

Humanarzneispezialitäten

Inhaltsverzeichnis

Arzneispezialitäten - human	1
Zulassungen gemäß AMG	1
Arzneispezialitäten gemäß §26 AMG - human	94
Homöopathische Arzneispezialitäten - human	99
Übertragungen	111
Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG	125
Änderungen der Bezeichnung	125
Änderungen der Packungsgrößen	129
Änderungen der Abgabe	135
Aufhebungen gemäß §23 des AMG	136
Registrierungen	147
Aufhebungen von Registrierungen	148

*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.*

304. Veröffentlichung (06/2010) über Zulassungen von Arzneispezialitäten sowie über Änderungen und Aufhebungen von Zulassungen

Arzneispezialitäten - human

Zulassungen gemäß AMG

Allergopharma Physiologische Kochsalzlösung zur Negativkontrolle beim Intrakutan-Test

Z.Nr.: 1-29245

Zulassungsinhaber:

Allergopharma Vertriebsgesellschaft m.b.H.
AT - 1239 Wien

Hersteller:

Allergopharma Joachim Ganzer KG
DE - 21465 Reinbek

Wirkstoff(e):

+-----

1 ml

Natriumchlorid

Hauptindikation(en)(WHO):

TX130 Diagnostische Hilfsmittel, andere

ATC-Klassifikation(en):

V04CL Varia / Diagnostika / Andere Diagnostika / Allergie-Tests

Packungsgrößen:

Nr.

Laufzeit

1 1 x 5 ml in Weißglasdurchstichflasche (Typ I) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Allergopharma Physiologische Kochsalzlösung zur
Negativkontrolle beim Prick-Test**

Z.Nr.: 1-29246

Zulassungsinhaber:

Allergopharma Vertriebsgesellschaft m.b.H.
AT - 1239 Wien

Hersteller:

Allergopharma Joachim Ganzer KG
DE - 21465 Reinbek

Wirkstoff(e):

+-----

1 ml

Natriumchlorid

Hauptindikation(en)(WHO):

TX130 Diagnostische Hilfsmittel, andere

ATC-Klassifikation(en):

V04CL Varia / Diagnostika / Andere Diagnostika / Allergie-Tests

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x 3 ml in Braunglasflasche (Typ II) mit Tropfpipette 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Allergopharma Physiologische Kochsalzlösung zur
Negativkontrolle beim Provokations-Test**

Z.Nr.: 1-29247

Zulassungsinhaber:

Allergopharma Vertriebsgesellschaft m.b.H.
AT - 1239 Wien

Hersteller:

Allergopharma Joachim Ganzer KG
DE - 21465 Reinbek

Wirkstoff(e):

+-----

1 ml

Natriumchlorid

Hauptindikation(en)(WHO):

TX130 Diagnostische Hilfsmittel, andere

ATC-Klassifikation(en):

V04CL Varia / Diagnostika / Andere Diagnostika / Allergie-Tests

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	5 ml in Mehrdosenbehältnis (Glasflasche Typ I) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Zolpidem Teva 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29253

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-20472
Ivadal - Filmtabletten
sanofi-aventis GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Zolpidemtartrat

ATC-Klassifikation(en):

N05CF02 Nervensystem / Psycholeptika / Hypnotika und Sedativa /
Benzodiazepin-verwandte Mittel / Zolpidem

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (Blister)	036 Monate
2	14 Stück (Blister)	036 Monate
3	15 Stück (Blister)	036 Monate
4	20 Stück (Blister)	036 Monate
5	28 Stück (Blister)	036 Monate
6	30 Stück (Blister)	036 Monate
7	50 x 1 Stück (Blister)	036 Monate
8	90 Stück (Blister)	036 Monate
9	100 Stück (Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Zolpidem Teva 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29254

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-20472
Ivadal - Filmtabletten
sanofi-aventis GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Zolpidemtartrat

ATC-Klassifikation(en):

N05CF02 Nervensystem / Psycholeptika / Hypnotika und Sedativa /
Benzodiazepin-verwandte Mittel / Zolpidem

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	036 Monate
2	10 Stück (Blister)	036 Monate
3	14 Stück (Blister)	036 Monate
4	15 Stück (Blister)	036 Monate
5	20 Stück (Blister)	036 Monate
6	28 Stück (Blister)	036 Monate
7	30 Stück (Blister)	036 Monate
8	50 x 1 Stück (Blister)	036 Monate
9	90 Stück (Blister)	036 Monate
10	100 Stück (Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Imipenem/Cilastatin Kabi 250 mg/250 mg Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29255

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Referenzprodukt:

1-18023
Zienam 250 mg - Trockensubstanz zur Infusionsbereitung
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

Facta Farmaceutici S.p.A.
IT - 64020 Teramo

Wirkstoff(e):

+-----

Trockensubstanz in Infusionsflasche :

Imipenem
(.H₂O)
Cilastatin Natrium

ATC-Klassifikation(en):

J01DH51 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur systemischen Anwendung / Andere Beta-Lactam-Antibiotika / Carbapeneme / Imipenem und Enzym-Inhibitoren

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 x 20 ml (Durchstechflasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Imipenem/Cilastatin Kabi 500 mg/500 mg Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29256

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Referenzprodukt:

1-18024
Zienam 500 mg - Trockensubstanz zur Infusionsbereitung
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

Facta Farmaceutici S.p.A.
IT - 64020 Teramo

Wirkstoff(e):

+-----

Trockensubstanz in Infusionsflasche :

Imipenem
(.H₂O)
Cilastatin Natrium

ATC-Klassifikation(en):

J01DH51 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur systemischen Anwendung / Andere Beta-Lactam-Antibiotika / Carbapeneme / Imipenem und Enzym-Inhibitoren

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 x 20 ml (Durchstechflasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Fluorouracil Accord 50 mg/ml Injektions- oder Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29257

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Referenzprodukt:

13318
Fluorouracil Valeant - Stechampullen
Valeant Pharmaceuticals Germany GmbH
DE-65760 Eschborn

Hersteller:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Fluorouracil

ATC-Klassifikation(en):

L01BC02 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Antineoplastische Mittel / Antimetabolite / Pyrimidin-Analoga /
Fluorouracil

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Valsacor 320 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29258

Zulassungsinhaber:

Krka d.d.
SI - 8501 Novo mesto

Referenzprodukt:

1-26881
Diovan 320 mg Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1235 Wien

Hersteller:

Krka d.d.
SI - 8501 Novo mesto

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-Alu-Blister) 024 Monate
2	10 Stück (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister) 024 Monate
3	14 Stück (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister) 024 Monate
4	20 Stück (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister) 024 Monate
5	28 Stück (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister) 024 Monate
6	30 Stück (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister) 024 Monate
7	56 Stück (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister) 024 Monate
8	60 Stück (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister) 024 Monate
9	84 Stück (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister) 024 Monate
10	90 Stück (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister) 024 Monate
11	98 Stück (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Vatoud 75 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29259

Zulassungsinhaber:

IWA Consulting Aps
DK - 4600 Koge

Referenzprodukt:

EU/1/98/069/001a-007b, 011a-011b
Plavix 75 mg Filmtabletten
Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb SNC
FR-75013 Paris

Hersteller:

Pharmathen S.A.
GR - 153 51 Pallini Attiki

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Clopidogrel Besilat
(entsprechend 75 mg Clopidogrel)

ATC-Klassifikation(en):

B01AC04 Blut und Blut bildende Organe / Antithrombotische Mittel /
Antithrombotische Mittel / Thrombozytenaggregationshemmer, exkl.
Heparin / Clopidogrel

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
2	14 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
3	20 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
4	28 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
5	30 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
6	50 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
7	56 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
8	60 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
9	84 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
10	90 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
11	98 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
12	100 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
13	500 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
14	50 x 1 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
15	10 Stück (PA/Al/PVC-Alu-Folie (Alu-Alu)-Blister)	024 Monate
16	14 Stück (PA/Al/PVC-Alu-Folie (Alu-Alu)-Blister)	024 Monate
17	20 Stück (PA/Al/PVC-Alu-Folie (Alu-Alu)-Blister)	024 Monate
18	28 Stück (PA/Al/PVC-Alu-Folie (Alu-Alu)-Blister)	024 Monate
19	30 Stück (PA/Al/PVC-Alu-Folie (Alu-Alu)-Blister)	024 Monate
20	50 Stück (PA/Al/PVC-Alu-Folie (Alu-Alu)-Blister)	024 Monate
21	56 Stück (PA/Al/PVC-Alu-Folie (Alu-Alu)-Blister)	024 Monate
22	60 Stück (PA/Al/PVC-Alu-Folie (Alu-Alu)-Blister)	024 Monate
23	84 Stück (PA/Al/PVC-Alu-Folie (Alu-Alu)-Blister)	024 Monate
24	90 Stück (PA/Al/PVC-Alu-Folie (Alu-Alu)-Blister)	024 Monate
25	98 Stück (PA/Al/PVC-Alu-Folie (Alu-Alu)-Blister)	024 Monate
26	100 Stück (PA/Al/PVC-Alu-Folie (Alu-Alu)-Blister)	024 Monate
27	500 Stück (PA/Al/PVC-Alu-Folie (Alu-Alu)-Blister)	024 Monate
28	50 x 1 Stück (PA/Al/PVC-Alu-Folie (Alu-Alu)-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Glophenel 75 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29260

Zulassungsinhaber:

IWA Consulting Aps
DK - 4600 Koge

Referenzprodukt:

EU/1/98/069/001a-007b, 011a-011b
Plavix 75 mg Filmtabletten
Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb SNC
FR-75013 Paris

Hersteller:

Pharmathen S.A.
GR - 153 51 Pallini Attiki

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Clopidogrel Besilat
(entsprechend 75 mg Clopidogrel)

ATC-Klassifikation(en):

B01AC04 Blut und Blut bildende Organe / Antithrombotische Mittel /
Antithrombotische Mittel / Thrombozytenaggregationshemmer, exkl.
Heparin / Clopidogrel

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
2	28 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
3	30 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
4	50 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
5	84 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
6	90 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
7	100 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
8	14 Stück (PA/AI/PVC-Alu-Folie (Alu-Alu)-Blister)	024 Monate
9	28 Stück (PA/AI/PVC-Alu-Folie (Alu-Alu)-Blister)	024 Monate
10	30 Stück (PA/AI/PVC-Alu-Folie (Alu-Alu)-Blister)	024 Monate
11	50 Stück (PA/AI/PVC-Alu-Folie (Alu-Alu)-Blister)	024 Monate
12	84 Stück (PA/AI/PVC-Alu-Folie (Alu-Alu)-Blister)	024 Monate
13	90 Stück (PA/AI/PVC-Alu-Folie (Alu-Alu)-Blister)	024 Monate
14	100 Stück (PA/AI/PVC-Alu-Folie (Alu-Alu)-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Metformin Pfizer 500 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29261

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Pfizer Service Company bvba
BE - 1930 ZaventemPfizer PGM
FR - 37530 Poce-sur-Cisse

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Metformin Hydrochlorid
(entspricht 390 mg Metformin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	2 x 10 Stück	048 Monate
2	2 x 14 Stück	048 Monate
3	3 x 10 Stück	048 Monate
4	4 x 10 Stück	048 Monate
5	3 x 14 Stück	048 Monate
6	5 x 10 Stück	048 Monate
7	4 x 14 Stück	048 Monate
8	6 x 10 Stück	048 Monate
9	5 x 14 Stück	048 Monate
10	8 x 10 Stück	048 Monate
11	6 x 14 Stück	048 Monate
12	9 x 10 Stück	048 Monate
13	7 x 14 Stück	048 Monate
14	10 x 10 Stück	048 Monate
15	12 x 10 Stück	048 Monate
16	20 x 10 Stück	048 Monate
17	30 x 10 Stück	048 Monate
18	40 x 10 Stück	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Metformin Pfizer 850 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29262

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Pfizer Service Company bvba
BE - 1930 ZaventemPfizer PGM
FR - 37530 Poce-sur-Cisse

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Metformin Hydrochlorid
(entspricht 662,90 mg Metformin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	2 x 10 Stück	048 Monate
2	2 x 14 Stück	048 Monate
3	3 x 10 Stück	048 Monate
4	4 x 10 Stück	048 Monate
5	3 x 14 Stück	048 Monate
6	5 x 10 Stück	048 Monate
7	4 x 14 Stück	048 Monate
8	6 x 10 Stück	048 Monate
9	5 x 14 Stück	048 Monate
10	8 x 10 Stück	048 Monate
11	6 x 14 Stück	048 Monate
12	9 x 10 Stück	048 Monate
13	7 x 14 Stück	048 Monate
14	10 x 10 Stück	048 Monate
15	12 x 10 Stück	048 Monate
16	20 x 10 Stück	048 Monate
17	30 x 10 Stück	048 Monate
18	40 x 10 Stück	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Metformin Pfizer 1000 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29263

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Pfizer Service Company bvba
BE - 1930 ZaventemPfizer PGM
FR - 37530 Poce-sur-Cisse

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Metformin Hydrochlorid
(entspricht 780 mg Metformin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	2 x 10 Stück	048 Monate
2	3 x 10 Stück	048 Monate
3	4 x 10 Stück	048 Monate
4	5 x 10 Stück	048 Monate
5	6 x 10 Stück	048 Monate
6	7 x 10 Stück	048 Monate
7	8 x 10 Stück	048 Monate
8	9 x 10 Stück	048 Monate
9	10 x 10 Stück	048 Monate
10	12 x 10 Stück	048 Monate
11	18 x 10 Stück	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Arcamet 500 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29264

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

McDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories
IE - Dublin 13Mylan BV
NL - 3752 LB BunschotenMylan S.A.S.
FR - 69800 Saint PriestOrifice Medical AB
SE - 27153 YstadPharma Pack Gyógyszergyártó és Szolgáltató Kft.
HU - 2040 Budaörs

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Metformin Hydrochlorid
(entsprechend 390 mg Metformin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Blister)	036 Monate
2	15 Stück (Blister)	036 Monate
3	20 Stück (Blister)	036 Monate
4	28 Stück (Blister)	036 Monate
5	30 Stück (Blister)	036 Monate
6	40 Stück (Blister)	036 Monate
7	50 Stück (Blister)	036 Monate
8	56 Stück (Blister)	036 Monate
9	60 Stück (Blister)	036 Monate
10	84 Stück (Blister)	036 Monate
11	90 Stück (Blister)	036 Monate
12	100 Stück (Blister)	036 Monate
13	120 Stück (Blister)	036 Monate
14	180 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
15	200 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
16	300 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
17	400 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
18	500 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Arcamet 850 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29265

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

McDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories
IE - Dublin 13

Mylan BV
NL - 3752 LB Bunschoten

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

Pharma Pack Gyógyszergyártó és Szolgáltató Kft.
HU - 2040 Budaörs

Orifice Medical AB
SE - 27153 Ystad

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Metformin Hydrochlorid
(entsprechend 663 mg Metformin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Blister)	036 Monate
2	15 Stück (Blister)	036 Monate
3	20 Stück (Blister)	036 Monate
4	28 Stück (Blister)	036 Monate
5	30 Stück (Blister)	036 Monate
6	40 Stück (Blister)	036 Monate
7	50 Stück (Blister)	036 Monate
8	56 Stück (Blister)	036 Monate
9	60 Stück (Blister)	036 Monate
10	84 Stück (Blister)	036 Monate
11	90 Stück (Blister)	036 Monate
12	100 Stück (Blister)	036 Monate
13	120 Stück (Blister)	036 Monate
14	180 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
15	200 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
16	300 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
17	400 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
18	500 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Letrozol Bluefish 2,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29266

Zulassungsinhaber:

Bluefish Pharmaceuticals AB
SE - 111 23 Stockholm

Referenzprodukt:

1-21781
Femara 2,5 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1235 Wien

Hersteller:

Bluefish Pharmaceuticals AB
SE - 111 23 Stockholm

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Letrozol

ATC-Klassifikation(en):

L02BG04 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel / Endokrine
Therapie / Hormonantagonisten und verwandte Mittel /
Enzym-Inhibitoren / Letrozol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	30 Stück (PVC/PE/PVDC- Al- Blister)	024 Monate
2	100 Stück (PVC/PE/PVDC- Al- Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Arcamet 1000 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29267

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

McDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories
IE - Dublin 13Mylan BV
NL - 3752 LB BunschotenMylan S.A.S.
FR - 69800 Saint PriestPharma Pack Gyógyszergyártó és Szolgáltató Kft.
HU - 2040 BudaörsOrifice Medical AB
SE - 27153 Ystad

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Metformin Hydrochlorid
(entspricht 780mg Metformin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Blister)	036 Monate
2	15 Stück (Blister)	036 Monate
3	20 Stück (Blister)	036 Monate
4	28 Stück (Blister)	036 Monate
5	30 Stück (Blister)	036 Monate
6	40 Stück (Blister)	036 Monate
7	50 Stück (Blister)	036 Monate
8	56 Stück (Blister)	036 Monate
9	60 Stück (Blister)	036 Monate
10	84 Stück (Blister)	036 Monate
11	90 Stück (Blister)	036 Monate
12	100 Stück (Blister)	036 Monate
13	120 Stück (Blister)	036 Monate
14	180 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
15	200 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
16	300 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
17	400 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
18	500 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Alisma 2mg/35µg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29268

Zulassungsinhaber:

Gynial GmbH
AT - 1220 Wien

Referenzprodukt:

1-18338
Diane mite - Dragees
Bayer Austria GmbH
AT-1160 Wien

Hersteller:

Drehm Pharma GmbH
AT - 1130 Wien

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Cyproteron Acetat
Ethinylestradiol

ATC-Klassifikation(en):

G03HB01 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Sexualhormone und
Modulatoren des Genitalsystems / Antiandrogene / Antiandrogene
und Estrogene / Cyproteron und Estrogen

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	21 Filmtabletten im Blister (PVC/Al) 036 Monate
2	3 x 21 Filmtabletten im Blister (PVC/Al) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Zolpidem G.L. 10 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29269

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-20472
Ivadal - Filmtabletten
sanofi-aventis GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Zolpidemtartrat

ATC-Klassifikation(en):

N05CF02 Nervensystem / Psycholeptika / Hypnotika und Sedativa /
Benzodiazepin-verwandte Mittel / Zolpidem

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Filmtabletten in Blister (PVC/PE/PVDC/Al)	036 Monate
2	14 Filmtabletten in Blister (PVC/PE/PVDC/Al)	036 Monate
3	15 Filmtabletten in Blister (PVC/PE/PVDC/Al)	036 Monate
4	20 Filmtabletten in Blister (PVC/PE/PVDC/Al)	036 Monate
5	28 Filmtabletten in Blister (PVC/PE/PVDC/Al)	036 Monate
6	30 Filmtabletten in Blister (PVC/PE/PVDC/Al)	036 Monate
7	50 Filmtabletten in Blister (PVC/PE/PVDC/Al)	036 Monate
8	100 Filmtabletten in Blister (PVC/PE/PVDC/Al)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Pram 20 mg - Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29270

Zulassungsinhaber:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-19815
Seropram 20 mg - Konzentrat zur Infusionsbereitung
Lundbeck Austria GmbH
AT-1200 Wien

Hersteller:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Wirkstoff(e):

+-----

0,5 ml:

Citalopram Hydrochlorid
(entsprechend 20 mg Citalopram)

ATC-Klassifikation(en):

N06AB04 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Selektive
Serotonin-Wiederaufnahmehemmer / Citalopram

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	2 x 0,5ml in farblosen Glasampullen (Typ I) 036 Monate
2	5 x 0,5ml in farblosen Glasampullen (Typ I) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Pram 40 mg - Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29271

Zulassungsinhaber:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-19396
Seropram 40 mg - Konzentrat zur Infusionsbereitung
Lundbeck Austria GmbH
AT-1200 Wien

Hersteller:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Wirkstoff(e):

+-----

1 ml:

Citalopram Hydrochlorid
(entsprechend 40 mg Citalopram)

ATC-Klassifikation(en):

N06AB04 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Selektive
Serotonin-Wiederaufnahmehemmer / Citalopram

Packungsgrößen:

Nr.

Laufzeit

1 10 x 1ml in farblosen Glasampullen (Typ I) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Hydromorphon ratiopharm 4 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-29272

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-21975
Hydal retard 4 mg - Kapseln
Mundipharma GmbH
AT-1072 Wien

Hersteller:

Merckle GmbH.
DE - 89143 BlaubeurenPhast GmbH
DE - 66424 Homburg

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Hydromorphon Hydrochlorid
(entsprechend 3,55 mg Hydromorphon)

ATC-Klassifikation(en):

N02AA03 Nervensystem / Analgetika / Opioide / Natürliche Opium-Alkaloide
/ Hydromorphon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister)	024 Monate
3	20 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister)	024 Monate
4	28 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister)	024 Monate
5	30 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister)	024 Monate
6	50 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister)	024 Monate
7	56 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister)	024 Monate
8	98 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister)	024 Monate
9	100 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister)	024 Monate
10	10 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
11	20 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
12	30 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
13	50 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
14	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Hydromorphon ratiopharm 8 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-29273

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-21976
Hydal retard 8 mg - Kapseln
Mundipharma GmbH
AT-1072 Wien

Hersteller:

Merckle GmbH.
DE - 89143 BlaubeurenPhast GmbH
DE - 66424 Homburg

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Hydromorphon Hydrochlorid
(entsprechend 7,09 mg Hydromorphon)

ATC-Klassifikation(en):

N02AA03 Nervensystem / Analgetika / Opioide / Natürliche Opium-Alkaloide
/ Hydromorphon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister)	024 Monate
3	20 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister)	024 Monate
4	28 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister)	024 Monate
5	30 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister)	024 Monate
6	50 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister)	024 Monate
7	56 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister)	024 Monate
8	98 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister)	024 Monate
9	100 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister)	024 Monate
10	10 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
11	20 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
12	30 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
13	50 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
14	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Hydromorphon ratiopharm 16 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-29274

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-21977
Hydal retard 16 mg - Kapseln
Mundipharma GmbH
AT-1072 Wien

Hersteller:

Merckle GmbH.
DE - 89143 BlaubeurenPhast GmbH
DE - 66424 Homburg

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Hydromorphon Hydrochlorid
(entsprechend 14,19 mg Hydromorphon)

ATC-Klassifikation(en):

N02AA03 Nervensystem / Analgetika / Opioide / Natürliche Opium-Alkaloide
/ Hydromorphon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister)	024 Monate
3	20 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister)	024 Monate
4	28 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister)	024 Monate
5	30 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister)	024 Monate
6	50 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister)	024 Monate
7	56 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister)	024 Monate
8	98 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister)	024 Monate
9	100 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister)	024 Monate
10	10 Stück (HDPE- Blister)	024 Monate
11	20 Stück (HDPE- Blister)	024 Monate
12	30 Stück (HDPE- Blister)	024 Monate
13	50 Stück (HDPE- Blister)	024 Monate
14	100 Stück (HDPE- Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Hydromorphon ratiopharm 24 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-29275

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-21978
Hydal retard 24 mg - Kapseln
Mundipharma GmbH
AT-1072 Wien

Hersteller:

Merckle GmbH.
DE - 89143 BlaubeurenPhast GmbH
DE - 66424 Homburg

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Hydromorphon Hydrochlorid
(entsprechend 21,28 mg Hydromorphon)

ATC-Klassifikation(en):

N02AA03 Nervensystem / Analgetika / Opioide / Natürliche Opium-Alkaloide
/ Hydromorphon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister)	024 Monate
3	20 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister)	024 Monate
4	28 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister)	024 Monate
5	30 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister)	024 Monate
6	50 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister)	024 Monate
7	56 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister)	024 Monate
8	98 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister)	024 Monate
9	100 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister)	024 Monate
10	10 Stück (HDPE- Flasche)	024 Monate
11	20 Stück (HDPE- Flasche)	024 Monate
12	30 Stück (HDPE- Flasche)	024 Monate
13	50 Stück (HDPE- Flasche)	024 Monate
14	100 Stück (HDPE- Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Poltradol 37,5 mg / 325 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29276

Zulassungsinhaber:

Polpharma S.A.
PL - 83-200 Starogard Gdanski

Referenzprodukt:

1-25827
Zaldiar 37,5 mg/325 mg - Filmtabletten
Grünenthal GmbH
AT-2345 Brunn am Gebirge

Hersteller:

Pharmaceutical Works POLPHARMA SA
PL - 83-200 Starogard Gdanski

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Paracetamol
(Bestandteil von Paracetamol DC)
Tramadolhydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N02AX52 Nervensystem / Analgetika / Opioide / Andere Opioide / Tramadol,
Kombinationen

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (Blister)	024 Monate
2	20 Stück (Blister)	024 Monate
3	30 Stück (Blister)	024 Monate
4	60 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

S1, apothekenpflichtig

Genepan 20 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-29277

Zulassungsinhaber:

GeneriNobel GmbH
DE - 79427 Eschbach

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Cesra Arzneimittel GmbH. & Co. KG
DE - 76532 Baden-Baden

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Pantoprazol Natrium
(. 1,5 H₂O - entsprechend 20 mg Pantoprazol)

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	20 Stück (Blister)	024 Monate
5	21 Stück (Blister)	024 Monate
6	28 Stück (Blister)	024 Monate
7	30 Stück (Blister)	024 Monate
8	50 Stück (Blister)	024 Monate
9	56 Stück (Blister)	024 Monate
10	60 Stück (Blister)	024 Monate
11	84 Stück (Blister)	024 Monate
12	100 Stück (Blister)	024 Monate
13	112 Stück (Blister)	024 Monate
14	10 x 20 (Klinikpackung/Bündelpackung)	024 Monate
15	10 x 21 (Klinikpackung/Bündelpackung)	024 Monate
16	10 x 28 (Klinikpackung/Bündelpackung)	024 Monate
17	10 x 50 (Klinikpackung/Bündelpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Genepan 40 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-29278

Zulassungsinhaber:

GeneriNobel GmbH
DE - 79427 Eschbach

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Cesra Arzneimittel GmbH. & Co. KG
DE - 76532 Baden-Baden

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Pantoprazol Natrium
(. 1,5 H₂O - entsprechend 40 mg Pantoprazol)

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	20 Stück (Blister)	024 Monate
5	21 Stück (Blister)	024 Monate
6	28 Stück (Blister)	024 Monate
7	30 Stück (Blister)	024 Monate
8	50 Stück (Blister)	024 Monate
9	56 Stück (Blister)	024 Monate
10	60 Stück (Blister)	024 Monate
11	84 Stück (Blister)	024 Monate
12	100 Stück (Blister)	024 Monate
13	112 Stück (Blister)	024 Monate
14	10 x 20 (Klinikpackung/Bündelpackung)	024 Monate
15	10 x 21 (Klinikpackung/Bündelpackung)	024 Monate
16	10 x 28 (Klinikpackung/Bündelpackung)	024 Monate
17	10 x 50 (Klinikpackung/Bündelpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Irinoliquid 20 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29279

Zulassungsinhaber:

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

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Irinotecan Hydrochlorid
(. 3 H₂O - entsprechend 18,4 mg Irinotecan Hydrochlorid -
entsprechend 17,3 mg Irinotecan)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 40 mg/2 ml mit Kunststoffbehälter	036 Monate
2	1 x 40 mg/2 ml ohne Kunststoffbehälter	036 Monate
3	10 x 40 mg/2 ml mit Kunststoffbehälter	036 Monate
4	5 x 40 mg/2 ml ohne Kunststoffbehälter	036 Monate
5	5 x 40 mg/2 ml mit Kunststoffbehälter	036 Monate
6	10 x 40 mg/2 ml ohne Kunststoffbehälter	036 Monate
7	1 x 100 mg/5 ml ohne Kunststoffbehälter	036 Monate
8	1 x 100 mg/5 ml mit Kunststoffbehälter	036 Monate
9	5 x 100 mg/5 ml mit Kunststoffbehälter	036 Monate
10	5 x 100 mg/5 ml ohne Kunststoffbehälter	036 Monate
11	10 x 100 mg/5 ml mit Kunststoffbehälter	036 Monate
12	10 x 100 mg/5 ml ohne Kunststoffbehälter	036 Monate
13	1 x 150 mg/7,5 ml mit Kunststoffbehälter	036 Monate
14	1 x 150 mg/7,5 ml ohne Kunststoffbehälter	036 Monate
15	5 x 150 mg/7,5 ml mit Kunststoffbehälter	036 Monate
16	5 x 150 mg/7,5 ml ohne Kunststoffbehälter	036 Monate
17	10 x 150 mg/7,5 ml mit Kunststoffbehälter	036 Monate
18	10 x 150 mg/7,5 ml ohne Kunststoffbehälter	036 Monate
19	1 x 300 mg/15 ml mit Kunststoffbehälter	036 Monate
20	1 x 300 mg/15 ml ohne Kunststoffbehälter	036 Monate
21	1 x 500 mg/25 ml mit Kunststoffbehälter	036 Monate
22	1 x 500 mg/25 ml ohne Kunststoffbehälter	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Micropan 20 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-29280

Zulassungsinhaber:

GeneriNobel GmbH
DE - 79427 Eschbach

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Cesra Arzneimittel GmbH. & Co. KG
DE - 76532 Baden-Baden

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Pantoprazol Natrium
(. 1,5 H₂O - entsprechend 20 mg Pantoprazol)

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	20 Stück (Blister)	024 Monate
5	21 Stück (Blister)	024 Monate
6	28 Stück (Blister)	024 Monate
7	30 Stück (Blister)	024 Monate
8	50 Stück (Blister)	024 Monate
9	56 Stück (Blister)	024 Monate
10	60 Stück (Blister)	024 Monate
11	84 Stück (Blister)	024 Monate
12	100 Stück (Blister)	024 Monate
13	112 Stück (Blister)	024 Monate
14	10 x 20 (Klinikpackung/Bündelpackung)	024 Monate
15	10 x 21 (Klinikpackung/Bündelpackung)	024 Monate
16	10 x 28 (Klinikpackung/Bündelpackung)	024 Monate
17	10 x 50 (Klinikpackung/Bündelpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Micropan 40 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-29281

Zulassungsinhaber:

GeneriNobel GmbH
DE - 79427 Eschbach

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Cesra Arzneimittel GmbH. & Co. KG
DE - 76532 Baden-Baden

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Pantoprazol Natrium
(. 1,5 H₂O - entsprechend 40 mg Pantoprazol)

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	20 Stück (Blister)	024 Monate
5	21 Stück (Blister)	024 Monate
6	28 Stück (Blister)	024 Monate
7	30 Stück (Blister)	024 Monate
8	50 Stück (Blister)	024 Monate
9	56 Stück (Blister)	024 Monate
10	60 Stück (Blister)	024 Monate
11	84 Stück (Blister)	024 Monate
12	100 Stück (Blister)	024 Monate
13	112 Stück (Blister)	024 Monate
14	10 x 20 (Klinikpackung/Bündelpackung)	024 Monate
15	10 x 21 (Klinikpackung/Bündelpackung)	024 Monate
16	10 x 28 (Klinikpackung/Bündelpackung)	024 Monate
17	10 x 50 (Klinikpackung/Bündelpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Eberino 20 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29282

Zulassungsinhaber:

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

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Irinotecan Hydrochlorid
(. 3 H₂O - entsprechend 18,4 mg Irinotecan Hydrochlorid -
entsprechend 17,3 mg Irinotecan)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 40 mg/2 ml mit Kunststoffbehälter	036 Monate
2	1 x 40 mg/2 ml ohne Kunststoffbehälter	036 Monate
3	5 x 40 mg/2 ml ohne Kunststoffbehälter	036 Monate
4	5 x 40 mg/2 ml mit Kunststoffbehälter	036 Monate
5	10 x 40 mg/2 ml mit Kunststoffbehälter	036 Monate
6	10 x 40 mg/2 ml ohne Kunststoffbehälter	036 Monate
7	1 x 100 mg/5 ml mit Kunststoffbehälter	036 Monate
8	1 x 100 mg/5 ml ohne Kunststoffbehälter	036 Monate
9	5 x 100 mg/5 ml mit Kunststoffbehälter	036 Monate
10	5 x 100 mg/5 ml ohne Kunststoffbehälter	036 Monate
11	10 x 100 mg/5 ml mit Kunststoffbehälter	036 Monate
12	10 x 100 mg/5 ml ohne Kunststoffbehälter	036 Monate
13	1 x 150 mg/7,5 ml mit Kunststoffbehälter	036 Monate
14	1 x 150 mg/7,5 ml ohne Kunststoffbehälter	036 Monate
15	5 x 150 mg/7,5 ml mit Kunststoffbehälter	036 Monate
16	5 x 150 mg/7,5 ml ohne Kunststoffbehälter	036 Monate
17	10 x 150 mg/7,5 ml mit Kunststoffbehälter	036 Monate
18	10 x 150 mg/7,5 ml ohne Kunststoffbehälter	036 Monate
19	1 x 300 mg/15 ml mit Kunststoffbehälter	036 Monate
20	1 x 300 mg/15 ml ohne Kunststoffbehälter	036 Monate
21	1 x 500 mg/25 ml mit Kunststoffbehälter	036 Monate
22	1 x 500 mg/25 ml ohne Kunststoffbehälter	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Rosuvastatin Teva 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29283

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-26023
Crestor 5 mg - Filmtabletten
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

TEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 4042 Debrecen

Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 2100 Gödöllő

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

Pharmachemie B.V.
NL - 2031 GA Haarlem

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Rosuvastatin Calcium
(entsprechend 5 mg Rosuvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

C10AA07 Kardiovaskuläres System / Mittel, die den Lipidstoffwechsel
beeinflussen / Mittel, die den Lipidstoffwechsel beeinflussen,
rein / HMG-CoA-Reduktasehemmer / Rosuvastatin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024 Monate
2	15 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024 Monate
3	20 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024 Monate
4	28 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024 Monate
5	30 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024 Monate
6	56 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024 Monate
7	60 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024 Monate
8	90 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024 Monate
9	98 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024 Monate
10	100 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024 Monate
11	14 Stück (OPA/Alu/PVC)	024 Monate
12	15 Stück (OPA/Alu/PVC)	024 Monate
13	20 Stück (OPA/Alu/PVC)	024 Monate
14	28 Stück (OPA/Alu/PVC)	024 Monate
15	30 Stück (OPA/Alu/PVC)	024 Monate
16	56 Stück (OPA/Alu/PVC)	024 Monate
17	60 Stück (OPA/Alu/PVC)	024 Monate
18	90 Stück (OPA/Alu/PVC)	024 Monate
19	98 Stück (OPA/Alu/PVC)	024 Monate
20	100 Stück (OPA/Alu/PVC)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Rosuvastatin Teva 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29284

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-24882
Crestor 10 mg - Filmtabletten
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 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 Haarlem

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Rosuvastatin Calcium
(entsprechend 10 mg Rosuvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

C10AA07 Kardiovaskuläres System / Mittel, die den Lipidstoffwechsel
beeinflussen / Mittel, die den Lipidstoffwechsel beeinflussen,
rein / HMG-CoA-Reduktasehemmer / Rosuvastatin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024 Monate
2	15 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024 Monate
3	20 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024 Monate
4	28 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024 Monate
5	30 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024 Monate
6	56 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024 Monate
7	60 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024 Monate
8	90 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024 Monate
9	98 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024 Monate
10	100 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024 Monate
11	14 Stück (OPA/Alu/PVC)	024 Monate
12	15 Stück (OPA/Alu/PVC)	024 Monate
13	20 Stück (OPA/Alu/PVC)	024 Monate
14	28 Stück (OPA/Alu/PVC)	024 Monate
15	30 Stück (OPA/Alu/PVC)	024 Monate
16	56 Stück (OPA/Alu/PVC)	024 Monate
17	60 Stück (OPA/Alu/PVC)	024 Monate
18	90 Stück (OPA/Alu/PVC)	024 Monate
19	98 Stück (OPA/Alu/PVC)	024 Monate
20	100 Stück (OPA/Alu/PVC)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Rosuvastatin Teva 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29285

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-24883
Crestor 20 mg - Filmtabletten
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 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 Haarlem

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Rosuvastatin Calcium
(entsprechend 20 mg Rosuvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

C10AA07 Kardiovaskuläres System / Mittel, die den Lipidstoffwechsel
beeinflussen / Mittel, die den Lipidstoffwechsel beeinflussen,
rein / HMG-CoA-Reduktasehemmer / Rosuvastatin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024 Monate
2	15 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024 Monate
3	20 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024 Monate
4	28 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024 Monate
5	30 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024 Monate
6	56 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024 Monate
7	60 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024 Monate
8	90 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024 Monate
9	98 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024 Monate
10	100 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024 Monate
11	14 Stück (OPA/Alu/PVC)	024 Monate
12	15 Stück (OPA/Alu/PVC)	024 Monate
13	20 Stück (OPA/Alu/PVC)	024 Monate
14	28 Stück (OPA/Alu/PVC)	024 Monate
15	30 Stück (OPA/Alu/PVC)	024 Monate
16	56 Stück (OPA/Alu/PVC)	024 Monate
17	60 Stück (OPA/Alu/PVC)	024 Monate
18	90 Stück (OPA/Alu/PVC)	024 Monate
19	98 Stück (OPA/Alu/PVC)	024 Monate
20	100 Stück (OPA/Alu/PVC)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Rosuvastatin Teva 40 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29286

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-24884
Crestor 40 mg - Filmtabletten
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 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 Haarlem

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Rosuvastatin Calcium
(entsprechend 40 mg Rosuvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

C10AA07 Kardiovaskuläres System / Mittel, die den Lipidstoffwechsel
beeinflussen / Mittel, die den Lipidstoffwechsel beeinflussen,
rein / HMG-CoA-Reduktasehemmer / Rosuvastatin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024 Monate
2	15 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024 Monate
3	20 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024 Monate
4	28 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024 Monate
5	30 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024 Monate
6	56 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024 Monate
7	60 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024 Monate
8	90 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024 Monate
9	98 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024 Monate
10	100 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024 Monate
11	14 Stück (OPA/Alu/PVC)	024 Monate
12	15 Stück (OPA/Alu/PVC)	024 Monate
13	20 Stück (OPA/Alu/PVC)	024 Monate
14	28 Stück (OPA/Alu/PVC)	024 Monate
15	30 Stück (OPA/Alu/PVC)	024 Monate
16	56 Stück (OPA/Alu/PVC)	024 Monate
17	60 Stück (OPA/Alu/PVC)	024 Monate
18	90 Stück (OPA/Alu/PVC)	024 Monate
19	98 Stück (OPA/Alu/PVC)	024 Monate
20	100 Stück (OPA/Alu/PVC)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Pulcet 20 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-29287

Zulassungsinhaber:

GeneriNobel GmbH
DE - 79427 Eschbach

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Cesra Arzneimittel GmbH. & Co. KG
DE - 76532 Baden-Baden

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Pantoprazol Natrium
(. 1,5 H₂O - entsprechend 20 mg Pantoprazol)

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	20 Stück (Blister)	024 Monate
5	21 Stück (Blister)	024 Monate
6	28 Stück (Blister)	024 Monate
7	30 Stück (Blister)	024 Monate
8	50 Stück (Blister)	024 Monate
9	56 Stück (Blister)	024 Monate
10	60 Stück (Blister)	024 Monate
11	84 Stück (Blister)	024 Monate
12	100 Stück (Blister)	024 Monate
13	112 Stück (Blister)	024 Monate
14	10 x 20 (Klinikpackung/Bündelpackung)	024 Monate
15	10 x 21 (Klinikpackung/Bündelpackung)	024 Monate
16	10 x 28 (Klinikpackung/Bündelpackung)	024 Monate
17	10 x 50 (Klinikpackung/Bündelpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Pulcet 40 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-29288

Zulassungsinhaber:

GeneriNobel GmbH
DE - 79427 Eschbach

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Cesra Arzneimittel GmbH. & Co. KG
DE - 76532 Baden-Baden

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Pantoprazol Natrium
(. 1,5 H₂O - entsprechend 40 mg Pantoprazol)

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	20 Stück (Blister)	024 Monate
5	21 Stück (Blister)	024 Monate
6	28 Stück (Blister)	024 Monate
7	30 Stück (Blister)	024 Monate
8	50 Stück (Blister)	024 Monate
9	56 Stück (Blister)	024 Monate
10	60 Stück (Blister)	024 Monate
11	84 Stück (Blister)	024 Monate
12	100 Stück (Blister)	024 Monate
13	112 Stück (Blister)	024 Monate
14	10 x 20 (Klinikpackung/Bündelpackung)	024 Monate
15	10 x 21 (Klinikpackung/Bündelpackung)	024 Monate
16	10 x 28 (Klinikpackung/Bündelpackung)	024 Monate
17	10 x 50 (Klinikpackung/Bündelpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Losartan/HCT Ranbaxy 50 mg/12,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29289

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH
DE - 51377 Leverkusen

Referenzprodukt:

1-21713
Cosaar plus 50 mg/12,5 mg Filmtabletten
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

Ranbaxy Ireland Ltd.
IE - Cashel, Co. TipperaryBasics GmbH
DE - 51377 LeverkusenTerapia S.A.
RO - 400 632 Cluj-NapacoCemelog BRS Kft.
HU - 2040 Budaörs

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Losartan Kalium
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09CA01 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-li-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / LosartanC03AA03 Kardiovaskuläres System / Diuretika / Low-Ceiling-Diuretika,
Thiazide / Thiazide, rein / HydrochlorothiazidC09DA01 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /
Losartan und Diuretika

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Losartan/HCT Ranbaxy 100 mg/25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29290

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH
DE - 51377 Leverkusen

Referenzprodukt:

1-21713
Cosaar plus 50 mg/12,5 mg Filmtabletten
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

Ranbaxy Ireland Ltd.
IE - Cashel, Co. TipperaryBasics GmbH
DE - 51377 LeverkusenTerapia S.A.
RO - 400 632 Cluj-NapacoCemelog BRS Kft.
HU - 2040 Budaörs

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Losartan Kalium
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09CA01 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-li-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / LosartanC03AA03 Kardiovaskuläres System / Diuretika / Low-Ceiling-Diuretika,
Thiazide / Thiazide, rein / HydrochlorothiazidC09DA01 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /
Losartan und Diuretika

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Tolterodin ratiopharm 1 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29291

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-22389
Detrusitol 1 mg - Filmtabletten
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

Pharmathen S.A.
GR - 153 51 Pallini AttikiMerckle GmbH.
DE - 89143 Blaubeuren

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Tolterodin Tartrat
(entspricht 0,68mg Tolterodin)

ATC-Klassifikation(en):

G04BD07 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Urologika / Andere
Urologika, inkl. Spasmolytika / Urologische Spasmolytika /
Tolterodin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Blister)	036 Monate
2	14 Stück (Blister)	036 Monate
3	20 Stück (Blister)	036 Monate
4	28 Stück (Blister)	036 Monate
5	30 Stück (Blister)	036 Monate
6	50 Stück (Blister)	036 Monate
7	56 Stück (Blister)	036 Monate
8	100 Stück (Blister)	036 Monate
9	60 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Tolterodin ratiopharm 2 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29292

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-22390
Detrusitol 2 mg - Filmtabletten
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

Pharmathen S.A.
GR - 153 51 Pallini AttikiMerckle GmbH.
DE - 89143 Blaubeuren

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Tolterodin Tartrat
(entspricht 1,37mg Tolterodin)

ATC-Klassifikation(en):

G04BD07 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Urologika / Andere
Urologika, inkl. Spasmolytika / Urologische Spasmolytika /
Tolterodin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Blister)	036 Monate
2	14 Stück (Blister)	036 Monate
3	20 Stück (Blister)	036 Monate
4	28 Stück (Blister)	036 Monate
5	30 Stück (Blister)	036 Monate
6	50 Stück (Blister)	036 Monate
7	56 Stück (Blister)	036 Monate
8	100 Stück (Blister)	036 Monate
9	60 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

INFECTOPEDICUL Malathion 10 mg/g Shampoo

Z.Nr.: 1-29293

Zulassungsinhaber:

InfectoPharm Arzneimittel und Consilium GmbH
DE - 64646 Heppenheim

Referenzprodukt:

Prioderm 1 % Shampoo
Mundipharma AB

Hersteller:

InfectoPharm Arzneimittel und Consilium GmbH
DE - 64646 Heppenheim

Wirkstoff(e):

+-----

Shampoo (100g) :
Malathion

ATC-Klassifikation(en):

P03AX03 Antiparasitäre Mittel, Insektizide und Repellenzien / Mittel
gegen Ektoparasiten, inkl. Antiscabiosa, Insektizide und
Repellenzien / Mittel gegen Ektoparasiten, inkl. Antiscabiosa /
Andere Mittel gegen Ektoparasiten, inkl. Antiscabiosa /
Malathion

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 20 g	012 Monate
2	1 x 40 g	012 Monate
3	2 x 40 g	012 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp (gem. § 2(1) RG), apothekenpflichtig

Letrozol Teva 2,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29295

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-21781
Femara 2,5 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1235 Wien

Hersteller:

Teva Sante SA
FR - 89107 SensTeva UK Ltd
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexPharmachemie B.V.
NL - 2003 RN HaarlemTeva Pharmaceutical Works Co. Ltd.
HU - 4042 DebrecenTeva Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 2100 GödöllőTeva Czech Industries s.r.o.
CZ - 747 70 Opava-Komárov

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

++-----

Kern:

Letrozol

ATC-Klassifikation(en):

L02BG04 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel / Endokrine
Therapie / Hormonantagonisten und verwandte Mittel /
Enzym-Inhibitoren / Letrozol

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Stück (Blister)	030 Monate
2	10 Stück (Blister)	030 Monate
3	14 Stück (Blister)	030 Monate
4	15 Stück (Blister)	030 Monate
5	20 Stück (Blister)	030 Monate
6	28 Stück (Blister)	030 Monate
7	30 Stück (Blister)	030 Monate
8	60 Stück (Blister)	030 Monate
9	90 Stück (Blister)	030 Monate
10	98 Stück (Blister)	030 Monate
11	100 Stück (Blister)	030 Monate
12	50 Stück (Klinikpackung)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Pramipexol ratiopharm 0,088 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29297

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Merckle GmbH.
DE - 89143 BlaubeurenHoechst-Biotika spol.s.r.o.
SK - 03680 Martin

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Pramipexol Dihydrochlorid
(.H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	20 Stück	018 Monate
2	30 Stück	018 Monate
3	100 Stück	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Pramipexol ratiopharm 0,18 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29298

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Merckle GmbH.
DE - 89143 BlaubeurenHoechst-Biotika spol.s.r.o.
SK - 03680 Martin

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Pramipexol Dihydrochlorid
(.H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	20 Stück	012 Monate
2	30 Stück	012 Monate
3	90 Stück	012 Monate
4	100 Stück	012 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Pramipexol ratiopharm 0,35 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29299

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Merckle GmbH.
DE - 89143 BlaubeurenHoechst-Biotika spol.s.r.o.
SK - 03680 Martin

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Pramipexol Dihydrochlorid
(.H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 Stück	012 Monate
2	100 Stück	012 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Levofloxacin STADA 5 mg/ml Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29300

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

1-22321
Tavanic Infusionsflasche
sanofi-aventis GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

Laboratorios Normon SA
ES - 27860 Tres Cantos (Madrid)

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Levofloxacin
(. 1/2 H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 Durchstechflasche aus farblosem Glas (Typ II) mit Al-Hülse und Bromobutylgummistopfen 024 Monate
2	20 Durchstechflaschen aus farblosem Glas (Typ II) mit Al-Hülse und Bromobutylgummistopfen 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Pramipexol ratiopharm 0,7 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29302

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Merckle GmbH.
DE - 89143 BlaubeurenHoechst-Biotika spol.s.r.o.
SK - 03680 Martin

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Pramipexol Dihydrochlorid
(.H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
5	30 Stück	012 Monate
6	90 Stück	012 Monate
7	100 Stück	012 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Pramipexol Bluefish 0,18 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29303

Zulassungsinhaber:

Bluefish Pharmaceuticals AB
SE - 111 23 Stockholm

Referenzprodukt:

EU/1/97/051/003-004
MIRAPEXIN 0,18 mg Tabletten
Boehringer Ingelheim International GmbH
DE-55216 Ingelheim / Rhein

Hersteller:

Bluefish Pharmaceuticals AB
SE - 111 23 Stockholm

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Pramipexol Dihydrochlorid
(.H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 Stück	024 Monate
2	100 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Pramipexol Bluefish 0,35 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29304

Zulassungsinhaber:

Bluefish Pharmaceuticals AB
SE - 111 23 Stockholm

Referenzprodukt:

EU/1/97/051/011-012
MIRAPEXIN 0,35 mg Tabletten
Boehringer Ingelheim International GmbH
DE-55216 Ingelheim / Rhein

Hersteller:

Bluefish Pharmaceuticals AB
SE - 111 23 Stockholm

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Pramipexol Dihydrochlorid
(.H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 Stück	024 Monate
2	100 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Pramipexol Bluefish 0,7 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29305

Zulassungsinhaber:

Bluefish Pharmaceuticals AB
SE - 111 23 Stockholm

Referenzprodukt:

EU/1/97/051/005-006
MIRAPEXIN 0,7 mg Tabletten
Boehringer Ingelheim International GmbH
DE-55216 Ingelheim / Rhein

Hersteller:

Bluefish Pharmaceuticals AB
SE - 111 23 Stockholm

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Pramipexol Dihydrochlorid
(.H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 Stück	024 Monate
2	100 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Dorzolamid + Timolol Teva 20 mg/ml + 5 mg/ml Augentropfen

Z.Nr.: 1-29306

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-22701
Cosopt 20 mg/ml + 5 mg/ml Augentropfen
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 2100 GödöllőTeva UK Ltd
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexPharmachemie B.V.
NL - 2003 RN HaarlemTeva Sante SA
FR - 89107 SensIvax Pharmaceuticals s.r.o.
CZ - 74770 Opava - Komarov

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Dorzolamid Hydrochlorid
(entsprechend 20 mg Dorzolamid)
Timololmaleat
(entsprechend 5 mg Timolol)

ATC-Klassifikation(en):

S01ED51 Sinnesorgane / Ophthalmika / Glaukommittel und Miotika /
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten / Timolol, Kombinationen

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 5 ml	024 Monate
2	2 x 5 ml	024 Monate
3	3 x 5 ml	024 Monate
4	6 x 5 ml	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Betadinone 0,03 mg/2 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29307

Zulassungsinhaber:

Helm Pharmaceuticals GmbH
DE - 20097 Hamburg

Referenzprodukt:

1-26297
Belara 0,03 mg/2 mg - Filmtabletten
Grünenthal GmbH
AT-2345 Brunn am Gebirge

Hersteller:

Haupt Pharma Münster GmbH
DE - 48159 Münster

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten

++-----

Kern :

Chlormadinonacetat
Ethinylestradiol

ATC-Klassifikation(en):

G03AA Urogenitalsystem und Sexualhormone / Sexualhormone und
Modulatoren des Genitalsystems / Hormonelle Kontrazeptiva zur
systemischen Anwendung / Gestagene und Estrogene, fixe
Kombinationen

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	21 Stück	018 Monate
2	3 x 21 Stück	018 Monate
3	6 x 21 Stück	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Topiramat Pfizer 25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29308

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-22139
Topamax 25 mg - Filmtabletten
Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT-1232 Wien

Hersteller:

Pfizer Service Company bvba
BE - 1930 ZaventemPfizer PGM
FR - 37530 Poce-sur-Cisse

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Topiramat

ATC-Klassifikation(en):

N03AX11 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Topiramat

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	60 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Topiramat Pfizer 50 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29309

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-22141
Topamax 50 mg - Filmtabletten
Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT-1232 Wien

Hersteller:

Pfizer Service Company bvba
BE - 1930 ZaventemPfizer PGM
FR - 37530 Poce-sur-Cisse

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Topiramat

ATC-Klassifikation(en):

N03AX11 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Topiramat

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	60 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Topiramat Pfizer 100 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29310

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-22142
Topamax 100 mg - Filmtabletten
Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT-1232 Wien

Hersteller:

Pfizer Service Company bvba
BE - 1930 ZaventemPfizer PGM
FR - 37530 Poce-sur-Cisse

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Topiramat

ATC-Klassifikation(en):

N03AX11 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Topiramat

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	60 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Topiramat Pfizer 200 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29311

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-22143
Topamax 200 mg - Filmtabletten
Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT-1232 Wien

Hersteller:

Pfizer Service Company bvba
BE - 1930 ZaventemPfizer PGM
FR - 37530 Poce-sur-Cisse

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Topiramat

ATC-Klassifikation(en):

N03AX11 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Topiramat

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	60 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsartan ratiopharm 40 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29312

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Merckle GmbH.
DE - 89143 BlaubeurenMedikalla Oy MediPharmia Finland
FI - 70501 KuopioHoechst-Biotika spol.s.r.o.
SK - 03680 Martin

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Valsartan

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu)	039 Monate
2	14 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu)	039 Monate
3	20 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu)	039 Monate
4	28 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu)	039 Monate
5	30 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu)	039 Monate
6	56 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu)	039 Monate
7	60 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu)	039 Monate
8	98 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu)	039 Monate
9	100 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu)	039 Monate
10	280 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu)	039 Monate
11	100 Stück (HDPE-Flasche)	012 Monate
12	500 Stück (HDPE-Flasche)	012 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsartan ratiopharm 80 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29313

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Medikalla Oy MediPharmia Finland
FI - 70501 KuopioMerckle GmbH.
DE - 89143 BlaubeurenHoechst-Biotika spol.s.r.o.
SK - 03680 Martin

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	10 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu)	039 Monate
2	20 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu)	039 Monate
3	28 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu)	039 Monate
4	30 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu)	039 Monate
5	56 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu)	039 Monate
6	60 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu)	039 Monate
7	98 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu)	039 Monate
8	100 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu)	039 Monate
9	280 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu)	039 Monate
10	100 Stück (HDPE-Flasche)	048 Monate
11	500 Stück (HDPE-Flasche)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsartan ratiopharm 120 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29314

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Merckle GmbH.
DE - 89143 BlaubeurenMedikalla Oy MediPharmia Finland
FI - 70501 KuopioHoechst-Biotika spol.s.r.o.
SK - 03680 Martin

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	10 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu)	039 Monate
2	20 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu)	039 Monate
3	30 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu)	039 Monate
4	60 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu)	039 Monate
5	100 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu)	039 Monate
6	100 Stück (HDPE-Flasche)	048 Monate
7	500 Stück (HDPE-Flasche)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsartan ratiopharm 160 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29315

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Merckle GmbH.
DE - 89143 BlaubeurenMedikalla Oy MediPharmia Finland
FI - 70501 KuopioHoechst-Biotika spol.s.r.o.
SK - 03680 Martin

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	10 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu)	039 Monate
2	20 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu)	039 Monate
3	28 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu)	039 Monate
4	30 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu)	039 Monate
5	56 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu)	039 Monate
6	60 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu)	039 Monate
7	98 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu)	039 Monate
8	100 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu)	039 Monate
9	280 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu)	039 Monate
10	100 Stück (HDPE-Flasche)	048 Monate
11	500 Stück (HDPE-Flasche)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Pantoprazol ratiopharm 40 mg Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Z.Nr.: 1-29316

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

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

Merckle GmbH.
DE - 89143 Blaubeuren

Wirkstoff(e):

+-----

per vial:

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	1 x 15 ml (Durchstechflasche)	024 Monate
2	5 x 15 ml (Durchstechflasche)	024 Monate
3	10 x 15 ml (Durchstechflasche)	024 Monate
4	20 x 15 ml (Durchstechflasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Rivastigmin Arcana 1,5 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-29317

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/98/066/001-003,014
Exelon 1,5 mg Hartkapseln
Novartis Europharm Ltd
GB-RH12 5AB Horsham West Sussex

Hersteller:

McDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories
IE - Dublin 13Pharma Pack Gyógyszergyártó és Szolgáltató Kft.
HU - 2040 BudaörsMerck Farma Y Quimica S.L.
ES - 08100 Mollet Del Vallés (Barcelona)Orifice Medical AB
SE - 27153 YstadMerck Generics B.V.
NL - 3752 LB Bunschoten

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Rivastigmin Hydrogentartrat
(entsprechend 1,5 mg Rivastigmin)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA03 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Rivastigmin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück	024 Monate
2	28 Stück	024 Monate
3	30 Stück	024 Monate
4	56 Stück	024 Monate
5	60 Stück	024 Monate
6	90 Stück	024 Monate
7	112 Stück	024 Monate
8	250 Stück	024 Monate
9	500 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe Rp, apothekenpflichtig

Rivastigmin Arcana 3 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-29319

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/98/066/004-006,015
Exelon 3 mg Hartkapseln
Novartis Europharm Ltd
GB-RH12 5AB Horsham West Sussex

Hersteller:

Merck Farma Y Quimica S.L.
ES - 08100 Mollet Del Vallés (Barcelona)McDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories
IE - Dublin 13Pharma Pack Gyógyszergyártó és Szolgáltató Kft.
HU - 2040 BudaörsOrifice Medical AB
SE - 27153 YstadMerck Generics B.V.
NL - 3752 LB Bunschoten

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Rivastigmin Hydrogentartrat
(entsprechend 3 mg Rivastigmin)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA03 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Rivastigmin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück	024 Monate
2	28 Stück	024 Monate
3	30 Stück	024 Monate
4	56 Stück	024 Monate
5	60 Stück	024 Monate
6	90 Stück	024 Monate
7	112 Stück	024 Monate
8	250 Stück	024 Monate
9	500 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe Rp, apothekenpflichtig

Rivastigmin Arcana 4,5 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-29320

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/98/066/007-009,016
Exelon 4,5 mg Hartkapseln
Novartis Europharm Ltd
GB-RH12 5AB Horsham West Sussex

Hersteller:

Merck Farma Y Quimica S.L.
ES - 08100 Mollet Del Vallés (Barcelona)McDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories
IE - Dublin 13Pharma Pack Gyógyszergyártó és Szolgáltató Kft.
HU - 2040 BudaörsOrifice Medical AB
SE - 27153 YstadMerck Generics B.V.
NL - 3752 LB Bunschoten

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Rivastigmin Hydrogentartrat
(entsprechend 4,5 mg Rivastigmin)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA03 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Rivastigmin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück	024 Monate
2	28 Stück	024 Monate
3	30 Stück	024 Monate
4	56 Stück	024 Monate
5	60 Stück	024 Monate
6	90 Stück	024 Monate
7	112 Stück	024 Monate
8	250 Stück	024 Monate
9	500 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe Rp, apothekenpflichtig

Rivastigmin Arcana 6 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-29321

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/98/066/010-012,017
Exelon 6 mg Hartkapseln
Novartis Europharm Ltd
GB-RH12 5AB Horsham West Sussex

Hersteller:

Merck Farma Y Quimica S.L.
ES - 08100 Mollet Del Vallés (Barcelona)McDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories
IE - Dublin 13Pharma Pack Gyógyszergyártó és Szolgáltató Kft.
HU - 2040 BudaörsOrifice Medical AB
SE - 27153 YstadMerck Generics B.V.
NL - 3752 LB Bunschoten

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Rivastigmin Hydrogentartrat
(entsprechend 6 mg Rivastigmin)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA03 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Rivastigmin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück	024 Monate
2	28 Stück	024 Monate
3	30 Stück	024 Monate
4	56 Stück	024 Monate
5	60 Stück	024 Monate
6	90 Stück	024 Monate
7	112 Stück	024 Monate
8	250 Stück	024 Monate
9	500 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe Rp, apothekenpflichtig

Monlucre 4 mg Kautabletten

Z.Nr.: 1-29322

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

1-23982
Singulair 4 mg Kautabletten für Kleinkinder
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

Lamp S. Prospero S.p.A.
IT - 41 1000 Modena (MO)Nycomed Pharma Sp. z.o.o.
PL - 02-305 WarschauStada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad VilbelLamp San Prospero S.p.A.
IT - 41030 Modena, San ProsperoEurogenerics NV/SA
BE - 1020 BrüsselClonmel Healthcare Ltd.
IE - Clonmel, Co. TipperaryStada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 WienNycomed Pharma Sp. z.o.o.
PL - 99-420 LyszkowiceCentrafarm Services B.V.
NL - 4879 Etten-Leur

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Montelukast Natrium
(entsprechend 4 mg Montelukast)

ATC-Klassifikation(en):

R03DC03 Respirationstrakt / Mittel bei obstruktiven Atemwegserkrankungen
/ Andere Mittel bei obstruktiven Atemwegserkrankungen zur
systemischen Anwendung / Leukotrienrezeptor-Antagonisten /
Montelukast

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück	036 Monate
2	20 Stück	036 Monate
3	30 Stück	036 Monate
4	50 Stück	036 Monate
5	60 Stück	036 Monate
6	90 Stück	036 Monate
7	100 Stück	036 Monate
8	250 Stück	036 Monate
9	7 Stück (mit Wochentags-Angabe)	036 Monate
10	14 Stück (mit Wochentags-Angabe)	036 Monate
11	28 Stück (mit Wochentags-Angabe)	036 Monate
12	56 Stück (mit Wochentags-Angabe)	036 Monate
13	98 Stück (mit Wochentags-Angabe)	036 Monate
14	126 Stück (mit Wochentags-Angabe)	036 Monate
15	154 Stück (mit Wochentags-Angabe)	036 Monate
16	10 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
17	20 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
18	30 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
19	50 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
20	60 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
21	90 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
22	100 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
23	250 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Monlucre 5 mg Kautabletten

Z.Nr.: 1-29323

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

1-22765
Singulair 5 mg Kautabletten für Kinder
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

Lamp S. Prospero S.p.A.
IT - 41 1000 Modena (MO)Nycomed Pharma Sp. z.o.o.
PL - 02-305 WarschauStada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad VilbelCentrafarm Services B.V.
NL - 4879 Etten-LeurLamp San Prospero S.p.A.
IT - 41030 Modena, San ProsperoClonmel Healthcare Ltd.
IE - Clonmel, Co. TipperaryStada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 WienNycomed Pharma Sp. z.o.o.
PL - 99-420 LyszkowiceEurogenerics NV/SA
BE - 1020 Brüssel

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Montelukast Natrium
(entsprechend 5 mg Montelukast)

ATC-Klassifikation(en):

R03DC03 Respirationstrakt / Mittel bei obstruktiven Atemwegserkrankungen
/ Andere Mittel bei obstruktiven Atemwegserkrankungen zur
systemischen Anwendung / Leukotrienrezeptor-Antagonisten /
Montelukast

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück	036 Monate
2	20 Stück	036 Monate
3	30 Stück	036 Monate
4	50 Stück	036 Monate
5	60 Stück	036 Monate
6	90 Stück	036 Monate
7	100 Stück	036 Monate
8	250 Stück	036 Monate
9	7 Stück (mit Wochentags-Angabe)	036 Monate
10	14 Stück (mit Wochentags-Angabe)	036 Monate
11	28 Stück (mit Wochentags-Angabe)	036 Monate
12	30 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
13	50 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
14	60 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
15	90 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
16	100 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
17	250 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
18	56 Stück (mit Wochentags-Angabe)	036 Monate
19	98 Stück (mit Wochentags-Angabe)	036 Monate
20	126 Stück (mit Wochentags-Angabe)	036 Monate
21	154 Stück (mit Wochentags-Angabe)	036 Monate
22	10 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
23	20 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Monlucre 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29324

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

1-22766
Singulair 10 mg Filmtabletten
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

Lamp S. Prospero S.p.A.
IT - 41 1000 Modena (MO)Nycomed Pharma Sp. z.o.o.
PL - 02-305 WarschauStada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad VilbelCentrafarm Services B.V.
NL - 4879 Etten-LeurLamp San Prospero S.p.A.
IT - 41030 Modena, San ProsperoEurogenerics NV/SA
BE - 1020 BrüsselClonmel Healthcare Ltd.
IE - Clonmel, Co. TipperaryStada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 WienNycomed Pharma Sp. z.o.o.
PL - 99-420 Lyszkowice

Wirkstoff(e):

+-----

Kern:

Montelukast Natrium
(entsprechend 10 mg Montelukast)

ATC-Klassifikation(en):

R03DC03 Respirationstrakt / Mittel bei obstruktiven Atemwegserkrankungen
/ Andere Mittel bei obstruktiven Atemwegserkrankungen zur
systemischen Anwendung / Leukotrienrezeptor-Antagonisten /
Montelukast

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück	036 Monate
2	20 Stück	036 Monate
3	30 Stück	036 Monate
4	50 Stück	036 Monate
5	60 Stück	036 Monate
6	90 Stück	036 Monate
7	100 Stück	036 Monate
8	250 Stück	036 Monate
9	7 Stück (mit Wochentags-Angabe)	036 Monate
10	14 Stück (mit Wochentags-Angabe)	036 Monate
11	28 Stück (mit Wochentags-Angabe)	036 Monate
12	30 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
13	50 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
14	60 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
15	90 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
16	100 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
17	250 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
18	56 Stück (mit Wochentags-Angabe)	036 Monate
19	98 Stück (mit Wochentags-Angabe)	036 Monate
20	126 Stück (mit Wochentags-Angabe)	036 Monate
21	154 Stück (mit Wochentags-Angabe)	036 Monate
22	10 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
23	20 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Pantoprazol Bluefish 20 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-29326

Zulassungsinhaber:

Bluefish Pharmaceuticals AB
SE - 111 23 Stockholm

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Bluefish Pharmaceuticals AB
SE - 111 23 Stockholm

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

++-----

Kern :

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	14 Stück (Alu/Alu - Blister) 018 Monate
2	15 Stück (Alu/Alu - Blister) 018 Monate
3	28 Stück (Alu/Alu - Blister) 018 Monate
4	30 Stück (Alu/Alu - Blister) 018 Monate
5	56 Stück (Alu/Alu - Blister) 018 Monate
6	60 Stück (Alu/Alu - Blister) 018 Monate
7	98 Stück (Alu/Alu - Blister) 018 Monate
8	100 Stück (Alu/Alu - Blister) 018 Monate
9	14 Stück (HDPE - Flasche) 024 Monate
10	15 Stück (HDPE - Flasche) 024 Monate
11	28 Stück (HDPE - Flasche) 024 Monate
12	30 Stück (HDPE - Flasche) 024 Monate
13	56 Stück (HDPE - Flasche) 024 Monate
14	60 Stück (HDPE - Flasche) 024 Monate
15	98 Stück (HDPE - Flasche) 024 Monate
16	100 Stück (HDPE - Flasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Pantoprazol Bluefish 40 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-29327

Zulassungsinhaber:

Bluefish Pharmaceuticals AB
SE - 111 23 Stockholm

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Bluefish Pharmaceuticals AB
SE - 111 23 Stockholm

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

++-----

Kern :

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	14 Stück (Alu/Alu - Blister)	018 Monate
2	15 Stück (Alu/Alu - Blister)	018 Monate
3	28 Stück (Alu/Alu - Blister)	018 Monate
4	30 Stück (Alu/Alu - Blister)	018 Monate
5	56 Stück (Alu/Alu - Blister)	018 Monate
6	60 Stück (Alu/Alu - Blister)	018 Monate
7	98 Stück (Alu/Alu - Blister)	018 Monate
8	100 Stück (Alu/Alu - Blister)	018 Monate
9	14 Stück (HDPE - Flasche)	024 Monate
10	15 Stück (HDPE - Flasche)	024 Monate
11	28 Stück (HDPE - Flasche)	024 Monate
12	30 Stück (HDPE - Flasche)	024 Monate
13	56 Stück (HDPE - Flasche)	024 Monate
14	60 Stück (HDPE - Flasche)	024 Monate
15	98 Stück (HDPE - Flasche)	024 Monate
16	100 Stück (HDPE - Flasche)	024 Monate
17	7 Stück (Alu/Alu - Blister)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Sevofluran Baxter 100 % - Flüssigkeit zur Herstellung eines Dampfs zur Inhalation

Z.Nr.: 1-29328

Zulassungsinhaber:

Baxter Healthcare GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

1-21565
Sevorane - Inhalationsnarkotikum
Abbott GmbH
AT-1230 Wien

Hersteller:

Baxter S.A.
BE - 7860 Lessines

Wirkstoff(e):

+-----

pro 1ml:

Sevofluran

ATC-Klassifikation(en):

N01AB08 Nervensystem / Anästhetika / Allgemeinanästhetika / Halogenierte Kohlenwasserstoffe / Sevofluran

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 250 ml (Flasche)	024 Monate
2	6 x 250 ml (Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Norditropin FlexPro 5 mg/1,5 ml Injektionslösung in einem Fertigpen

Z.Nr.: 2-00367

Zulassungsinhaber:

Novo Nordisk Pharma GmbH
AT - 1010 Wien

Hersteller:

Novo Nordisk A/S
DK - 2880 Bagsvaerd

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Somatropin

ATC-Klassifikation(en):

H01AC01 Systemische Hormonpräparate, exkl. Sexualhormone und Insuline /
Hypophysen- und Hypothalamushormone und Analoga /
Hypophysenvorderlappenhormone und Analoga / Somatropin und
Somatropin-Agonisten / Somatropin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 1,5 ml (Fertigpen)	024 Monate
2	5 x 1,5 ml (Fertigpen in Bündelpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Norditropin FlexPro 10 mg/1,5 ml Injektionslösung in einem Fertigpen

Z.Nr.: 2-00368

Zulassungsinhaber:

Novo Nordisk Pharma GmbH
AT - 1010 Wien

Hersteller:

Novo Nordisk A/S
DK - 2880 Bagsvaerd

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Somatropin

ATC-Klassifikation(en):

H01AC01 Systemische Hormonpräparate, exkl. Sexualhormone und Insuline /
Hypophysen- und Hypothalamushormone und Analoga /
Hypophysenvorderlappenhormone und Analoga / Somatropin und
Somatropin-Agonisten / Somatropin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 1,5 ml (Fertigpen)	024 Monate
2	5 x 1,5 ml (Fertigpen in Bündelpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Norditropin FlexPro 15 mg/1,5 ml Injektionslösung in einem Fertigpen

Z.Nr.: 2-00369

Zulassungsinhaber:

Novo Nordisk Pharma GmbH
AT - 1010 Wien

Hersteller:

Novo Nordisk A/S
DK - 2880 Bagsvaerd

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Somatropin

ATC-Klassifikation(en):

H01AC01 Systemische Hormonpräparate, exkl. Sexualhormone und Insuline /
Hypophysen- und Hypothalamushormone und Analoga /
Hypophysenvorderlappenhormone und Analoga / Somatropin und
Somatropin-Agonisten / Somatropin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 1,5 ml (Fertigpen)	024 Monate
2	5 x 1,5 ml (Fertigpen in Bündelpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Arzneispezialitäten gemäß §26 AMG - human**Infanrix-IPV+Hib Pulver und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension**

Z.Nr.: 2-00370

Zulassungsinhaber:

GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT - 1140 Wien

Hersteller:

GlaxoSmithKline Biologicals s.a.
BE - 1330 Rixensart

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver und Suspension:

++-----

Pulver:

Haemophilus (Auszug, Produkte)
(Haemophilus influenzae Typ B capsular Polysaccharid)
Clostridium tetani (Auszug, Produkte)
(Tetanus Toxoid)

++-----

Suspension:

Corynebacterium diphtheriae (Auszug, Produkte)
(Diphtheria Toxoid)
Clostridium tetani (Auszug, Produkte)
(Tetanus Toxoid)
Bordetella pertussis (Auszug, Produkte)
(Pertussis Toxoid)
Bordetella pertussis (Auszug, Produkte)
(Filamentous Haemagglutinin)
Bordetella pertussis (Auszug, Produkte)
(Pertactin (69 kDa Outer Membrane protein))
Poliomyelitisvirus
(inaktiviert, Typ 1)
Poliomyelitisvirus
(inaktiviert, Typ 2)
Poliomyelitisvirus
(inaktiviert, Typ 3)

ATC-Klassifikation(en):

- J07CA06 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Impfstoffe /
Bakterielle und virale Impfstoffe, kombiniert / Bakterielle und
virale Impfstoffe, kombiniert /
Diphtherie-Haemophilus-influenzae
B-Pertussis-Poliomyelitis-Tetanus
- J07CA02 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Impfstoffe /
Bakterielle und virale Impfstoffe, kombiniert / Bakterielle und
virale Impfstoffe, kombiniert /
Diphtherie-Pertussis-Poliomyelitis-Tetanus
- J07AG01 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Impfstoffe /
Bakterielle Impfstoffe / Haemophilus-influenza-B-Impfstoffe /
Haemophilus-influenzae B, gereinigtes Antigen konjugiert

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 Glasfläschchen (Pulver) + 1 Glasfläschchen mit 0,5 ml Suspension 036 Monate
2	10 Glasfläschchen (Pulver) + 10 Glasfläschchen mit je 0,5 ml Suspension 036 Monate
3	20 Glasfläschchen (Pulver) + 20 Glasfläschchen mit je 0,5 ml Suspension 036 Monate
4	25 Glasfläschchen (Pulver) + 25 Glasfläschchen mit je 0,5 ml Suspension 036 Monate
5	40 Glasfläschchen (Pulver) + 40 Glasfläschchen mit je 0,5 ml Suspension 036 Monate
6	50 Glasfläschchen (Pulver) + 50 Glasfläschchen mit je 0,5 ml Suspension 036 Monate
7	100 Glasfläschchen (Pulver) + 100 Glasfläschchen mit je 0,5 ml Suspension 036 Monate
8	1 Glasfläschchen (Pulver) + 1 Fertigspritze mit 0,5 ml Suspension ohne Nadeln 036 Monate
9	10 Glasfläschchen (Pulver) + 10 Fertigspritzen mit je 0,5 ml Suspension ohne Nadeln 036 Monate
10	20 Glasfläschchen (Pulver) + 20 Fertigspritzen mit je 0,5 ml Suspension ohne Nadeln 036 Monate
11	25 Glasfläschchen (Pulver) + 25 Fertigspritzen mit je 0,5 ml Suspension ohne Nadeln 036 Monate
12	40 Glasfläschchen (Pulver) + 40 Fertigspritzen mit je 0,5 ml Suspension ohne Nadeln 036 Monate
13	50 Glasfläschchen (Pulver) + 50 Fertigspritzen mit je 0,5 ml Suspension ohne Nadeln 036 Monate
14	100 Glasfläschchen (Pulver) + 100 Fertigspritzen mit je 0,5 ml Suspension ohne Nadeln 036 Monate
15	1 Glasfläschchen (Pulver) + 1 Fertigspritze mit 0,5 ml Suspension + 2 Nadeln 036 Monate
16	10 Glasfläschchen (Pulver) + 10 Fertigspritzen mit je 0,5 ml Suspension + 20 Nadeln 036 Monate
17	20 Glasfläschchen (Pulver) + 20 Fertigspritzen mit je 0,5 ml Suspension + 40 Nadeln 036 Monate
18	25 Glasfläschchen (Pulver) + 25 Fertigspritzen mit je 0,5 ml Suspension + 50 Nadeln 036 Monate
19	40 Glasfläschchen (Pulver) + 40 Fertigspritzen mit je 0,5 ml Suspension + 80 Nadeln 036 Monate
20	50 Glasfläschchen (Pulver) + 50 Fertigspritzen mit je 0,5 ml Suspension + 100 Nadeln 036 Monate
21	100 Glasfläschchen (Pulver) + 100 Fertigspritzen mit je 0,5 ml Suspension + 200 Nadeln 036 Monate
22	1 Glasfläschchen mit Bioset (Pulver) + 1 Fertigspritze mit 0,5 ml Suspension 036 Monate
23	10 Glasfläschchen mit Bioset (Pulver) + 10 Fertigspritzen mit je 0,5 ml Suspension 036 Monate
24	20 Glasfläschchen mit Bioset (Pulver) + 20 Fertigspritzen mit je 0,5 ml Suspension 036 Monate
25	25 Glasfläschchen mit Bioset (Pulver) + 25 Fertigspritzen mit je 0,5 ml Suspension 036 Monate
26	40 Glasfläschchen mit Bioset (Pulver) + 40 Fertigspritzen mit je 0,5 ml Suspension 036 Monate
27	50 Glasfläschchen mit Bioset (Pulver) + 50 Fertigspritzen mit je 0,5 ml Suspension 036 Monate

28 100 Glasfläschchen mit Bioset (Pulver) + 100 Fertigspritzen
mit je 0,5 ml Suspension 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe
NR, apothekenpflichtig

TRIAXIS Injektionssuspension

Z.Nr.: 2-00371

Zulassungsinhaber:

Sanofi Pasteur MSD SNC
FR - 69367 Lyon Dedex 07

Hersteller:

Sanofi-Aventis Zrt.
HU - 1225 BudapestSanofi Pasteur MSD GmbH
DE - 69181 LeimenSanofi Pasteur S.A.
FR - 69007 Lyon

Wirkstoff(e):

+-----
pro 0,5ml :Clostridium tetani (Auszug, Produkte)
(Toxoid)
Corynebacterium diphtheriae (Auszug, Produkte)
(Toxoid)
Bordetella pertussis (Auszug, Produkte)
(Toxoid)
Bordetella pertussis (Auszug, Produkte)
(filamentöses Haemagglutin)
Bordetella pertussis (Auszug, Produkte)
(69 kDa äußeres Membranprotein (Pertactin))
Bordetella pertussis (Auszug, Produkte)
(Fimbrien Typ 2 und Typ 3)

ATC-Klassifikation(en):

J07AJ52 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Impfstoffe /
Bakterielle Impfstoffe / Pertussis-Impfstoffe / Pertussis,
gereinigtes Antigen, Kombinationen mit Toxoiden

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Durchstechflasche zu 0,5 ml	036 Monate
2	10 Durchstechflaschen zu 0,5 ml	036 Monate
3	20 Durchstechflaschen zu 0,5 ml	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Homöopathische Arzneispezialitäten - human**ITIRES spag. Peka Tropfen**

Z.Nr.: 3-00394

Zulassungsinhaber:

Pekana Naturheilmittel GmbH
DE - 88353 Kisslegg

Hersteller:

Pekana Naturheilmittel GmbH
DE - 88353 Kisslegg

Wirkstoff(e):

+-----

10 g

Bariumcarbonat
(D 8)
Calciumjodid
(.4H₂O; D 8)
Herba et Radix Helianthemi canadensis (Auszug)
(D12)
Herba Conii (Auszug)
(macculatum, D 6)
Herba Scrophulariae (Auszug)
(D 4)
Herba et Radix Echinaceae (Auszug)
(spag. Peka D 12)
Herba Galii aparinis (Auszug)
(D 6)
Folium Juglandis (Auszug)
(m. Fruchtschale; spag. Peka D 6)

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	50 ml Braunglas	060 Monate
2	100 ml Braunglas	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

apo-HEPAT spag. Peka Tropfen

Z.Nr.: 3-00395

Zulassungsinhaber:

Pekana Naturheilmittel GmbH
DE - 88353 Kisslegg

Hersteller:

Pekana Naturheilmittel GmbH
DE - 88353 Kisslegg

Wirkstoff(e):

+-----

10 g (=10,36 ml) :

Cortex Chionanthi virginici radices (Auszug)

(D 2)

Semen Iberidis (Auszug)

(D 6)

Lycopodium (Auszug)

(D 4)

Radix Mandragorae (Auszug)

(spag. Peka D 12)

Phosphor

(D 10)

Folium Boldo (Auszug)

(spag. Peka D 6)

Herba Cynarae (Auszug)

(D 8)

Herba et Radix Taraxaci (Auszug)

(spag. Peka D 8)

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	50 ml Braunglas	060 Monate
2	100 ml Braunglas	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

SOMCUPIN spag. Peka Tropfen

Z.Nr.: 3-00400

Zulassungsinhaber:

Pekana Naturheilmittel GmbH
DE - 88353 Kisslegg

Hersteller:

Pekana Naturheilmittel GmbH
DE - 88353 Kisslegg

Wirkstoff(e):

+-----

10 g

Silbernitrat
(D 4)
Natriumtetrachloroaurat (III)
(.2H₂O; D 6)
Semen Coffeae (Auszug)
(D 10)
Semen Staphisagriae (Auszug)
(spag. Peka; D 4)
Zink isovalerat
(.2H₂O; D 5)
Herba Eschscholtziae (Auszug)
(californica; D 12)
Herba et Radix Lactucae (Auszug)
(virosa; D 4)
Herba Avenae sativae (Auszug)
(spag. Peka; Urtinktur)

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	50 ml Braunglas	060 Monate
2	100 ml Braunglas	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

VULPUR spag. Peka Tropfen

Z.Nr.: 3-00401

Zulassungsinhaber:

Pekana Naturheilmittel GmbH
DE - 88353 Kisslegg

Hersteller:

Pekana Naturheilmittel GmbH
DE - 88353 Kisslegg

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Silbernitrat
(D 6)
Radix Armoraciae (Auszug)
(D 4)
Cortex Cinnamomi (Auszug)
(D 12)
Kreosot
(D 6)
Herba Bursae pastoris (Auszug)
(spag. Peka D 4)
Herba Calendulae (Auszug)
(D 8)
Herba Millefolii (Auszug)
(D8)
Folium Salviae (Auszug)
(D8)

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	50 ml Braunglas	060 Monate
2	100 ml Braunglas	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

SPECI-CHOL spag. Peka Tropfen

Z.Nr.: 3-00402

Zulassungsinhaber:

Pekana Naturheilmittel GmbH
DE - 88353 Kisslegg

Hersteller:

Pekana Naturheilmittel GmbH
DE - 88353 Kisslegg

Wirkstoff(e):

+-----

10 g

Cortex Chionanthi virginici radices (Auszug)

(D 3)

Herba et Radix Eichhorniae (Auszug)

(D 2)

Folium Hederae (Auszug)

(spag. Peka D 6)

Semen Iberidis (Auszug)

(D 3)

Radix Iridis versicoloris (Auszug)

(D 3)

Semen Myristicae (Auszug)

(D 4)

Phosphor

(D 10)

Herba Glechomae (Auszug)

(spag. Peka Urtinktur)

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	50 ml Braunglas	060 Monate
2	100 ml Braunglas	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

RENELIX spag. Peka Tropfen

Z.Nr.: 3-00403

Zulassungsinhaber:

Pekana Naturheilmittel GmbH
DE - 88353 Kisslegg

Hersteller:

Pekana Naturheilmittel GmbH
DE - 88353 Kisslegg

Wirkstoff(e):

+-----

10 g

Benzooesäure
(e resina; D 4)
Salpetersäure
(D 4)
Apis mellifica (Auszug)
(D 4)
Cortex Berberidis vulgaris (Auszug)
(spag. Peka; D 3)
Tubera Colchici (Auszug)
(D 12)
Herba Bursae pastoris (Auszug)
(spag. Peka.; Urtinktur)
Coccus cacti (Auszug)
(spag. Peka; Urtinktur)
Flos Virgaureae (Auszug)
(Urtinktur)

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit		
1	50 ml Braunglas	060 Monate	
2	100 ml Braunglas	060 Monate	

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

SEPTONSIL spag. Peka Tropfen

Z.Nr.: 3-00404

Zulassungsinhaber:

Pekana Naturheilmittel GmbH
DE - 88353 Kisslegg

Hersteller:

Pekana Naturheilmittel GmbH
DE - 88353 Kisslegg

Wirkstoff(e):

+-----
10 g

Ailanthus altissima (Auszug)
(D 3)
Herba Belladonnae (Auszug)
(spag.Peka D4)
Bariumcarbonat
(D 8)
Schlangentoxin von Lachesis mutus
(D 8)
Radix Phytolaccae (Auszug)
(D 4)
Herba Clematidis rectae (Auszug)
(Urtinktur)
Herba et Radix Echinaceae (Auszug)
(spag. Peka D 6)
Herba Teucrii scorodoniae (Auszug)
(spag. Peka D 12)

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit		
1	30 ml Braunglas	060 Monate	
2	50 ml Braunglas	060 Monate	
3	100 ml Braunglas	060 Monate	

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

RICURA spag. Peka Tropfen

Z.Nr.: 3-00405

Zulassungsinhaber:

Pekana Naturheilmittel GmbH
DE - 88353 Kisslegg

Hersteller:

Pekana Naturheilmittel GmbH
DE - 88353 Kisslegg

Wirkstoff(e):

+-----

10 g

Fructus Capsici (Auszug)
(D 4)
Quecksilber(II)sulfid
(Cinnabaris; D 12)
Kreosot
(D 6)
Fructus Luffae (Auszug)
(D 6)
Herba Thujae (Auszug)
(D 6)
Herba et Radix Echinaceae (Auszug)
(spag. Peka; D 12)
Herba Plantaginis (Auszug)
(major; spag. Peka; D 6)
Herba Saniculae (Auszug)
(D 6)

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	30 ml Braunglas 060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

TOXEX spag. Peka Tropfen

Z.Nr.: 3-00406

Zulassungsinhaber:

Pekana Naturheilmittel GmbH
DE - 88353 Kisslegg

Hersteller:

Pekana Naturheilmittel GmbH
DE - 88353 Kisslegg

Wirkstoff(e):

+-----

10 g

Silbernitrat
(D 4)
Radix Bryoniae (Auszug)
(spag. Peka D 4)
Herba Clematidis rectae (Auszug)
(D 3)
Radix Hydrastis (Auszug)
(D 4)
Herba et Radix Echinaceae (Auszug)
(spag. Peka D 12)
Herba Galii aparinis (Auszug)
(D 6)
Herba Glechomae (Auszug)
(spag. Peka D 6)
Herba Ledi
(D 6)

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30ml Braunglas	060 Monate
2	50ml Braunglas	060 Monate
3	100ml Braunglas	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

PSY-STABIL spag. Peka Tropfen

Z.Nr.: 3-00407

Zulassungsinhaber:

Pekana Naturheilmittel GmbH
DE - 88353 Kisslegg

Hersteller:

Pekana Naturheilmittel GmbH
DE - 88353 Kisslegg

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Phosphorsäure
(10%ig; D 3)
 Agaricus muscarius (Auszug)
(D 6)
 Fructus Anacardii orientalis (Auszug)
(D 10)
 Herba Avenae sativae (Auszug)
(spag. Peka D 1)
 Cortex Chinae (Auszug)
(spag. Peka D 3)
 Semen Ignatii (Auszug)
(spag. Peka D 4)
 Semen Sabadillae (Auszug)
(D 4)
 Radix Piperis methystici (Auszug)
(spag. Peka D 8)

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	50ml Braunglas	060 Monate
2	100ml Braunglas	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

PHÖNIX Phönohepan Tropfen

Z.Nr.: 3-00408

Zulassungsinhaber:

Phönix Laboratorium GmbH
DE - 71149 Bondorf

Hersteller:

Phönix Laboratorium GmbH
DE - 71149 Bondorf

Wirkstoff(e):

+-----

100 ml (96,26 g)

- Diarsentrioxyd
(D4, Glückselig)
- Semen Aesculi hippocastani (Auszug)
(Urtinktur, Glückselig)
- Flos Arnicae (Auszug)
(D2, Glückselig)
- Folium Belladonnae (Auszug)
(D4, Glückselig)
- Tetrachlorogold(III)-säure
(. 3H₂O; D5)
- Kaolinum ponderosum
(Urtinktur, Glückselig)
- Kampfer
(D- / D3)
- Herba Chelidonii (Auszug)
(D7, Glückselig)
- Folium Crataegi cum flore (Auszug)
(Urtinktur, Glückselig)
- Kupfersulfat
(. 5H₂O; D4)
- Folium Digitalis purpureae (Auszug)
(D4, Glückselig)
- Herba Spiraeae (Auszug)
(Urtinktur, Glückselig)
- Quecksilber(II)-chlorid
(D6, Glückselig)
- Fructus Juniperi (Auszug)
(Urtinktur, Glückselig)
- Kaliumnitrat
(D3)
- Folium Orthosiphonis staminei (Auszug)
(Urtinktur, Glückselig)
- Flos Paeoniae (Auszug)
(Urtinktur, Glückselig)
- Fructus Silybi mariani (Auszug)
(D2)
- Herba Virgaureae (Auszug)
(Urtinktur, Glückselig)
- Diantimontrisulfid
(D8)

Kaliumhydrogentartrat
(Urtinktur, Glückselig)
Zink
(D8)

Hauptindikation(en)(WHO):

TJ000 Mittel mit Wirkung auf den Magen-Darm-Trakt

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	50 ml	060 Monate
2	100 ml	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Übertragungen

Anaestherit - Salbe

Z.Nr.: 573

Zulassungsinhaber:

Dr. Ritsert Pharma GmbH & Co KG
DE - 69412 Eberbach

Zulassungsinhaber bisher:

Sanova Pharma GmbH
AT - 1110 Wien

Anaestherit - Streupuder

Z.Nr.: 576

Zulassungsinhaber:

Dr. Ritsert Pharma GmbH & Co KG
DE - 69412 Eberbach

Zulassungsinhaber bisher:

Sanova Pharma GmbH
AT - 1110 Wien

Hydrocortone - Tabletten

Z.Nr.: 7483

Zulassungsinhaber:

Auden McKenzie (Pharma Division) Ltd
GB - HA4 7TL Ruislip, Middlesex

Zulassungsinhaber bisher:

Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1220 Wien

Vidisic - Augengel

Z.Nr.: 1-19006

Zulassungsinhaber:

Anstalt zur gewerblichen Produktion von Heilmitteln und
Arzneiwaren GmbH
AT - 8561 Söding

Zulassungsinhaber bisher:

Riel Pharma GesmbH.
AT - 8564 Krottendorf - Gaisfeld

Betacarpin - Augentropfen

Z.Nr.: 1-19055

Zulassungsinhaber:

Anstalt zur gewerblichen Produktion von Heilmitteln und
Arzneiwaren GmbH
AT - 8561 Söding

Zulassungsinhaber bisher:

Riel Pharma GesmbH.
AT - 8564 Krottendorf - Gaisfeld

Atenolan comp. - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-19181

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Atenolan comp. mite - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-19182

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Vividrin - Augentropfen

Z.Nr.: 1-20262

Zulassungsinhaber:

Anstalt zur gewerblichen Produktion von Heilmitteln und
Arzneiwaren GmbH
AT - 8561 Söding

Zulassungsinhaber bisher:

Riel Pharma GesmbH.
AT - 8564 Krottendorf - Gaisfeld

Vividrin - Nasenspray

Z.Nr.: 1-20264

Zulassungsinhaber:

Anstalt zur gewerblichen Produktion von Heilmitteln und
Arzneiwaren GmbH
AT - 8561 Söding

Zulassungsinhaber bisher:

Riel Pharma GesmbH.
AT - 8564 Krottendorf - Gaisfeld

Artelac EDO - Einmalaugentropfen

Z.Nr.: 1-21307

Zulassungsinhaber:

Anstalt zur gewerblichen Produktion von Heilmitteln und
Arzneiwaren GmbH
AT - 8561 Söding

Zulassungsinhaber bisher:

Riel Pharma GesmbH.
AT - 8564 Krottendorf - Gaisfeld

Artelac - Augentropfen

Z.Nr.: 1-21308

Zulassungsinhaber:

Anstalt zur gewerblichen Produktion von Heilmitteln und
Arzneiwaren GmbH
AT - 8561 Söding

Zulassungsinhaber bisher:

Riel Pharma GesmbH.
AT - 8564 Krottendorf - Gaisfeld

Clinoleic 20% - Emulsion zur Infusion

Z.Nr.: 1-22360

Zulassungsinhaber:

Baxter Healthcare GmbH
AT - 1020 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Clintec Parenteral SA
FR - 78311 Maurepas Cedex

Efectin ER 75 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-23042

Zulassungsinhaber:
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Wyeth Lederle Pharma GmbH
AT - 1150 Wien

Efectin ER 150 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-23043

Zulassungsinhaber:
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Wyeth Lederle Pharma GmbH
AT - 1150 Wien

Floxal - Augensalbe

Z.Nr.: 1-23679

Zulassungsinhaber:
Anstalt zur gewerblichen Produktion von Heilmitteln und
Arzneiwaren GmbH
AT - 8561 Söding

Zulassungsinhaber bisher:
Riel Pharma GesmbH.
AT - 8564 Krottendorf - Gaisfeld

Corneregel - Augengel

Z.Nr.: 1-24211

Zulassungsinhaber:

Anstalt zur gewerblichen Produktion von Heilmitteln und
Arzneiwaren GmbH
AT - 8561 Söding

Zulassungsinhaber bisher:

Riel Pharma GesmbH.
AT - 8564 Krottendorf - Gaisfeld

Famosin 20 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-24421

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Famosin 40 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-24424

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Allernon 10 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-24468

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

Zulassungsinhaber bisher:
Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Loratadin Alternova 10 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-24470

Zulassungsinhaber:
KRKA Pharma GmbH
AT - 1220 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Alternova Arzneimittel GmbH
AT - 1220 Wien

Rivacor 10 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-24528

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

Zulassungsinhaber bisher:
Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Efectin ER 37,5 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-24637

Zulassungsinhaber:
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Wyeth Lederle Pharma GmbH
AT - 1150 Wien

Panchol 10 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-25440

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

Zulassungsinhaber bisher:
Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Panchol 20 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-25441

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

Zulassungsinhaber bisher:
Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Panchol 40 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-25442

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Mirtazapin Alternova 15 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-25510

Zulassungsinhaber:

KRKA Pharma GmbH
AT - 1220 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Alternova Arzneimittel GmbH
AT - 1220 Wien

Mirtazapin Alternova 30 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-25511

Zulassungsinhaber:

KRKA Pharma GmbH
AT - 1220 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Alternova Arzneimittel GmbH
AT - 1220 Wien

Mirtazapin Alternova 45 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-25512

Zulassungsinhaber:
KRKA Pharma GmbH
AT - 1220 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Alternova Arzneimittel GmbH
AT - 1220 Wien

Lansoprazol "Alternova" 15 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-26193

Zulassungsinhaber:
KRKA Pharma GmbH
AT - 1220 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Alternova Arzneimittel GmbH
AT - 1220 Wien

Lansoprazol "Alternova" 30 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-26194

Zulassungsinhaber:
KRKA Pharma GmbH
AT - 1220 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Alternova Arzneimittel GmbH
AT - 1220 Wien

Androfin 5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26738

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

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

Ciscumed 5 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-27153

Zulassungsinhaber:

Crawford Pharmaceuticals
GB - CW4 8JP Cheshire

Zulassungsinhaber bisher:

Regiomedica GmbH
DE - 79539 Lörrach

Carenox 5 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-28254

Zulassungsinhaber:

betapharm Arzneimittel GmbH
DE - 86156 Augsburg

Zulassungsinhaber bisher:

Yes Pharmaceutical Development Services GmbH
DE - 61381 Friedrichsdorf

Carenox 10 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-28255

Zulassungsinhaber:
betapharm Arzneimittel GmbH
DE - 86156 Augsburg

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

Caltrate plus Vitamin D 600 mg/400 I.E. Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28388

Zulassungsinhaber:
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Wyeth Lederle Pharma GmbH
AT - 1150 Wien

Escitasan 5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28647

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad Vilbel

Zulassungsinhaber bisher:
Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Escitasan 10 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28648

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad Vilbel

Zulassungsinhaber bisher:
Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Escitasan 15 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28649

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad Vilbel

Zulassungsinhaber bisher:
Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Escitasan 20 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28650

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad Vilbel

Zulassungsinhaber bisher:
Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Aclop 75 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29062

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

Zulassungsinhaber bisher:
Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Prazopant Reflux control 20 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-29251

Zulassungsinhaber:
Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Zulassungsinhaber bisher:
Pergamus Pharma Ltd
GB - NW10 7JH London

**Azzalure 10 Speywood-Einheiten/0,05 ml Pulver zur
Herstellung einer Injektionslösung**

Z.Nr.: 2-00357

Zulassungsinhaber:
Ipsen Biopharm Ltd
GB - LL13 9UF Wrexham

Zulassungsinhaber bisher:
Ipsen Pharma GmbH
DE - 76275 Ettlingen

Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG

Änderungen der Bezeichnung

Hypren plus HCT 2,5 mg/12,5 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-20396

Zulassungsinhaber:
AstraZeneca Österreich GmbH
AT - 1037 Wien

Bezeichnung bisher:
Hypren plus - Tabletten

Hypren plus HCT forte 5 mg/25 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-20400

Zulassungsinhaber:
AstraZeneca Österreich GmbH
AT - 1037 Wien

Bezeichnung bisher:
Hypren plus forte - Tabletten

DEPOCON 150 mg Injektionssuspension

Z.Nr.: 1-20937

Zulassungsinhaber:
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Bezeichnung bisher:
Depocon - Fertigspritze

Renitec plus 20 mg/6 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-21907

Zulassungsinhaber:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1220 Wien

Bezeichnung bisher:
Renitec plus - Tabletten

Venofundin 60 mg/ml Infusionslösung

Z.Nr.: 1-25677

Zulassungsinhaber:
B. Braun Melsungen AG
DE - 34212 Melsungen

Bezeichnung bisher:
Venofundin 6% Infusionslösung

Irinotecan Ebewe Pharma 20 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-27411

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

Bezeichnung bisher:
Irinotecan Ebewe 20 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Omeprazol Biosan 10 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-27665

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

Bezeichnung bisher:
Omeprazol G.L. 10 mg - Kapseln

Omeprazol Biosan 20 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-27666

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

Bezeichnung bisher:
Omeprazol G.L. 20 mg - Kapseln

Gemcitabin Actavis 38 mg/ml Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28013

Zulassungsinhaber:
Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:
Gemcitabin Actavis 200 mg Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Sinuvex überzogene Tabletten

Z.Nr.: 1-28841

Zulassungsinhaber:

Schaper & Brümmer GmbH & Co. KG
DE - 38259 Salzgitter

Bezeichnung bisher:

Sinustop überzogene Tabletten

Änderungen der Packungsgrößen**Ultravist 300 mg J/ml - Infusionsflaschen**

Z.Nr.: 1-18546

Zulassungsinhaber:

Bayer Austria GmbH
AT - 1160 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status	
001	1 x 50 ml	036		
002	10 x 50 ml		036	
003	10 x 75 ml		036	
004	1 x 100 ml		036	
005	10 x 100 ml		036	
006	1 x 75 ml	036		
007	1 x 200 ml		036	
008	10 x 200 ml		036	
009	1 x 500 ml		036	
010	8 x 500 ml		036	
011	1 x 10 ml	036	neu	
012	10 x 10 ml		036	neu

Esberitox - Tabletten

Z.Nr.: 1-23191

Zulassungsinhaber:

Schaper & Brümmer GmbH & Co. KG
DE - 38259 Salzgitter

Nr		Laufzeit [Monate]	Status	
001	50 Tabletten		036	gelöscht
002	100 Tabletten		036	
003	1000 (10 x 100 Stück, Bündel- packung) Tabletten		036	
004	60 Tabletten		036	
005	200 Tabletten		036	neu

Torasemid Hexal 10 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-25356

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
010	10 Stück (Alu/Alu-Blister)	036
011	14 Stück (Alu/Alu-Blister)	036
012	20 Stück (Alu/Alu-Blister)	036
013	28 Stück (Alu/Alu-Blister)	036
014	30 Stück (Alu/Alu-Blister)	036
015	50 Stück (Alu/Alu-Blister)	036
016	56 Stück (Alu/Alu-Blister)	036
017	100 Stück (Alu/Alu-Blister)	036
018	400 (20 x 20) Stück (Alu/Alu-Blister)	036
001	10 Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	036
002	14 Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	036
003	20 Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	036
004	28 Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	036
005	30 Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	036
006	50 Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	036
007	56 Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	036
008	100 Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	036
009	400 (20 x 20) Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	036
019	98 Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	036 neu
020	98 Stück (Alu/Alu-Blister)	036 neu

Bramitob 300 mg/4 ml Lösung für einen Vernebler im Einzeldosisbehältnis

Z.Nr.: 1-26797

Zulassungsinhaber:

Torrex-Chiesi Pharma GmbH
AT - 1010 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
004	4 Einzeldosisbehältnisse	024 neu
001	16 Einzeldosisbehältnisse	024
002	28 Einzeldosisbehältnisse	024
003	56 Einzeldosisbehältnisse	024

Omeprazol Biosan 10 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-27665

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	7 Stück in Blister	024
005	30 Stück in Blister	024 gelöscht
007	56 x 1 Stück in Blister	024 gelöscht
008	98 Stück in Blister	024 gelöscht
011	15 Stück in Glasflasche	024 gelöscht
002	14 Stück in Blister	024
003	15 Stück in Blister	024 gelöscht
004	28 Stück in Blister	024 gelöscht
006	56 Stück in Blister	024 gelöscht
009	30 Stück in Kunststoffflasche	024 gelöscht
010	100 Stück in Kunststoffflasche	024 gelöscht

Omeprazol Biosan 20 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-27666

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
009	30 Stück in Kunststoffflasche	024 gelöscht
005	30 Stück in Blister	024 gelöscht
010	100 Stück in Kunststoffflasche	024 gelöscht
011	15 Stück in Glasflasche	024 gelöscht
003	15 Stück in Blister	024 gelöscht
001	7 Stück in Blister (Al/Al)	024
002	14 Stück in Blister (Al/Al)	024
007	56 x 1 Stück in Blister	024 gelöscht
004	28 Stück in Blister	024 gelöscht
006	56 Stück in Blister	024 gelöscht
008	98 Stück in Blister	024 gelöscht

Gemcitabin Actavis 38 mg/ml Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28013

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Nr	Laufzeit [Monate]	Status		
001	1x 10 ml (Durchstechflasche)	024	gelöscht	
003	1 x 200 mg (Durchstechflasche ohne Kunststoff-Schutzbehältnis)	024	neu	
004	1 x 200 mg (Durchstechflasche mit Kunststoff-Schutzbehältnis)	024	neu	
005	1 x 1 g (Durchstechflasche ohne Kunststoff-Schutzbehältnis)	024	neu	
006	1 x 1 g (Durchstechflasche mit Kunststoff-Schutzbehältnis)	024	neu	
007	1 x 2 g (Durchstechflasche ohne Kunststoff-Schutzbehältnis)	024	neu	
008	1 x 2 g (Durchstechflasche mit Kunststoff-Schutzbehältnis)	024	neu	
002	1 x 10 ml (Durchstechflasche mit Kunststoff-Schutzbehältnis)	024	gelöscht	

Anastrodrex 1 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28219

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status		
001	10 Stück (PVC/Alu-Blister)	036		
007	84 Stück (PVC/Alu-Blister)	036		
008	98 Stück (PVC/Alu-Blister)	036		
009	100 Stück (PVC/Alu-Blister)	036		
002	20 Stück (PVC/Alu-Blister)	036		
003	28 Stück (PVC/Alu-Blister)	036		
004	30 Stück (PVC/Alu-Blister)	036		
005	50 Stück (PVC/Alu-Blister)	036		
006	56 Stück (PVC/Alu-Blister)	036		
010	10 Stück (HDPE- Flasche)	036	neu	
011	20 Stück (HDPE- Flasche)	036	neu	
012	28 Stück (HDPE- Flasche)	036	neu	
013	30 Stück (HDPE- Flasche)	036	neu	
014	50 Stück (HDPE- Flasche)	036	neu	
015	56 Stück (HDPE- Flasche)	036	neu	
016	84 Stück (HDPE- Flasche)	036	neu	
017	98 Stück (HDPE- Flasche)	036	neu	
018	100 Stück (HDPE- Flasche)	036	neu	

Lercanidipin Actavis 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28482

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
011	14 Stück (Al/PVDC-Blister)	024
013	28 Stück (Al/PVDC-Blister)	024
014	56 Stück (Al/PVDC-Blister)	024
015	60 Stück (Al/PVDC-Blister)	024
016	98 Stück (Al/PVDC-Blister)	024
018	30 Stück (Al/PVDC-Blister)	024
019	90 Stück (Al/PVDC-Blister)	024
012	20 Stück (Al/PVDC-Blister)	024
004	56 Stück (Al/PVC-Blister)	024
008	100 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	024
001	14 Stück (Al/PVC-Blister)	024
002	20 Stück (Al/PVC-Blister)	024
003	28 Stück (Al/PVC-Blister)	024
005	60 Stück (Al/PVC-Blister)	024
006	98 Stück (Al/PVC-Blister)	024
007	100 Stück (Al/PVC-Blister)	024
009	30 Stück (Al/PVC-Blister)	024
010	90 Stück (Al/PVC-Blister)	024
017	100 Stück (Al/PVDC-Blister)	024
021	50 Stück (Al/PVDC-Blister)	024 neu
020	50 Stück (Al/PVC-Blister)	024

Lercanidipin Actavis 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28483

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
011	14 Stück (Al/PVDC-Blister)	024
016	98 Stück (Al/PVDC-Blister)	024
017	100 Stück (Al/PVDC-Blister)	024
018	30 Stück (Al/PVDC-Blister)	024
010	90 Stück (Al/PVC-Blister)	024
012	20 Stück (Al/PVDC-Blister)	024
013	28 Stück (Al/PVDC-Blister)	024
014	56 Stück (Al/PVDC-Blister)	024
001	14 Stück (Al/PVC-Blister)	024
003	28 Stück (Al/PVC-Blister)	024
005	60 Stück (Al/PVC-Blister)	024
007	100 Stück (Al/PVC-Blister)	024
008	100 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	024
006	98 Stück (Al/PVC-Blister)	024
002	20 Stück (Al/PVC-Blister)	024
004	56 Stück (Al/PVC-Blister)	024
009	30 Stück (Al/PVC-Blister)	024
015	60 Stück (Al/PVDC-Blister)	024
019	90 Stück (Al/PVDC-Blister)	024
021	50 Stück (Al/PVDC-Blister)	024 neu
020	50 Stück (Al/PVC-Blister)	024

Änderungen der Abgabe

Omeprazol Biosan 10 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-27665

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Abgabe:

Rpfrei, apothekenpflichtig

Abgabe bisher:

Rp, apothekenpflichtig

Omeprazol Biosan 20 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-27666

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Abgabe:

Rpfrei, apothekenpflichtig

Abgabe bisher:

Rp, apothekenpflichtig

Chlorhexamed forte 2 mg/ml Dentallösung zur Anwendung in der Zahnarztpraxis

Z.Nr.: 1-28751

Zulassungsinhaber:

GlaxoSmithKline Markenartikel GmbH
AT - 6020 Innsbruck

Abgabe:

Rpfrei, Abgabe in Apotheken und gemäß § 57 Abs.7 AMG

Abgabe bisher:

Rpfrei, apothekenpflichtig

Aufhebungen gemäß §23 des AMG

Nortrilen 25 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 12566

Zulassungsinhaber:
Lundbeck Austria GmbH
AT - 1200 Wien

Euglucon "Roche" 5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 14151

Zulassungsinhaber:
Roche Austria GmbH
AT - 1211 Wien

Noveril retard 240 mg - Tabletten

Z.Nr.: 14508

Zulassungsinhaber:
Novartis Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

**Rocephin "Roche" 1 g i.v. - Trockenstechampullen mit
Lösungsmittel**

Z.Nr.: 17319

Zulassungsinhaber:
Roche Austria GmbH
AT - 1211 Wien

Crataegus, Fructus "Weleda" - Dilution

Z.Nr.: AMG02

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

Apis cum Levistico "Weleda" - Ampullen

Z.Nr.: AMG02

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

Corpus luteum pro inj. Revitorgan-Dilutionen Nr. 21

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:
Apotheke Zum rothen Krebs
AT - 1011 Wien

Ferrum-Quarz "Weleda" - Trituration

Z.Nr.: AMG02

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

Belladonna (Planta tota) Rh D6 - Augentropfen "Weleda"

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

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

Conchae/Quercus comp. K - Trituration "Weleda"

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

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

Valium "Roche" 5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-12494

Zulassungsinhaber:

Roche Austria GmbH
AT - 1211 Wien

Flurekain "Croma" - Augentropfen

Z.Nr.: 1-18052

Zulassungsinhaber:

Croma Pharma GmbH
AT - 2100 Leobendorf

Cisordinol Acutard 100 mg - Ampullen

Z.Nr.: 1-18332

Zulassungsinhaber:
Lundbeck Austria GmbH
AT - 1200 Wien

Aeromuc 200 mg - Granulat

Z.Nr.: 1-18721

Zulassungsinhaber:
Astellas Pharma GmbH
AT - 1140 Wien

Aeromuc 100 mg - Granulat

Z.Nr.: 1-18722

Zulassungsinhaber:
Astellas Pharma GmbH
AT - 1140 Wien

Vumon - Konzentrat zur Infusionsbereitung

Z.Nr.: 1-18805

Zulassungsinhaber:
Bristol - Myers Squibb GmbH
AT - 1101 Wien

Efectin 50 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-20626

Zulassungsinhaber:
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Aerodiol 150 µg/Sprühstoß - Nasenspray

Z.Nr.: 1-24039

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

Östradiol "Servier" 150 µg/Sprühstoß - Nasenspray

Z.Nr.: 1-24040

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

Natriumvalproat "ratiopharm" retard 300 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-25911

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Natriumvalproat "ratiopharm" retard 500 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-25912

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Vinorelbin medac 10 mg/ml - Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-26269

Zulassungsinhaber:
Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH
DE - 20354 Hamburg

Indapamid "Servier" retard 1,5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26708

Zulassungsinhaber:
Servier Austria GmbH
AT - 1070 Wien

Gastrobene 10 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-27023

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Voltaflex 625 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27345

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

Oxaliplatin Onkovis 5 mg/ml Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28869

Zulassungsinhaber:
onkovis GmbH
DE - 82377 Penzberg

Tiroler Adler - Arnikagelee

Z.Nr.: 5-00215

Zulassungsinhaber:
Apotheke zum Tiroler Adler
AT - 6020 Innsbruck

Tiroler Adler - Ringelblumensalbe

Z.Nr.: 5-00525

Zulassungsinhaber:
Apotheke zum Tiroler Adler
AT - 6020 Innsbruck

Tiroler Adler - Schlaftropfen

Z.Nr.: 5-00527

Zulassungsinhaber:
Apotheke zum Tiroler Adler
AT - 6020 Innsbruck

Nerven - Schlaftee

Z.Nr.: 5-01746

Zulassungsinhaber:
Apotheke zum Tiroler Adler
AT - 6020 Innsbruck

Grippetea

Z.Nr.: 5-01763

Zulassungsinhaber:
Apotheke zum Tiroler Adler
AT - 6020 Innsbruck

Magentee "Zum Tiroler Adler"

Z.Nr.: 5-01991

Zulassungsinhaber:
Apotheke zum Tiroler Adler
AT - 6020 Innsbruck

Stoffwechseltee "Zum Tiroler Adler"

Z.Nr.: 5-01992

Zulassungsinhaber:
Apotheke zum Tiroler Adler
AT - 6020 Innsbruck

Nerven - Schlaftee

Z.Nr.: 5-02191

Zulassungsinhaber:
Nibelungen-Apotheke
AT - 6845 Hohenems(BH Dornbirn)

Grippetea

Z.Nr.: 5-02192

Zulassungsinhaber:
Nibelungen-Apotheke
AT - 6845 Hohenems(BH Dornbirn)

Stoffwechseltee

Z.Nr.: 5-02197

Zulassungsinhaber:
Nibelungen-Apotheke
AT - 6845 Hohenems(BH Dornbirn)

Herz-Kreislauftee

Z.Nr.: 5-02198

Zulassungsinhaber:
Nibelungen-Apotheke
AT - 6845 Hohenems(BH Dornbirn)

Nieren- und Blasentee

Z.Nr.: 5-02199

Zulassungsinhaber:
Nibelungen-Apotheke
AT - 6845 Hohenems(BH Dornbirn)

Blähungstee

Z.Nr.: 5-02200

Zulassungsinhaber:
Nibelungen-Apotheke
AT - 6845 Hohenems(BH Dornbirn)

Magen-Darmtee

Z.Nr.: 5-02201

Zulassungsinhaber:
Nibelungen-Apotheke
AT - 6845 Hohenems(BH Dornbirn)

Tiroler Adler Brusteinreibung

Z.Nr.: 5-02432

Zulassungsinhaber:
Apotheke zum Tiroler Adler
AT - 6020 Innsbruck

Tiroler Adler - Leber-und Gallentee

Z.Nr.: 7-00926

Zulassungsinhaber:
Apotheke zum Tiroler Adler
AT - 6020 Innsbruck

Tiroler Adler - Schwedenbitter

Z.Nr.: 7-00941

Zulassungsinhaber:
Apotheke zum Tiroler Adler
AT - 6020 Innsbruck

Lecikur Lecithin "Kwizda" - Tonikum

Z.Nr.: 7-01207

Zulassungsinhaber:
Kwizda Pharma GmbH
AT - 1160 Wien

Veröffentlichung (06/2010) über Registrierungen von Homöopathika

Registrierungen

Tussimont Hustentee Teemischung zum Aufgießen

Reg.Nr.: HERB-00029

Firma:

Pharmona Dr. Fischer GmbH
AT - 8112 Gratwein

Aufhebungen von Registrierungen

Tiroler Adler - Arnikagelee

Reg.Nr.: 5-00215

Firma:

Apotheke zum Tiroler Adler
AT - 6020 Innsbruck

Tiroler Adler - Ringelblumensalbe

Reg.Nr.: 5-00525

Firma:

Apotheke zum Tiroler Adler
AT - 6020 Innsbruck

Tiroler Adler - Schlaftropfen

Reg.Nr.: 5-00527

Firma:

Apotheke zum Tiroler Adler
AT - 6020 Innsbruck

Nerven - Schlaftee

Reg.Nr.: 5-01746

Firma:

Apotheke zum Tiroler Adler
AT - 6020 Innsbruck

Grippetea

Reg.Nr.: 5-01763

Firma:

Apotheke zum Tiroler Adler
AT - 6020 Innsbruck

Magentea "Zum Tiroler Adler"

Reg.Nr.: 5-01991

Firma:

Apotheke zum Tiroler Adler
AT - 6020 Innsbruck

Stoffwechseltea "Zum Tiroler Adler"

Reg.Nr.: 5-01992

Firma:

Apotheke zum Tiroler Adler
AT - 6020 Innsbruck

Nerven - Schlaftea

Reg.Nr.: 5-02191

Firma:

Nibelungen-Apotheke
AT - 6845 Hohenems(BH Dornbirn)

Grippete

Reg.Nr.: 5-02192

Firma:

Nibelungen-Apotheke
AT - 6845 Hohenems(BH Dornbirn)

Stoffwechseltee

Reg.Nr.: 5-02197

Firma:

Nibelungen-Apotheke
AT - 6845 Hohenems(BH Dornbirn)

Herz-Kreislauftee

Reg.Nr.: 5-02198

Firma:

Nibelungen-Apotheke
AT - 6845 Hohenems(BH Dornbirn)

Nieren- und Blasentee

Reg.Nr.: 5-02199

Firma:

Nibelungen-Apotheke
AT - 6845 Hohenems(BH Dornbirn)

Blähungstee

Reg.Nr.: 5-02200

Firma:

Nibelungen-Apotheke
AT - 6845 Hohenems(BH Dornbirn)

Magen-Darmtee

Reg.Nr.: 5-02201

Firma:

Nibelungen-Apotheke
AT - 6845 Hohenems(BH Dornbirn)

Tiroler Adler Bruststeinreibung

Reg.Nr.: 5-02432

Firma:

Apotheke zum Tiroler Adler
AT - 6020 Innsbruck