10 Stück (Blister)	018 Monate
3	14 Stück (Blister)	018 Monate
4	20 Stück (Blister)	018 Monate
5	28 Stück (Blister)	018 Monate
6	30 Stück (Blister)	018 Monate
7	50 Stück (Blister)	018 Monate
8	56 Stück (Blister)	018 Monate
9	56 x 1 Stück (Blister)	018 Monate
10	60 x 1 Stück (Blister)	018 Monate
11	60 Stück (Blister)	018 Monate
12	90 Stück (Blister)	018 Monate
13	98 Stück (Blister)	018 Monate
14	98 x 1 Stück (Blister)	018 Monate
15	100 Stück (Blister)	018 Monate
16	100 x 1 Stück (Blister)	018 Monate
17	200 Stück (Blister)	018 Monate
18	500 Stück (Blister)	018 Monate
19	28 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
20	30 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
21	56 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
22	60 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
23	98 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
24	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
25	250 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Anastrozol Jacobsen 1 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28218

Zulassungsinhaber:

Jacobsen Pharma AS
DK - 6400 Sonderborg

Referenzprodukt:

1-21490
Arimidex - Filmtabletten
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Anastrozol

ATC-Klassifikation(en):

L02BG03 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel / Endokrine
Therapie / Hormonantagonisten und verwandte Mittel /
Enzym-Inhibitoren / Anastrozol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (PVC/Alu-Blister)	036 Monate
2	10 Stück (PVC/Alu-Blister)	036 Monate
3	14 Stück (PVC/Alu-Blister)	036 Monate
4	20 Stück (PVC/Alu-Blister)	036 Monate
5	28 Stück (PVC/Alu-Blister)	036 Monate
6	30 Stück (PVC/Alu-Blister)	036 Monate
7	50 Stück (PVC/Alu-Blister)	036 Monate
8	56 Stück (PVC/Alu-Blister)	036 Monate
9	60 Stück (PVC/Alu-Blister)	036 Monate
10	84 Stück (PVC/Alu-Blister)	036 Monate
11	98 Stück (PVC/Alu-Blister)	036 Monate
12	100 Stück (PVC/Alu-Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Anastrodex 1 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28219

Zulassungsinhaber:

Jacobsen Pharma AS
DK - 6400 Sonderborg

Referenzprodukt:

1-21490
Arimidex - Filmtabletten
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Anastrozol

ATC-Klassifikation(en):

L02BG03 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel / Endokrine
Therapie / Hormonantagonisten und verwandte Mittel /
Enzym-Inhibitoren / Anastrozol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC/Alu-Blister)	036 Monate
2	20 Stück (PVC/Alu-Blister)	036 Monate
3	28 Stück (PVC/Alu-Blister)	036 Monate
4	30 Stück (PVC/Alu-Blister)	036 Monate
5	50 Stück (PVC/Alu-Blister)	036 Monate
6	56 Stück (PVC/Alu-Blister)	036 Monate
7	84 Stück (PVC/Alu-Blister)	036 Monate
8	98 Stück (PVC/Alu-Blister)	036 Monate
9	100 Stück (PVC/Alu-Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Vinblastinsulfat Teva 1 mg/ml Injektionslösung

Z.Nr.: 1-28220

Zulassungsinhaber:

Teva Niederlande B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Referenzprodukt:

12269
Velbe 10 mg - Trockensubstanz zur Injektionsbereitung
Stada Arzneimittel GmbH
AT-1190 Wien

Hersteller:

Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Wirkstoff(e):

+-----

Injektionslösung (per ml) :
Vinblastin Sulfat

ATC-Klassifikation(en):

L01CA01 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Antineoplastische Mittel / Pflanzliche Alkaloide und andere
Natürliche Mittel / Vinka-Alkaloide und Analoga / Vinblastin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 10 ml (Durchstechflasche)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Pantoprazol Alternova 20 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-28221

Zulassungsinhaber:

Alternova Arzneimittel GmbH
AT - 1220 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Krka d.d.
SI - 8501 Novo mesto

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Pantoprazol Natrium
(. 1,5 H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Blister)	024 Monate
3	15 Stück (Blister)	024 Monate
4	28 Stück (Blister)	024 Monate
5	30 Stück (Blister)	024 Monate
6	56 Stück (Blister)	024 Monate
7	60 Stück (Blister)	024 Monate
8	84 Stück (Blister)	024 Monate
9	100 Stück (Blister)	024 Monate
10	100 x 1 Stück (Blister)	024 Monate
11	112 Stück (Blister)	024 Monate
12	140 Stück (Blister)	024 Monate
13	250 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Simvastatin "Dr. Heinz" 60 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28222

Zulassungsinhaber:

Dr. Robert Heinz & Partner GmbH
AT - 1070 Wien

Referenzprodukt:

1-23653
Zocord 80 mg Filmtabletten
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Simvastatin

Hauptindikation(en)(WHO):

TM300 Antilipämika

ATC-Klassifikation(en):

C10AA01 Kardiovaskuläres System / Mittel, die den Lipidstoffwechsel
beeinflussen / Mittel, die den Lipidstoffwechsel beeinflussen,
rein / HMG-CoA-Reduktasehemmer / Simvastatin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	30 Filmtabletten im Blister 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Pramipexol Genericon 0,088 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-28223

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

EU/1/97/050/001-002
SIFROL (Pramipexol) 0,088 mg Tabletten
Boehringer Ingelheim International GmbH
DE-55216 Ingelheim / Rhein

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 GrazSynthon BV
NL - 6545 CM NijmegenSynthon Hispania S.L.
ES - 08830 Sant Boi de Llobregat, Barcelona

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Pramipexol Dihydrochlorid
(.H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

N04BC05 Nervensystem / Antiparkinsonmittel / Dopaminerge Mittel /
Dopamin-Agonisten / Pramipexol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (oPA/Al/PVC/Al Blister)	024 Monate
2	20 Stück (oPA/Al/PVC/Al Blister)	024 Monate
3	28 Stück (oPA/Al/PVC/Al Blister)	024 Monate
4	30 Stück (oPA/Al/PVC/Al Blister)	024 Monate
5	50 Stück (oPA/Al/PVC/Al Blister)	024 Monate
6	90 Stück (oPA/Al/PVC/Al Blister)	024 Monate
7	98 Stück (oPA/Al/PVC/Al Blister)	024 Monate
8	100 Stück (oPA/Al/PVC/Al Blister)	024 Monate
9	10 Stück (PVC/PE/PVDC/Al Blister)	018 Monate
10	20 Stück (PVC/PE/PVDC/Al Blister)	018 Monate
11	28 Stück (PVC/PE/PVDC/Al Blister)	018 Monate
12	30 Stück (PVC/PE/PVDC/Al Blister)	018 Monate
13	50 Stück (PVC/PE/PVDC/Al Blister)	018 Monate
14	90 Stück (PVC/PE/PVDC/Al Blister)	018 Monate
15	98 Stück (PVC/PE/PVDC/Al Blister)	018 Monate
16	100 Stück (PVC/PE/PVDC/Al Blister)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Pramipexol Genericon 0,18 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-28224

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

EU/1/97/050/003-004
SIFROL (Pramipexol) 0,18 mg Tabletten
Boehringer Ingelheim International GmbH
DE-55216 Ingelheim / Rhein

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 GrazSynthon BV
NL - 6545 CM NijmegenSynthon Hispania S.L.
ES - 08830 Sant Boi de Llobregat, Barcelona

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Pramipexol Dihydrochlorid
(.H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

N04BC05 Nervensystem / Antiparkinsonmittel / Dopaminerge Mittel /
Dopamin-Agonisten / Pramipexol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (oPA/Al/PVC/Al Blister)	024 Monate
2	20 Stück (oPA/Al/PVC/Al Blister)	024 Monate
3	28 Stück (oPA/Al/PVC/Al Blister)	024 Monate
4	30 Stück (oPA/Al/PVC/Al Blister)	024 Monate
5	50 Stück (oPA/Al/PVC/Al Blister)	024 Monate
6	90 Stück (oPA/Al/PVC/Al Blister)	024 Monate
7	98 Stück (oPA/Al/PVC/Al Blister)	024 Monate
8	100 Stück (oPA/Al/PVC/Al Blister)	024 Monate
9	10 Stück (PVC/PE/PVDC/Al Blister)	018 Monate
10	20 Stück (PVC/PE/PVDC/Al Blister)	018 Monate
11	28 Stück (PVC/PE/PVDC/Al Blister)	018 Monate
12	30 Stück (PVC/PE/PVDC/Al Blister)	018 Monate
13	50 Stück (PVC/PE/PVDC/Al Blister)	018 Monate
14	90 Stück (PVC/PE/PVDC/Al Blister)	018 Monate
15	98 Stück (PVC/PE/PVDC/Al Blister)	018 Monate
16	100 Stück (PVC/PE/PVDC/Al Blister)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Pramipexol Genericon 0,35 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-28225

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

EU/1/97/050/011-012
SIFROL (Pramipexol) 0,35mg Tabletten
Boehringer Ingelheim International GmbH
DE-55216 Ingelheim / Rhein

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 GrazSynthon BV
NL - 6545 CM NijmegenSynthon Hispania S.L.
ES - 08830 Sant Boi de Llobregat, Barcelona

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Pramipexol Dihydrochlorid
(.H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

N04BC05 Nervensystem / Antiparkinsonmittel / Dopaminerge Mittel /
Dopamin-Agonisten / Pramipexol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (oPA/Al/PVC/Al Blister)	024 Monate
2	20 Stück (oPA/Al/PVC/Al Blister)	024 Monate
3	28 Stück (oPA/Al/PVC/Al Blister)	024 Monate
4	30 Stück (oPA/Al/PVC/Al Blister)	024 Monate
5	50 Stück (oPA/Al/PVC/Al Blister)	024 Monate
6	90 Stück (oPA/Al/PVC/Al Blister)	024 Monate
7	98 Stück (oPA/Al/PVC/Al Blister)	024 Monate
8	100 Stück (oPA/Al/PVC/Al Blister)	024 Monate
9	10 Stück (PVC/PE/PVDC/Al Blister)	018 Monate
10	20 Stück (PVC/PE/PVDC/Al Blister)	018 Monate
11	28 Stück (PVC/PE/PVDC/Al Blister)	018 Monate
12	30 Stück (PVC/PE/PVDC/Al Blister)	018 Monate
13	50 Stück (PVC/PE/PVDC/Al Blister)	018 Monate
14	90 Stück (PVC/PE/PVDC/Al Blister)	018 Monate
15	98 Stück (PVC/PE/PVDC/Al Blister)	018 Monate
16	100 Stück (PVC/PE/PVDC/Al Blister)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Pramipexol Genericon 0,7 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-28226

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

EU/1/97/050/005-006
SIFROL (Pramipexol) 0,7 mg Tabletten
Boehringer Ingelheim International GmbH
DE-55216 Ingelheim / Rhein

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 GrazSynthon BV
NL - 6545 CM NijmegenSynthon Hispania S.L.
ES - 08830 Sant Boi de Llobregat, Barcelona

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Pramipexol Dihydrochlorid
(.H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

N04BC05 Nervensystem / Antiparkinsonmittel / Dopaminerge Mittel /
Dopamin-Agonisten / Pramipexol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (oPA/Al/PVC/Al Blister)	024 Monate
2	20 Stück (oPA/Al/PVC/Al Blister)	024 Monate
3	28 Stück (oPA/Al/PVC/Al Blister)	024 Monate
4	30 Stück (oPA/Al/PVC/Al Blister)	024 Monate
5	50 Stück (oPA/Al/PVC/Al Blister)	024 Monate
6	90 Stück (oPA/Al/PVC/Al Blister)	024 Monate
7	98 Stück (oPA/Al/PVC/Al Blister)	024 Monate
8	100 Stück (oPA/Al/PVC/Al Blister)	024 Monate
9	10 Stück (PVC/PE/PVDC/Al Blister)	018 Monate
10	20 Stück (PVC/PE/PVDC/Al Blister)	018 Monate
11	28 Stück (PVC/PE/PVDC/Al Blister)	018 Monate
12	30 Stück (PVC/PE/PVDC/Al Blister)	018 Monate
13	50 Stück (PVC/PE/PVDC/Al Blister)	018 Monate
14	90 Stück (PVC/PE/PVDC/Al Blister)	018 Monate
15	98 Stück (PVC/PE/PVDC/Al Blister)	018 Monate
16	100 Stück (PVC/PE/PVDC/Al Blister)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Pramipexol Genericon 1,1 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-28227

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

EU/1/97/050/009-010
SIFROL (Pramipexol) 1,1 mg Tabletten
Boehringer Ingelheim International GmbH
DE-55216 Ingelheim / Rhein

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 GrazSynthon BV
NL - 6545 CM NijmegenSynthon Hispania S.L.
ES - 08830 Sant Boi de Llobregat, Barcelona

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Pramipexol Dihydrochlorid
(.H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

N04BC05 Nervensystem / Antiparkinsonmittel / Dopaminerge Mittel /
Dopamin-Agonisten / Pramipexol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (oPA/Al/PVC/Al Blister)	024 Monate
2	20 Stück (oPA/Al/PVC/Al Blister)	024 Monate
3	28 Stück (oPA/Al/PVC/Al Blister)	024 Monate
4	30 Stück (oPA/Al/PVC/Al Blister)	024 Monate
5	50 Stück (oPA/Al/PVC/Al Blister)	024 Monate
6	90 Stück (oPA/Al/PVC/Al Blister)	024 Monate
7	98 Stück (oPA/Al/PVC/Al Blister)	024 Monate
8	100 Stück (oPA/Al/PVC/Al Blister)	024 Monate
9	10 Stück (PVC/PE/PVDC/Al Blister)	018 Monate
10	20 Stück (PVC/PE/PVDC/Al Blister)	018 Monate
11	28 Stück (PVC/PE/PVDC/Al Blister)	018 Monate
12	30 Stück (PVC/PE/PVDC/Al Blister)	018 Monate
13	50 Stück (PVC/PE/PVDC/Al Blister)	018 Monate
14	90 Stück (PVC/PE/PVDC/Al Blister)	018 Monate
15	98 Stück (PVC/PE/PVDC/Al Blister)	018 Monate
16	100 Stück (PVC/PE/PVDC/Al Blister)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Pantoprazol Alternova 40 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-28228

Zulassungsinhaber:

Alternova Arzneimittel GmbH
AT - 1220 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Krka d.d.
SI - 8501 Novo mesto

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Pantoprazol Natrium
(. 1,5 H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Blister)	024 Monate
3	15 Stück (Blister)	024 Monate
4	28 Stück (Blister)	024 Monate
5	30 Stück (Blister)	024 Monate
6	56 Stück (Blister)	024 Monate
7	60 Stück (Blister)	024 Monate
8	84 Stück (Blister)	024 Monate
9	100 Stück (Blister)	024 Monate
10	100 x 1 Stück (Blister)	024 Monate
11	112 Stück (Blister)	024 Monate
12	140 Stück (Blister)	024 Monate
13	250 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Ketoconazol Pinewood 20 mg/g Shampoo

Z.Nr.: 1-28229

Zulassungsinhaber:

Pinewood Laboratories Ltd.
IE - Co. Tipperar Clonmel

Referenzprodukt:

1-19419
Nizoral 2 % - medizinisches Shampoo
Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT-1232 Wien

Hersteller:

Pinewood Laboratories Ltd.
IE - Co. Tipperar Clonmel

Wirkstoff(e):

+-----
100 g
Ketoconazol

Hauptindikation(en)(WHO):

TT130 Antimykotika, Haut etc.

ATC-Klassifikation(en):

D01AC08 Dermatika / Antimykotika zur dermatologischen Anwendung /
Antimykotika zur topischen Anwendung / Imidazol- und
Triazol-Derivate / Ketoconazol

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	120ml	027 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Simvastatin Bluefish 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28230

Zulassungsinhaber:

Bluefish Pharmaceuticals AB
SE - 111 45 Stockholm

Referenzprodukt:

1-19501
Zocord 10 mg Filmtabletten
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

Bluefish Pharmaceuticals AB
SE - 111 45 Stockholm

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Simvastatin

ATC-Klassifikation(en):

C10AA01 Kardiovaskuläres System / Mittel, die den Lipidstoffwechsel
beeinflussen / Mittel, die den Lipidstoffwechsel beeinflussen,
rein / HMG-CoA-Reduktasehemmer / Simvastatin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück (PVC/PE/PVdC/Al Blister) 036 Monate
2	14 Stück (PVC/PE/PVdC/Al Blister) 036 Monate
3	28 Stück (PVC/PE/PVdC/Al Blister) 036 Monate
4	30 Stück (PVC/PE/PVdC/Al Blister) 036 Monate
5	50 Stück (PVC/PE/PVdC/Al Blister) 036 Monate
6	56 Stück (PVC/PE/PVdC/Al Blister) 036 Monate
7	84 Stück (PVC/PE/PVdC/Al Blister) 036 Monate
8	98 Stück (PVC/PE/PVdC/Al Blister) 036 Monate
9	100 Stück (PVC/PE/PVdC/Al Blister) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Simvastatin Bluefish 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28231

Zulassungsinhaber:

Bluefish Pharmaceuticals AB
SE - 111 45 Stockholm

Referenzprodukt:

1-19502
Zocord 20 mg Filmtabletten
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

Bluefish Pharmaceuticals AB
SE - 111 45 Stockholm

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Simvastatin

ATC-Klassifikation(en):

C10AA01 Kardiovaskuläres System / Mittel, die den Lipidstoffwechsel
beeinflussen / Mittel, die den Lipidstoffwechsel beeinflussen,
rein / HMG-CoA-Reduktasehemmer / Simvastatin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück (PVC/PE/PVdC/Al Blister) 036 Monate
2	14 Stück (PVC/PE/PVdC/Al Blister) 036 Monate
3	28 Stück (PVC/PE/PVdC/Al Blister) 036 Monate
4	30 Stück (PVC/PE/PVdC/Al Blister) 036 Monate
5	50 Stück (PVC/PE/PVdC/Al Blister) 036 Monate
6	56 Stück (PVC/PE/PVdC/Al Blister) 036 Monate
7	84 Stück (PVC/PE/PVdC/Al Blister) 036 Monate
8	98 Stück (PVC/PE/PVdC/Al Blister) 036 Monate
9	100 Stück (PVC/PE/PVdC/Al Blister) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Simvastatin Bluefish 40 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28232

Zulassungsinhaber:

Bluefish Pharmaceuticals AB
SE - 111 45 Stockholm

Referenzprodukt:

1-21714
Zocord 40 mg Filmtabletten
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

Bluefish Pharmaceuticals AB
SE - 111 45 Stockholm

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Simvastatin

ATC-Klassifikation(en):

C10AA01 Kardiovaskuläres System / Mittel, die den Lipidstoffwechsel
beeinflussen / Mittel, die den Lipidstoffwechsel beeinflussen,
rein / HMG-CoA-Reduktasehemmer / Simvastatin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück (PVC/PE/PVdC/Al- Blister) 036 Monate
2	14 Stück (PVC/PE/PVdC/Al- Blister) 036 Monate
3	28 Stück (PVC/PE/PVdC/Al- Blister) 036 Monate
4	30 Stück (PVC/PE/PVdC/Al- Blister) 036 Monate
5	50 Stück (PVC/PE/PVdC/Al- Blister) 036 Monate
6	56 Stück (PVC/PE/PVdC/Al- Blister) 036 Monate
7	84 Stück (PVC/PE/PVdC/Al- Blister) 036 Monate
8	98 Stück (PVC/PE/PVdC/Al- Blister) 036 Monate
9	100 Stück (PVC/PE/PVdC/Al- Blister) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Mirtazapin Teva 15 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28233

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-20407
Remeron 15 mg - Filmtabletten
Organon GmbH
AT-1050 Wien

Hersteller:

Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN HaarlemAPS (Approved Prescription Services) Ltd
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexTeva Sante SA
FR - 89107 SensTeva Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 2100 Gödöllő

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Mirtazapin

Hauptindikation(en)(WHO):

TC300 Antidepressiva

ATC-Klassifikation(en):

N06AX11 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Andere
Antidepressiva / Mirtazapin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (Blister transparent)	024 Monate
2	28 Stück (Blister transparent)	024 Monate
3	30 Stück (Blister transparent)	024 Monate
4	56 Stück (Blister transparent)	024 Monate
5	60 Stück (Blister transparent)	024 Monate
6	70 Stück (Blister transparent)	024 Monate
7	100 Stück (Blister transparent)	024 Monate
8	14 Stück (Blister weiß)	024 Monate
9	28 Stück (Blister weiß)	024 Monate
10	30 Stück (Blister weiß)	024 Monate
11	56 Stück (Blister weiß)	024 Monate
12	60 Stück (Blister weiß)	024 Monate
13	70 Stück (Blister weiß)	024 Monate
14	100 Stück (Blister weiß)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Mirtazapin Teva 30 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28234

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-20408
Remeron 30 mg - Filmtabletten
Organon GmbH
AT-1050 Wien

Hersteller:

Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN HaarlemAPS (Approved Prescription Services) Ltd
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexTeva Sante SA
FR - 89107 SensTeva Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 2100 Gödöllő

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Mirtazapin

Hauptindikation(en)(WHO):

TC300 Antidepressiva

ATC-Klassifikation(en):

N06AX11 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Andere
Antidepressiva / Mirtazapin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (Blister transparent)	024 Monate
2	20 Stück (Blister transparent)	024 Monate
3	28 Stück (Blister transparent)	024 Monate
4	30 Stück (Blister transparent)	024 Monate
5	50 Stück (Blister transparent)	024 Monate
6	60 Stück (Blister transparent)	024 Monate
7	100 Stück (Blister transparent)	024 Monate
8	2 x 100 Stück (Blister transparent)	024 Monate
9	14 Stück (Blister weiß)	024 Monate
10	20 Stück (Blister weiß)	024 Monate
11	28 Stück (Blister weiß)	024 Monate
12	30 Stück (Blister weiß)	024 Monate
13	50 Stück (Blister weiß)	024 Monate
14	60 Stück (Blister weiß)	024 Monate
15	100 Stück (Blister weiß)	024 Monate
16	2 x 100 Stück (Blister weiß)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Mirtazapin Teva 45 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28235

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-21682
Remeron 45 mg - Filmtabletten
Organon GmbH
AT-1050 Wien

Hersteller:

Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN HaarlemAPS (Approved Prescription Services) Ltd
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexTeva Sante SA
FR - 89107 SensTeva Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 2100 Gödöllő

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Mirtazapin

Hauptindikation(en)(WHO):

TC300 Antidepressiva

ATC-Klassifikation(en):

N06AX11 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Andere
Antidepressiva / Mirtazapin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	20 Stück (Blister transparent)	024 Monate
2	28 Stück (Blister transparent)	024 Monate
3	30 Stück (Blister transparent)	024 Monate
4	50 Stück (Blister transparent)	024 Monate
5	60 Stück (Blister transparent)	024 Monate
6	100 Stück (Blister transparent)	024 Monate
7	200 Stück (Blister transparent)	024 Monate
8	20 Stück (Blister weiß)	024 Monate
9	28 Stück (Blister weiß)	024 Monate
10	30 Stück (Blister weiß)	024 Monate
11	50 Stück (Blister weiß)	024 Monate
12	60 Stück (Blister weiß)	024 Monate
13	100 Stück (Blister weiß)	024 Monate
14	200 Stück (Blister weiß)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Olanzapin ESP 2,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28236

Zulassungsinhaber:

ESP Pharma Ltd
GB - W1W 7BL London

Referenzprodukt:

EU/1/96/022/002,019,023,029
ZYPREXA (Olanzapin) 2,5 mg überzogene Tabletten; EMEA/H/C/115
Eli Lilly Nederland B.V.
NL-3991 RA Houten

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Filmtabletten im Blister	024 Monate
2	10 Filmtabletten im Blister	024 Monate
3	14 Filmtabletten im Blister	024 Monate
4	28 Filmtabletten im Blister	024 Monate
5	30 Filmtabletten im Blister	024 Monate
6	35 Filmtabletten im Blister	024 Monate
7	56 Filmtabletten im Blister	024 Monate
8	70 Filmtabletten im Blister	024 Monate
9	30 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate
10	100 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate
11	500 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Olanzapin ESP 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28237

Zulassungsinhaber:

ESP Pharma Ltd
GB - W1W 7BL London

Referenzprodukt:

EU/1/96/022/004,020,024,030
ZYPREXA (Olanzapin) 5 mg überzogene Tabletten; EMEA/H/C/115
Eli Lilly Nederland B.V.
NL-3991 RA Houten

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Filmtabletten im Blister	024 Monate
2	10 Filmtabletten im Blister	024 Monate
3	14 Filmtabletten im Blister	024 Monate
4	28 Filmtabletten im Blister	024 Monate
5	30 Filmtabletten im Blister	024 Monate
6	35 Filmtabletten im Blister	024 Monate
7	56 Filmtabletten im Blister	024 Monate
8	70 Filmtabletten im Blister	024 Monate
9	30 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate
10	100 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate
11	500 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Olanzapin ESP 7,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28238

Zulassungsinhaber:

ESP Pharma Ltd
GB - W1W 7BL London

Referenzprodukt:

EU/1/96/022/006,011,025,031
ZYPREXA (Olanzapin) 7,5 mg überzogene Tabletten; EMEA/H/C/115
Eli Lilly Nederland B.V.
NL-3991 RA Houten

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Filmtabletten im Blister	024 Monate
2	10 Filmtabletten im Blister	024 Monate
3	14 Filmtabletten im Blister	024 Monate
4	28 Filmtabletten im Blister	024 Monate
5	30 Filmtabletten im Blister	024 Monate
6	35 Filmtabletten im Blister	024 Monate
7	56 Filmtabletten im Blister	024 Monate
8	70 Filmtabletten im Blister	024 Monate
9	30 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate
10	100 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate
11	500 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Olanzapin ESP 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28239

Zulassungsinhaber:

ESP Pharma Ltd
GB - W1W 7BL London

Referenzprodukt:

EU/1/96/022/008-010,026,032
ZYPREXA (Olanzapin) 10 mg überzogene Tabletten; EMEA/H/C/115
Eli Lilly Nederland B.V.
NL-3991 RA Houten

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Filmtabletten im Blister	024 Monate
2	10 Filmtabletten im Blister	024 Monate
3	14 Filmtabletten im Blister	024 Monate
4	28 Filmtabletten im Blister	024 Monate
5	30 Filmtabletten im Blister	024 Monate
6	35 Filmtabletten im Blister	024 Monate
7	56 Filmtabletten im Blister	024 Monate
8	70 Filmtabletten im Blister	024 Monate
9	30 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate
10	100 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate
11	500 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Olanzapin ESP 15 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28240

Zulassungsinhaber:

ESP Pharma Ltd
GB - W1W 7BL London

Referenzprodukt:

EU/1/96/022/012,021,027,033
ZYPREXA (Olanzapin) 15 mg überzogene Tabletten; EMEA/H/C/115
Eli Lilly Nederland B.V.
NL-3991 RA Houten

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Filmtabletten im Blister	024 Monate
2	10 Filmtabletten im Blister	024 Monate
3	14 Filmtabletten im Blister	024 Monate
4	28 Filmtabletten im Blister	024 Monate
5	30 Filmtabletten im Blister	024 Monate
6	35 Filmtabletten im Blister	024 Monate
7	56 Filmtabletten im Blister	024 Monate
8	70 Filmtabletten im Blister	024 Monate
9	30 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate
10	100 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate
11	500 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Olanzapin ESP 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28241

Zulassungsinhaber:

ESP Pharma Ltd
GB - W1W 7BL London

Referenzprodukt:

EU/1/96/022/014,022,028,034
ZYPREXA (Olanzapin) 20 mg überzogene Tabletten; EMEA/H/C/115
Eli Lilly Nederland B.V.
NL-3991 RA Houten

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Filmtabletten im Blister	024 Monate
2	10 Filmtabletten im Blister	024 Monate
3	14 Filmtabletten im Blister	024 Monate
4	28 Filmtabletten im Blister	024 Monate
5	30 Filmtabletten im Blister	024 Monate
6	35 Filmtabletten im Blister	024 Monate
7	56 Filmtabletten im Blister	024 Monate
8	70 Filmtabletten im Blister	024 Monate
9	30 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate
10	100 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate
11	500 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Espanzapin 2,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28242

Zulassungsinhaber:

ESP Pharma Ltd
GB - W1W 7BL London

Referenzprodukt:

EU/1/96/022/002,019,023,029
ZYPREXA (Olanzapin) 2,5 mg überzogene Tabletten; EMEA/H/C/115
Eli Lilly Nederland B.V.
NL-3991 RA Houten

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Filmtabletten im Blister	024 Monate
2	10 Filmtabletten im Blister	024 Monate
3	14 Filmtabletten im Blister	024 Monate
4	28 Filmtabletten im Blister	024 Monate
5	30 Filmtabletten im Blister	024 Monate
6	35 Filmtabletten im Blister	024 Monate
7	56 Filmtabletten im Blister	024 Monate
8	70 Filmtabletten im Blister	024 Monate
9	30 Filmtabletten im Blister	024 Monate
10	100 Filmtabletten im Blister	024 Monate
11	500 Filmtabletten im Blister	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Espanzapin 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28243

Zulassungsinhaber:

ESP Pharma Ltd
GB - W1W 7BL London

Referenzprodukt:

EU/1/96/022/004,020,024,030
ZYPREXA (Olanzapin) 5 mg überzogene Tabletten; EMEA/H/C/115
Eli Lilly Nederland B.V.
NL-3991 RA Houten

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Filmtabletten im Blister	024 Monate
2	10 Filmtabletten im Blister	024 Monate
3	14 Filmtabletten im Blister	024 Monate
4	28 Filmtabletten im Blister	024 Monate
5	30 Filmtabletten im Blister	024 Monate
6	35 Filmtabletten im Blister	024 Monate
7	56 Filmtabletten im Blister	024 Monate
8	70 Filmtabletten im Blister	024 Monate
9	30 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate
10	100 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate
11	500 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Espanzapin 7,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28244

Zulassungsinhaber:

ESP Pharma Ltd
GB - W1W 7BL London

Referenzprodukt:

EU/1/96/022/006,011,025,031
ZYPREXA (Olanzapin) 7,5 mg überzogene Tabletten; EMEA/H/C/115
Eli Lilly Nederland B.V.
NL-3991 RA Houten

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Filmtabletten im Blister	024 Monate
2	10 Filmtabletten im Blister	024 Monate
3	14 Filmtabletten im Blister	024 Monate
4	28 Filmtabletten im Blister	024 Monate
5	30 Filmtabletten im Blister	024 Monate
6	35 Filmtabletten im Blister	024 Monate
7	56 Filmtabletten im Blister	024 Monate
8	70 Filmtabletten im Blister	024 Monate
9	30 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate
10	100 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate
11	500 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Espanzapin 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28245

Zulassungsinhaber:

ESP Pharma Ltd
GB - W1W 7BL London

Referenzprodukt:

EU/1/96/022/008-010,026,032
ZYPREXA (Olanzapin) 10 mg überzogene Tabletten; EMEA/H/C/115
Eli Lilly Nederland B.V.
NL-3991 RA Houten

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Filmtabletten im Blister	024 Monate
2	10 Filmtabletten im Blister	024 Monate
3	14 Filmtabletten im Blister	024 Monate
4	28 Filmtabletten im Blister	024 Monate
5	30 Filmtabletten im Blister	024 Monate
6	35 Filmtabletten im Blister	024 Monate
7	56 Filmtabletten im Blister	024 Monate
8	70 Filmtabletten im Blister	024 Monate
9	30 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate
10	100 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate
11	500 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Espanzapin 15 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28246

Zulassungsinhaber:

ESP Pharma Ltd
GB - W1W 7BL London

Referenzprodukt:

EU/1/96/022/012,021,027,033
ZYPREXA (Olanzapin) 15 mg überzogene Tabletten; EMEA/H/C/115
Eli Lilly Nederland B.V.
NL-3991 RA Houten

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Filmtabletten im Blister	024 Monate
2	10 Filmtabletten im Blister	024 Monate
3	14 Filmtabletten im Blister	024 Monate
4	28 Filmtabletten im Blister	024 Monate
5	30 Filmtabletten im Blister	024 Monate
6	35 Filmtabletten im Blister	024 Monate
7	56 Filmtabletten im Blister	024 Monate
8	70 Filmtabletten im Blister	024 Monate
9	30 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate
10	100 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate
11	500 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Espanzapin 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28247

Zulassungsinhaber:

ESP Pharma Ltd
GB - W1W 7BL London

Referenzprodukt:

EU/1/96/022/014,022,028,034
ZYPREXA (Olanzapin) 20 mg überzogene Tabletten; EMEA/H/C/115
Eli Lilly Nederland B.V.
NL-3991 RA Houten

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Filmtabletten im Blister	024 Monate
2	10 Filmtabletten im Blister	024 Monate
3	14 Filmtabletten im Blister	024 Monate
4	28 Filmtabletten im Blister	024 Monate
5	30 Filmtabletten im Blister	024 Monate
6	35 Filmtabletten im Blister	024 Monate
7	56 Filmtabletten im Blister	024 Monate
8	70 Filmtabletten im Blister	024 Monate
9	30 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate
10	100 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate
11	500 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Olanzapin 2,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28248

Zulassungsinhaber:

ESP Pharma Ltd
GB - W1W 7BL London

Referenzprodukt:

EU/1/96/022/002,019,023,029
ZYPREXA (Olanzapin) 2,5 mg überzogene Tabletten; EMEA/H/C/115
Eli Lilly Nederland B.V.
NL-3991 RA Houten

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Filmtabletten im Blister	024 Monate
2	10 Filmtabletten im Blister	024 Monate
3	14 Filmtabletten im Blister	024 Monate
4	28 Filmtabletten im Blister	024 Monate
5	30 Filmtabletten im Blister	024 Monate
6	35 Filmtabletten im Blister	024 Monate
7	56 Filmtabletten im Blister	024 Monate
8	70 Filmtabletten im Blister	024 Monate
9	30 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate
10	100 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate
11	500 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Olanzapin 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28249

Zulassungsinhaber:

ESP Pharma Ltd
GB - W1W 7BL London

Referenzprodukt:

EU/1/96/022/004,020,024,030
ZYPREXA (Olanzapin) 5 mg überzogene Tabletten; EMEA/H/C/115
Eli Lilly Nederland B.V.
NL-3991 RA Houten

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Filmtabletten im Blister	024 Monate
2	10 Filmtabletten im Blister	024 Monate
3	14 Filmtabletten im Blister	024 Monate
4	28 Filmtabletten im Blister	024 Monate
5	30 Filmtabletten im Blister	024 Monate
6	35 Filmtabletten im Blister	024 Monate
7	56 Filmtabletten im Blister	024 Monate
8	70 Filmtabletten im Blister	024 Monate
9	30 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate
10	100 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate
11	500 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Olanzapin 7,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28250

Zulassungsinhaber:

ESP Pharma Ltd
GB - W1W 7BL London

Referenzprodukt:

EU/1/96/022/006,011,025,031
ZYPREXA (Olanzapin) 7,5 mg überzogene Tabletten; EMEA/H/C/115
Eli Lilly Nederland B.V.
NL-3991 RA Houten

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Filmtabletten im Blister	024 Monate
2	10 Filmtabletten im Blister	024 Monate
3	14 Filmtabletten im Blister	024 Monate
4	28 Filmtabletten im Blister	024 Monate
5	30 Filmtabletten im Blister	024 Monate
6	35 Filmtabletten im Blister	024 Monate
7	56 Filmtabletten im Blister	024 Monate
8	70 Filmtabletten im Blister	024 Monate
9	30 Filmtabletten im Tablettebehältis	024 Monate
10	100 Filmtabletten im Tablettebehältis	024 Monate
11	500 Filmtabletten im Tablettebehältis	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Olanzapin 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28251

Zulassungsinhaber:

ESP Pharma Ltd
GB - W1W 7BL London

Referenzprodukt:

EU/1/96/022/008-010,026,032
ZYPREXA (Olanzapin) 10 mg überzogene Tabletten; EMEA/H/C/115
Eli Lilly Nederland B.V.
NL-3991 RA Houten

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Filmtabletten im Blister	024 Monate
2	10 Filmtabletten im Blister	024 Monate
3	14 Filmtabletten im Blister	024 Monate
4	28 Filmtabletten im Blister	024 Monate
5	30 Filmtabletten im Blister	024 Monate
6	35 Filmtabletten im Blister	024 Monate
7	56 Filmtabletten im Blister	024 Monate
8	70 Filmtabletten im Blister	024 Monate
9	30 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate
10	100 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate
11	500 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Olanzapin 15 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28252

Zulassungsinhaber:

ESP Pharma Ltd
GB - W1W 7BL London

Referenzprodukt:

EU/1/96/022/012,021,027,033
ZYPREXA (Olanzapin) 15 mg überzogene Tabletten; EMEA/H/C/115
Eli Lilly Nederland B.V.
NL-3991 RA Houten

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Filmtabletten im Blister	024 Monate
2	10 Filmtabletten im Blister	024 Monate
3	14 Filmtabletten im Blister	024 Monate
4	28 Filmtabletten im Blister	024 Monate
5	30 Filmtabletten im Blister	024 Monate
6	35 Filmtabletten im Blister	024 Monate
7	56 Filmtabletten im Blister	024 Monate
8	70 Filmtabletten im Blister	024 Monate
9	30 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate
10	100 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate
11	500 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Olanzapin 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28253

Zulassungsinhaber:

ESP Pharma Ltd
GB - W1W 7BL London

Referenzprodukt:

EU/1/96/022/014,022,028,034
ZYPREXA (Olanzapin) 20 mg überzogene Tabletten; EMEA/H/C/115
Eli Lilly Nederland B.V.
NL-3991 RA Houten

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Filmtabletten im Blister	024 Monate
2	10 Filmtabletten im Blister	024 Monate
3	14 Filmtabletten im Blister	024 Monate
4	28 Filmtabletten im Blister	024 Monate
5	30 Filmtabletten im Blister	024 Monate
6	35 Filmtabletten im Blister	024 Monate
7	56 Filmtabletten im Blister	024 Monate
8	70 Filmtabletten im Blister	024 Monate
9	30 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate
10	100 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate
11	500 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Carenox 5 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-28254

Zulassungsinhaber:

Yes Pharmaceutical Development Services GmbH
DE - 61381 Friedrichsdorf

Referenzprodukt:

1-26041
OxyContin retard 5 mg - Filmtabletten
Mundipharma GmbH
AT-1072 Wien

Hersteller:

Phast GmbH
DE - 66424 Homburg

Wirkstoff(e):

+-----

Retardtablette

++-----

Kern :

Oxycodon hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N02AA05 Nervensystem / Analgetika / Opioide / Natürliche Opium-Alkaloide
/ Oxycodon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Al/PVC/PVDC Blister)	012 Monate
2	20 Stück (Al/PVC/PVDC Blister)	012 Monate
3	30 Stück (Al/PVC/PVDC Blister)	012 Monate
4	50 Stück (Al/PVC/PVDC Blister)	012 Monate
5	100 Stück (Al/PVC/PVDC Blister)	012 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Carenox 10 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-28255

Zulassungsinhaber:

Yes Pharmaceutical Development Services GmbH
DE - 61381 Friedrichsdorf

Referenzprodukt:

1-23358
OxyContin retard 10 mg - Filmtabletten
Mundipharma GmbH
AT-1072 Wien

Hersteller:

betapharm Arzneimittel GmbH
DE - 86156 Augsburg

Wirkstoff(e):

+-----

Retardtablette

++-----

Kern :

Oxycodon hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N02AA05 Nervensystem / Analgetika / Opioide / Natürliche Opium-Alkaloide
/ Oxycodon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Al/PVC/PVDC Blister)	024 Monate
2	20 Stück (Al/PVC/PVDC Blister)	024 Monate
3	30 Stück (Al/PVC/PVDC Blister)	024 Monate
4	50 Stück (Al/PVC/PVDC Blister)	024 Monate
5	100 Stück (Al/PVC/PVDC Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Nebilan 5 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-28256

Zulassungsinhaber:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-21520
Nomexor 5 mg - Tabletten
Menarini International Operations Luxembourg S.A.
LU-1611 Luxembourg

Hersteller:

Gerot Pharmazeutika Gesellschaft m.b.H.
AT - 1160 WienLannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Nebivolol Hydrochlorid
(entsprechend 5 mg Nebivolol)

ATC-Klassifikation(en):

C07AB12 Kardiovaskuläres System / Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten, selektiv / Nebivolol

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	036 Monate
2	10 Stück (Blister)	036 Monate
3	14 Stück (Blister)	036 Monate
4	20 Stück (Blister)	036 Monate
5	28 Stück (Blister)	036 Monate
6	30 Stück (Blister)	036 Monate
7	50 Stück (Blister)	036 Monate
8	56 Stück (Blister)	036 Monate
9	100 Stück (Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Oxycodon-HCl "YES" 5 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-28257

Zulassungsinhaber:

Yes Pharmaceutical Development Services GmbH
DE - 61381 Friedrichsdorf

Referenzprodukt:

1-26041
OxyContin retard 5 mg - Filmtabletten
Mundipharma GmbH
AT-1072 Wien

Hersteller:

Phast GmbH
DE - 66424 HomburgAliud Pharma GmbH
DE - 89150 Laichingen

Wirkstoff(e):

+-----

Retardtablette

++-----

Kern :

Oxycodon hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N02AA05 Nervensystem / Analgetika / Opioide / Natürliche Opium-Alkaloide
/ Oxycodon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Al/PVC/PVDC Blister)	012 Monate
2	20 Stück (Al/PVC/PVDC Blister)	012 Monate
3	30 Stück (Al/PVC/PVDC Blister)	012 Monate
4	50 Stück (Al/PVC/PVDC Blister)	012 Monate
5	100 Stück (Al/PVC/PVDC Blister)	012 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Oxycodon-HCl "YES" 10 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-28258

Zulassungsinhaber:

Yes Pharmaceutical Development Services GmbH
DE - 61381 Friedrichsdorf

Referenzprodukt:

1-23358
OxyContin retard 10 mg - Filmtabletten
Mundipharma GmbH
AT-1072 Wien

Hersteller:

Phast GmbH
DE - 66424 HomburgAliud Pharma GmbH
DE - 89150 Laichingen

Wirkstoff(e):

+-----

Retardtablette

++-----

Kern :

Oxycodon hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N02AA05 Nervensystem / Analgetika / Opioide / Natürliche Opium-Alkaloide
/ Oxycodon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Al/PVC/PVDC Blister)	024 Monate
2	20 Stück (Al/PVC/PVDC Blister)	024 Monate
3	30 Stück (Al/PVC/PVDC Blister)	024 Monate
4	50 Stück (Al/PVC/PVDC Blister)	024 Monate
5	100 Stück (Al/PVC/PVDC Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Alendronsäure Actavis 70 mg einmal wöchentlich Tabletten

Z.Nr.: 1-28259

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-24092
Fosamax einmal wöchentlich 70 mg Tabletten
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

Actavis Nordic A/S
DK - 2820 GentofteActavis UK Ltd
GB - EX32 8NS N Devon

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Natrium Alendronat
(.3H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

M05BA04 Muskel- und Skelettsystem / Mittel zur Behandlung von
Knochenerkrankungen / Mittel mit Einfluss auf die
Knochenstruktur und die Mineralisation / Bisphosphonate /
Alendronsäure

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	2 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
2	4 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
3	12 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Paroxetin Actavis 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28260

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-19931
Seroxat 20 mg - Filmtabletten
GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT-1140 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten

++-----

Kern :

Paroxetin Hydrochlorid
(entsprechend 20mg Paroxetin)

ATC-Klassifikation(en):

N06AB05 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Selektive
Serotonin-Wiederaufnahmehemmer / Paroxetin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Al/Al - Blister)	036 Monate
2	12 Stück (Al/Al - Blister)	036 Monate
3	14 Stück (Al/Al - Blister)	036 Monate
4	28 Stück (Al/Al - Blister)	036 Monate
5	30 Stück (Al/Al - Blister)	036 Monate
6	56 Stück (Al/Al - Blister)	036 Monate
7	20 Stück (PP-Tablettenbehältnis)	036 Monate
8	30 Stück (PP-Tablettenbehältnis)	036 Monate
9	60 Stück (PP-Tablettenbehältnis)	036 Monate
10	100 Stück (PP-Tablettenbehältnis)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Paroxetin Actavis 30 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28261

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-19931
Seroxat 20 mg - Filmtabletten
GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT-1140 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten

++-----

Kern :

Paroxetin Hydrochlorid
(entsprechend 30mg Paroxetin)

ATC-Klassifikation(en):

N06AB05 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Selektive
Serotonin-Wiederaufnahmehemmer / Paroxetin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Al/Al - Blister)	036 Monate
2	12 Stück (Al/Al - Blister)	036 Monate
3	14 Stück (Al/Al - Blister)	036 Monate
4	28 Stück (Al/Al - Blister)	036 Monate
5	30 Stück (Al/Al - Blister)	036 Monate
6	56 Stück (Al/Al - Blister)	036 Monate
7	20 Stück (PP - Tablettenbehältnis)	036 Monate
8	30 Stück (PP - Tablettenbehältnis)	036 Monate
9	60 Stück (PP - Tablettenbehältnis)	036 Monate
10	100 Stück (PP - Tablettenbehältnis)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Irinotecan Arcana 20 mg/ml - Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28262

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1147 Wien

Referenzprodukt:

1-21771
Campto 40 mg/2 ml - Infusionslösungskonzentrat
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

Mylan BV
NL - 3752 LB Bunschoten

Mylan S.A.S.
FR - 69359 Lyon Cedex 08

GP Pharm S.A.
ES - 08777 Sant Quintí de Mediona

Wirkstoff(e):

+-----

1ml :

Irinotecan Hydrochlorid
(.3H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 Durchstechflasche (zu 2 ml mit Irinotecan 40 mg/2 ml) 024 Monate
2	5 Durchstechflaschen (zu 2 ml mit Irinotecan 40 mg/2 ml) 024 Monate
3	10 Durchstechflaschen (zu 2 ml mit Irinotecan 40 mg/2 ml) 024 Monate
4	20 Durchstechflaschen (zu 2 ml mit Irinotecan 40 mg/2 ml) 024 Monate
5	1 Durchstechflasche (zu 5 ml mit Irinotecan 100 mg/5 ml) 024 Monate
6	5 Durchstechflaschen (zu 5 ml mit Irinotecan 100 mg/5 ml) 024 Monate
7	10 Durchstechflaschen (zu 5 ml mit Irinotecan 100 mg/5 ml) 024 Monate
8	20 Durchstechflaschen (zu 5 ml mit Irinotecan 100 mg/5 ml) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Valsartan Actavis 40 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28263

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-25945
Diovan 40 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1235 Wien

Hersteller:

Actavis Ltd.
MT - ZTN 08 Zejtun, Malta

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Valsartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA03 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-li-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Valsartan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück (PVC/PE/PVDC-Al- Blister) 036 Monate
2	14 Stück (PVC/PE/PVDC-Al- Blister) 036 Monate
3	28 Stück (PVC/PE/PVDC-Al- Blister) 036 Monate
4	56 Stück (PVC/PE/PVDC-Al- Blister) 036 Monate
5	98 Stück (PVC/PE/PVDC-Al- Blister) 036 Monate
6	280 Stück (PVC/PE/PVDC-Al- Blister) 036 Monate
7	7 Stück (Polyethylen- Tablettenbehältnis) 036 Monate
8	14 Stück (Polyethylen- Tablettenbehältnis) 036 Monate
9	28 Stück (Polyethylen- Tablettenbehältnis) 036 Monate
10	56 Stück (Polyethylen- Tablettenbehältnis) 036 Monate
11	98 Stück (Polyethylen- Tablettenbehältnis) 036 Monate
12	280 Stück (Polyethylen- Tablettenbehältnis) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsartan Actavis 80 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28264

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-24275
Diovan 80 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1235 Wien

Hersteller:

Actavis Ltd.
MT - ZTN 08 Zejtun, Malta

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Valsartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA03 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-li-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Valsartan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück (PVC/PE/PVDC-Al- Blister) 036 Monate
2	14 Stück (PVC/PE/PVDC-Al- Blister) 036 Monate
3	28 Stück (PVC/PE/PVDC-Al- Blister) 036 Monate
4	56 Stück (PVC/PE/PVDC-Al- Blister) 036 Monate
5	98 Stück (PVC/PE/PVDC-Al- Blister) 036 Monate
6	280 Stück (PVC/PE/PVDC-Al- Blister) 036 Monate
7	7 Stück (Polyethylen Tablettenbehältnis) 036 Monate
8	14 Stück (Polyethylen Tablettenbehältnis) 036 Monate
9	28 Stück (Polyethylen Tablettenbehältnis) 036 Monate
10	56 Stück (Polyethylen Tablettenbehältnis) 036 Monate
11	98 Stück (Polyethylen Tablettenbehältnis) 036 Monate
12	280 Stück (Polyethylen Tablettenbehältnis) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsartan Actavis 160 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28265

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-24276
Diovan 160 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1235 Wien

Hersteller:

Actavis Ltd.
MT - ZTN 08 Zejtun, Malta

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Valsartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA03 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-li-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Valsartan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück (PVC/PE/PVDC-Al- Blister) 036 Monate
2	14 Stück (PVC/PE/PVDC-Al- Blister) 036 Monate
3	28 Stück (PVC/PE/PVDC-Al- Blister) 036 Monate
4	56 Stück (PVC/PE/PVDC-Al- Blister) 036 Monate
5	98 Stück (PVC/PE/PVDC-Al- Blister) 036 Monate
6	280 Stück (PVC/PE/PVDC-Al- Blister) 036 Monate
7	7 Stück (Polyethylen Tablettenbehältnis<9 036 Monate
8	14 Stück (Polyethylen Tablettenbehältnis<9036 Monate
9	28 Stück (Polyethylen Tablettenbehältnis<9036 Monate
10	56 Stück (Polyethylen Tablettenbehältnis<9036 Monate
11	98 Stück (Polyethylen Tablettenbehältnis<9036 Monate
12	280 Stück (Polyethylen Tablettenbehältnis<9 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Metformin Bluefish 850 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28266

Zulassungsinhaber:

Bluefish Pharmaceuticals AB
SE - 111 45 Stockholm

Referenzprodukt:

14190
Glucophage 850 mg - Filmtabletten
Merck Gesellschaft m.b.H.
AT-1147 Wien

Hersteller:

Bluefish Pharmaceuticals AB
SE - 111 45 Stockholm

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Metformin Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	20 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	048 Monate
2	28 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	048 Monate
3	30 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	048 Monate
4	40 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	048 Monate
5	42 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	048 Monate
6	50 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	048 Monate
7	56 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	048 Monate
8	60 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	048 Monate
9	70 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	048 Monate
10	80 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	048 Monate
11	84 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	048 Monate
12	90 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	048 Monate
13	98 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	048 Monate
14	100 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	048 Monate
15	120 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	048 Monate
16	200 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	048 Monate
17	300 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	048 Monate
18	400 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Metformin Bluefish 1000 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28267

Zulassungsinhaber:

Bluefish Pharmaceuticals AB
SE - 111 45 Stockholm

Referenzprodukt:

1-24142
Glucophage 1000 mg - Filmtabletten
Merck Gesellschaft m.b.H.
AT-1147 Wien

Hersteller:

Bluefish Pharmaceuticals AB
SE - 111 45 Stockholm

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Metformin Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	20 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	048 Monate
2	30 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	048 Monate
3	40 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	048 Monate
4	50 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	048 Monate
5	60 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	048 Monate
6	70 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	048 Monate
7	80 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	048 Monate
8	90 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	048 Monate
9	100 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	048 Monate
10	120 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Irinostad 20 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28268

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

1-21771
Campto 40 mg/2 ml - Infusionslösungskonzentrat
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

Haupt Pharma Wolfsrathshausen GmbH
DE - 82515 Wolfsrathshausen

Hameln rds A.S.
SK - 900 01 Modra

Wirkstoff(e):

+-----

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 x 2 ml	030 Monate
2	1 x 5 ml	030 Monate
3	1 x 15 ml	030 Monate
4	5 x 2 ml (Bündelpackung)	030 Monate
5	10 x 2 ml (Bündelpackung)	030 Monate
6	5 x 5 ml (Bündelpackung)	030 Monate
7	10 x 5 ml (Bündelpackung)	030 Monate
8	5 x 15 ml (Bündelpackung)	030 Monate
9	10 x 15 ml (Bündelpackung)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Ropivacain Arcana 2 mg/ml - Injektionslösung

Z.Nr.: 1-28269

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1147 Wien

Referenzprodukt:

1-21501
Naropin 2 mg/ml - Lösung zur parenteralen Anwendung
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

L. Molteni & C. dei F.lli Alitti S.p.A.
IT - 50018 Scandicci (FI)Mylan BV
NL - 3752 LB BunschotenMylan S.A.S.
FR - 69800 Saint PriestIPRA S.p.A. Industria Chimico-Farmaceutica
IT - 90135 Palermo

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Ropivacain
(entsprechend 2 mg Ropivacainhydrochlorid)

ATC-Klassifikation(en):

N01BB09 Nervensystem / Anästhetika / Lokalanästhetika / Amide /
Ropivacain

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 10 ml Polypropylenampulle (Blister)	024 Monate
2	5 x 10 ml Polypropylenampullen (Blister)	024 Monate
3	10 x 10 ml Polypropylenampullen (Blister)	024 Monate
4	1 x 20 ml Polypropylenampulle (Blister)	024 Monate
5	5 x 20 ml Polypropylenampullen (Blister)	024 Monate
6	10 x 20 ml Polypropylenampullen (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Ropivacain Arcana 2 mg/ml - Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28270

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1147 Wien

Referenzprodukt:

1-21501
Naropin 2 mg/ml - Lösung zur parenteralen Anwendung
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

L. Molteni & C. dei F.lli Alitti S.p.A.
IT - 50018 Scandicci (FI)Mylan BV
NL - 3752 LB BunschotenMylan S.A.S.
FR - 69800 Saint PriestIPRA S.p.A. Industria Chimico-Farmaceutica
IT - 90135 Palermo

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Ropivacain
(entsprechend 2 mg Ropivacainhydrochlorid)

ATC-Klassifikation(en):

N01BB09 Nervensystem / Anästhetika / Lokalanästhetika / Amide /
Ropivacain

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit		
1	1 x 100 ml Polypropylenbeutel (Blister)	018 Monate	
2	5 x 100 ml Polypropylenbeutel (Blister)	018 Monate	
3	1 x 200 ml in 250 ml Polypropylenbeutel (Blister)	018 Monate	
4	5 x 200 ml in 250 ml Polypropylenbeutel (Blister)	018 Monate	

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Ropivacain Arcana 7,5 mg/ml - Injektionslösung

Z.Nr.: 1-28271

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1147 Wien

Referenzprodukt:

1-21500
Naropin 7,5 mg/ml - Lösung zur parenteralen Anwendung
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

L. Molteni & C. dei F.lli Alitti S.p.A.
IT - 50018 Scandicci (FI)Mylan BV
NL - 3752 LB BunschotenMylan S.A.S.
FR - 69800 Saint PriestIPRA S.p.A. Industria Chimico-Farmaceutica
IT - 90135 Palermo

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Ropivacain
(entsprechend 7,5 mg Ropivacainhydrochlorid)

ATC-Klassifikation(en):

N01BB09 Nervensystem / Anästhetika / Lokalanästhetika / Amide /
Ropivacain

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 10 ml Polypropylenampulle (Blister)	024 Monate
2	5 x 10 ml Polypropylenampullen (Blister)	024 Monate
3	10 x 10 ml Polypropylenampullen (Blister)	024 Monate
4	1 x 20 ml Polypropylenampulle (Blister)	024 Monate
5	5 x 20 ml Polypropylenampullen (Blister)	024 Monate
6	10 x 20 ml Polypropylenampullen (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Ropivacain Arcana 10 mg/ml - Injektionslösung

Z.Nr.: 1-28272

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1147 Wien

Referenzprodukt:

1-21502
Naropin 10 mg/ml - Lösung zur parenteralen Anwendung
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

L. Molteni & C. dei F.lli Alitti S.p.A.
IT - 50018 Scandicci (FI)Mylan BV
NL - 3752 LB BunschotenMylan S.A.S.
FR - 69800 Saint PriestIPRA S.p.A. Industria Chimico-Farmaceutica
IT - 90135 Palermo

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Ropivacain
(entsprechend 10 mg Ropivacainhydrochlorid)

ATC-Klassifikation(en):

N01BB09 Nervensystem / Anästhetika / Lokalanästhetika / Amide /
Ropivacain

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 10 ml Polypropylenampulle (Blister)	024 Monate
2	5 x 10 ml Polypropylenampullen (Blister)	024 Monate
3	10 x 10 ml Polypropylenampullen (Blister)	024 Monate
4	1 x 20 ml Polypropylenampulle (Blister)	024 Monate
5	5 x 20 ml Polypropylenampullen (Blister)	024 Monate
6	10 x 20 ml Polypropylenampullen (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Famotidin "S.Med" 20 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28273

Zulassungsinhaber:

S.Med Handels GmbH
AT - 1220 Wien

Hersteller:

S.Med Handels GmbH
AT - 1220 Wien

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Famotidin

Hauptindikation(en)(WHO):

TJ100 Sekretionshemmende Mittel (inkl.Anticholinergika)

ATC-Klassifikation(en):

A02BA03 Alimentäres System und Stoffwechsel / Mittel bei säure bedingten
Erkrankungen / Mittel bei peptischem Ulkus und
gastroesophagealer Refluxkrankheit /
Histamin-H2-Rezeptorantagonisten / Famotidin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Filmtabletten im Blister	048 Monate
2	20 Filmtabletten im Blister	048 Monate
3	30 Filmtabletten im Blister	048 Monate
4	50 Filmtabletten im Blister	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Famotidin "S.Med" 40 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28274

Zulassungsinhaber:

S.Med Handels GmbH
AT - 1220 Wien

Hersteller:

S.Med Handels GmbH
AT - 1220 Wien

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Famotidin

Hauptindikation(en)(WHO):

TJ100 Sekretionshemmende Mittel (inkl.Anticholinergika)

ATC-Klassifikation(en):

A02BA03 Alimentäres System und Stoffwechsel / Mittel bei säure bedingten
Erkrankungen / Mittel bei peptischem Ulkus und
gastroesophagealer Refluxkrankheit /
Histamin-H2-Rezeptorantagonisten / Famotidin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Filmtabletten im Blister	048 Monate
2	20 Filmtabletten im Blister	048 Monate
3	30 Filmtabletten im Blister	048 Monate
4	50 Filmtabletten im Blister	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Goserelin Novosis 3,6 mg Implantat

Z.Nr.: 1-28275

Zulassungsinhaber:

Novosis AG
DE - 83714 Miesbach

Referenzprodukt:

1-18860
Zoladex Depot 3,6 mg - Implantat
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

Novosis AG
DE - 83714 Miesbach

Wirkstoff(e):

+-----

Implantat

Goserelin Acetat
(3,8-4,2 mg)(4,5-15% als Acetat)
(entspricht 3,6 mg Goserelin wasserfrei)

ATC-Klassifikation(en):

L02AE03 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel / Endokrine
Therapie / Hormone und verwandte Mittel /
Gonadotropin-Releasing-Hormon-Analoga / Goserelin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück + Applikator (Polyester/Al/Polyethylen-Beutel)	024 Monate
2	3 Stück + Applikator (Polyester/Al/Polyethylen-Beutel)	024 Monate
3	6 Stück + Applikator (Polyester/Al/Polyethylen-Beutel)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Novogos 3,6 mg Implantat

Z.Nr.: 1-28276

Zulassungsinhaber:

Novosis AG
DE - 83714 Miesbach

Referenzprodukt:

1-18860
Zoladex Depot 3,6 mg - Implantat
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

Novosis AG
DE - 83714 Miesbachcell pharm GmbH
DE - 30625 Hannover

Wirkstoff(e):

+-----

Implantat

Goserelin Acetat
(3,8-4,2 mg)(4,5-15% als Acetat)
(entspricht 3,6 mg Goserelin wasserfrei)

ATC-Klassifikation(en):

L02AE03 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel / Endokrine
Therapie / Hormone und verwandte Mittel /
Gonadotropin-Releasing-Hormon-Analoga / Goserelin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück + Applikator (Polyester/Al/Polyethylenbeutel)	024 Monate
2	3 Stück + Applikator (Polyester/Al/Polyethylenbeutel)	024 Monate
3	6 Stück + Applikator (Polyester/Al/Polyethylenbeutel)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Novimp 3,6 mg Implantat

Z.Nr.: 1-28277

Zulassungsinhaber:

Novosis AG
DE - 83714 Miesbach

Referenzprodukt:

1-18860
Zoladex Depot 3,6 mg - Implantat
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

Novosis AG
DE - 83714 Miesbach

Wirkstoff(e):

+-----

Implantat

Goserelin Acetat
(3,8-4,2 mg)(4,5-15% als Acetat)
(entspricht 3,6 mg Goserelin wasserfrei)

ATC-Klassifikation(en):

L02AE03 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel / Endokrine
Therapie / Hormone und verwandte Mittel /
Gonadotropin-Releasing-Hormon-Analoga / Goserelin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück + Applikator (Polyester/Al/Polyethylenbeutel)	024 Monate
2	3 Stück + Applikator (Polyester/Al/Polyethylenbeutel)	024 Monate
3	6 Stück + Applikator (Polyester/Al/Polyethylenbeutel)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Prazopant 40 mg Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28278

Zulassungsinhaber:

Excalibur Pharma Ltd
GB - WC1R 4HE London

Referenzprodukt:

1-22441
Pantoloc 40 mg - Trockenstechampulle
Nycomed Pharma GmbH
AT-1120 Wien

Hersteller:

Hetero Drugs Ltd
IN - 500 018 Hyderabad, Andhra Pradesh

Moehs Iberica S.L.
ES - 08191 Rubi (Barcelona)

Laboratorios Alcala Farma, S.L.
ES - 28802 Alcalá de Henares Madrid

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver (Durchstechflasche) :
Pantoprazol Natrium
(.1,5H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1Durchstechflasche	024 Monate
2	5 Durchstechflasche	024 Monate
3	20 Durchstechflasche	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Sibutramin Teva 10 mg Kapseln

Z.Nr.: 1-28279

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-24052
Reductil 10 mg - Kapseln
Abbott GmbH
AT-1230 Wien

Hersteller:

Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN HaarlemTeva UK Ltd
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexTeva Sante SA
FR - 89107 SensTeva Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 2100 GödöllőTEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 4042 Debrecen

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Sibutramin Hydrochlorid
(. H₂O - entsprechend 8,37 mg Sibutramin)

ATC-Klassifikation(en):

A08AA10 Alimentäres System und Stoffwechsel / Abmagerungsmittel, Exkl.
Diätetika / Abmagerungsmittel, Exkl. Diätetika / Zentral
wirkende Abmagerungsmittel / Sibutramin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück (PVC/PE/PVDC/AI Blister) 024 Monate
2	28 Stück (PVC/PE/PVDC/AI Blister) 024 Monate
3	30 Stück (PVC/PE/PVDC/AI Blister) 024 Monate
4	56 Stück (PVC/PE/PVDC/AI Blister) 024 Monate
5	60 Stück (PVC/PE/PVDC/AI Blister) 024 Monate
6	98 Stück (PVC/PE/PVDC/AI Blister) 024 Monate
7	100 Stück (PVC/PE/PVDC/AI Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Sibutramin Teva 15 mg Kapseln

Z.Nr.: 1-28280

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-24053
Reductil 15 mg - Kapseln
Abbott GmbH
AT-1230 Wien

Hersteller:

Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN HaarlemTeva UK Ltd
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexTeva Sante SA
FR - 89107 SensTeva Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 2100 GödöllőTEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 4042 Debrecen

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Sibutramin Hydrochlorid
(. H₂O - entsprechend 12,55 mg Sibutramin)

ATC-Klassifikation(en):

A08AA10 Alimentäres System und Stoffwechsel / Abmagerungsmittel, Exkl.
Diätetika / Abmagerungsmittel, Exkl. Diätetika / Zentral
wirkende Abmagerungsmittel / Sibutramin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück (PVC/PE/PVDC/Al- Blister) 024 Monate
2	28 Stück (PVC/PE/PVDC/Al- Blister) 024 Monate
3	30 Stück (PVC/PE/PVDC/Al- Blister) 024 Monate
4	56 Stück (PVC/PE/PVDC/Al- Blister) 024 Monate
5	60 Stück (PVC/PE/PVDC/Al- Blister) 024 Monate
6	98 Stück (PVC/PE/PVDC/Al- Blister) 024 Monate
7	100 Stück (PVC/PE/PVDC/Al- Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Metformin Aurobindo 500 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28283

Zulassungsinhaber:

Aurobindo Pharma Limited
GB - HA4 6QD South Ruislip

Referenzprodukt:

11834
Glucophage 500 mg - Filmtabletten
Merck Gesellschaft m.b.H.
AT-1147 Wien

Hersteller:

Milpharm Ltd
GB - HA4 6QD South Ruislip

Wirkstoff(e):

+-----

Kern:

Metformin Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	20 Stück (PVC/PVDC/AL Blister)	048 Monate
2	28 Stück (PVC/PVDC/AL Blister)	048 Monate
3	30 Stück (PVC/PVDC/AL Blister)	048 Monate
4	40 Stück (PVC/PVDC/AL Blister)	048 Monate
5	42 Stück (PVC/PVDC/AL Blister)	048 Monate
6	50 Stück (PVC/PVDC/AL Blister)	048 Monate
7	56 Stück (PVC/PVDC/AL Blister)	048 Monate
8	60 Stück (PVC/PVDC/AL Blister)	048 Monate
9	70 Stück (PVC/PVDC/AL Blister)	048 Monate
10	80 Stück (PVC/PVDC/AL Blister)	048 Monate
11	84 Stück (PVC/PVDC/AL Blister)	048 Monate
12	90 Stück (PVC/PVDC/AL Blister)	048 Monate
13	98 Stück (PVC/PVDC/AL Blister)	048 Monate
14	100 Stück (PVC/PVDC/AL Blister)	048 Monate
15	120 Stück (PVC/PVDC/AL Blister)	048 Monate
16	200 Stück (PVC/PVDC/AL Blister)	048 Monate
17	300 Stück (PVC/PVDC/AL Blister)	048 Monate
18	400 Stück (PVC/PVDC/AL Blister)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Metformin Aurobindo 850 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28284

Zulassungsinhaber:

Aurobindo Pharma Limited
GB - HA4 6QD South Ruislip

Referenzprodukt:

14190
Glucophage 850 mg - Filmtabletten
Merck Gesellschaft m.b.H.
AT-1147 Wien

Hersteller:

Milpharm Ltd
GB - HA4 6QD South Ruislip

Wirkstoff(e):

+-----

Kern:

Metformin Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	20 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	048 Monate
2	28 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	048 Monate
3	30 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	048 Monate
4	40 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	048 Monate
5	42 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	048 Monate
6	50 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	048 Monate
7	56 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	048 Monate
8	60 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	048 Monate
9	70 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	048 Monate
10	80 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	048 Monate
11	84 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	048 Monate
12	90 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	048 Monate
13	98 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	048 Monate
14	100 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	048 Monate
15	120 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	048 Monate
16	200 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	048 Monate
17	300 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	048 Monate
18	400 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Metformin Aurobindo 1000 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28285

Zulassungsinhaber:

Aurobindo Pharma Limited
GB - HA4 6QD South Ruislip

Referenzprodukt:

1-24142
Glucophage 1000 mg - Filmtabletten
Merck Gesellschaft m.b.H.
AT-1147 Wien

Hersteller:

Milpharm Ltd
GB - HA4 6QD South Ruislip

Wirkstoff(e):

+-----

Kern:

Metformin Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	20 Stück (PVC/PVDC/AI Blister)	048 Monate
2	30 Stück (PVC/PVDC/AI Blister)	048 Monate
3	40 Stück (PVC/PVDC/AI Blister)	048 Monate
4	50 Stück (PVC/PVDC/AI Blister)	048 Monate
5	60 Stück (PVC/PVDC/AI Blister)	048 Monate
6	70 Stück (PVC/PVDC/AI Blister)	048 Monate
7	80 Stück (PVC/PVDC/AI Blister)	048 Monate
8	90 Stück (PVC/PVDC/AI Blister)	048 Monate
9	100 Stück (PVC/PVDC/AI Blister)	048 Monate
10	120 Stück (PVC/PVDC/AI Blister)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

OtriDuo 0,5mg/ml + 0,6mg/ml Nasenspray, Lösung

Z.Nr.: 1-28286

Zulassungsinhaber:

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

Hersteller:

Nycomed Pharma AS
NO - 2409 Elverum

Wirkstoff(e):

+-----

Lösung (pro ml) :

Xylometazolin Hydrochlorid
Ipratropium Bromid
(.H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 10 ml (Mehrdosen-HDPE-Flasche, Pumpspray)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Irinotecan Kabi 20 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28288

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Oncology Plc
GB - GU35 0NF Hampshire

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Cemelog BRS Ltd.
HU - 2040 Budaörs

Fresenius Kabi Oncology Plc
GB - GU35 0NF Hampshire

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Irinotecan Hydrochlorid
(.3H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	6 ml Durchstechflasche (mit 2 ml Konzentrat)	024 Monate
2	6 ml Durchstechflasche (mit 5 ml Konzentrat)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Atacand Plus 32 mg/12,5 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-28289

Zulassungsinhaber:

AstraZeneca Österreich GmbH
AT - 1037 Wien

Hersteller:

AstraZeneca GmbH.
DE - 22880 WedelAstraZeneca Farmaceutica Spain S.A.
ES - 36400 Porrino (Pontevedra)Corden Pharma GmbH
DE - 68723 PlankstadtPierrel S.p.A.
IT - 81043 Capua (CE)AstraZeneca AB
SE - 151 85 SödertäljeAstraZeneca AB
SE - 906 54 UmeaNV AstraZeneca SA
BE - 9070 Destelbergen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Candesartan Cilexetil
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (PVC/PVDC-Blister)	036 Monate
2	14 Stück (PVC/PVDC-Blister)	036 Monate
3	15 Stück (PVC/PVDC-Blister)	036 Monate
4	28 Stück (PVC/PVDC-Blister)	036 Monate
5	30 Stück (PVC/PVDC-Blister)	036 Monate
6	50 Stück (PVC/PVDC-Blister)	036 Monate
7	56 Stück (PVC/PVDC-Blister)	036 Monate
8	98 Stück (PVC/PVDC-Blister)	036 Monate
9	100 Stück (PVC/PVDC-Blister)	036 Monate
10	300 Stück (PVC/PVDC-Blister)	036 Monate
11	28 x 1 Stück (PVC/PVDC-Blister, Einzeldosis)	036 Monate
12	50 x 1 Stück (PVC/PVDC-Blister, Einzeldosis)	036 Monate
13	56 x 1 Stück (PVC/PVDC-Blister, Einzeldosis)	036 Monate
14	98 x 1 Stück (PVC/PVDC-Blister, Einzeldosis)	036 Monate
15	100 Stück (HDPE Flasche)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Atacand Plus 32 mg/25 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-28290

Zulassungsinhaber:

AstraZeneca Österreich GmbH
AT - 1037 Wien

Hersteller:

AstraZeneca GmbH.
DE - 22880 WedelAstraZeneca Farmaceutica Spain S.A.
ES - 36400 Porrino (Pontevedra)Corden Pharma GmbH
DE - 68723 PlankstadtPierrel S.p.A.
IT - 81043 Capua (CE)AstraZeneca AB
SE - 151 85 SödertäljeAstraZeneca AB
SE - 906 54 UmeaNV AstraZeneca SA
BE - 9070 Destelbergen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Candesartan Cilexetil
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (PVC/PVDC-Blister)	036 Monate
2	14 Stück (PVC/PVDC-Blister)	036 Monate
3	15 Stück (PVC/PVDC-Blister)	036 Monate
4	28 Stück (PVC/PVDC-Blister)	036 Monate
5	30 Stück (PVC/PVDC-Blister)	036 Monate
6	50 Stück (PVC/PVDC-Blister)	036 Monate
7	56 Stück (PVC/PVDC-Blister)	036 Monate
8	98 Stück (PVC/PVDC-Blister)	036 Monate
9	100 Stück (PVC/PVDC-Blister)	036 Monate
10	300 Stück (PVC/PVDC-Blister)	036 Monate
11	28 x 1 Stück (PVC/PVDC-Blister, Einzeldosis)	036 Monate
12	50 x 1 Stück (PVC/PVDC-Blister, Einzeldosis)	036 Monate
13	56 x 1 Stück (PVC/PVDC-Blister, Einzeldosis)	036 Monate
14	98 x 1 Stück (PVC/PVDC-Blister, Einzeldosis)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Blopress Plus 32 mg/12,5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-28291

Zulassungsinhaber:

Takeda Pharma Ges.m.b.H.
AT - 1070 Wien

Hersteller:

Takeda Italia Farmaceutici Spa
IT - 28065 Cerano (NO)

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Candesartan Cilexetil
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (Alu-Blister)	036 Monate
2	14 Stück (Alu-Blister)	036 Monate
3	20 Stück (Alu-Blister)	036 Monate
4	28 Stück (Alu-Blister)	036 Monate
5	50 Stück (Alu-Blister)	036 Monate
6	56 Stück (Alu-Blister)	036 Monate
7	98 Stück (Alu-Blister)	036 Monate
8	100 Stück (Alu-Blister)	036 Monate
9	300 Stück (Alu-Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Blopress Plus 32 mg/25 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-28292

Zulassungsinhaber:

Takeda Pharma Ges.m.b.H.
AT - 1070 Wien

Hersteller:

Takeda Italia Farmaceutici Spa
IT - 28065 Cerano (NO)

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Candesartan Cilexetil
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück	036 Monate
2	14 Stück	036 Monate
3	20 Stück	036 Monate
4	28 Stück	036 Monate
5	50 Stück	036 Monate
6	56 Stück	036 Monate
7	98 Stück	036 Monate
8	100 Stück	036 Monate
9	300 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Desmopressinacetat TEVA 0,1 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-28293

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-19334
Minirin 0,1 mg - Tabletten
Ferring Arzneimittel GmbH
AT-1100 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Desmopressin Acetat
(entspricht 0,089mg Desmopressin)

ATC-Klassifikation(en):

H01BA02 Systemische Hormonpräparate, exkl. Sexualhormone und Insuline /
Hypophysen- und Hypothalamushormone und Analoga /
Hypophysenhinterlappenhormone / Vasopressin und Analoga /
Desmopressin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück (Blister) 024 Monate
2	10 Stück (Blister) 024 Monate
3	15 Stück (Blister) 024 Monate
4	30 Stück (Blister) 024 Monate
5	50 Stück (Blister, Klinikpackung) 024 Monate
6	60 Stück (Blister) 024 Monate
7	90 Stück (Blister) 024 Monate
8	100 Stück (Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Desmopressinacetat TEVA 0,2 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-28294

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-19336
Minirin 0,2 mg - Tabletten
Ferring Arzneimittel GmbH
AT-1100 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Desmopressin Acetat
(entspricht 0,178mg Desmopressin)

ATC-Klassifikation(en):

H01BA02 Systemische Hormonpräparate, exkl. Sexualhormone und Insuline /
Hypophysen- und Hypothalamushormone und Analoga /
Hypophysenhinterlappenhormone / Vasopressin und Analoga /
Desmopressin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Blister)	024 Monate
2	15 Stück (Blister)	024 Monate
3	30 Stück (Blister)	024 Monate
4	50 Stück (Blister, Klinikpackung)	024 Monate
5	60 Stück (Blister)	024 Monate
6	90 Stück (Blister)	024 Monate
7	100 Stück (Blister)	024 Monate
8	200 Stück (2 x 100) (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Sylgestrel mite 75 Mikrogramm + 20 Mikrogramm Dragees

Z.Nr.: 1-28297

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-21825
Meliane - Dragees
Bayer Austria GmbH
AT-1160 Wien

Hersteller:

Haupt Pharma Münster GmbH
DE - 48159 Münster

Wirkstoff(e):

+-----

überzogene Tablette

++-----

Kern :

Gestoden
Ethinylestradiol

ATC-Klassifikation(en):

G03AA10 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Sexualhormone und
Modulatoren des Genitalsystems / Hormonelle Kontrazeptiva zur
systemischen Anwendung / Gestagene und Estrogene, fixe
Kombinationen / Gestoden und Estrogen

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Sylgestrel 75 Mikrogramm + 30 Mikrogramm Dragees

Z.Nr.: 1-28298

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-18412
Gynovin - Dragees
Bayer Austria GmbH
AT-1160 Wien

Hersteller:

Haupt Pharma Münster GmbH
DE - 48159 Münster

Wirkstoff(e):

+-----

überzogene Tablette

++-----

Kern :

Gestoden
Ethinylestradiol

ATC-Klassifikation(en):

G03AA10 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Sexualhormone und
Modulatoren des Genitalsystems / Hormonelle Kontrazeptiva zur
systemischen Anwendung / Gestagene und Estrogene, fixe
Kombinationen / Gestoden und Estrogen

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Homöopathische Arzneispezialitäten - human**Repisan - Tabletten**

Z.Nr.: 3-00340

Zulassungsinhaber:

Richard Bittner AG
AT - 1030 Wien

Hersteller:

Richard Bittner AG
AT - 9560 Feldkirchen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Herba Calendulae (Auszug)
(D1)
Radix Arnicae (Auszug)
(D6)
Herba Hyperici (Auszug)
(D6)
Herba Rutae (Auszug)
(D6)
Radix Symphyti (Auszug)
(D6)

ATC-Klassifikation(en):

M09 Muskel- und Skelettsystem / Andere Mittel gegen Störungen des
Muskel- und Skelettsystems

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	12 Stück	036 Monate
2	24 Stück	036 Monate
3	36 Stück	036 Monate
4	48 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Ohrentropfen "Jacoby"

Z.Nr.: 3-00341

Zulassungsinhaber:

Jacoby Pharmazeutika AG
AT - 5400 Hallein-Kaltenhausen

Hersteller:

Jacoby Pharmazeutika AG
AT - 5400 Hallein-Kaltenhausen

Wirkstoff(e):

+-----

100g:

Herba et Radix Chamomillae (Auszug)
(recutita) (D10)
Mercurius solubilis Hahnemanni
(D15)
Schwefel
(D12)

ATC-Klassifikation(en):

S02D Sinnesorgane / Otologika / Andere Otologika

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 ml	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Übertragungen

Remotiv 250 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-23168

Zulassungsinhaber:
Sanova Pharma GmbH
AT - 1110 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Torrex-Chiesi Pharma GmbH
AT - 1010 Wien

Trevis - Kapseln

Z.Nr.: 1-23547

Zulassungsinhaber:
Medicopharm GmbH
AT - 1010 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
HSO Pharma GmbH
AT - 1010 Wien

CosmoFer 50 mg/ml Injektionslösung und Infusionslösung

Z.Nr.: 1-24166

Zulassungsinhaber:
Pharmacosmos A/S
DK - 4300 Holbaek

Zulassungsinhaber bisher:
Gry Pharma GMBH
DE - 79199 Kirchzarten

Myconormin 250 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-25862

Zulassungsinhaber:

Almirall Hermal GmbH
DE - 21465 Reinbeck

Zulassungsinhaber bisher:

Hermal Kurt Herrmann GmbH & Co OHG
DE - 21465 Reinbek/Hamburg

**Equasym retard 10 mg - Hartkapseln mit veränderter
Wirkstofffreisetzung**

Z.Nr.: 1-26563

Zulassungsinhaber:

Shire Pharmaceuticals Ireland Ltd
IE - 24 Dublin

Zulassungsinhaber bisher:

UCB Pharma GmbH
AT - 1030 Wien

**Equasym retard 20 mg - Hartkapseln mit veränderter
Wirkstofffreisetzung**

Z.Nr.: 1-26564

Zulassungsinhaber:

Shire Pharmaceuticals Ireland Ltd
IE - 24 Dublin

Zulassungsinhaber bisher:

UCB Pharma GmbH
AT - 1030 Wien

Equasym retard 30 mg - Hartkapseln mit veränderter Wirkstofffreisetzung

Z.Nr.: 1-26565

Zulassungsinhaber:

Shire Pharmaceuticals Ireland Ltd
IE - 24 Dublin

Zulassungsinhaber bisher:

UCB Pharma GmbH
AT - 1030 Wien

Loratadin "1A Pharma" 10 mg - Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-26792

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

1A Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Remotiv 500 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27179

Zulassungsinhaber:

Sanova Pharma GmbH
AT - 1110 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Torrex-Chiesi Pharma GmbH
AT - 1010 Wien

Budesonid Sandoz 32 Mikrogramm/Sprühstoß - Nasenspray

Z.Nr.: 1-27617

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Zulassungsinhaber bisher:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Budesonid Sandoz 64 Mikrogramm/Sprühstoß - Nasenspray

Z.Nr.: 1-27618

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Zulassungsinhaber bisher:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Losartan Genericon 12,5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27688

Zulassungsinhaber:
Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Zulassungsinhaber bisher:
Interpharm Produktions GmbH
AT - 1160 Wien

Losartan Genericon 50 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27691

Zulassungsinhaber:
Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Zulassungsinhaber bisher:
Interpharm Produktions GmbH
AT - 1160 Wien

Losartan Genericon 100 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27692

Zulassungsinhaber:
Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Zulassungsinhaber bisher:
Interpharm Produktions GmbH
AT - 1160 Wien

Ceftazidim Actavis 2 g Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-27885

Zulassungsinhaber:
Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Zulassungsinhaber bisher:
Excalibur Pharma Ltd
GB - WC1R 4HE London

Maridolor 5 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-28150

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Yes Pharmaceutical Development Services GmbH
DE - 61381 Friedrichsdorf

Maridolor 10 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-28151

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Yes Pharmaceutical Development Services GmbH
DE - 61381 Friedrichsdorf

Merlodon 5 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-28152

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Yes Pharmaceutical Development Services GmbH
DE - 61381 Friedrichsdorf

Merlodon 10 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-28153

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Yes Pharmaceutical Development Services GmbH
DE - 61381 Friedrichsdorf

Baldrian Dispert forte - Dragees

Z.Nr.: 7-00715

Zulassungsinhaber:
Vemedia Manufacturing B.V.
NL - 1112 AX Diemen

Zulassungsinhaber bisher:
Solvay Pharma GmbH
AT - 1200 Wien

Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG

Änderungen der Bezeichnung

Encephabol 100 mg - Dragees

Z.Nr.: 12473

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

Bezeichnung bisher:
Encephabol - Dragees

Encephabol forte 200 mg - Dragees

Z.Nr.: 15356

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

Bezeichnung bisher:
Encephabol forte - Dragees

Colpermin 187 mg - magensaftresistente Hartkapseln

Z.Nr.: 1-18090

Zulassungsinhaber:
Germania Pharmazeutika GmbH
AT - 1150 Wien

Bezeichnung bisher:
Colpermin - Kapseln

Mivacron 2 mg/ml - Injektionslösung

Z.Nr.: 1-21455

Zulassungsinhaber:
GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:
Mivacron - Injektionslösung (2 mg/ml)

Fentanyl-hameln 50 Mikrogramm/ml Injektionslösung

Z.Nr.: 1-22909

Zulassungsinhaber:
hameln pharmaceuticals gmbH
DE - 31789 Hameln

Bezeichnung bisher:
Fentanyl-hameln 50 Mikrogramm/ml Injektionslösung

Ciscutan 5 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-27148

Zulassungsinhaber:
Pelpharma Handels GmbH
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:
Isotretinoin "Pelpharma" 5 mg - Kapseln

Budesonid Sandoz 32 Mikrogramm/Sprühstoß - Nasenspray

Z.Nr.: 1-27617

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Bezeichnung bisher:
Budesonid "Hexal" 32µg - Nasal-Pumpspray

Budesonid Sandoz 64 Mikrogramm/Sprühstoß - Nasenspray

Z.Nr.: 1-27618

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Bezeichnung bisher:
Budesonid Hexal 64 Mikrogramm/Sprühstoß - Nasenspray

Losartan Genericon 12,5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27688

Zulassungsinhaber:
Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Bezeichnung bisher:
Losartan "Interpharm" 12,5 mg - Filmtabletten

Losartan Genericon 50 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27691

Zulassungsinhaber:
Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Bezeichnung bisher:
Losartan "Interpharm" 50 mg - Filmtabletten

Losartan Genericon 100 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27692

Zulassungsinhaber:
Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Bezeichnung bisher:
Losartan "Interpharm" 100 mg - Filmtabletten

Oxycodon Hexal 20 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27774

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Bezeichnung bisher:
Oxydolor 20 mg - Retardtabletten

Oxycodon Hexal 40 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27775

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Bezeichnung bisher:
Oxydolor 40 mg - Retardtabletten

Oxycodon Hexal 80 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27776

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Bezeichnung bisher:
Oxydolor 80 mg - Retardtabletten

Oxycodon-HCl-ratiopharm 20 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27779

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:
Carenox 20 mg Retardtabletten

Oxycodon-HCl-ratiopharm 40 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27780

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:
Carenox 40 mg Retardtabletten

Oxycodon-HCl-ratiopharm 80 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27781

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:
Carenox 80 mg Retardtabletten

Ceftazidim Actavis 1 g Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Z.Nr.: 1-27849

Zulassungsinhaber:
Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:
Aziftim 1 g Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Ceftazidim Actavis 2 g Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-27885

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:

Aziftim 2 g Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Änderungen der Packungsgrößen**Norcuron 10 mg - Trockenstechampullen**

Z.Nr.: 1-19159

Zulassungsinhaber:

N.V. Organon

NL - 5349 AB Oss

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
002	20 Stück	024	gelöscht
003	10 Stück	024	

Fenistil - Ampullen

Z.Nr.: 1-19861

Zulassungsinhaber:

Novartis Consumer Health - Gebro GmbH

AT - 6391 Fieberbrunn/Tirol

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	5 x 4 ml	036	
002	10 x 5 x 4 ml (Bündelpackung)	036	gelöscht

Concor plus - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-20079

Zulassungsinhaber:

Merck Gesellschaft m.b.H.

AT - 1147 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	20 Stück	060	
002	50 Stück	060	
003	100 Stück	060	gelöscht

Metoprolol "Stada" retard 200 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-20792

Zulassungsinhaber:
 Stada Arzneimittel GmbH
 AT - 1190 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	20 Stück	060	
002	50 Stück	060	
003	100 Stück		060 gelöscht

Dipeptiven - Infusionslösungskonzentrat

Z.Nr.: 1-21428

Zulassungsinhaber:
 Fresenius Kabi Austria GmbH
 AT - 8055 Graz

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	10 x 50 ml		024
002	10 x 100 ml		024
004	1 x 100 ml		024 neu
003	1 x 50 ml	024	neu

Efectin ER 75 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-23042

Zulassungsinhaber:
 Wyeth - Lederle Pharma GmbH
 AT - 1150 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	30 Stück	036	
002	60 Stück	036	
003	10 Stück	036	neu

Efectin ER 150 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-23043

Zulassungsinhaber:

Wyeth - Lederle Pharma GmbH
AT - 1150 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	30 Stück	036	
002	60 Stück	036	
004	10 Stück	036	neu

Nicotinell Mint 1 mg - Lutschtabletten

Z.Nr.: 1-23199

Zulassungsinhaber:

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

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	12 Stück	036	
002	36 Stück	036	
003	96 Stück	036	
004	204 Stück		036
006	144 Stück		036 neu
005	72 Stück	036	neu

Celebrex 100 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-23601

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status		
001	2 Stück (transparente Blister)	036		
002	6 Stück (transparente Blister)	036		
003	10 Stück (transparente Blister)	036		
004	20 Stück (transparente Blister)	036		
005	30 Stück (transparente Blister)	036		
007	40 Stück (transparente Blister)	036		
008	50 Stück (transparente Blister)	036		
009	60 Stück (transparente Blister)	036		
010	100 Stück (transparente Blister)	036		
011	10 x 10 Stück (transparente Blister)	036		
012	10 x 30 Stück (transparente Blister)	036		
013	10 x 50 Stück (transparente Blister)	036		
014	1 x 50 Stück (Einzeldosen) (transparente Blister)	036		
015	1 x 100 Stück (Einzeldosen) (transparente Blister)	036		
016	5 Stück (transparente Blister)	036		
028	10 x 30 Stück (PVC-Blister)	036	neu	
029	10 x 50 Stück (PVC-Blister)	036	neu	
032	2 Stück (Aluminium-Blister)	036	neu	
034	6 Stück (Aluminium-Blister)	036	neu	
035	10 Stück (Aluminium-Blister)	036	neu	
036	20 Stück (Aluminium-Blister)	036	neu	
037	30 Stück (Aluminium-Blister)	036	neu	
038	40 Stück (Aluminium-Blister)	036	neu	
039	50 Stück (Aluminium-Blister)	036	neu	
040	60 Stück (Aluminium-Blister)	036	neu	
042	10 x 10 Stück (Aluminium-Blister)	036	neu	
043	10 x 30 Stück (Aluminium-Blister)	036	neu	
044	10 x 50 Stück (Aluminium-Blister)	036	neu	
045	1 x 50 Stück (Einzeldosen) (Aluminium-Blister)	036	neu	
046	1 x 100 Stück (Einzeldosen) (Aluminium-Blister)	036	neu	
018	5 Stück (PVC-Blister)	036	neu	
019	6 Stück (PVC-Blister)	036	neu	
022	30 Stück (PVC-Blister)	036	neu	
026	100 Stück (PVC-Blister)	036	neu	
030	1 x 50 Stück (Einzeldosen) (PVC-Blister)	036	neu	
031	1 x 100 Stück (Einzeldosen) (PVC-Blister)	036	neu	
033	5 Stück (Aluminium-Blister)	036	neu	
041	100 Stück (Aluminium-Blister)	036	neu	
017	2 Stück (PVC-Blister)	036	neu	
020	10 Stück (PVC-Blister)	036	neu	
021	20 Stück (PVC-Blister)	036	neu	
023	40 Stück (PVC-Blister)	036	neu	
024	50 Stück (PVC-Blister)	036	neu	
025	60 Stück (PVC-Blister)	036	neu	
027	10 x 10 Stück (PVC-Blister)	036	neu	

Celebrex 200 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-23602

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status		
001	2 Stück (transparente Blister)	036		
002	6 Stück (transparente Blister)	036		
003	10 Stück (transparente Blister)	036		
004	20 Stück (transparente Blister)	036		
005	30 Stück (transparente Blister)	036		
006	40 Stück (transparente Blister)	036		
007	50 Stück (transparente Blister)	036		
008	60 Stück (transparente Blister)	036		
009	100 Stück (transparente Blister)	036		
010	10 x 10 Stück (transparente Blister)	036		
011	10 x 30 Stück (transparente Blister)	036		
012	10 x 50 Stück (transparente Blister)	036		
013	1 x 50 Stück (Einzeldosen) (transparente Blister)	036		
014	1 x 100 Stück (Einzeldosen) (transparente Blister)	036		
015	5 Stück (transparente Blister)	036		
016	2 Stück (PVC-Blister)	036	neu	
017	5 Stück (PVC-Blister)	036	neu	
018	6 Stück (PVC-Blister)	036	neu	
019	10 Stück (PVC-Blister)	036	neu	
020	20 Stück (PVC-Blister)	036	neu	
021	30 Stück (PVC-Blister)	036	neu	
022	40 Stück (PVC-Blister)	036	neu	
023	50 Stück (PVC-Blister)	036	neu	
024	60 Stück (PVC-Blister)	036	neu	
025	100 Stück (PVC-Blister)	036	neu	
026	10 x 10 Stück (PVC-Blister)	036	neu	
027	10 x 30 Stück (PVC-Blister)	036	neu	
028	10 x 50 Stück (PVC-Blister)	036	neu	
029	1 x 50 Stück (Einzeldosen) (PVC-Blister)	036	neu	
030	1 x 100 Stück (Einzeldosen) (PVC-Blister)	036	neu	
031	2 Stück (Aluminium-Blister)	036	neu	
032	5 Stück (Aluminium-Blister)	036	neu	
033	6 Stück (Aluminium-Blister)	036	neu	
034	10 Stück (Aluminium-Blister)	036	neu	
035	20 Stück (Aluminium-Blister)	036	neu	
036	30 Stück (Aluminium-Blister)	036	neu	
037	40 Stück (Aluminium-Blister)	036	neu	
038	50 Stück (Aluminium-Blister)	036	neu	
039	60 Stück (Aluminium-Blister)	036	neu	
040	100 Stück (Aluminium-Blister)	036	neu	
041	10 x 10 Stück (Aluminium-Blister)	036	neu	
042	10 x 30 Stück (Aluminium-Blister)	036	neu	
043	10 x 50 Stück (Aluminium-Blister)	036	neu	
044	1 x 50 Stück (Einzeldosen) (Aluminium-Blister)	036	neu	
045	1 x 100 Stück (Einzeldosen) (Aluminium-Blister)	036	neu	

Simvastatin "Hexal" 10 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-24280

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	10 Stück (Blister)	036	
002	28 Stück (Blister)	036	
003	30 Stück (Blister)	036	
004	40 Stück (Blister)	036	
005	50 Stück (Blister)	036	
006	50 x 1 Stück (Blister)	036	
007	100 Stück (Blister)	036	
008	10 Stück (Polyethylenbehältnis)	036	
009	28 Stück (Polyethylenbehältnis)	036	
010	30 Stück (Polyethylenbehältnis)	036	
011	40 Stück (Polyethylenbehältnis)	036	
012	50 Stück (Polyethylenbehältnis)	036	
013	100 Stück (Polyethylenbehältnis)	036	
014	250 Stück (Polyethylenbehältnis)	036	
015	20 Stück (Blister)	036	
016	49 Stück (Blister)	036	
017	98 Stück (Blister)	036	
018	20 Stück (Polyethylenbehältnis)	036	
019	7 Stück (Blister)	036	neu
021	21 Stück (Blister)	036	neu
022	35 Stück (Blister)	036	neu
024	56 Stück (Blister)	036	neu
025	63 Stück (Blister)	036	neu
028	84 Stück (Blister)	036	neu
029	91 Stück (Blister)	036	neu
023	42 Stück (Blister)	036	neu
020	14 Stück (Blister)	036	neu
026	70 Stück (Blister)	036	neu
027	77 Stück (Blister)	036	neu

Simvastatin "Hexal" 20 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-24281

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	10 Stück (Blister)	036	
002	28 Stück (Blister)	036	
003	30 Stück (Blister)	036	
004	40 Stück (Blister)	036	
005	50 Stück (Blister)	036	
006	50 x 1 Stück (Blister)	036	
007	100 Stück (Blister)	036	
008	10 Stück (Polyethylenbehältnis)	036	
010	30 Stück (Polyethylenbehältnis)	036	
011	40 Stück (Polyethylenbehältnis)	036	
012	50 Stück (Polyethylenbehältnis)	036	
013	100 Stück (Polyethylenbehältnis)	036	
014	250 Stück (Polyethylenbehältnis)	036	
015	20 Stück (Blister)	036	
016	49 Stück (Blister)	036	
017	98 Stück (Blister)	036	
018	20 Stück (Polyethylenbehältnis)	036	
009	28 Stück (Polyethylenbehältnis)	036	
019	7 Stück (Blister)	036	neu
020	14 Stück (Blister)	036	neu
021	21 Stück (Blister)	036	neu
022	35 Stück (Blister)	036	neu
023	42 Stück (Blister)	036	neu
024	56 Stück (Blister)	036	neu
025	63 Stück (Blister)	036	neu
027	77 Stück (Blister)	036	neu
028	84 Stück (Blister)	036	neu
029	91 Stück (Blister)	036	neu
026	70 Stück (Blister)	036	neu

Simvastatin "Hexal" 30 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-24282

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	10 Stück (Blister)	036	
002	28 Stück (Blister)	036	
003	30 Stück (Blister)	036	
004	40 Stück (Blister)	036	
005	50 Stück (Blister)	036	
006	50 x 1 Stück (Blister)	036	
007	100 Stück (Blister)	036	
008	10 Stück (Polyethylenbehältnis)	036	
009	28 Stück (Polyethylenbehältnis)	036	
010	30 Stück (Polyethylenbehältnis)	036	
011	40 Stück (Polyethylenbehältnis)	036	
012	50 Stück (Polyethylenbehältnis)	036	
013	100 Stück (Polyethylenbehältnis)	036	
014	250 Stück (Polyethylenbehältnis)	036	
015	20 Stück (Blister)	036	
016	49 Stück (Blister)	036	
017	98 Stück (Blister)	036	
018	20 Stück (Polyethylenbehältnis)	036	
019	7 Stück (Blister)	036	neu
020	14 Stück (Blister)	036	neu
022	35 Stück (Blister)	036	neu
024	56 Stück (Blister)	036	neu
025	63 Stück (Blister)	036	neu
026	70 Stück (Blister)	036	neu
028	84 Stück (Blister)	036	neu
021	21 Stück (Blister)	036	neu
023	42 Stück (Blister)	036	neu
027	77 Stück (Blister)	036	neu
029	91 Stück (Blister)	036	neu

Simvastatin "Hexal" 40 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-24283

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	10 Stück (Blister)	036	
002	28 Stück (Blister)	036	
003	30 Stück (Blister)	036	
004	40 Stück (Blister)	036	
005	50 Stück (Blister)	036	
006	50 x 1 Stück (Blister)	036	
007	100 Stück (Blister)	036	
008	10 Stück (Polyethylenbehältnis)	036	
009	28 Stück (Polyethylenbehältnis)	036	
010	30 Stück (Polyethylenbehältnis)	036	
011	40 Stück (Polyethylenbehältnis)	036	
012	50 Stück (Polyethylenbehältnis)	036	
013	100 Stück (Polyethylenbehältnis)	036	
014	250 Stück (Polyethylenbehältnis)	036	
015	20 Stück (Blister)	036	
016	49 Stück (Blister)	036	
017	98 Stück (Blister)	036	
018	20 Stück (Polyethylenbehältnis)	036	
024	56 Stück (Blister)	036	neu
025	63 Stück (Blister)	036	neu
026	70 Stück (Blister)	036	neu
027	77 Stück (Blister)	036	neu
029	91 Stück (Blister)	036	neu
019	7 Stück (Blister)	036	neu
021	21 Stück (Blister)	036	neu
022	35 Stück (Blister)	036	neu
020	14 Stück (Blister)	036	neu
023	42 Stück (Blister)	036	neu
028	84 Stück (Blister)	036	neu

OSTEOFOS - Pulver für orale Suspension

Z.Nr.: 1-24491

Zulassungsinhaber:

Menarini International Operations Luxembourg S.A.
LU - 1611 Luxembourg

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	30 Stück	024	
002	60 Stück	024	
003	2 Stück	024	neu

Nicotinell Mint 2 mg - Lutschtabletten

Z.Nr.: 1-24894

Zulassungsinhaber:

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

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	12 Stück	036	
002	36 Stück	036	
003	96 Stück	036	
004	204 Stück		036
005	72 Stück	036	neu
006	144 Stück		036 neu

Simvastatin "Hexal" 80 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-25948

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	10 Stück (Blister)	048	
002	20 Stück (Blister)	048	
003	28 Stück (Blister)	048	
004	30 Stück (Blister)	048	
005	40 Stück (Blister)	048	
006	49 Stück (Blister)	048	
007	50 Stück (Blister)	048	
008	50 x 1 Stück (Blister)	048	
009	98 Stück (Blister)	048	
010	100 Stück (Blister)	048	
011	10 Stück (Polyethylenbehältnis)	048	
012	20 Stück (Polyethylenbehältnis)	048	
013	28 Stück (Polyethylenbehältnis)	048	
014	30 Stück (Polyethylenbehältnis)	048	
015	40 Stück (Polyethylenbehältnis)	048	
016	50 Stück (Polyethylenbehältnis)	048	
017	100 Stück (Polyethylenbehältnis)	048	
018	250 Stück (Polyethylenbehältnis)	048	
020	14 Stück (Blister)	048	neu
021	21 Stück (Blister)	048	neu
019	7 Stück (Blister)	048	neu
025	63 Stück (Blister)	048	neu
026	70 Stück (Blister)	048	neu
028	84 Stück (Blister)	048	neu
029	91 Stück (Blister)	048	neu
022	35 Stück (Blister)	048	neu
023	42 Stück (Blister)	048	neu
024	56 Stück (Blister)	048	neu
027	77 Stück (Blister)	048	neu

Budenobronch 0,5 mg/2 ml Suspension für einen Vernebler

Z.Nr.: 1-26263

Zulassungsinhaber:

InfectoPharm Arzneimittel und Consilium GmbH
DE - 64646 Heppenheim

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
004	5 Stück (Amp.)	024
001	20 Stück (Amp.)	024
002	24 Stück (Amp.)	024
003	60 Stück (Amp.)	024
005	40 Stück (Amp.)	024 neu

Budenobronch 1,0 mg/2 ml Suspension für einen Vernebler

Z.Nr.: 1-26264

Zulassungsinhaber:

InfectoPharm Arzneimittel und Consilium GmbH
DE - 64646 Heppenheim

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
004	5 Stück (Amp.)	024
001	20 Stück (Amp.)	024
002	24 Stück (Amp.)	024
003	60 Stück (Amp.)	024
005	40 Stück (Amp.)	024 neu

Topiramate-ratiopharm 25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26515

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	10 Stück	024	
002	30 Stück	024	
003	50 Stück	024	
004	60 Stück	024	
005	20 Stück	024	
006	100 Stück		024
007	200 Stück		024
008	28 Stück	024	neu

Risperidon +pharma 3 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26547

Zulassungsinhaber:

+pharma arzneimittel gmbh
AT - 8054 Graz

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	30 Stück	036	
002	60 Stück	036	
003	10 Stück	036	neu

Risperidon +pharma 4 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26548

Zulassungsinhaber:

+pharma arzneimittel gmbh
AT - 8054 Graz

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	30 Stück	036	
002	60 Stück	036	
003	10 Stück	036	neu

Losartan-ratiopharm 12,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26918

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
014	98 Stück (Blister)		036
012	28 Stück (Blister)		036
013	30 Stück (Blister)		036
002	10 Stück (Blister)		036
004	15 Stück (Blister)		036
005	21 Stück (Blister)		036
007	56 Stück (Blister)		036
008	100 Stück (HDPE-Flasche)	036	
009	100 Stück (Blister)	036	
010	210 Stück (Blister)	036	
001	7 Stück (Blister)		036
003	14 Stück (Blister)		036
006	50 Stück (Blister)		036
011	280 Stück (Klinikpackung)	036	
015	250 Stück (HDPE-Flasche)	036	neu

Losartan-ratiopharm 50 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26921

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
014	100 Stück (Blister)	036
015	100 Stück (HDPE-Flasche)	036
012	30 Stück (Blister)	036
008	98 Stück (Blister)	036
013	28 Stück (Blister)	036
005	21 Stück (Blister)	036
006	50 Stück (Blister)	036
004	15 Stück (Blister)	036
009	100 Stück (Blister)	036
001	7 Stück (Blister)	036
002	10 Stück (Blister)	036
003	14 Stück (Blister)	036
007	56 Stück (Blister)	036
010	210 Stück (Blister)	036
011	280 Stück (Klinikpackung)	036
016	250 Stück (HDPE-Flasche)	036 neu

Losartan-ratiopharm 100 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26922

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
014	100 Stück (HDPE-Flasche)	036
013	30 Stück (Blister)	036
012	28 Stück (Blister)	036
002	10 Stück (Blister)	036
003	14 Stück (Blister)	036
005	21 Stück (Blister)	036
008	98 Stück (Blister)	036
009	100 Stück (Blister)	036
010	210 Stück (Blister)	036
001	7 Stück (Blister)	036
004	15 Stück (Blister)	036
006	50 Stück (Blister)	036
007	56 Stück (Blister)	036
011	280 Stück (Klinikpackung)	036
015	250 Stück (HDPE-Flasche)	036 neu

Glimepirid Teva 1 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-27034

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	20 Stück (PVC/Al Blister)	018
003	30 Stück (PVC/Al Blister)	018
006	90 Stück (PVC/Al Blister)	018
002	28 Stück (PVC/Al Blister)	018
004	50 Stück (PVC/Al Blister)	018
005	60 Stück (PVC/Al Blister)	018
007	120 Stück (PVC/Al Blister)	018
008	200 Stück (PVC/Al Blister)	018 neu

Glimepirid Teva 2 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-27035

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	20 Stück (PVC/Al Blister)	018
002	28 Stück (PVC/Al Blister)	018
003	30 Stück (PVC/Al Blister)	018
004	50 Stück (PVC/Al Blister)	018
005	60 Stück (PVC/Al Blister)	018
006	90 Stück (PVC/Al Blister)	018
007	120 Stück (PVC/Al Blister)	018
008	200 Stück (PVC/Al Blister)	018 neu

Glimepirid Teva 3 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-27036

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	20 Stück (PVC/Al Blister)	024
002	28 Stück (PVC/Al Blister)	024
004	50 Stück (PVC/Al Blister)	024
005	60 Stück (PVC/Al Blister)	024
006	90 Stück (PVC/Al Blister)	024
007	120 Stück (PVC/Al Blister)	024
003	30 Stück (PVC/Al Blister)	024
008	200 Stück (PVC/Al Blister)	024 neu

Glimepirid Teva 4 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-27037

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
002	28 Stück (PVC/Al Blister)	024
003	30 Stück (PVC/Al Blister)	024
004	50 Stück (PVC/Al Blister)	024
006	90 Stück (PVC/Al Blister)	024
007	120 Stück (PVC/Al Blister)	024
001	20 Stück (PVC/Al Blister)	024
005	60 Stück (PVC/Al Blister)	024
008	200 Stück (PVC/Al Blister)	024 neu

Fluvastatin "1A Pharma" 20 mg - Hartkapseln

Z.Nr.: 1-27232

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	14 Stück	036
002	30 Stück	036
003	50 Stück	036
004	56 Stück	036
005	100 Stück	036
006	490 Stück	036
007	28 Stück	036 neu

Fluvastatin "1A Pharma" 40 mg - Hartkapseln

Z.Nr.: 1-27233

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	14 Stück	036	
002	30 Stück	036	
003	50 Stück	036	
004	56 Stück	036	
005	100 Stück		036
006	490 Stück		036
007	28 Stück	036	neu

Olanzapin-ratiopharm 5 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-27308

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
007	60 Stück (Schmelztabletten)	024	
002	14 Stück (Schmelztabletten)	024	
003	28 Stück (Schmelztabletten)	024	
006	56 Stück (Schmelztabletten)	024	
001	10 Stück (Schmelztabletten)	024	
004	30 Stück (Schmelztabletten)	024	
005	35 Stück (Schmelztabletten)	024	
008	70 Stück (Schmelztabletten)	024	
009	7 Stück (Schmelztabletten)	024	neu
010	98 Stück (Schmelztabletten)	024	neu

Olanzapin-ratiopharm 2,5 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-27309

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
003	20 Stück (Blister)	024	
004	28 Stück (Blister)	024	
006	35 Stück (Blister)	024	
001	10 Stück (Blister)	024	
002	14 Stück (Blister)	024	
005	30 Stück (Blister)	024	
007	56 Stück (Blister)	024	
008	60 Stück (Blister)	024	
009	70 Stück (Blister)	024	
010	98 Stück (Blister)	024	neu
011	7 Stück (Blister)	024	neu

Olanzapin-ratiopharm 7,5 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-27310

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
007	60 Stück (Schmelztabletten)	024	
001	10 Stück (Schmelztabletten)	024	
005	35 Stück (Schmelztabletten)	024	
002	14 Stück (Schmelztabletten)	024	
003	28 Stück (Schmelztabletten)	024	
004	30 Stück (Schmelztabletten)	024	
006	56 Stück (Schmelztabletten)	024	
008	70 Stück (Schmelztabletten)	024	
009	7 Stück (Schmelztabletten)	024	neu
010	98 Stück (Schmelztabletten)	024	neu

Olanzapin-ratiopharm 5 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-27311

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
004	28 Stück (Blister)	048	
006	35 Stück (Blister)	048	
002	14 Stück (Blister)	048	
003	20 Stück (Blister)	048	
005	30 Stück (Blister)	048	
001	10 Stück (Blister)	048	
007	56 Stück (Blister)	048	
008	60 Stück (Blister)	048	
009	70 Stück (Blister)	048	
010	98 Stück (Blister)	048	neu
011	7 Stück (Blister)	048	neu

Olanzapin-ratiopharm 10 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-27313

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
004	30 Stück (Schmelztabletten)	024	
005	35 Stück (Schmelztabletten)	024	
007	60 Stück (Schmelztabletten)	024	
001	10 Stück (Schmelztabletten)	024	
002	14 Stück (Schmelztabletten)	024	
003	28 Stück (Schmelztabletten)	024	
006	56 Stück (Schmelztabletten)	024	
008	70 Stück (Schmelztabletten)	024	
009	7 Stück (Schmelztabletten)	024	neu
010	98 Stück (Schmelztabletten)	024	neu

Olanzapin-ratiopharm 7,5 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-27314

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	10 Stück (Blister)	024	
002	20 Stück (Blister)	024	
003	28 Stück (Blister)	024	
008	70 Stück (Blister)	024	
004	30 Stück (Blister)	024	
005	35 Stück (Blister)	024	
006	56 Stück (Blister)	024	
007	60 Stück (Blister)	024	
009	7 Stück (Blister)	024	neu
010	14 Stück (Blister)	024	neu
011	98 Stück (Blister)	024	neu

Olanzapin-ratiopharm 15 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-27315

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
002	28 Stück (Schmelztabletten)	024	
004	35 Stück (Schmelztabletten)	024	
008	70 Stück (Schmelztabletten)	024	
001	10 Stück (Schmelztabletten)	024	
003	30 Stück (Schmelztabletten)	024	
005	56 Stück (Schmelztabletten)	024	
007	60 Stück (Schmelztabletten)	024	
009	7 Stück (Schmelztabletten)	024	neu
010	14 Stück (Schmelztabletten)	024	neu
011	98 Stück (Schmelztabletten)	024	neu

Olanzapin-ratiopharm 10 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-27316

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
003	20 Stück (Blister)	060	
004	28 Stück (Blister)	060	
005	30 Stück (Blister)	060	
006	35 Stück (Blister)	060	
001	10 Stück (Blister)	060	
002	14 Stück (Blister)	060	
007	56 Stück (Blister)	060	
008	60 Stück (Blister)	060	
009	70 Stück (Blister)	060	
010	7 Stück (Blister)	060	neu
011	98 Stück (Blister)	060	neu

Olanzapin-ratiopharm 15 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-27317

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	10 Stück (Blister)	024	
003	28 Stück (Blister)	024	
006	56 Stück (Blister)	024	
002	20 Stück (Blister)	024	
004	30 Stück (Blister)	024	
005	35 Stück (Blister)	024	
007	60 Stück (Blister)	024	
008	70 Stück (Blister)	024	
009	7 Stück (Blister)	024	neu
010	14 Stück (Blister)	024	neu
011	98 Stück (Blister)	024	neu

Olanzapin-ratiopharm 20 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-27318

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	10 Stück (Schmelztabletten)	024
005	56 Stück (Schmelztabletten)	024
006	60 Stück (Schmelztabletten)	024
002	28 Stück (Schmelztabletten)	024
003	30 Stück (Schmelztabletten)	024
004	35 Stück (Schmelztabletten)	024
007	70 Stück (Schmelztabletten)	024
008	7 Stück (Schmelztabletten)	024 neu
009	14 Stück (Schmelztabletten)	024 neu
010	98 Stück (Schmelztabletten)	024 neu

Olanzapin-ratiopharm 20 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-27319

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	10 Stück (Blister)	024
006	56 Stück (Blister)	024
002	20 Stück (Blister)	024
003	28 Stück (Blister)	024
004	30 Stück (Blister)	024
005	35 Stück (Blister)	024
007	60 Stück (Blister)	024
008	70 Stück (Blister)	024
009	7 Stück (Blister)	024 neu
010	14 Stück (Blister)	024 neu
011	98 Stück (Blister)	024 neu

Influvac - Injektionssuspension in einer Fertigspritze

Z.Nr.: 2-00216

Zulassungsinhaber:

Solvay Pharma GmbH
AT - 1200 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	1 Fertigspritze zu 0,5 ml (mit Kanüle)	012
002	10 Fertigspritzen zu 0,5 ml (mit Kanüle)	012
005	10 Fertigspritze zu 0,5 ml	012 neu
004	1 Fertigspritze zu 0,5 ml	012 neu

Batrevac - Injektionssuspension in einer Fertigspritze

Z.Nr.: 2-00249

Zulassungsinhaber:

Solvay Pharma GmbH
AT - 1200 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	1 Fertigspritze zu 0,5 ml	012
002	10 Fertigspritzen zu 0,5 ml	012
003	1 Fertigspritze zu 0,5 ml (ohne Kanüle)	012 neu
004	10 Fertigspritzen zu 0,5 ml (ohne Kanüle)	012 neu

Vacciflu - Injektionssuspension in einer Fertigspritze

Z.Nr.: 2-00310

Zulassungsinhaber:

Solvay Pharma GmbH
AT - 1200 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	1 Fertigspritze zu 0,5 ml	012
002	10 Fertigspritzen zu 0,5 ml	012
004	10 Fertigspritzen zu 0,5 ml (ohne Kanüle)	012 neu
003	1 Fertigspritze zu 0,5 ml (ohne Kanüle)	012 neu

Aufhebungen gemäß §23 des AMG

Calcium Sandoz - Ampullen

Z.Nr.: 2628

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Iromin Chinin C - Kapseln

Z.Nr.: 9642

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

Thymoal - Hustentropfen

Z.Nr.: 10250

Zulassungsinhaber:
Gall & Reidlinger OHG
AT - 8813 St. Lambrecht(BH Murau)

Limptar - Tabletten

Z.Nr.: 17472

Zulassungsinhaber:
Klosterfrau Berlin GmbH
DE - 12274 Berlin

Abitrexate 1 g - Ampullen

Z.Nr.: 1-18053

Zulassungsinhaber:
Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Abitrexate 500 mg - Stechampulle

Z.Nr.: 1-18054

Zulassungsinhaber:
Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Abitrexate 50 mg - Ampullen

Z.Nr.: 1-18055

Zulassungsinhaber:
Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Ftoralon 200 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-18193

Zulassungsinhaber:
Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Ftoralon 400 mg - Konzentrat zur Infusionsbereitung

Z.Nr.: 1-18194

Zulassungsinhaber:
Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Fluorouracil - Cehasol 50 mg/ml - Ampullen

Z.Nr.: 1-18377

Zulassungsinhaber:
Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Momentum 500 mg - Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-18725

Zulassungsinhaber:
CSC Pharmaceuticals Handels GmbH
AT - 1190 Wien

Doxorubin 10mg - Trockenstechampullen

Z.Nr.: 1-19981

Zulassungsinhaber:
Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Doxorubin 50mg - Trockenstechampullen

Z.Nr.: 1-19983

Zulassungsinhaber:
Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Doxorubicin "Pharmachemie" 50mg - Trockenstechampullen

Z.Nr.: 1-19984

Zulassungsinhaber:
Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Doxorubicin "Pharmachemie" 10mg - Trockenstechampullen

Z.Nr.: 1-19985

Zulassungsinhaber:
Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Tamoplex 30 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-20097

Zulassungsinhaber:
Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Tamoplex 40 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-20099

Zulassungsinhaber:
Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Tamoplex 10 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-20103

Zulassungsinhaber:
Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Tamoplex 20 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-20104

Zulassungsinhaber:
Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Oxilium - Lösung zur äußerlichen Anwendung

Z.Nr.: 1-20158

Zulassungsinhaber:
Dimethaid GmbH
DE - 39164 Wanzleben

Carbosol 10mg/ml - Stechampulle

Z.Nr.: 1-20163

Zulassungsinhaber:
Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Abiplatin 0,5 mg/ml - Infusionslösung

Z.Nr.: 1-20536

Zulassungsinhaber:
Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Diltiazem "Ethypharm" retard 90 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-20809

Zulassungsinhaber:
Ethypharm S.A.
FR - 78550 Houdan

Diltiazem "Ethypharm" retard 300 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-20811

Zulassungsinhaber:
Ethypharm S.A.
FR - 78550 Houdan

Diltiazem "Ethypharm" retard 120 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-20812

Zulassungsinhaber:
Ethypharm S.A.
FR - 78550 Houdan

Diltiazem "Ethypharm" retard 180 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-20813

Zulassungsinhaber:
Ethypharm S.A.
FR - 78550 Houdan

Peritrast 36 % - Stechampullen

Z.Nr.: 1-21594

Zulassungsinhaber:
Dr.Franz Köhler Chemie GmbH
DE - 64665 Alsbach-Hähnlein

Decapeptyl 0,5 mg - Fertigspritzen

Z.Nr.: 1-22759

Zulassungsinhaber:
Ferring Arzneimittel GmbH
AT - 1100 Wien

Metformin "Germania" 850 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-22795

Zulassungsinhaber:
Germania Pharmazeutika GmbH
AT - 1150 Wien

Rescuvolin 15 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-22797

Zulassungsinhaber:
Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Rescuvolin 15 mg - Trockenstechampullen

Z.Nr.: 1-22798

Zulassungsinhaber:
Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Rescuvolin 50 mg - Trockenstechampullen

Z.Nr.: 1-22799

Zulassungsinhaber:
Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

RescuvoLin 100 mg - Trockenstechampullen

Z.Nr.: 1-22800

Zulassungsinhaber:
Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Calciumfolinat "Pharmachemie" 15 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-22801

Zulassungsinhaber:
Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Calciumfolinat "Pharmachemie" 15 mg - Trockenstechampullen

Z.Nr.: 1-22802

Zulassungsinhaber:
Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Calciumfolinat "Pharmachemie" 50 mg - Trockenstechampullen

Z.Nr.: 1-22803

Zulassungsinhaber:
Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Calciumfolinat "Pharmachemie" 100 mg - Trockenstechampullen

Z.Nr.: 1-22804

Zulassungsinhaber:
Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Emthexate 2,5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-23094

Zulassungsinhaber:
Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Methotrexat "Pharmachemie" 2,5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-23095

Zulassungsinhaber:
Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Emthexate 1000 mg - Konzentrat zur Infusionsbereitung

Z.Nr.: 1-23096

Zulassungsinhaber:
Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Methotrexat "Pharmachemie" 1000 mg - Konzentrat zur Infusionsbereitung

Z.Nr.: 1-23097

Zulassungsinhaber:
Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Emthexate 5000 mg - Konzentrat zur Infusionsbereitung

Z.Nr.: 1-23098

Zulassungsinhaber:
Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Methotrexat "Pharmachemie" 5000 mg - Konzentrat zur Infusionsbereitung

Z.Nr.: 1-23099

Zulassungsinhaber:
Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Emthexate 5 mg - Stechampullen

Z.Nr.: 1-23100

Zulassungsinhaber:
Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Methotrexat "Pharmachemie" 5 mg - Stechampullen

Z.Nr.: 1-23101

Zulassungsinhaber:
Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Emthexate 50 mg - Stechampullen

Z.Nr.: 1-23102

Zulassungsinhaber:
Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Methotrexat "Pharmachemie" 50 mg - Stechampullen

Z.Nr.: 1-23103

Zulassungsinhaber:
Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Emthexate 250 mg - Stechampullen

Z.Nr.: 1-23104

Zulassungsinhaber:
Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Methotrexat "Pharmachemie" 250 mg - Stechampullen

Z.Nr.: 1-23105

Zulassungsinhaber:
Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Delirex - Ampullen

Z.Nr.: 1-23106

Zulassungsinhaber:
Sanova Pharma GmbH
AT - 1110 Wien

Doxorubin 10 mg/5 ml - Stechampulle

Z.Nr.: 1-23252

Zulassungsinhaber:
Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Doxorubin 20 mg/10 ml - Stechampulle

Z.Nr.: 1-23253

Zulassungsinhaber:
Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Doxorubin 50 mg/25 ml - Stechampulle

Z.Nr.: 1-23254

Zulassungsinhaber:
Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Doxorubin 200 mg/100 ml - Stechampulle

Z.Nr.: 1-23255

Zulassungsinhaber:
Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Perikan - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-23388

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

Platosin 10 mg - Konzentrat zur Infusionsbereitung

Z.Nr.: 1-23389

Zulassungsinhaber:
Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Platosin 25 mg - Konzentrat zur Infusionsbereitung

Z.Nr.: 1-23390

Zulassungsinhaber:
Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Platosin 50 mg - Konzentrat zur Infusionsbereitung

Z.Nr.: 1-23391

Zulassungsinhaber:
Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Cisplatin "Pharmachemie" 10 mg - Konzentrat zur Infusionsbereitung

Z.Nr.: 1-23393

Zulassungsinhaber:
Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Cisplatin "Pharmachemie" 25 mg - Konzentrat zur Infusionsbereitung

Z.Nr.: 1-23394

Zulassungsinhaber:
Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Cisplatin "Pharmachemie" 50 mg - Konzentrat zur Infusionsbereitung

Z.Nr.: 1-23395

Zulassungsinhaber:
Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Eposin 20 mg/m - Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-23462

Zulassungsinhaber:
Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Flutaplex 250 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-23464

Zulassungsinhaber:
Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Zaba - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-23548

Zulassungsinhaber:
Wyeth - Lederle Pharma GmbH
AT - 1150 Wien

Helarium - Hypericum - Dragees

Z.Nr.: 1-23875

Zulassungsinhaber:
Bionorica AG
DE - 92318 Neumarkt/Opf.

Melitrast 300mg Jod/ml - Lösung zur parenteralen Anwendung

Z.Nr.: 1-24330

Zulassungsinhaber:
Dr.Franz Köhler Chemie GmbH
DE - 64665 Alsbach-Hähnlein

Relimal retard 10 mg - Filmdabletten

Z.Nr.: 1-24378

Zulassungsinhaber:
Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Relimal retard 30 mg - Filmdabletten

Z.Nr.: 1-24379

Zulassungsinhaber:
Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Relimal retard 60 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-24380

Zulassungsinhaber:
Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Relimal retard 100 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-24381

Zulassungsinhaber:
Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Nordurine 0,1 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-25527

Zulassungsinhaber:
Ferring Arzneimittel GmbH
AT - 1100 Wien

Nordurine 0,2 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-25528

Zulassungsinhaber:
Ferring Arzneimittel GmbH
AT - 1100 Wien

Lamotrigin "Genericon" 2 mg - lösliche Tabletten

Z.Nr.: 1-25935

Zulassungsinhaber:
Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Lamotrigin "Genericon" 5 mg - lösliche Tabletten

Z.Nr.: 1-25936

Zulassungsinhaber:
Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Carboplatin-ratiopharm 10 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-26444

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

RUBIFEN 5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-26461

Zulassungsinhaber:
Laboratorios Rubio SA
ES - 08755 Castellbisbal (Barcelona)

RUBIFEN 10 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-26462

Zulassungsinhaber:
Laboratorios Rubio SA
ES - 08755 Castellbisbal (Barcelona)

RUBIFEN 20 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-26463

Zulassungsinhaber:
Laboratorios Rubio SA
ES - 08755 Castellbisbal (Barcelona)

Meloxicam Teva 7,5 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-26541

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

Meloxicam Teva 15 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-26543

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

Etoposid-ratiopharm 20 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-26552

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Pamidronat Dinatrium Alternova 30 mg Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-26972

Zulassungsinhaber:
Alternova Arzneimittel GmbH
AT - 1220 Wien

Pamidronat Dinatrium Alternova 90 mg Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-26974

Zulassungsinhaber:
Alternova Arzneimittel GmbH
AT - 1220 Wien

Pacline 6 mg/ml - Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-27247

Zulassungsinhaber:
Stragen Nordic A/S
DK - 3660 Stenlose

Cabalact 0,5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-27300

Zulassungsinhaber:
Kwizda Pharma GmbH
AT - 1160 Wien

Cabamin 1 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-27305

Zulassungsinhaber:
Kwizda Pharma GmbH
AT - 1160 Wien

Cabamin 2 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-27306

Zulassungsinhaber:
Kwizda Pharma GmbH
AT - 1160 Wien

Cabamin 4 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-27307

Zulassungsinhaber:
Kwizda Pharma GmbH
AT - 1160 Wien

Betahistin Alternova 8 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-27529

Zulassungsinhaber:
Alternova Arzneimittel GmbH
AT - 1220 Wien

Betahistin Alternova 16 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-27530

Zulassungsinhaber:
Alternova Arzneimittel GmbH
AT - 1220 Wien

Escatitona - Tropfen

Z.Nr.: 3-00048

Zulassungsinhaber:
Madaus GesmbH
AT - 1171 Wien

Puntigamer Nerventee

Z.Nr.: 5-00021

Zulassungsinhaber:
Apotheke Puntigam
AT - 8055 Graz-Puntigam

Puntigamer Blasen - und Nierentee

Z.Nr.: 5-00022

Zulassungsinhaber:
Apotheke Puntigam
AT - 8055 Graz-Puntigam

Puntigamer Entschlackungstee

Z.Nr.: 5-00023

Zulassungsinhaber:
Apotheke Puntigam
AT - 8055 Graz-Puntigam

Puntigamer Brust- und Hustentee

Z.Nr.: 5-00024

Zulassungsinhaber:
Apotheke Puntigam
AT - 8055 Graz-Puntigam

Puntigamer Wassertreibender Tee

Z.Nr.: 5-00025

Zulassungsinhaber:
Apotheke Puntigam
AT - 8055 Graz-Puntigam

Puntigamer Galle-und Lebertee

Z.Nr.: 5-00026

Zulassungsinhaber:
Apotheke Puntigam
AT - 8055 Graz-Puntigam

Puntigamer Grippetee

Z.Nr.: 5-00027

Zulassungsinhaber:
Apotheke Puntigam
AT - 8055 Graz-Puntigam

Puntigamer Magentee

Z.Nr.: 5-00028

Zulassungsinhaber:
Apotheke Puntigam
AT - 8055 Graz-Puntigam

Puntigamer Hustropfen

Z.Nr.: 5-00029

Zulassungsinhaber:
Apotheke Puntigam
AT - 8055 Graz-Puntigam

Puntigamer Herz-und Kreislauftropfen

Z.Nr.: 5-00030

Zulassungsinhaber:
Apotheke Puntigam
AT - 8055 Graz-Puntigam

Puntigamer Heilsalbe

Z.Nr.: 5-00031

Zulassungsinhaber:
Apotheke Puntigam
AT - 8055 Graz-Puntigam

Puntigamer Hustenbalsam

Z.Nr.: 5-00032

Zulassungsinhaber:
Apotheke Puntigam
AT - 8055 Graz-Puntigam

Apotheker Auer's Ekzetox - Fluid dermatologische Lösung

Z.Nr.: 5-00035

Zulassungsinhaber:
Landschafts - Apotheke
AT - 9010 Klagenfurt

Apotheker Auer's Zugsalbe

Z.Nr.: 5-00115

Zulassungsinhaber:
Landschafts - Apotheke
AT - 9010 Klagenfurt

Calcihydramin - Salbe

Z.Nr.: 5-00121

Zulassungsinhaber:
St. - Anna - Apotheke
AT - 9210 Pörschach(BH Klagenf.-L.)

Puntigamer Zahnfleischpinselung

Z.Nr.: 5-00142

Zulassungsinhaber:
Apotheke Puntigam
AT - 8055 Graz-Puntigam

Puntigamer Kamillocet

Z.Nr.: 5-00143

Zulassungsinhaber:
Apotheke Puntigam
AT - 8055 Graz-Puntigam

Puntigamer Hustenelixier

Z.Nr.: 5-00144

Zulassungsinhaber:
Apotheke Puntigam
AT - 8055 Graz-Puntigam

Prof. Brauners Hämorrhoidalsalbe

Z.Nr.: 5-00189

Zulassungsinhaber:
Waasen - Apotheke
AT - 8700 Leoben

Prof. Brauner's Rheumasalbe

Z.Nr.: 5-00191

Zulassungsinhaber:
Waasen - Apotheke
AT - 8700 Leoben

Prof. Brauner's Sportgel

Z.Nr.: 5-00194

Zulassungsinhaber:
Waasen - Apotheke
AT - 8700 Leoben

Prof. Brauner's Fußpilztinktur

Z.Nr.: 5-00197

Zulassungsinhaber:
Waasen - Apotheke
AT - 8700 Leoben

Puntigamer Hustentropfen

Z.Nr.: 5-00216

Zulassungsinhaber:
Apotheke Puntigam
AT - 8055 Graz-Puntigam

Prof. Brauner's Juckfreisalbe

Z.Nr.: 5-00223

Zulassungsinhaber:
Waasen - Apotheke
AT - 8700 Leoben

Puntigamer Rheumasalbe

Z.Nr.: 5-00250

Zulassungsinhaber:
Apotheke Puntigam
AT - 8055 Graz-Puntigam

Puntigamer Inhalationslösung

Z.Nr.: 5-00251

Zulassungsinhaber:
Apotheke Puntigam
AT - 8055 Graz-Puntigam

Puntigamer Salbei - Halspastillen

Z.Nr.: 5-00319

Zulassungsinhaber:
Apotheke Puntigam
AT - 8055 Graz-Puntigam

Puntigamer Antigripp - Tabletten

Z.Nr.: 5-00321

Zulassungsinhaber:
Apotheke Puntigam
AT - 8055 Graz-Puntigam

Tiroler Adler - Gliederöl

Z.Nr.: 5-00509

Zulassungsinhaber:
Apotheke zum Tiroler Adler
AT - 6020 Innsbruck

Tiroler Adler - Franzbranntwein

Z.Nr.: 5-00510

Zulassungsinhaber:
Apotheke zum Tiroler Adler
AT - 6020 Innsbruck

Tiroler Adler - Hustensaft

Z.Nr.: 5-00526

Zulassungsinhaber:
Apotheke zum Tiroler Adler
AT - 6020 Innsbruck

Grana - Hustensaft

Z.Nr.: 5-00859

Zulassungsinhaber:
Apotheke Zum Granatapfel (Inh. Konvent d. Barmh.Brüder)
AT - 8020 Graz

Grana - Nieren- und Blasentee

Z.Nr.: 5-00861

Zulassungsinhaber:
Apotheke Zum Granatapfel (Inh. Konvent d. Barmh.Brüder)
AT - 8020 Graz

Grana - Nerventee

Z.Nr.: 5-00863

Zulassungsinhaber:

Apotheke Zum Granatapfel (Inh. Konvent d. Barmh.Brüder)
AT - 8020 Graz

Grana - Herzwein

Z.Nr.: 5-00873

Zulassungsinhaber:

Apotheke Zum Granatapfel (Inh. Konvent d. Barmh.Brüder)
AT - 8020 Graz

Grana - Galle- und Lebertee

Z.Nr.: 5-00875

Zulassungsinhaber:

Apotheke Zum Granatapfel (Inh. Konvent d. Barmh.Brüder)
AT - 8020 Graz

Grana - Gastritistee

Z.Nr.: 5-00876

Zulassungsinhaber:

Apotheke Zum Granatapfel (Inh. Konvent d. Barmh.Brüder)
AT - 8020 Graz

Grana - Hustentropfen

Z.Nr.: 5-00898

Zulassungsinhaber:

Apotheke Zum Granatapfel (Inh. Konvent d. Barmh.Brüder)
AT - 8020 Graz

Grana - Rosmarinwein

Z.Nr.: 5-00900

Zulassungsinhaber:

Apotheke Zum Granatapfel (Inh. Konvent d. Barmh.Brüder)
AT - 8020 Graz

Apotheker Wimmers Rheumasalbe

Z.Nr.: 5-00903

Zulassungsinhaber:

St. - Berthold - Apotheke
AT - 4451 Garsten(BH Steyr-L.)

Rheumasyll - Salbe

Z.Nr.: 5-00912

Zulassungsinhaber:

Bären - Apotheke
AT - 9300 St.Veit/Glan

Erkältungsbalsam

Z.Nr.: 5-00913

Zulassungsinhaber:
Bären - Apotheke
AT - 9300 St.Veit/Glan

Schmerzstillende Kapseln

Z.Nr.: 5-00914

Zulassungsinhaber:
Bären - Apotheke
AT - 9300 St.Veit/Glan

Nervogran - Tropfen

Z.Nr.: 5-00933

Zulassungsinhaber:
Apotheke Zum Granatapfel (Inh. Konvent d. Barmh.Brüder)
AT - 8020 Graz

Einreibung

Z.Nr.: 5-01011

Zulassungsinhaber:
Apotheke Kleinmünchner Hof
AT - 4030 Linz-Kleinmuenchen

Rheumasalbe Apotheke Rosenauer

Z.Nr.: 5-01035

Zulassungsinhaber:
Apotheke Rosenauer
AT - 4040 Linz-Urfahr

Eucalyptus Hustenbalsam - Apotheke Rosenauer

Z.Nr.: 5-01097

Zulassungsinhaber:
Apotheke Rosenauer
AT - 4040 Linz-Urfahr

Grana - Brust- und Hustentee

Z.Nr.: 5-01464

Zulassungsinhaber:
Apotheke Zum Granatapfel (Inh. Konvent d. Barmh.Brüder)
AT - 8020 Graz

Hämorrhoidal - Salbe Apotheke Rosenauer

Z.Nr.: 5-01562

Zulassungsinhaber:
Apotheke Rosenauer
AT - 4040 Linz-Urfahr

Ibu - Tabletten

Z.Nr.: 5-01630

Zulassungsinhaber:
Apotheke Puntigam
AT - 8055 Graz-Puntigam

B 6 - Schmerztabletten Flachgau - Apotheke

Z.Nr.: 5-01712

Zulassungsinhaber:
Flachgau - Apotheke
AT - 5201 Seekirchen(BH Slbg.-Umg.)

Hämogran - Salbe

Z.Nr.: 5-01838

Zulassungsinhaber:
Apotheke Zum Granatapfel (Inh. Konvent d. Barmh.Brüder)
AT - 8020 Graz

Dologran - Kapseln

Z.Nr.: 5-01840

Zulassungsinhaber:
Apotheke Zum Granatapfel (Inh. Konvent d. Barmh.Brüder)
AT - 8020 Graz

Granament - Salbe

Z.Nr.: 5-01842

Zulassungsinhaber:

Apotheke Zum Granatapfel (Inh. Konvent d. Barmh.Brüder)
AT - 8020 Graz

Grana - Herz- und Kreislauftropfen

Z.Nr.: 5-01844

Zulassungsinhaber:

Apotheke Zum Granatapfel (Inh. Konvent d. Barmh.Brüder)
AT - 8020 Graz

Grana - Heilsalbe

Z.Nr.: 5-01850

Zulassungsinhaber:

Apotheke Zum Granatapfel (Inh. Konvent d. Barmh.Brüder)
AT - 8020 Graz

Grana Ekzemsalbe

Z.Nr.: 5-01852

Zulassungsinhaber:

Apotheke Zum Granatapfel (Inh. Konvent d. Barmh.Brüder)
AT - 8020 Graz

Grana - Zugsalbe

Z.Nr.: 5-01854

Zulassungsinhaber:

Apotheke Zum Granatapfel (Inh. Konvent d. Barmh.Brüder)
AT - 8020 Graz

Grana - Zahnfleischpinselung

Z.Nr.: 5-01856

Zulassungsinhaber:

Apotheke Zum Granatapfel (Inh. Konvent d. Barmh.Brüder)
AT - 8020 Graz

Grana - Entschlackungstee

Z.Nr.: 5-01858

Zulassungsinhaber:

Apotheke Zum Granatapfel (Inh. Konvent d. Barmh.Brüder)
AT - 8020 Graz

Grana - Schlaftee

Z.Nr.: 5-01860

Zulassungsinhaber:

Apotheke Zum Granatapfel (Inh. Konvent d. Barmh.Brüder)
AT - 8020 Graz

Grana - Rheuma - Tee

Z.Nr.: 5-01862

Zulassungsinhaber:

Apotheke Zum Granatapfel (Inh. Konvent d. Barmh.Brüder)
AT - 8020 Graz

Schmerzgel

Z.Nr.: 5-01943

Zulassungsinhaber:

Apotheke Puntigam
AT - 8055 Graz-Puntigam

Grana - Abführtee

Z.Nr.: 5-02295

Zulassungsinhaber:

Apotheke Zum Granatapfel (Inh. Konvent d. Barmh.Brüder)
AT - 8020 Graz

Grana Herz- und Nerven-Tonikum

Z.Nr.: 5-02363

Zulassungsinhaber:

Apotheke Zum Granatapfel (Inh. Konvent d. Barmh.Brüder)
AT - 8020 Graz

Bronchosan - Hustensirup

Z.Nr.: 5-02424

Zulassungsinhaber:
Apotheke Ebenthal
AT - 9065 Ebenthal(BH Klagenf.-L.)

Bronchosan - Salbe

Z.Nr.: 5-02425

Zulassungsinhaber:
Apotheke Ebenthal
AT - 9065 Ebenthal(BH Klagenf.-L.)

Bronchosan - Hustentropfen

Z.Nr.: 5-02426

Zulassungsinhaber:
Apotheke Ebenthal
AT - 9065 Ebenthal(BH Klagenf.-L.)

**Apotheker Krainer´s - Nervendragees aus Baldrian,Hopfen
und Melisse**

Z.Nr.: 7-00672

Zulassungsinhaber:
Apotheke Puntigam
AT - 8055 Graz-Puntigam

Apotheker Krainer´s Knoblauch-Mistel-Weißdorn-Dragees

Z.Nr.: 7-00675

Zulassungsinhaber:
Apotheke Puntigam
AT - 8055 Graz-Puntigam

St. Anna Apotheke-Salbei-Halspastillen zuckerfrei

Z.Nr.: 7-00787

Zulassungsinhaber:
St. - Anna - Apotheke
AT - 9210 Pörschach(BH Klagenf.-L.)

Dex-panol - Wundspray

Z.Nr.: 7-01116

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Heparstad Artischocken - Kapseln

Z.Nr.: 7-01117

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

OSA Erkältungs- und Hustenbalsam

Z.Nr.: 7-01290

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

OSA - Hustenpastillen

Z.Nr.: 7-01291

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

OSA - Halswehlutschtabletten

Z.Nr.: 7-01295

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