



Humanarzneispezialitäten

Inhaltsverzeichnis

Arzneispezialitäten - human	1
Zulassungen gemäß AMG	1
Übertragungen	51
Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG	54
Änderungen der Bezeichnung	54
Änderungen der Packungsgrößen	61
Änderungen der Abgabe	64
Aufhebungen gemäß §23 des AMG	65

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.

298. Veröffentlichung (12/2009) über Zulassungen von Arzneispezialitäten sowie über Änderungen und Aufhebungen von Zulassungen

Arzneispezialitäten - human

Zulassungen gemäß AMG

Ropinirol easypharm 1 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28552

Zulassungsinhaber:

Easypharm GmbH & Co KG
AT - 2372 Gießhübl

Referenzprodukt:

1-21710
Requip 1 mg - Filmtabletten
GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT-1140 Wien

Hersteller:

Actavis Ltd.
MT - ZTN 08 Zejtun, Malta

Actavis hf
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Ropinirol Hydrochlorid
(entsprechend 1 mg Ropinirol)

ATC-Klassifikation(en):

N04BC04 Nervensystem / Antiparkinsonmittel / Dopaminerge Mittel /
Dopamin-Agonisten / Ropinirol

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	21 Stück	024 Monate
2	30 Stück	024 Monate
3	84 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Sinustop überzogene Tabletten

Z.Nr.: 1-28841

Zulassungsinhaber:

Kwizda Pharma GmbH
AT - 1160 Wien

Hersteller:

Martin Bauer GmbH & Co.KG
DE - 91487 VestenbergsgreuthGrünwalder Gesundheitsprodukte GmbH
DE - 83646 Bad Tölz

Wirkstoff(e):

+-----

Filmdrücke:

++-----

Kern:

Radix Gentianae
(gepulvert)
Flos Sambuci
(gepulvert)
Flos Primulae
(mit Kelch - gepulvert)
Herba Rumicis acetosae
(gepulvert)
Herba Verbenae
(off. - gepulvert)

ATC-Klassifikation(en):

R05CA10 Respirationstrakt / Husten- und Erkältungspräparate /
Expektoranzien, exkl. Kombinationen mit Antitussiva /
Expektoranzien / Kombinationen

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	20 Stück in Blister (Al(PVC/PVDC) 036 Monate
2	40 Stück in Blister (Al(PVC/PVDC) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Galantamin Sandoz 4 mg/ml - Lösung zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-28848

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

1-23750
Reminyl 4 mg/ml Lösung zum Einnehmen
Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT-1232 Wien

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Wirkstoff(e):

+-----

pro 100 ml:

Galantamin Hydrobromid
(entsprechend 0,4 g Galantamin)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA04 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Galantamin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	100 ml Lösung zum Einnehmen (bersteinfarbene Glasflasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Galantamin Hexal 4 mg/ml - Lösung zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-28849

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 WienReferenzprodukt:
1-23750
Reminyl 4 mg/ml Lösung zum Einnehmen
Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT-1232 WienHersteller:
Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Wirkstoff(e):

+-----
pro 100 ml:
Galantamin Hydrobromid
(entsprechend 0,4 g Galantamin)ATC-Klassifikation(en):
N06DA04 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Galantamin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	100 ml Lösung zum Einnehmen (bersteinfarbene Glasflasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe
Rp, apothekenpflichtig

Venlafaxin G.L. 37,5 mg - Retardkapseln

Z.Nr.: 1-28850

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-24637
Efectin ER 37,5 mg - Kapseln
Wyeth Lederle Pharma GmbH
AT-1150 Wien

Hersteller:

Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH
DE - 84529 Tittmoning

Wirkstoff(e):

+-----

Retardkapsel

++-----

Kern :

Venlafaxin Hydrochlorid
(entspricht 37,5mg Venlafaxin)

ATC-Klassifikation(en):

N06AX16 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Andere
Antidepressiva / Venlafaxin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	20 Retardkapseln in Blister (PVC/Al)	036 Monate
2	28 Retardkapseln in Blister (PVC/Al)	036 Monate
3	30 Retardkapseln in Blister (PVC/Al)	036 Monate
4	50 Retardkapseln in Blister (PVC/Al)	036 Monate
5	98 Retardkapseln in Blister (PVC/Al)	036 Monate
6	100 Retardkapseln in Blister (PVC/Al)	036 Monate
7	50 Retardkapseln in HDPE-Behältnis mit LDPE-Verschluss	036 Monate
8	100 Retardkapseln in HDPE-Behältnis mit LDPE-Verschluss	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Venlafaxin G.L. 75 mg - Retardkapseln

Z.Nr.: 1-28851

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-23042
Efectin ER 75 mg - Kapseln
Wyeth Lederle Pharma GmbH
AT-1150 Wien

Hersteller:

Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH
DE - 84529 Tittmoning

Wirkstoff(e):

+-----

Retardkapsel

++-----

Kern :

Venlafaxin Hydrochlorid
(entspricht 75mg Venlafaxin)

ATC-Klassifikation(en):

N06AX16 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Andere
Antidepressiva / Venlafaxin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	20 Retardtabletten in Blister (PVC/Al)	036 Monate
2	28 Retardtabletten in Blister (PVC/Al)	036 Monate
3	30 Retardtabletten in Blister (PVC/Al)	036 Monate
4	50 Retardtabletten in Blister (PVC/Al)	036 Monate
5	98 Retardtabletten in Blister (PVC/Al)	036 Monate
6	100 Retardtabletten in Blister (PVC/Al)	036 Monate
7	50 Retardtabletten in HDPE-Behältnis mit LDPE-Verschluss	036 Monate
8	100 Retardtabletten in HDPE-Behältnis mit LDPE-Verschluss	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Venlafaxin G.L. 150 mg - Retardkapseln

Z.Nr.: 1-28852

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-23043
Efectin ER 150 mg - Kapseln
Wyeth Lederle Pharma GmbH
AT-1150 Wien

Hersteller:

Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH
DE - 84529 Tittmoning

Wirkstoff(e):

+-----

Retardkapsel

++-----

Kern :

Venlafaxin Hydrochlorid
(entspricht 150mg Venlafaxin)

ATC-Klassifikation(en):

N06AX16 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Andere
Antidepressiva / Venlafaxin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	20 Retardkapseln in Blister (PVC/Al)	036 Monate
2	28 Retardkapseln in Blister (PVC/Al)	036 Monate
3	30 Retardkapseln in Blister (PVC/Al)	036 Monate
4	50 Retardkapseln in Blister (PVC/Al)	036 Monate
5	98 Retardkapseln in Blister (PVC/Al)	036 Monate
6	100 Retardkapseln in Blister (PVC/Al)	036 Monate
7	50 Retardkapseln in HDPE-Behältnis mit LDPE-Verschluss	036 Monate
8	100 Retardkapseln in HDPE-Behältnis mit LDPE-Verschluss	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Edinimel 0,5 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-28862

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/98/076/004-007,023
NovoNorm (Repaglin) 0,5 mg Tabletten
Novo Nordisk A/S
DK-2880 Bagsvaerd

Hersteller:

Stada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad VilbelStada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 WienStada Production Ireland
IE - Clonmel, Co. TipperaryCentrafarm Services B.V.
NL - 4879 Etten-LeurEurogenerics NV/SA
BE - 1020 BrüsselLamp San Prospero S.p.A.
IT - 41030 Modena, San ProsperoPharmaCoDane ApS
DK - 2730 HerlevGenus Pharmaceuticals Ltd
GB - RG14 1JN Newbury, BerkshireBiocon Ltd
IN - 560100 BangaloreDr. Reddy's Laboratories Ltd
IN - 500016 Hyderabad, Andhra PradeshPharmaceutical Works POLPHARMA SA
PL - 83-200 Starogard Gdanski

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Repaglinid

ATC-Klassifikation(en):

A10BX02 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiabetika /
Antidiabetika, Exkl. Insuline / Andere Antidiabetika, exkl.
Insuline / Repaglinid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	15 Stück (OPA-AI-PVC/AI- Blister) 030 Monate
2	30 Stück (OPA-AI-PVC/AI- Blister) 030 Monate
3	90 Stück (OPA-AI-PVC/AI- Blister) 030 Monate
4	120 Stück (OPA-AI-PVC/AI- Blister) 030 Monate
5	180 Stück (OPA-AI-PVC/AI- Blister) 030 Monate
6	270 Stück (OPA-AI-PVC/AI- Blister) 030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Edinimel 1 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-28863

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:
EU/1/98/076/011-014,024
NovoNorm (Repaglin) 1,0 mg Tabletten
Novo Nordisk A/S
DK-2880 Bagsvaerd

Hersteller:
Stada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad Vilbel

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Stada Production Ireland
IE - Clonmel, Co. Tipperary

Centrafarm Services B.V.
NL - 4879 Etten-Leur

Eurogenerics NV/SA
BE - 1020 Brüssel

Lamp San Prospero S.p.A.
IT - 41030 Modena, San Prospero

PharmaCoDane ApS
DK - 2730 Herlev

Genus Pharmaceuticals Ltd
GB - RG14 1JN Newbury, Berkshire

Biocon Ltd
IN - 560100 Bangalore

Dr. Reddy's Laboratories Ltd
IN - 500016 Hyderabad, Andhra Pradesh

Pharmaceutical Works POLPHARMA SA
PL - 83-200 Starogard Gdanski

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:
Repaglinid

ATC-Klassifikation(en):

A10BX02 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiabetika /
Antidiabetika, Exkl. Insuline / Andere Antidiabetika, exkl.
Insuline / Repaglinid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	15 Stück (OPA-AI-PVC/AI- Blister) 030 Monate
2	30 Stück (OPA-AI-PVC/AI- Blister) 030 Monate
3	90 Stück (OPA-AI-PVC/AI- Blister) 030 Monate
4	120 Stück (OPA-AI-PVC/AI- Blister) 030 Monate
5	180 Stück (OPA-AI-PVC/AI- Blister) 030 Monate
6	270 Stück (OPA-AI-PVC/AI- Blister) 030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Edinimel 2 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-28864

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/98/076/018-022
NovoNorm (Repaglin) 2,0 mg Tabletten
Novo Nordisk A/S
DK-2880 Bagsvaerd

Hersteller:

Stada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad VilbelStada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 WienStada Production Ireland
IE - Clonmel, Co. TipperaryCentrafarm Services B.V.
NL - 4879 Etten-LeurEurogenerics NV/SA
BE - 1020 BrüsselLamp San Prospero S.p.A.
IT - 41030 Modena, San ProsperoPharmaCoDane ApS
DK - 2730 HerlevGenus Pharmaceuticals Ltd
GB - RG14 1JN Newbury, BerkshireBiocon Ltd
IN - 560100 BangaloreDr. Reddy's Laboratories Ltd
IN - 500016 Hyderabad, Andhra PradeshPharmaceutical Works POLPHARMA SA
PL - 83-200 Starogard Gdanski

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Repaglinid

ATC-Klassifikation(en):

A10BX02 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiabetika /
Antidiabetika, Exkl. Insuline / Andere Antidiabetika, exkl.
Insuline / Repaglinid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	15 Stück (OPA-AI-PVC/AI- Blister) 030 Monate
2	30 Stück (OPA-AI-PVC/AI- Blister) 030 Monate
3	90 Stück (OPA-AI-PVC/AI- Blister) 030 Monate
4	120 Stück (OPA-AI-PVC/AI- Blister) 030 Monate
5	180 Stück (OPA-AI-PVC/AI- Blister) 030 Monate
6	270 Stück (OPA-AI-PVC/AI- Blister) 030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Edinimel 4 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-28865

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/98/076/018-022
NovoNorm (Repaglin) 2,0 mg Tabletten
Novo Nordisk A/S
DK-2880 Bagsvaerd

Hersteller:

Stada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad VilbelStada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 WienStada Production Ireland
IE - Clonmel, Co. TipperaryCentrafarm Services B.V.
NL - 4879 Etten-LeurEurogenerics NV/SA
BE - 1020 BrüsselLamp San Prospero S.p.A.
IT - 41030 Modena, San ProsperoPharmaCoDane ApS
DK - 2730 HerlevGenus Pharmaceuticals Ltd
GB - RG14 1JN Newbury, BerkshireBiocon Ltd
IN - 560100 BangaloreDr. Reddy's Laboratories Ltd
IN - 500016 Hyderabad, Andhra PradeshPharmaceutical Works POLPHARMA SA
PL - 83-200 Starogard Gdanski

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Repaglinid

ATC-Klassifikation(en):

A10BX02 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiabetika /
Antidiabetika, Exkl. Insuline / Andere Antidiabetika, exkl.
Insuline / Repaglinid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	15 Stück (OPA-AI-PVC/AI- Blister) 030 Monate
2	30 Stück (OPA-AI-PVC/AI- Blister) 030 Monate
3	90 Stück (OPA-AI-PVC/AI- Blister) 030 Monate
4	120 Stück (OPA-AI-PVC/AI- Blister) 030 Monate
5	180 Stück (OPA-AI-PVC/AI- Blister) 030 Monate
6	270 Stück (OPA-AI-PVC/AI- Blister) 030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Repaglinid ratiopharm 0,5 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-28866

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/98/076/004-007,023
NovoNorm (Repaglin) 0,5 mg Tabletten
Novo Nordisk A/S
DK-2880 Bagsvaerd

Hersteller:

Aegis Ltd.
CY - 2081 NicosiaMerckle GmbH.
DE - 89143 BlaubeurenUSV Ltd
IN - 400 088 MumbaiDragenopharm Apotheker Püschl GmbH
DE - 84529 Tittmoning

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Repaglinid

ATC-Klassifikation(en):

A10BX02 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiabetika /
Antidiabetika, Exkl. Insuline / Andere Antidiabetika, exkl.
Insuline / Repaglinid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	30 Stück (Al/Al- Blister)	030 Monate
2	60 Stück (Al/Al- Blister)	030 Monate
3	90 Stück (Al/Al- Blister)	030 Monate
4	120 Stück (Al/Al- Blister)	030 Monate
5	180 Stück (Al/Al- Blister)	030 Monate
6	270 Stück (Al/Al- Blister)	030 Monate
7	360 Stück (Al/Al- Blister)	030 Monate
8	30 Stück (PVC/PVDC-Al- Blister)	024 Monate
9	60 Stück (PVC/PVDC-Al- Blister)	024 Monate
10	90 Stück (PVC/PVDC-Al- Blister)	024 Monate
11	120 Stück (PVC/PVDC-Al- Blister)	024 Monate
12	180 Stück (PVC/PVDC-Al- Blister)	024 Monate
13	270 Stück (PVC/PVDC-Al- Blister)	024 Monate
14	360 Stück (PVC/PVDC-Al- Blister)	024 Monate
15	1000 Stück (HDPE-Flasche)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe NR, apothekenpflichtig

Repaglinid ratiopharm 1 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-28867

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/98/076/011-014,024
NovoNorm (Repaglin) 1,0 mg Tabletten
Novo Nordisk A/S
DK-2880 Bagsvaerd

Hersteller:

Merckle GmbH.
DE - 89143 BlaubeurenAegis Ltd.
CY - 2081 NicosiaUSV Ltd
IN - 400 088 MumbaiDragenopharm Apotheker Püschl GmbH
DE - 84529 Tittmoning

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Repaglinid

ATC-Klassifikation(en):

A10BX02 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiabetika /
Antidiabetika, Exkl. Insuline / Andere Antidiabetika, exkl.
Insuline / Repaglinid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	30 Stück (Al/Al- Blister)	030 Monate
2	60 Stück (Al/Al- Blister)	030 Monate
3	90 Stück (Al/Al- Blister)	030 Monate
4	120 Stück (Al/Al- Blister)	030 Monate
5	180 Stück (Al/Al- Blister)	030 Monate
6	270 Stück (Al/Al- Blister)	030 Monate
7	360 Stück (Al/Al- Blister)	030 Monate
8	30 Stück (PVC/PVDC-Al- Blister)	030 Monate
9	60 Stück (PVC/PVDC-Al- Blister)	030 Monate
10	90 Stück (PVC/PVDC-Al- Blister)	030 Monate
11	120 Stück (PVC/PVDC-Al- Blister)	030 Monate
12	180 Stück (PVC/PVDC-Al- Blister)	030 Monate
13	270 Stück (PVC/PVDC-Al- Blister)	030 Monate
14	360 Stück (PVC/PVDC-Al- Blister)	030 Monate
15	1000 Stück (HDPE- Flasche)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe NR, apothekenpflichtig

Repaglinid ratiopharm 2 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-28868

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/98/076/018-022
NovoNorm (Repaglin) 2,0 mg Tabletten
Novo Nordisk A/S
DK-2880 Bagsvaerd

Hersteller:

Merckle GmbH.
DE - 89143 BlaubeurenAegis Ltd.
CY - 2081 NicosiaUSV Ltd
IN - 400 088 MumbaiDragenopharm Apotheker Püschl GmbH
DE - 84529 Tittmoning

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Repaglinid

ATC-Klassifikation(en):

A10BX02 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiabetika /
Antidiabetika, Exkl. Insuline / Andere Antidiabetika, exkl.
Insuline / Repaglinid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	30 Stück (Al/Al- Blister)	030 Monate
2	60 Stück (Al/Al- Blister)	030 Monate
3	90 Stück (Al/Al- Blister)	030 Monate
4	120 Stück (Al/Al- Blister)	030 Monate
5	180 Stück (Al/Al- Blister)	030 Monate
6	270 Stück (Al/Al- Blister)	030 Monate
7	360 Stück (Al/Al- Blister)	030 Monate
8	30 Stück (PVC/PVDC-Al- Blister)	030 Monate
9	60 Stück (PVC/PVDC-Al- Blister)	030 Monate
10	90 Stück (PVC/PVDC-Al- Blister)	030 Monate
11	120 Stück (PVC/PVDC-Al- Blister)	030 Monate
12	180 Stück (PVC/PVDC-Al- Blister)	030 Monate
13	270 Stück (PVC/PVDC-Al- Blister)	030 Monate
14	360 Stück (PVC/PVDC-Al- Blister)	030 Monate
15	1000 Stück (HDPE- Flasche)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe NR, apothekenpflichtig

Oxaliplatin Onkovis 5 mg/ml Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28869

Zulassungsinhaber:

Onkovis GmbH
DE - 82377 Penzburg

Referenzprodukt:

1-26249
Eloxatin 5 mg/ml Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung
sanofi-aventis GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

Eriochem SA
AR - 3100 Colonia Avellaneda/Entre Ríos

Onkovis GmbH
DE - 82377 Penzburg

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver - pro ml rekonstituierter Lösung:
Oxaliplatin

ATC-Klassifikation(en):

L01XA03 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Antineoplastische Mittel / Andere antineoplastische Mittel /
Platin-haltige Verbindungen / Oxaliplatin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 30 ml (Durchstechflasche, 50 mg)	024 Monate
2	1 x 50 ml (Durchstechflasche, 100 mg)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Lercanidipin ratiopharm 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28876

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-21844
Zanidip 10 mg Filmtabletten
Kwizda Pharma GmbH
AT-1160 Wien

Hersteller:

Torrent Pharma GmbH
DE - 90449 Nürnberg

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Lercanidipin Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

C08CA13 Kardiovaskuläres System / Calciumkanalblocker / Selektive
Calciumkanalblocker mit vorwiegender Gefäßwirkung /
Dihydropyridin-Derivate / Lercanidipin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück PVC/Al-Blister)	024 Monate
2	10 Stück PVC/Al-Blister)	024 Monate
3	14 Stück PVC/Al-Blister)	024 Monate
4	20 Stück PVC/Al-Blister)	024 Monate
5	28 Stück PVC/Al-Blister)	024 Monate
6	30 Stück PVC/Al-Blister)	024 Monate
7	35 Stück PVC/Al-Blister)	024 Monate
8	50 Stück PVC/Al-Blister)	024 Monate
9	56 Stück PVC/Al-Blister)	024 Monate
10	60 Stück PVC/Al-Blister)	024 Monate
11	98 Stück PVC/Al-Blister)	024 Monate
12	100 Stück PVC/Al-Blister)	024 Monate
13	7 Stück PVC/PVDC/Al-Blister)	024 Monate
14	10 Stück PVC/PVDC/Al-Blister)	024 Monate
15	14 Stück PVC/PVDC/Al-Blister)	024 Monate
16	20 Stück PVC/PVDC/Al-Blister)	024 Monate
17	28 Stück PVC/PVDC/Al-Blister)	024 Monate
18	30 Stück PVC/PVDC/Al-Blister)	024 Monate
19	35 Stück PVC/PVDC/Al-Blister)	024 Monate
20	50 Stück PVC/PVDC/Al-Blister)	024 Monate
21	56 Stück PVC/PVDC/Al-Blister)	024 Monate
22	60 Stück PVC/PVDC/Al-Blister)	024 Monate
23	98 Stück PVC/PVDC/Al-Blister)	024 Monate
24	100 Stück PVC/PVDC/Al-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Lercanidipin ratiopharm 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28877

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-26285
Zanidip 20 mg Filmtabletten
Kwizda Pharma GmbH
AT-1160 Wien

Hersteller:

Torrent Pharma GmbH
DE - 90449 Nürnberg

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Lercanidipin Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

C08CA13 Kardiovaskuläres System / Calciumkanalblocker / Selektive
Calciumkanalblocker mit vorwiegender Gefäßwirkung /
Dihydropyridin-Derivate / Lercanidipin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (PVC/Al-Blister)	036 Monate
2	10 Stück (PVC/Al-Blister)	036 Monate
3	14 Stück (PVC/Al-Blister)	036 Monate
4	20 Stück (PVC/Al-Blister)	036 Monate
5	28 Stück (PVC/Al-Blister)	036 Monate
6	30 Stück (PVC/Al-Blister)	036 Monate
7	35 Stück (PVC/Al-Blister)	036 Monate
8	50 Stück (PVC/Al-Blister)	036 Monate
9	56 Stück (PVC/Al-Blister)	036 Monate
10	60 Stück (PVC/Al-Blister)	036 Monate
11	98 Stück (PVC/Al-Blister)	036 Monate
12	100 Stück (PVC/Al-Blister)	036 Monate
13	7 Stück (PVC/PVDC/Al-Blister)	036 Monate
14	10 Stück (PVC/PVDC/Al-Blister)	036 Monate
15	14 Stück (PVC/PVDC/Al-Blister)	036 Monate
16	20 Stück (PVC/PVDC/Al-Blister)	036 Monate
17	28 Stück (PVC/PVDC/Al-Blister)	036 Monate
18	30 Stück (PVC/PVDC/Al-Blister)	036 Monate
19	35 Stück (PVC/PVDC/Al-Blister)	036 Monate
20	50 Stück (PVC/PVDC/Al-Blister)	036 Monate
21	56 Stück (PVC/PVDC/Al-Blister)	036 Monate
22	60 Stück (PVC/PVDC/Al-Blister)	036 Monate
23	98 Stück (PVC/PVDC/Al-Blister)	036 Monate
24	100 Stück (PVC/PVDC/Al-Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Goxyral 5 mg/ml Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28878

Zulassungsinhaber:

Pharma Resources Dr. Schluttig GmbH
DE - 63303 Dreieich

Referenzprodukt:

1-26251
Eloxatin 5 mg/ml - Konzentrat zur Herstellung einer
Infusionslösung
sanofi-aventis GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

Pharma Resources Dr. Schluttig GmbH
DE - 63303 DreieichEriochem SA
AR - 3100 Colonia Avellaneda/Entre Ríos

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver - pro ml rekonstituierter Lösung:
Oxaliplatin

ATC-Klassifikation(en):

L01XA03 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Antineoplastische Mittel / Andere antineoplastische Mittel /
Platin-haltige Verbindungen / Oxaliplatin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 30 ml (Durchstechflasche, 50 mg)	024 Monate
2	1 x 50 ml (Durchstechflasche, 100 mg)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Axiolatin 5 mg/ml Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28879

Zulassungsinhaber:

Apocare Pharma GmbH
DE - 33647 Bielefeld

Referenzprodukt:

1-26249
Eloxatin 5 mg/ml Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung
sanofi-aventis GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

Apocare Pharma GmbH
DE - 33647 Bielefeld

Eriochem SA
AR - 3100 Colonia Avellaneda/Entre Ríos

Wirkstoff(e):

+-----
Pulver - pro ml rekonstituierter Lösung:
Oxaliplatin

ATC-Klassifikation(en):

L01XA03 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Antineoplastische Mittel / Andere antineoplastische Mittel /
Platin-haltige Verbindungen / Oxaliplatin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 30 ml (Durchstechflasche, 50 mg)	024 Monate
2	1 x 50 ml (Durchstechflasche, 100 mg)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Rennie Antacidum Spearmint - Lutschtabletten

Z.Nr.: 1-28880

Zulassungsinhaber:

Bayer Austria GmbH
AT - 1160 Wien

Hersteller:

Bayer Santé Familiale
FR - 74240 GaillardDr. Paul Lohmann GmbH KG
DE - 31860 EmmerthalOmya SAS
FR - 13660 OrgonMineraria Sacilese S.P.A.
IT - 33077 Sacile

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Calciumcarbonat
Basisches Magnesiumcarbonat
(schweres)

ATC-Klassifikation(en):

A02AD01 Alimentäres System und Stoffwechsel / Mittel bei säure bedingten
Erkrankungen / Antacida / Kombinationen und Komplexe von
Aluminium-, Calcium- und Magnesium-haltigen Verbindungen /
Einfache Salzkombinationen

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	2 Lutschtabletten in Blister (PVC/Al) 036 Monate
2	6 Lutschtabletten in Blister (PVC/Al) 036 Monate
3	36 Lutschtabletten in Blister (PVC/Al) 036 Monate
4	60 Lutschtabletten in Blister (PVC/Al) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Nebacop 5 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-28881

Zulassungsinhaber:

Medico Uno Pharma Kft.
HU - 2051 Biatorbagy

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Cemelog-BRS Kft.
HU - 2040 BudaörsTorrent Pharmaceuticals Ltd
IN - 382721 Gujarat

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Nebivolol Hydrochlorid
(entsprechen 5 mg Nebivolol)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	28 Tabletten in Blister (PVC/Al) und Schachtel	036 Monate
2	30 Tabletten in Blister (PVC/Al) und Schachtel	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Ramipril Teva 5 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-28882

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-20028
Tritace 5 mg - Tabletten
sanofi-aventis GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

Teva Sante SA
FR - 89107 Sens

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

Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 2100 Gödöllő

Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

TEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 4042 Debrecen

Dr. Reddy's Laboratories Ltd
IN - 500016 Hyderabad, Andhra Pradesh

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Ramipril

ATC-Klassifikation(en):

C09AA05 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, rein / ACE-Hemmer, rein /
Ramipril

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (OPA/Al/PVC/Al-Blister)	018 Monate
2	20 Stück (OPA/Al/PVC/Al-Blister)	018 Monate
3	28 Stück (OPA/Al/PVC/Al-Blister)	018 Monate
4	30 Stück (OPA/Al/PVC/Al-Blister)	018 Monate
5	50 Stück (OPA/Al/PVC/Al-Blister)	018 Monate
6	56 Stück (OPA/Al/PVC/Al-Blister)	018 Monate
7	98 Stück (OPA/Al/PVC/Al-Blister)	018 Monate
8	100 Stück (OPA/Al/PVC/Al-Blister)	018 Monate
9	200 Stück (OPA/Al/PVC/Al-Blister)	018 Monate
10	500 Stück (OPA/Al/PVC/Al-Blister)	018 Monate
11	50 Stück (Klinikpackung)	018 Monate
12	300 (10 x 30) Stück (Klinikpackung)	018 Monate
13	500 Stück (Klinikpackung)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Ramipril Teva 10 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-28883

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-23516
Tritace 10 mg - Tabletten
sanofi-aventis GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

TEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 4042 Debrecen

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

Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Teva Sante SA
FR - 89107 Sens

Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 2100 Gödöllő

Dr. Reddy's Laboratories Ltd
IN - 500016 Hyderabad, Andhra Pradesh

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Ramipril

ATC-Klassifikation(en):

C09AA05 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, rein / ACE-Hemmer, rein /
Ramipril

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	20 Stück (OPA/Al/PVC/Al-Blister)	018 Monate
2	28 Stück (OPA/Al/PVC/Al-Blister)	018 Monate
3	30 Stück (OPA/Al/PVC/Al-Blister)	018 Monate
4	50 Stück (OPA/Al/PVC/Al-Blister)	018 Monate
5	56 Stück (OPA/Al/PVC/Al-Blister)	018 Monate
6	98 Stück (OPA/Al/PVC/Al-Blister)	018 Monate
7	100 Stück (OPA/Al/PVC/Al-Blister)	018 Monate
8	200 Stück (OPA/Al/PVC/Al-Blister)	018 Monate
9	500 Stück (OPA/Al/PVC/Al-Blister)	018 Monate
10	50 Stück (Klinikpackung)	018 Monate
11	300 (10 x 30) Stück (Klinikpackung)	018 Monate
12	500 Stück (Klinikpackung)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Diamicron MR 60 mg Tabletten mit veränderter Wirkstofffreisetzung

Z.Nr.: 1-28884

Zulassungsinhaber:

Servier Austria GmbH
AT - 1070 Wien

Hersteller:

Laboratorios Servier SI
ES - 28043 Madrid

Les Laboratoires Servier Industrie
FR - 45520 Gidy

Servier (Ireland) Industries Ltd
IE - Co. Arklow/Wicklow

Oril Industrie
FR - 76210 Bolbec

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Gliclazid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
2	10 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
3	14 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
4	15 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
5	20 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
6	28 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
7	30 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
8	56 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
9	60 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
10	84 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
11	90 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
12	100 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
13	112 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
14	120 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
15	180 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
16	500 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

VALVERDE Hals- und Rachenspray

Z.Nr.: 1-28885

Zulassungsinhaber:

Sidroga GmbH
DE - 79713 Bad Säckingen

Hersteller:

Sidroga Gesellschaft für Gesundheitsprodukte mbH
DE - 56130 Bad EmsGehrlicher GmbH, Pharmazeutische Extrakte
DE - 82547 Eurasburg

Wirkstoff(e):

+-----

pro g:

Folium Salviae (Auszug)
(Fluidextrakt, DEV: 0,9-1,1 : 1, Auszugsmittel: Ethanol 70%
(V/V))

ATC-Klassifikation(en):

R02A Respirationstrakt / Hals- und Rachentherapeutika / Hals- und
Rachentherapeutika

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	12 ml in Braunglasflasche (III)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Alprestil 20 Mikrogramm/ml - Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28886

Zulassungsinhaber:

Gebro Pharma GmbH
AT - 6391 Fieberbrunn

Referenzprodukt:

1-19299
Prostavašin - Trockensubstanz zur Infusionsbereitung
Schwarz Pharma AG
DE-40789 Monheim

Hersteller:

Chinoin Pharmaceutical and Chemical Works Co. Ltd.
HU - 1045 BudapestPint Pharma GmbH
AT - 1030 Wien

Wirkstoff(e):

+-----
Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (pro ml) :
Alprostadil

ATC-Klassifikation(en):

C01EA01 Kardiovaskuläres System / Herztherapie / Andere Herzmittel /
Prostaglandine / Alprostadil

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	5 Stück Ampullen (Braunglas) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Quinapril/HCT Teva 10 mg/12,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28887

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-20206
Accuzide - Filmtabletten
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

Pharmachemie B.V.
NL - 2031 GA HaarlemTeva Sante SA
FR - 89107 SensTeva Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 2100 GödöllőTeva UK Ltd
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexTEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 4042 DebrecenTEVA Pharmaceutical Industries LTD., API Division
IL - 49131 Petah-TiqvaEsteve Quimica SA
ES - 08024 Barcelona

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Quinapril Hydrochlorid
(entsprechend 10 mg Quinapril)
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09BA06 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, Kombinationen /
ACE-Hemmer und Diuretika / Quinapril und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (Blisterpackung)	024 Monate
2	28 Stück (Blisterpackung)	024 Monate
3	30 Stück (Blisterpackung)	024 Monate
4	50 Stück (Blisterpackung)	024 Monate
5	100 Stück (Blisterpackung)	024 Monate
6	300 (10 x 30) Stück (Blisterpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Quinapril/HCT Teva 20 mg/12,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28888

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-20208
Accuzide forte - Filmtabletten
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

TEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 4042 DebrecenTeva Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 2100 GödöllőTeva UK Ltd
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexPharmachemie B.V.
NL - 2031 GA HaarlemTeva Sante SA
FR - 89107 SensEsteve Quimica SA
ES - 08024 BarcelonaTEVA Pharmaceutical Industries LTD., API Division
IL - 49131 Petah-Tiqva

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Quinapril Hydrochlorid
(entsprechend 20 mg Quinapril)
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09BA06 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, Kombinationen /
ACE-Hemmer und Diuretika / Quinapril und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (Blisterpackung)	024 Monate
2	20 Stück (Blisterpackung)	024 Monate
3	28 Stück (Blisterpackung)	024 Monate
4	30 Stück (Blisterpackung)	024 Monate
5	50 Stück (Blisterpackung)	024 Monate
6	56 Stück (Blisterpackung)	024 Monate
7	60 Stück (Blisterpackung)	024 Monate
8	100 Stück (Blisterpackung)	024 Monate
9	300 (10 x 30) Stück (Blisterpackung)	024 Monate
10	50 Stück (Klinikpackung)	024 Monate
11	250 Stück (Klinikpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Quinapril/HCT Teva 20 mg/25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28889

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-20206
Accuzide - Filmtabletten
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

Teva UK Ltd
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexPharmachemie B.V.
NL - 2031 GA HaarlemTEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 4042 DebrecenTeva Sante SA
FR - 89107 SensTeva Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 2100 GödöllőEsteve Quimica SA
ES - 08024 BarcelonaTEVA Pharmaceutical Industries LTD., API Division
IL - 49131 Petah-Tiqva

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Quinapril Hydrochlorid
(entsprechend 20 mg Quinapril)
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09BA06 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, Kombinationen /
ACE-Hemmer und Diuretika / Quinapril und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 Stück (Blisterpackung)	024 Monate
2	50 Stück (Blisterpackung)	024 Monate
3	100 Stück (Blisterpackung)	024 Monate
4	300 (10 x 30) Stück (Blisterpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Levofloxacin Sandoz 250 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28893

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

1-22319
Tavanic 250 mg Filmtabletten
sanofi-aventis GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaLek S.A.
PL - 95-010 StrykowSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenMatrix Laboratories Ltd
IN - Hyderabad, Andrah Pradesh

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

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 (PVC/TE/PVDC/Al- Blister) 036 Monate
2	3 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister) 036 Monate
3	5 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister) 036 Monate
4	7 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister) 036 Monate
5	10 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)036 Monate
6	14 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)036 Monate
7	20 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)036 Monate
8	28 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)036 Monate
9	30 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)036 Monate
10	60 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)036 Monate
11	90 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Levofloxacin Sandoz 500 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28894

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

1-22320
Tavanic 500 mg Filmtabletten
sanofi-aventis GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

Lek S.A.
PL - 95-010 Strykow

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Matrix Laboratories Ltd
IN - Hyderabad, Andrah Pradesh

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

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 (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
2	3 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
3	5 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
4	7 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
5	8 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
6	10 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
7	14 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
8	20 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
9	28 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
10	30 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
11	50 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
12	60 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
13	90 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
14	100 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister, Klinikpackung)	036 Monate
15	200 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
16	500 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Levofloxacin Hexal 250 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28895

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

1-22319
Tavanic 250 mg Filmtabletten
sanofi-aventis GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenLek S.A.
PL - 95-010 StrykowLek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaMatrix Laboratories Ltd
IN - Hyderabad, Andhra Pradesh

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

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 (PVC/TE/PVDC/Al- Blister) 036 Monate
2	3 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister) 036 Monate
3	5 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister) 036 Monate
4	7 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister) 036 Monate
5	10 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)036 Monate
6	14 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)036 Monate
7	20 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)036 Monate
8	28 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)036 Monate
9	30 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)036 Monate
10	60 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)036 Monate
11	90 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Levofloxacin Hexal 500 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28896

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

1-22320
Tavanic 500 mg Filmtabletten
sanofi-aventis GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Lek S.A.
PL - 95-010 Strykow

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Matrix Laboratories Ltd
IN - Hyderabad, Andrah Pradesh

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

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 (PVC/TE/PVDC/Al- Blister) 036 Monate
2	3 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister) 036 Monate
3	5 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister) 036 Monate
4	7 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister) 036 Monate
5	8 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister) 036 Monate
6	10 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)036 Monate
7	14 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)036 Monate
8	20 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)036 Monate
9	28 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)036 Monate
10	30 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)036 Monate
11	50 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)036 Monate
12	60 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)036 Monate
13	90 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)036 Monate
14	200 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister) 036 Monate
15	500 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Levofloxacin 1A Pharma 250 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28897

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

1-22319
Tavanic 250 mg Filmtabletten
sanofi-aventis GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaLek S.A.
PL - 95-010 StrykowSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenMatrix Laboratories Ltd
IN - Hyderabad, Andhra Pradesh

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

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 (PVC/TE/PVDC/Al- Blister) 036 Monate
2	3 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister) 036 Monate
3	5 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister) 036 Monate
4	7 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister) 036 Monate
5	10 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)036 Monate
6	14 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)036 Monate
7	20 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)036 Monate
8	28 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)036 Monate
9	30 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)036 Monate
10	60 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)036 Monate
11	90 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe NR, apothekenpflichtig

Levofloxacin 1A Pharma 500 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28898

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

1-22320
Tavanic 500 mg Filmtabletten
sanofi-aventis GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

Lek S.A.
PL - 95-010 Strykow

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Matrix Laboratories Ltd
IN - Hyderabad, Andrah Pradesh

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

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 (PVC/TE/PVDC/Al- Blister) 036 Monate
2	3 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister) 036 Monate
3	5 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister) 036 Monate
4	7 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister) 036 Monate
5	8 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister) 036 Monate
6	10 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)036 Monate
7	14 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)036 Monate
8	20 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)036 Monate
9	28 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)036 Monate
10	30 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)036 Monate
11	50 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)036 Monate
12	60 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)036 Monate
13	90 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)036 Monate
14	200 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister) 036 Monate
15	500 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Utiminx 500 mg Tabletten mit veränderter
Wirkstofffreisetzung**

Z.Nr.: 1-28899

Zulassungsinhaber:

Madaus GesmbH
AT - 1171 Wien

Hersteller:

Rottapharm Ltd.
- Dublin 15

Madaus GmbH
DE - 53842 Troisdorf

UQUIFA Mexico S.A. DE C.V.
MX - 62578 Civac, Jiutepec, Morelos

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

++-----

Kern :

Ciprofloxacin Hydrochlorid
(.H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

J01MA02 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur
systemischen Anwendung / Chinolone / Fluorchinolone /
Ciprofloxacin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	3 Stück (PVC/Al/PCTFE- Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Übertragungen

Phos-Ex 1000 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-24182

Zulassungsinhaber:

Vitaline Pharmaceuticals UK, Ltd
GB - OX9 3GQ Thame/Oxfordshire

Zulassungsinhaber bisher:

Gry Pharma GmbH
DE - 79199 Kirchzarten

Ondansan 4 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-25890

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Ondansan 8 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-25891

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Ondansan i.v. 4 mg - Ampullen

Z.Nr.: 1-27823

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

Zulassungsinhaber bisher:
Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Ondansan i.v. 8 mg - Ampullen

Z.Nr.: 1-27824

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

Zulassungsinhaber bisher:
Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Escitalopram STADA 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28572

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
"ARAC" At Regulatory Affairs Consulting GmbH
AT - 1070 Wien

Escitalopram STADA 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28573

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
"ARAC" At Regulatory Affairs Consulting GmbH
AT - 1070 Wien

Escitalopram STADA 15 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28574

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
"ARAC" At Regulatory Affairs Consulting GmbH
AT - 1070 Wien

Escitalopram STADA 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28575

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
"ARAC" At Regulatory Affairs Consulting GmbH
AT - 1070 Wien

Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG

Änderungen der Bezeichnung

Bifiteral - Pulver

Z.Nr.: 1-20868

Zulassungsinhaber:
Solvay Pharma GmbH
AT - 1200 Wien

Bezeichnung bisher:
Duphalac - Pulver

Valaciclovir Sandoz 500 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-21105

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Bezeichnung bisher:
Valaciclovir "Allen" 500 mg - Filmtabletten

Valaciclovir Sandoz 1000 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-21107

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Bezeichnung bisher:
Valaciclovir "Allen" 1000 mg - Filmtabletten

Valaciclovir Sandoz 250 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-22633

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Bezeichnung bisher:
Valaciclovir "Allen" 250 mg - Filmtabletten

Adolorin Ibuforte 400 mg Dragees

Z.Nr.: 1-24505

Zulassungsinhaber:
Kwizda Pharma GmbH
AT - 1160 Wien

Bezeichnung bisher:
Adolorin Ibuforte 400 mg Dragees

Supradyn plus - Brausetabletten Orange

Z.Nr.: 1-25560

Zulassungsinhaber:
Bayer Austria GmbH
AT - 1160 Wien

Bezeichnung bisher:
Supradyn Aktiv Balance - Brausetabletten Orange

Pabal 100 Mikrogramm/ml - Injektionslösung

Z.Nr.: 1-26452

Zulassungsinhaber:
Ferring Arzneimittel GmbH
AT - 1100 Wien

Bezeichnung bisher:
PABAL 100 µg - Injektionslösung

Glimepirid STADA 1 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-26752

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Bezeichnung bisher:
Glimepirid "Stada" 1 mg - Tabletten

Glimepirid STADA 2 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-26753

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Bezeichnung bisher:
Glimepirid "Stada" 2 mg - Tabletten

Glimepirid STADA 3 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-26754

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Bezeichnung bisher:
Glimepirid "Stada" 3 mg - Tabletten

Glimepirid STADA 4 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-26755

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Bezeichnung bisher:
Glimepirid "Stada" 4 mg - Tabletten

Ondansetron Sandoz 2 mg/ml - Injektions- oder Infusionslösung

Z.Nr.: 1-26957

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Bezeichnung bisher:
Ondansetron Sandoz 2 mg/ml - Injektionslösung

Nasiben sanft 0,01 % - Dosiertropfer für Babys

Z.Nr.: 1-27063

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

Bezeichnung bisher:
Nasivin sanft 0,01 % - Dosiertropfer für Babys

Valaciclovir Genericon 250 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27904

Zulassungsinhaber:
Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Bezeichnung bisher:
Valaciclomed 250 mg Filmtabletten

Valaciclovir Genericon 500 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27905

Zulassungsinhaber:
Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Bezeichnung bisher:
Valaciclomed 500 mg Filmtabletten

Valaciclovir Genericon 1000 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27906

Zulassungsinhaber:
Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Bezeichnung bisher:
Valaciclomed 1000 mg Filmtabletten

Valaciclovir Hexal 250 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28456

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Bezeichnung bisher:
Valaciclovir Sandoz 250 mg - Filmtabletten

Valaciclovir Hexal 500 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28457

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Bezeichnung bisher:
Valaciclovir Sandoz 500 mg - Filmtabletten

Valaciclovir Hexal 1000 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28458

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Bezeichnung bisher:
Valaciclovir Sandoz 1000 mg - Filmtabletten

Änderungen der Packungsgrößen**Paracetamol "Roesch" 500 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-18710

Zulassungsinhaber:

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

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	20 Stück	060	
002	1000 Stück		060 gelöscht

Zomacton 4 mg - Trockenstechampullen mit Lösungsmittel

Z.Nr.: 1-22377

Zulassungsinhaber:

Ferring Arzneimittel GmbH
AT - 1100 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
006	5 x 1Transfer-Set nadelfrei, bestehend aus 1 Trockenstechampulle mit 1 Lösungsmittelampulle, 1 Einmalspritze, 1 Transferhülse und 1 Adapter	024	
007	10 x 1Transfer-Set nadelfrei, bestehend aus 1 Trockenstechampulle mit 1 Lösungsmittelampulle, 1 Einmalspritze, 1 Transferhülse und 1 Adapter	024	
008	1Transfer-Set mit Ferring -Pen, bestehend aus 1 Trockenstechampulle mit 1 Lösungsmittelampulle, 1 Einmalspritze, 1 Transferhülse und 1 Adapter	024	neu
009	5 x 1Transfer-Set mit Ferring -Pen, bestehend aus 1 Trockenstechampulle mit 1 Lösungsmittelampulle, 1 Einmalspritze, 1 Transferhülse und 1 Adapter	024	neu
010	10 x 1Transfer-Set mit Ferring -Pen, bestehend aus 1 Trockenstechampulle mit 1 Lösungsmittelampulle, 1 Einmalspritze, 1 Transferhülse und 1 Adapter	024	neu
001	1 Trockenstechampulle mit 1 Lösungsmittelampulle	024	
002	5 Trockenstechampullen mit 5 Lösungsmittelampullen	024	
003	10 Trockenstechampullen mit 10 Lösungsmittelampullen	024	
004	5 x 1 Transfer-Set, bestehend aus 1 Trockenstechampulle mit 1 Lösungsmittelampulle, 1 Einmalspritze, 1 Transfernadel und 1 Adapter	024	
005	1Transfer-Set nadelfrei, bestehend aus 1 Trockenstechampulle mit 1 Lösungsmittelampulle, 1 Einmalspritze, 1 Transferhülse und 1 Adapter	024	

Uro-Vaxom - Kapseln

Z.Nr.: 1-25631

Zulassungsinhaber:

OM Pharma SA
PT - 2610-088 Amadora, Lisboa

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
003	3 x 30 Stück (BP)		060 neu
001	30 Stück	060	
002	90 Stück	060	

Pantoprazol Actavis 20 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-27472

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
003	30 Tabletten		024 neu
002	28 Tabletten		024
001	14 Tabletten		024

Pantoprazol Actavis 40 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-27480

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
004	30 Tabletten		024 neu
001	14 Tabletten		024
002	28 Tabletten		024
003	7 Tabletten		024

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

Z.Nr.: 1-28262

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1147 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
008	20 Durchstechflaschen (zu 5 ml mit Irinotecan 100 mg/5 ml)	024	
002	5 Durchstechflaschen (zu 2 ml mit Irinotecan 40 mg/2 ml)	024	
005	1 Durchstechflasche (zu 5 ml mit Irinotecan 100 mg/5 ml)	024	
006	5 Durchstechflaschen (zu 5 ml mit Irinotecan 100 mg/5 ml)	024	
007	10 Durchstechflaschen (zu 5 ml mit Irinotecan 100 mg/5 ml)	024	
001	1 Durchstechflasche (zu 2 ml mit Irinotecan 40 mg/2 ml)	024	
003	10 Durchstechflaschen (zu 2 ml mit Irinotecan 40 mg/2 ml)	024	
004	20 Durchstechflaschen (zu 2 ml mit Irinotecan 40 mg/2 ml)	024	
009	1 Durchstechflasche (zu 15 ml mit Irinotecan 300 mg/15 ml)	024	neu
010	5 Durchstechflasche (zu 15 ml mit Irinotecan 300 mg/15 ml)	024	neu
011	10 Durchstechflasche (zu 15 ml mit Irinotecan 300 mg/15 ml)	024	neu
012	20 Durchstechflasche (zu 15 ml mit Irinotecan 300 mg/15 ml)	024	neu
013	1 Durchstechflasche (zu 25 ml mit Irinotecan 500 mg/25 ml)	024	neu
014	5 Durchstechflasche (zu 25 ml mit Irinotecan 500 mg/25 ml)	024	neu
015	10 Durchstechflasche (zu 25 ml mit Irinotecan 500 mg/25 ml)	024	neu
016	20 Durchstechflasche (zu 25 ml mit Irinotecan 500 mg/25 ml)	024	neu

Änderungen der Abgabe

Vikela 750 Mikrogramm - Tabletten

Z.Nr.: 1-23613

Zulassungsinhaber:
Laboratoire HRA Pharma
FR - 75003 Paris

Abgabe:
Rpfrei, apothekenpflichtig

Abgabe bisher:
Rp, apothekenpflichtig

Vikela 1,5 mg - Tablette

Z.Nr.: 1-26057

Zulassungsinhaber:
Laboratoire HRA Pharma
FR - 75003 Paris

Abgabe:
Rpfrei, apothekenpflichtig

Abgabe bisher:
Rp, apothekenpflichtig

Azidex 20 mg - magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-27096

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Abgabe:
Rpfrei, apothekenpflichtig

Abgabe bisher:
Rp, apothekenpflichtig

Aufhebungen gemäß §23 des AMG

Mygale "Weleda" compositum - Tropfen

Z.Nr.: 2056

Zulassungsinhaber:

Weleda Gesellschaft m.b.H. & Co. KG.
AT - 1220 Wien

Resol - Salbe

Z.Nr.: 7507

Zulassungsinhaber:

Walter Schnabl
AT - 1010 Wien

Dolex - Einreibung

Z.Nr.: 8099

Zulassungsinhaber:

Walter Schnabl
AT - 1010 Wien

Miltaun - Tabletten

Z.Nr.: 9388

Zulassungsinhaber:

Nycomed Austria GmbH
AT - 4020 Linz

Glucose 10 % "Fresenius" - Infusionslösung

Z.Nr.: 16980

Zulassungsinhaber:
Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Acidum Formicicum-Injeel - Ampullen

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:
Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Mercurius solubilis Hahnemanni - Injeel - Ampullen

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:
Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

**Ery - Set - Lösung zur Verdünnung von
Erythrozytenkonzentrat**

Z.Nr.: 1-19347

Zulassungsinhaber:
B. Braun Avitum AG
DE - 34212 Melsungen

Myocardon mono 20 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-19564

Zulassungsinhaber:
Nycomed Pharma GmbH
AT - 1120 Wien

Myocardon mono 40 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-19565

Zulassungsinhaber:
Nycomed Pharma GmbH
AT - 1120 Wien

Xanor retard 1 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-21436

Zulassungsinhaber:
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Xanor retard 0,5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-21437

Zulassungsinhaber:
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Xanor retard 2 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-21444

Zulassungsinhaber:
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Baldrian-Melissen "Kwizda" - Dragees

Z.Nr.: 1-22824

Zulassungsinhaber:
Kwizda Pharma GmbH
AT - 1160 Wien

Penoral 1,5 Mio. I.E. - Tabletten

Z.Nr.: 1-23031

Zulassungsinhaber:
Walter Schnabl
AT - 1010 Wien

Arteoptic 1% - Augentropfen

Z.Nr.: 1-24609

Zulassungsinhaber:
Novartis Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Arteoptic 2% - Augentropfen

Z.Nr.: 1-24610

Zulassungsinhaber:
Novartis Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Nicotinell 2 mg - Kaugummi

Z.Nr.: 1-25728

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

Nicotinell 4 mg - Kaugummi

Z.Nr.: 1-25729

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

Requip-Modutab 3 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27361

Zulassungsinhaber:
GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT - 1140 Wien

Mencevax ACWY - Trockenstechampulle mit Lösungsmittel

Z.Nr.: 2-00030

Zulassungsinhaber:
GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT - 1140 Wien

Paracelsus - Lippensalbe

Z.Nr.: 5-00289

Zulassungsinhaber:
Paracelsus - Apotheke
AT - 8160 Weiz

Blähungstee

Z.Nr.: 5-01350

Zulassungsinhaber:
Erdberg - Apotheke, Mr. W. Kreusel KG
AT - 1030 Wien

Babytee

Z.Nr.: 5-01405

Zulassungsinhaber:
Erdberg - Apotheke, Mr. W. Kreusel KG
AT - 1030 Wien

Paracelsus-Hustensaft

Z.Nr.: 5-01550

Zulassungsinhaber:
Paracelsus - Apotheke
AT - 8160 Weiz

Kamillacet Antiallergisches Essigsäuretonerde-Gel

Z.Nr.: 5-01552

Zulassungsinhaber:
Paracelsus - Apotheke
AT - 8160 Weiz

Blähungstee

Z.Nr.: 5-01742

Zulassungsinhaber:
Reichenauer - Apotheke
AT - 6020 Innsbruck

Schwedenbitter

Z.Nr.: 5-02272

Zulassungsinhaber:
Paracelsus - Apotheke
AT - 8160 Weiz