

## Humanarzneispezialitäten

### Inhaltsverzeichnis

Arzneispezialitäten - human	1
Zulassungen gemäß AMG	1
Homöopathische Arzneispezialitäten - human	120
Übertragungen	122
Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG	126
Änderungen der Bezeichnung	126
Änderungen der Packungsgrößen	135
Änderungen der Abgabe	157
Aufhebungen gemäß §23 des AMG	158
Ruhende Zulassungen	169
Wiederaufnahme ruhender Zulassungen	169
Registrierungen	170
Aufhebungen von Registrierungen	173

*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.*

# 319. Veröffentlichung (09/2011) über Zulassungen von Arzneispezialitäten sowie über Änderungen und Aufhebungen von Zulassungen

## Arzneispezialitäten - human

### Zulassungen gemäß AMG

**Candesartan/HCT Arcana 16 mg/12,5 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-30601

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-23588  
Atacand plus 16 mg/12,5 mg Tabletten  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

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

Mylan BV  
NL - 3752 LB Bunschoten

Mylan S.A.S.  
FR - 69800 Saint Priest

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Candesartan Cilexetil  
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

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

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 024 Monate
2	10 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 024 Monate
3	14 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 024 Monate
4	15 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 024 Monate
5	28 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 024 Monate
6	30 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 024 Monate
7	50 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 024 Monate
8	56 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 024 Monate
9	60 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 024 Monate
10	84 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 024 Monate
11	90 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 024 Monate
12	98 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 024 Monate
13	100 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 024 Monate
14	30 Tabletten (HDPE-Flasche) 024 Monate
15	90 Tabletten (HDPE-Flasche) 024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Gabapentin Pfizer 300 mg Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-30614

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-20679  
Neurontin 300 mg - Hartkapseln  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT-1210 Wien

Hersteller:

Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH, Betriebsstätte Freiburg  
DE - 79090 Freiburg

Wirkstoff(e):

+-----

Kapselkern  
Gabapentin

ATC-Klassifikation(en):

N03AX12 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere  
Antiepileptika / Gabapentin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	20 Stück	036 Monate
2	30 Stück	036 Monate
3	50 Stück	036 Monate
4	60 Stück	036 Monate
5	84 Stück	036 Monate
6	90 Stück	036 Monate
7	98 Stück	036 Monate
8	100 Stück	036 Monate
9	200 Stück	036 Monate
10	500 Stück	036 Monate
11	1000 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Gabapentin Pfizer 400 mg Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-30615

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-20678  
Neurontin 400 mg - Hartkapseln  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT-1210 Wien

Hersteller:

Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH, Betriebsstätte Freiburg  
DE - 79090 Freiburg

Wirkstoff(e):

+-----

Kapselkern  
Gabapentin

ATC-Klassifikation(en):

N03AX12 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere  
Antiepileptika / Gabapentin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	20 Stück	036 Monate
2	30 Stück	036 Monate
3	50 Stück	036 Monate
4	60 Stück	036 Monate
5	84 Stück	036 Monate
6	90 Stück	036 Monate
7	98 Stück	036 Monate
8	100 Stück	036 Monate
9	200 Stück	036 Monate
10	500 Stück	036 Monate
11	1000 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Gabapentin Pfizer 600 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30616

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-22737  
Neurontin 600 mg - Filmtabletten  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT-1210 Wien

Hersteller:

Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH, Betriebsstätte Freiburg  
DE - 79090 Freiburg

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Gabapentin

ATC-Klassifikation(en):

N03AX12 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere  
Antiepileptika / Gabapentin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	20 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Folie)	024 Monate
2	30 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Folie)	024 Monate
3	45 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Folie)	024 Monate
4	50 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Folie)	024 Monate
5	60 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Folie)	024 Monate
6	84 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Folie)	024 Monate
7	90 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Folie)	024 Monate
8	100 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Folie)	024 Monate
9	200 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Folie)	024 Monate
10	500 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Folie)	024 Monate
11	20 Stück (PVC/PVDC/Aluminium-Folie)	024 Monate
12	30 Stück (PVC/PVDC/Aluminium-Folie)	024 Monate
13	45 Stück (PVC/PVDC/Aluminium-Folie)	024 Monate
14	50 Stück (PVC/PVDC/Aluminium-Folie)	024 Monate
15	60 Stück (PVC/PVDC/Aluminium-Folie)	024 Monate
16	84 Stück (PVC/PVDC/Aluminium-Folie)	024 Monate
17	90 Stück (PVC/PVDC/Aluminium-Folie)	024 Monate
18	100 Stück (PVC/PVDC/Aluminium-Folie)	024 Monate
19	200 Stück (PVC/PVDC/Aluminium-Folie)	024 Monate
20	500 Stück (PVC/PVDC/Aluminium-Folie)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe Rp, apothekenpflichtig

**Gabapentin Pfizer 800 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30617

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-22738  
Neurontin 800 mg - Filmtabletten  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT-1210 Wien

Hersteller:

Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH, Betriebsstätte Freiburg  
DE - 79090 Freiburg

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Gabapentin

ATC-Klassifikation(en):

N03AX12 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere  
Antiepileptika / Gabapentin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	20 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Folie)	024 Monate
2	30 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Folie)	024 Monate
3	45 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Folie)	024 Monate
4	50 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Folie)	024 Monate
5	60 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Folie)	024 Monate
6	84 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Folie)	024 Monate
7	90 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Folie)	024 Monate
8	100 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Folie)	024 Monate
9	200 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Folie)	024 Monate
10	500 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Folie)	024 Monate
11	20 Stück (PVC/PVDC/Aluminium-Folie)	024 Monate
12	30 Stück (PVC/PVDC/Aluminium-Folie)	024 Monate
13	45 Stück (PVC/PVDC/Aluminium-Folie)	024 Monate
14	50 Stück (PVC/PVDC/Aluminium-Folie)	024 Monate
15	60 Stück (PVC/PVDC/Aluminium-Folie)	024 Monate
16	84 Stück (PVC/PVDC/Aluminium-Folie)	024 Monate
17	90 Stück (PVC/PVDC/Aluminium-Folie)	024 Monate
18	100 Stück (PVC/PVDC/Aluminium-Folie)	024 Monate
19	200 Stück (PVC/PVDC/Aluminium-Folie)	024 Monate
20	500 Stück (PVC/PVDC/Aluminium-Folie)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe Rp, apothekenpflichtig

**Gadopentetsäure Sanochemia 500 Mikromol/ml Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-30627

Zulassungsinhaber:

Sanochemia Pharmazeutika AG  
AT - 1090 Wien

Referenzprodukt:

1-18577  
Magnevist 0,5 mmol/ml - Injektionslösung  
Bayer Austria GmbH  
AT-1160 Wien

Hersteller:

Helm Pharmaceuticals GmbH  
DE - 20097 Hamburg

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml :

Dimeglumin Gadopentetat

ATC-Klassifikation(en):

V08CA01 Varia / Kontrastmittel / Kontrastmittel für die  
Magnetresonanztomographie / Paramagnetische Kontrastmittel /  
Gadopentetsäure

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 5 ml (Durchstechflasche Glas Typ I)	036 Monate
2	1 x 10 ml (Durchstechflasche Glas Typ I)	036 Monate
3	1 x 15 ml (Durchstechflasche Glas Typ I)	036 Monate
4	1 x 20 ml (Durchstechflasche Glas Typ I)	036 Monate
5	1 x 30 ml (Durchstechflasche Glas Typ I)	036 Monate
6	1 x 100 ml (Flasche Glas Typ II)	036 Monate
7	10 x 5 ml (Durchstechflasche Glas Typ I)	036 Monate
8	10 x 10 ml (Durchstechflasche Glas Typ I)	036 Monate
9	10 x 15 ml (Durchstechflasche Glas Typ I)	036 Monate
10	10 x 20 ml (Durchstechflasche Glas Typ I)	036 Monate
11	10 x 30 ml (Durchstechflasche Glas Typ I)	036 Monate
12	10 x 100 ml (Flasche Glas Typ II)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig



**Exemestan Accord 25 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30675

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd  
GB - HA1 4HF Middlesex

Referenzprodukt:

1-23459  
Aromasin 25 mg Tabletten  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT-1210 Wien

Hersteller:

Accord Healthcare Ltd  
GB - HA1 4HF MiddlesexCemelog BRS Ltd.  
HU - 2040 BudaörsS.C. SANDOZ S.R.L.  
RO - 540472 Targu Mures/MuresSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Exemestan

ATC-Klassifikation(en):

L02BG06 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel / Endokrine  
Therapie / Hormonantagonisten und verwandte Mittel /  
Enzym-Inhibitoren / Exemestan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	15 Stück (PVC/PVdC/Alu- Blister)	030 Monate
2	20 Stück (PVC/PVdC/Alu- Blister)	030 Monate
3	28 Stück (PVC/PVdC/Alu- Blister)	030 Monate
4	30 Stück (PVC/PVdC/Alu- Blister)	030 Monate
5	90 Stück (PVC/PVdC/Alu- Blister)	030 Monate
6	98 Stück (PVC/PVdC/Alu- Blister)	030 Monate
7	100 Stück (PVC/PVdC/Alu- Blister)	030 Monate
8	120 Stück (PVC/PVdC/Alu- Blister)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Ropinirol Accord 0,25 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30685

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd  
GB - HA1 4HF Middlesex

Referenzprodukt:

1-26506  
Adartrel 0,25 mg - Filmtabletten  
GlaxoSmithKline Pharma GmbH  
AT-1140 Wien

Hersteller:

Accord Healthcare Ltd  
GB - HA1 4HF Middlesex

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Ropinirol Hydrochlorid  
(entsprechend 0,25 mg Ropinirol)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	21 Stück Tabletten (Al/Al-Blister)	024 Monate
2	42 Stück Tabletten (Al/Al-Blister)	024 Monate
3	12 Stück Tabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate
4	84 Stück Tabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Ropinirol Accord 0,5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30686

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd  
GB - HA1 4HF Middlesex

Referenzprodukt:

1-26507  
Adartrel 0,5 mg - Filmtabletten  
GlaxoSmithKline Pharma GmbH  
AT-1140 Wien

Hersteller:

Accord Healthcare Ltd  
GB - HA1 4HF Middlesex

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Ropinirol Hydrochlorid  
(entsprechend 0,5 mg Ropinirol)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	21 Stück Tabletten (Al/Al-Blister)	024 Monate
2	42 Stück Tabletten (Al/Al-Blister)	024 Monate
3	28 Stück Tabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate
4	84 Stück Tabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Ropinirol Accord 1 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30687

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd  
GB - HA1 4HF Middlesex

Referenzprodukt:

1-26508  
Adartrel 1 mg - Filmtabletten  
GlaxoSmithKline Pharma GmbH  
AT-1140 Wien

Hersteller:

Accord Healthcare Ltd  
GB - HA1 4HF Middlesex

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Ropinirol Hydrochlorid  
(entsprechend 1 mg Ropinirol)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	21 Stück Tabletten (Al/Al-Blister)	024 Monate
2	42 Stück Tabletten (Al/Al-Blister)	024 Monate
3	84 Stück Tabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Ropinirol Accord 2 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30688

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd  
GB - HA1 4HF Middlesex

Referenzprodukt:

1-26509  
Adartrel 2 mg - Filmtabletten  
GlaxoSmithKline Pharma GmbH  
AT-1140 Wien

Hersteller:

Accord Healthcare Ltd  
GB - HA1 4HF Middlesex

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Ropinirol Hydrochlorid  
(entsprechend 2 mg Ropinirol)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	63 Stück Tabletten (Al/Al-Blister) 024 Monate
2	84 Stück Tabletten (HDPE-Flasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Valsartan/HCT Actavis 320 mg/12,5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30689

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-27297  
Co-Diovan 320 mg/12,5 mg - Filmtabletten  
Novartis Pharma GmbH  
AT-1020 Wien

Hersteller:

Balkanpharma-Dupnitsa AD  
BG - 2600 DupnitsaActavis Ltd  
MT - ZTN 3000 Zejtun

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Valsartan  
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Al-Bliester)	036 Monate
2	10 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Al-Bliester)	036 Monate
3	14 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Al-Bliester)	036 Monate
4	20 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Al-Bliester)	036 Monate
5	28 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Al-Bliester)	036 Monate
6	30 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Al-Bliester)	036 Monate
7	56 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Al-Bliester)	036 Monate
8	90 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Al-Bliester)	036 Monate
9	98 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Al-Bliester)	036 Monate
10	100 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Al-Bliester)	036 Monate
11	100 Filmtabletten (PE-Tablettenbehältnis)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Valsartan/HCT Actavis 320 mg/25 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30690

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-27298  
Co-Diovan 320 mg/25 mg - Filmtabletten  
Novartis Pharma GmbH  
AT-1020 Wien

Hersteller:

Actavis Ltd  
MT - ZTN 3000 ZejtunBalkanpharma-Dupnitsa AD  
BG - 2600 Dupnitsa

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Valsartan  
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Al-Bliester)	036 Monate
2	10 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Al-Bliester)	036 Monate
3	14 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Al-Bliester)	036 Monate
4	20 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Al-Bliester)	036 Monate
5	28 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Al-Bliester)	036 Monate
6	30 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Al-Bliester)	036 Monate
7	56 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Al-Bliester)	036 Monate
8	90 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Al-Bliester)	036 Monate
9	98 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Al-Bliester)	036 Monate
10	100 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Al-Bliester)	036 Monate
11	100 Filmtabletten (PE-Tablettenbehältnis)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Valsarcomp 80 mg/12,5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30691

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

1-22463  
Co-Diovan 80 mg/12,5 mg - Filmtabletten  
Novartis Pharma GmbH  
AT-1020 Wien

Hersteller:

Balkanpharma-Dupnitsa AD  
BG - 2600 DupnitsaGenericon Pharma GmbH  
AT - 8054 GrazActavis Ltd  
MT - ZTN 3000 Zejtun

Wirkstoff(e):

+-----  
Filmtablette++-----  
Kern:Valsartan  
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister) 060 Monate
2	10 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister) 060 Monate
3	14 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister) 060 Monate
4	20 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister) 060 Monate
5	28 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister) 060 Monate
6	30 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister) 060 Monate
7	56 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister) 060 Monate
8	90 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister) 060 Monate
9	98 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister) 060 Monate
10	100 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister) 060 Monate
11	100 Filmtabletten (PE-Tablettenbehältnis) 060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe                      Rp, apothekenpflichtig



**Valsarcomp 160 mg/12,5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30692

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

1-25101  
Co-Diovan forte 160 mg/12,5 mg - Filmtabletten  
Novartis Pharma GmbH  
AT-1020 Wien

Hersteller:

Balkanpharma-Dupnitsa AD  
BG - 2600 DupnitsaGenericon Pharma GmbH  
AT - 8054 GrazActavis Ltd  
MT - ZTN 3000 Zejtun

Wirkstoff(e):

+-----  
Filmtablette++-----  
Kern:Valsartan  
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister) 060 Monate
2	10 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister) 060 Monate
3	14 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister) 060 Monate
4	20 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister) 060 Monate
5	28 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister) 060 Monate
6	30 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister) 060 Monate
7	56 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister) 060 Monate
8	90 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister) 060 Monate
9	98 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister) 060 Monate
10	100 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister) 060 Monate
11	100 Filmtabletten (PE-Tablettenbehältnis) 060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe      Rp, apothekenpflichtig

**Valsarcomp 160 mg/25 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30693

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

1-25735  
Co-Diovan fortissimum 160 mg/25 mg - Filmtabletten  
Novartis Pharma GmbH  
AT-1020 Wien

Hersteller:

Balkanpharma-Dupnitsa AD  
BG - 2600 DupnitsaGenericon Pharma GmbH  
AT - 8054 GrazActavis Ltd  
MT - ZTN 3000 Zejtun

Wirkstoff(e):

+-----  
Filmtablette++-----  
Kern:Valsartan  
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister) 060 Monate
2	10 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister) 060 Monate
3	14 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister) 060 Monate
4	20 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister) 060 Monate
5	28 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister) 060 Monate
6	30 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister) 060 Monate
7	56 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister) 060 Monate
8	90 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister) 060 Monate
9	98 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister) 060 Monate
10	100 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister) 060 Monate
11	100 Filmtabletten (PE-Tablettenbehältnis) 060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe      Rp, apothekenpflichtig

**Valsarcomp 320 mg/12,5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30694

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

1-27297  
Co-Diovan 320 mg/12,5 mg - Filmtabletten  
Novartis Pharma GmbH  
AT-1020 Wien

Hersteller:

Balkanpharma-Dupnitsa AD  
BG - 2600 DupnitsaGenericon Pharma GmbH  
AT - 8054 GrazActavis Ltd  
MT - ZTN 3000 Zejtun

Wirkstoff(e):

+-----  
Filmtablette++-----  
Kern:Valsartan  
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister) 036 Monate
2	10 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister) 036 Monate
3	14 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister) 036 Monate
4	20 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister) 036 Monate
5	28 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister) 036 Monate
6	30 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister) 036 Monate
7	56 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister) 036 Monate
8	90 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister) 036 Monate
9	98 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister) 036 Monate
10	100 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister) 036 Monate
11	100 Filmtabletten (PE-Tablettenbehältnis) 048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe                      Rp, apothekenpflichtig

**Valsarcomp 320 mg/25 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30695

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

1-27298  
Co-Diovan 320 mg/25 mg - Filmtabletten  
Novartis Pharma GmbH  
AT-1020 Wien

Hersteller:

Balkanpharma-Dupnitsa AD  
BG - 2600 DupnitsaGenericon Pharma GmbH  
AT - 8054 GrazActavis Ltd  
MT - ZTN 3000 Zejtun

Wirkstoff(e):

+-----  
Filmtablette++-----  
Kern:Valsartan  
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister) 036 Monate
2	10 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister) 036 Monate
3	14 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister) 036 Monate
4	20 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister) 036 Monate
5	28 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister) 036 Monate
6	30 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister) 036 Monate
7	56 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister) 036 Monate
8	90 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister) 036 Monate
9	98 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister) 036 Monate
10	100 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Alu-Blister) 036 Monate
11	100 Filmtabletten (PE-Tablettenbehältnis) 048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe                      Rp, apothekenpflichtig

**Irbesartan Jenson Pharmaceutical Services 75 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-30696

Zulassungsinhaber:

Jenson Pharmaceutical Services Ltd.  
GB - N3 3LF London

Referenzprodukt:

EU/1/97/046/001-003,010,013  
Aprovel 75 mg Tabletten  
Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb SNC  
FR-75013 Paris

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Irbesartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA04      Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /  
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Irbesartan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
2	14 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
3	28 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
4	30 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
5	56 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
6	57 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
7	58 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
8	60 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
9	84 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
10	90 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
11	98 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
12	100 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
13	500 Tabletten (HDPE-Flasche) 024 Monate
14	1000 Tabletten (HDPE-Flasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Irbesartan Jenson Pharmaceutical Services 150 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-30697

Zulassungsinhaber:

Jenson Pharmaceutical Services Ltd.  
GB - N3 3LF London

Referenzprodukt:

EU/1/97/046/004-006,011,014  
Aprovel 150 mg Tabletten  
Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb SNC  
FR-75013 Paris

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Irbesartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA04      Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /  
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Irbesartan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
2	14 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
3	28 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
4	30 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
5	56 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
6	57 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
7	58 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
8	60 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
9	84 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
10	90 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
11	98 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
12	100 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
13	500 Tabletten (HDPE-Flasche) 024 Monate
14	1000 Tabletten (HDPE-Flasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Irbesartan Jenson Pharmaceutical Services 300 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-30698

Zulassungsinhaber:

Jenson Pharmaceutical Services Ltd.  
GB - N3 3LF London

Referenzprodukt:

EU/1/97/046/007-009,012,015  
Aprovel 300 mg Tabletten  
Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb SNC  
FR-75013 Paris

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Irbesartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA04      Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /  
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Irbesartan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
2	14 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
3	28 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
4	30 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
5	56 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
6	57 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
7	58 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
8	60 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
9	84 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
10	90 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
11	98 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
12	100 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
13	500 Tabletten (HDPE-Flasche) 024 Monate
14	1000 Tabletten (HDPE-Flasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Emerjenkir 75 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-30699

Zulassungsinhaber:

Jenson Pharmaceutical Services Ltd.  
GB - N3 3LF London

Referenzprodukt:

EU/1/97/046/001-003,010,013  
Aprovel 75 mg Tabletten  
Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb SNC  
FR-75013 Paris

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Irbesartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA04      Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /  
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Irbesartan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
2	14 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
3	28 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
4	30 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
5	56 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
6	57 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
7	58 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
8	60 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
9	84 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
10	90 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
11	98 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
12	100 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
13	500 Tabletten (HDPE-Flasche) 024 Monate
14	1000 Tabletten (HDPE-Flasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig



**Emerjenkir 150 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-30700

Zulassungsinhaber:

Jenson Pharmaceutical Services Ltd.  
GB - N3 3LF London

Referenzprodukt:

EU/1/97/046/004-006,011,014  
Aprovel 150 mg Tabletten  
Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb SNC  
FR-75013 Paris

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Irbesartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA04      Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /  
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Irbesartan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
2	14 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
3	28 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
4	30 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
5	56 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
6	57 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
7	58 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
8	60 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
9	84 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
10	90 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
11	98 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
12	100 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
13	500 Tabletten (HDPE-Flasche) 024 Monate
14	1000 Tabletten (HDPE-Flasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Emerjenkir 300 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-30701

Zulassungsinhaber:

Jenson Pharmaceutical Services Ltd.  
GB - N3 3LF London

Referenzprodukt:

EU/1/97/046/007-009,012,015  
Aprovel 300 mg Tabletten  
Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb SNC  
FR-75013 Paris

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Irbesartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA04      Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /  
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Irbesartan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
2	14 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
3	28 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
4	30 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
5	56 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
6	57 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
7	58 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
8	60 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
9	84 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
10	90 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
11	98 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
12	100 Tabletten (Aclar/PVC/Alu-Blister) 024 Monate
13	500 Tabletten (HDPE-Flasche) 024 Monate
14	1000 Tabletten (HDPE-Flasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Iprabronch 250 Mikrogramm/ml Lösung für einen Vernebler**

Z.Nr.: 1-30702

Zulassungsinhaber:

Institut Dr. Zöller  
DE - 69469 Weinheim

Referenzprodukt:

Atrovent UDVs; 250 µg/ml nebuliser solution  
Boehringer Ingelheim Limited (UK)

Hersteller:

LPU Labor f. Pharma- und Umweltanalytik  
DE - 82152 Martinsried

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Ipratropium Bromid  
( . H<sub>2</sub>O - entsprechend 0,250 mg Ipratropium Bromid)

ATC-Klassifikation(en):

R03BB01 Respirationstrakt / Mittel bei obstruktiven Atemwegserkrankungen  
/ Andere inhalative Mittel bei obstruktiven Atemwegserkrankungen  
/ Anticholinergika / Ipratropiumbromid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 x 1 ml (Einzeldosis-PE-Ampullen) 036 Monate
2	20 x 1 ml (Einzeldosis-PE-Ampullen) 036 Monate
3	50 x 1 ml (Einzeldosis-PE-Ampullen) 036 Monate
4	60 x 1 ml (Einzeldosis-PE-Ampullen) 036 Monate
5	10 x 2 ml (Einzeldosis-PE-Ampullen) 036 Monate
6	20 x 2 ml (Einzeldosis-PE-Ampullen) 036 Monate
7	50 x 2 ml (Einzeldosis-PE-Ampullen) 036 Monate
8	60 x 2 ml (Einzeldosis-PE-Ampullen) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Atorvastatin Sandoz 30 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30704

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

1-21927  
Sortis 10 mg Filmtabletten  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT-1210 Wien

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 Warszawa

Wirkstoff(e):

+-----  
Filmtablette  
++-----  
Kern  
Atorvastatin Calcium  
(entsprechend 30 mg Atorvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
2	10 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
3	14 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
4	28 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
5	30 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
6	60 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
7	90 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Atorvastatin Sandoz 60 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30705

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

1-21927  
Sortis 10 mg Filmtabletten  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT-1210 Wien

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 Warszawa

Wirkstoff(e):

+-----  
Filmtablette  
++-----  
Kern  
Atorvastatin Calcium  
(entsprechend 60 mg Atorvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
2	10 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
3	14 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
4	28 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
5	30 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
6	60 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
7	90 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Atorcall 30 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30706

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

1-21927  
Sortis 10 mg Filmtabletten  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT-1210 Wien

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaLek S.A.  
PL - 95-010 Strykow

Wirkstoff(e):

+-----  
Filmtablette  
++-----  
Kern  
Atorvastatin Calcium  
(entsprechend 30 mg Atorvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
2	10 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
3	14 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
4	20 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
5	28 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
6	30 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
7	50 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
8	60 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
9	100 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Atorcall 60 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30707

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

1-21927  
Sortis 10 mg Filmtabletten  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT-1210 Wien

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 Ljubljana

Lek S.A.  
PL - 02-672 Warszawa

Lek S.A.  
PL - 95-010 Strykow

Wirkstoff(e):

+-----  
Filmtablette  
++-----  
Kern  
Atorvastatin Calcium  
(entsprechend 60 mg Atorvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

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

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
2	10 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
3	14 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
4	21 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
5	28 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
6	30 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
7	35 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
8	42 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
9	49 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
10	50 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
11	56 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
12	60 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
13	63 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
14	70 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
15	77 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
16	84 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
17	90 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
18	91 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
19	98 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
20	100 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig



**Atorvastatin Hexal 30 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30708

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH  
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

1-21927  
Sortis 10 mg Filmtabletten  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT-1210 Wien

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaLek S.A.  
PL - 95-010 Strykow

Wirkstoff(e):

+-----  
Filmtablette  
++-----  
Kern  
Atorvastatin Calcium  
(entsprechend 30 mg Atorvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
2	10 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
3	14 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
4	20 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
5	28 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
6	30 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
7	50 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
8	60 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
9	100 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Atorvastatin Hexal 60 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30709

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH  
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

1-21927  
Sortis 10 mg Filmtabletten  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT-1210 Wien

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaLek S.A.  
PL - 95-010 Strykow

Wirkstoff(e):

+-----  
Filmtablette  
++-----  
Kern  
Atorvastatin Calcium  
(entsprechend 60 mg Atorvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

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

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
2	10 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
3	14 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
4	21 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
5	28 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
6	30 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
7	35 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
8	42 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
9	49 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
10	56 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
11	60 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
12	63 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
13	70 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
14	77 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
15	84 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
16	90 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
17	91 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
18	98 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Atorvastatin 1A Pharma 30 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30710

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH  
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

1-21927  
Sortis 10 mg Filmtabletten  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT-1210 Wien

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 Warszawa

Wirkstoff(e):

+-----  
Filmtablette  
++-----  
Kern  
Atorvastatin Calcium  
(entsprechend 30 mg Atorvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
2	10 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
3	14 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
4	20 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
5	28 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
6	30 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
7	50 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
8	60 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
9	90 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
10	100 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Atorvastatin 1A Pharma 60 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30711

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH  
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

1-21927  
Sortis 10 mg Filmtabletten  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT-1210 Wien

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaLek S.A.  
PL - 95-010 Strykow

Wirkstoff(e):

+-----  
Filmtablette  
++-----  
Kern  
Atorvastatin Calcium  
(entsprechend 60 mg Atorvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
2	10 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
3	14 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
4	20 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
5	28 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
6	30 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
7	50 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
8	60 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
9	90 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
10	100 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Atoneret 30 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30712

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

1-21927  
Sortis 10 mg Filmtabletten  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT-1210 Wien

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 Warszawa

Wirkstoff(e):

+-----  
Filmtablette  
++-----  
Kern  
Atorvastatin Calcium  
(entsprechend 30 mg Atorvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
2	10 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
3	14 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
4	28 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
5	30 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
6	50 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
7	60 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
8	90 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
9	100 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Atoneret 60 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30713

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

1-21927  
Sortis 10 mg Filmtabletten  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT-1210 Wien

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaLek S.A.  
PL - 95-010 Strykow

Wirkstoff(e):

+-----  
Filmtablette  
++-----  
Kern  
Atorvastatin Calcium  
(entsprechend 60 mg Atorvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
2	10 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
3	14 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
4	28 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
5	30 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
6	50 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
7	60 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
8	90 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
9	100 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Oxaliplatin Accord 5 mg/ml Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-30714

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd  
GB - HA1 4HF Middlesex

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Accord Healthcare Ltd  
GB - HA1 4HF Middlesex

Wirkstoff(e):

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

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 Stück (Durchstechflasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig



**Oxaliplatin AHCL 5 mg/ml Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-30715

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd  
GB - HA1 4HF Middlesex

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Accord Healthcare Ltd  
GB - HA1 4HF Middlesex

Wirkstoff(e):

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

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 Stück (Durchstechflasche) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Paricalcitol Fresenius 2 Mikrogramm/ml Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-30716

Zulassungsinhaber:

Fresenius Medical Care Nephrologica Deutschland GmbH  
DE - 61352 Bad Homburg v.d.H.

Referenzprodukt:

Zemplar 2 microgramos/ml solucion inyectable  
Abbott Laboratories S.A

Hersteller:

Fresenius Medical Care Deutschland GmbH  
DE - 61352 Bad Homburg

Wirkstoff(e):

+-----  
1 ml  
Paricalcitol

ATC-Klassifikation(en):

H05BX02 Systemische Hormonpräparate, exkl. Sexualhormone und Insuline /  
Calciumhomöostase / Nebenschilddrüsen-Antagonisten / Andere  
Nebenschilddrüsen-antagonisten / Paricalcitol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x 1 ml Injektionslösung (Klarglas-Ampulle mit 2 ml Fassungsvermögen aus Typ I Glas (hydrolytische Klasse Typ I)) 024 Monate
2	5 x 1 ml Injektionslösung (Klarglas-Ampullen mit 2 ml Fassungsvermögen aus Typ I Glas (hydrolytische Klasse Typ I)) 024 Monate
3	1 x 1 ml Injektionslösung (Klarglas-Durchstechflasche Typ I mit 2 ml Fassungsvermögen aus klarem Typ I Glas) 024 Monate
4	5 x 1 ml Injektionslösung (Klarglas-Durchstechflaschen Typ I mit 2 ml Fassungsvermögen aus klarem Typ I Glas) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Paricalcitol Fresenius 5 Mikrogramm/ml Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-30717

Zulassungsinhaber:

Fresenius Medical Care Nephrologica Deutschland GmbH  
DE - 61352 Bad Homburg v.d.H.

Referenzprodukt:

1-24969  
Zemplar 5 Mikrogramm/ml - Injektionslösung  
Abbott GmbH  
AT-1230 Wien

Hersteller:

Fresenius Medical Care Deutschland GmbH  
DE - 61352 Bad Homburg

Wirkstoff(e):

+-----  
1 ml  
Paricalcitol

ATC-Klassifikation(en):

H05BX02 Systemische Hormonpräparate, exkl. Sexualhormone und Insuline /  
Calciumhomöostase / Nebenschilddrüsen-Antagonisten / Andere  
Nebenschilddrüsen-antagonisten / Paricalcitol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x 1 ml Injektionslösung (Klarglas-Ampulle mit 2 ml Fassungsvermögen aus Typ I Glas (hydrolytische Klasse Typ I)) 024 Monate
2	5 x 1 ml Injektionslösung (Klarglas-Ampullen mit 2 ml Fassungsvermögen aus Typ I Glas (hydrolytische Klasse Typ I)) 024 Monate
3	1 x 2 ml Injektionslösung (Klarglas-Ampullen mit 2 ml Fassungsvermögen aus Typ I Glas (hydrolytische Klasse Typ I)) 024 Monate
4	5 x 2 ml Injektionslösung (Klarglas-Ampullen mit 2 ml Fassungsvermögen aus Typ I Glas (hydrolytische Klasse Typ I)) 024 Monate
5	1 x 1 ml Injektionslösung (Klarglas-Durchstechflasche Typ I mit 2 ml Fassungsvermögen aus klarem Typ I Glas) 024 Monate
6	5 x 1 ml Injektionslösung (Klarglas-Durchstechflaschen Typ I mit 2 ml Fassungsvermögen aus klarem Typ I Glas) 024 Monate
7	1 x 2 ml Injektionslösung (Klarglas-Durchstechflasche Typ I mit 2 ml Fassungsvermögen aus klarem Typ I Glas) 024 Monate
8	5 x 2 ml Injektionslösung (Klarglas-Durchstechflaschen Typ I mit 2 ml Fassungsvermögen aus klarem Typ I Glas) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe Rp, apothekenpflichtig

**Axanum 81 mg/20 mg Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-30718

Zulassungsinhaber:

AstraZeneca Österreich GmbH  
AT - 1037 Wien

Hersteller:

AstraZeneca AB  
SE - 151 85 SödertäljeAstraZeneca AB  
SE - 906 54 UmeaAstraZeneca UK Limited  
GB - SK10 2NA Macclesfield,Cheshire

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Acetylsalicylsäure  
Esomeprazol Magnesium  
( . 3 H<sub>2</sub>O - entsprechend 20 mg Esomeprazol)

ATC-Klassifikation(en):

B01A Blut und Blut bildende Organe / Antithrombotische Mittel /  
Antithrombotische MittelB01AC56 Blut und Blut bildende Organe / Antithrombotische Mittel /  
Antithrombotische Mittel / Thrombozytenaggregationshemmer, exkl.  
Heparin / Acetylsalicylsäure und Esomeprazol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Hartkapseln (Alu/Alu-Blister)	036 Monate
2	30 Hartkapseln (Alu/Alu-Blister)	036 Monate
3	90 Hartkapseln (Alu/Alu-Blister)	036 Monate
4	30 x 1 Hartkapseln (Alu/Alu-Einzeldosisblister)	036 Monate
5	90 x 1 Hartkapseln (Alu/Alu-Einzeldosisblister)	036 Monate
6	30 Hartkapseln (HDPE-Flasche)	036 Monate
7	90 Hartkapseln (HDPE-Flasche)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Losartan/HCT Pfizer 50 mg/12,5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30719

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-21713  
Cosaar plus 50 mg/12,5 mg Filmtabletten  
Merck Sharp & Dohme GmbH  
AT-1120 Wien

Hersteller:

Pfizer Service Company bvba  
BE - 1930 ZaventemPfizer PGM  
FR - 37530 Poce-sur-CissePfizer Italia srl  
IT - 63100 Ascoli Piceno (AP)

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Losartan Kalium  
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA01      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	14 Filmtabletten (PVC/Aclar-Alu-Blisterpackung)	024 Monate
2	28 Filmtabletten (PVC/Aclar-Alu-Blisterpackung)	024 Monate
3	30 Filmtabletten (PVC/Aclar-Alu-Blisterpackung)	024 Monate
4	50 Filmtabletten (PVC/Aclar-Alu-Blisterpackung)	024 Monate
5	56 Filmtabletten (PVC/Aclar-Alu-Blisterpackung)	024 Monate
6	60 Filmtabletten (PVC/Aclar-Alu-Blisterpackung)	024 Monate
7	90 Filmtabletten (PVC/Aclar-Alu-Blisterpackung)	024 Monate
8	98 Filmtabletten (PVC/Aclar-Alu-Blisterpackung)	024 Monate
9	100 Filmtabletten (PVC/Aclar-Alu-Blisterpackung)	024 Monate
10	280 Filmtabletten (PVC/Aclar-Alu-Blisterpackung)	024 Monate
11	500 Filmtabletten (PVC/Aclar-Alu-Blisterpackung)	024 Monate
12	14 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate
13	500 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Losartan/HCT Pfizer 100 mg/12,5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30720

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-21713  
Cosaar plus 50 mg/12,5 mg Filmtabletten  
Merck Sharp & Dohme GmbH  
AT-1120 Wien

Hersteller:

Pfizer Service Company bvba  
BE - 1930 ZaventemPfizer PGM  
FR - 37530 Poce-sur-CissePfizer Italia srl  
IT - 63100 Ascoli Piceno (AP)

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Losartan Kalium  
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA01      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	14 Filmtabletten (PVC/Aclar-Alu-Blisterpackung)	024 Monate
2	28 Filmtabletten (PVC/Aclar-Alu-Blisterpackung)	024 Monate
3	30 Filmtabletten (PVC/Aclar-Alu-Blisterpackung)	024 Monate
4	50 Filmtabletten (PVC/Aclar-Alu-Blisterpackung)	024 Monate
5	56 Filmtabletten (PVC/Aclar-Alu-Blisterpackung)	024 Monate
6	60 Filmtabletten (PVC/Aclar-Alu-Blisterpackung)	024 Monate
7	90 Filmtabletten (PVC/Aclar-Alu-Blisterpackung)	024 Monate
8	98 Filmtabletten (PVC/Aclar-Alu-Blisterpackung)	024 Monate
9	100 Filmtabletten (PVC/Aclar-Alu-Blisterpackung)	024 Monate
10	280 Filmtabletten (PVC/Aclar-Alu-Blisterpackung)	024 Monate
11	500 Filmtabletten (PVC/Aclar-Alu-Blisterpackung)	024 Monate
12	14 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate
13	500 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig



**Losartan/HCT Pfizer 100 mg/25 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30721

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-23960  
Fortzaar 100 mg/25 mg Filmtabletten  
Merck Sharp & Dohme GmbH  
AT-1120 Wien

Hersteller:

Pfizer Service Company bvba  
BE - 1930 ZaventemPfizer PGM  
FR - 37530 Poce-sur-CissePfizer Italia srl  
IT - 63100 Ascoli Piceno (AP)

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Losartan Kalium  
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA01      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	14 Filmtabletten (PVC/Aclar-Alu-Blisterpackung)	024 Monate
2	28 Filmtabletten (PVC/Aclar-Alu-Blisterpackung)	024 Monate
3	30 Filmtabletten (PVC/Aclar-Alu-Blisterpackung)	024 Monate
4	50 Filmtabletten (PVC/Aclar-Alu-Blisterpackung)	024 Monate
5	56 Filmtabletten (PVC/Aclar-Alu-Blisterpackung)	024 Monate
6	60 Filmtabletten (PVC/Aclar-Alu-Blisterpackung)	024 Monate
7	90 Filmtabletten (PVC/Aclar-Alu-Blisterpackung)	024 Monate
8	98 Filmtabletten (PVC/Aclar-Alu-Blisterpackung)	024 Monate
9	100 Filmtabletten (PVC/Aclar-Alu-Blisterpackung)	024 Monate
10	280 Filmtabletten (PVC/Aclar-Alu-Blisterpackung)	024 Monate
11	500 Filmtabletten (PVC/Aclar-Alu-Blisterpackung)	024 Monate
12	14 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate
13	500 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Valmed 40 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30722

Zulassungsinhaber:

Helm AG  
DE - 20097 Hamburg

Referenzprodukt:

1-25945  
Diovan 40 mg Filmtabletten  
Novartis Pharma GmbH  
AT-1020 Wien

Hersteller:

Helm AG  
DE - 20097 Hamburg

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	7 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
2	14 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
3	20 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
4	28 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
5	30 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
6	56 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
7	60 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
8	98 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
9	100 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Valmed 80 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30723

Zulassungsinhaber:

Helm AG  
DE - 20097 Hamburg

Referenzprodukt:

1-24275  
Diovan 80 mg Filmtabletten  
Novartis Pharma GmbH  
AT-1020 Wien

Hersteller:

Helm AG  
DE - 20097 Hamburg

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	14 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
2	20 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
3	28 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
4	30 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
5	56 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
6	60 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
7	98 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
8	100 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
9	250 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Valmed 160 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30724

Zulassungsinhaber:

Helm AG  
DE - 20097 Hamburg

Referenzprodukt:

1-24276  
Diovan 160 mg Filmtabletten  
Novartis Pharma GmbH  
AT-1020 Wien

Hersteller:

Helm AG  
DE - 20097 Hamburg

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	14 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
2	20 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
3	28 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
4	30 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
5	56 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
6	60 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
7	98 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
8	100 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
9	250 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Valmed plus HCT 80 mg/12,5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30725

Zulassungsinhaber:

Helm AG  
DE - 20097 Hamburg

Referenzprodukt:

1-22463  
Co-Diovan 80 mg/12,5 mg - Filmtabletten  
Novartis Pharma GmbH  
AT-1020 Wien

Hersteller:

Helm AG  
DE - 20097 Hamburg

Wirkstoff(e):

+-----  
Filmtablette  
++-----  
Kern  
Valsartan  
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09CA03      Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /  
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Valsartan  
C09DA03      Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,  
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /  
Valsartan und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	030 Monate
2	14 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	030 Monate
3	28 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	030 Monate
4	30 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	030 Monate
5	56 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	030 Monate
6	60 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	030 Monate
7	90 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	030 Monate
8	98 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	030 Monate
9	100 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Valmed plus HCT 160 mg/12,5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30726

Zulassungsinhaber:

Helm AG  
DE - 20097 Hamburg

Referenzprodukt:

1-25101  
Co-Diovan forte 160 mg/12,5 mg - Filmtabletten  
Novartis Pharma GmbH  
AT-1020 Wien

Hersteller:

Helm AG  
DE - 20097 Hamburg

Wirkstoff(e):

+-----  
Filmtablette  
++-----  
Kern  
Valsartan  
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09CA03      Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /  
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Valsartan  
C09DA03      Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,  
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /  
Valsartan und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
2	28 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
3	30 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
4	56 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
5	60 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
6	90 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
7	98 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
8	100 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Valmed plus HCT 160 mg/25 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30727

Zulassungsinhaber:

Helm AG  
DE - 20097 Hamburg

Referenzprodukt:

1-25735  
Co-Diovan fortissimum 160 mg/25 mg - Filmtabletten  
Novartis Pharma GmbH  
AT-1020 Wien

Hersteller:

Helm AG  
DE - 20097 Hamburg

Wirkstoff(e):

+-----  
Filmtablette  
++-----  
Kern  
Valsartan  
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09CA03      Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /  
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Valsartan  
C09DA03      Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,  
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /  
Valsartan und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	030 Monate
2	28 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	030 Monate
3	30 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	030 Monate
4	56 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	030 Monate
5	60 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	030 Monate
6	90 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	030 Monate
7	98 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	030 Monate
8	100 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig



**Arcalos comp. 50 mg/12,5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30728

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-21713  
Cosaar plus 50 mg/12,5 mg Filmtabletten  
Merck Sharp & Dohme GmbH  
AT-1120 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Losartan Kalium  
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA01      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	100 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate
2	7 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Blister mit Alu-Deckelfolie)	024 Monate
3	10 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Blister mit Alu-Deckelfolie)	024 Monate
4	14 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Blister mit Alu-Deckelfolie)	024 Monate
5	20 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Blister mit Alu-Deckelfolie)	024 Monate
6	28 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Blister mit Alu-Deckelfolie)	024 Monate
7	30 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Blister mit Alu-Deckelfolie)	024 Monate
8	50 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Blister mit Alu-Deckelfolie)	024 Monate
9	56 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Blister mit Alu-Deckelfolie)	024 Monate
10	60 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Blister mit Alu-Deckelfolie)	024 Monate
11	84 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Blister mit Alu-Deckelfolie)	024 Monate
12	90 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Blister mit Alu-Deckelfolie)	024 Monate
13	98 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Blister mit Alu-Deckelfolie)	024 Monate
14	100 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Blister mit Alu-Deckelfolie)	024 Monate
15	112 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Blister mit Alu-Deckelfolie) (Klinikpackung)	024 Monate
16	280 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Blister mit Alu-Deckelfolie) (Klinikpackung)	024 Monate
17	500 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Blister mit Alu-Deckelfolie) (Klinikpackung)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Arcalos comp. 100 mg/12,5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30729

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

Cozaar comp. 100 mg/12.5 mg, film-coated tablets  
Merck Sharp & Dohme Limited

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Losartan Kalium  
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA01      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	100 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate
2	7 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Blister mit Alu-Deckelfolie)	024 Monate
3	10 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Blister mit Alu-Deckelfolie)	024 Monate
4	14 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Blister mit Alu-Deckelfolie)	024 Monate
5	20 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Blister mit Alu-Deckelfolie)	024 Monate
6	28 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Blister mit Alu-Deckelfolie)	024 Monate
7	30 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Blister mit Alu-Deckelfolie)	024 Monate
8	50 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Blister mit Alu-Deckelfolie)	024 Monate
9	56 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Blister mit Alu-Deckelfolie)	024 Monate
10	60 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Blister mit Alu-Deckelfolie)	024 Monate
11	84 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Blister mit Alu-Deckelfolie)	024 Monate
12	90 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Blister mit Alu-Deckelfolie)	024 Monate
13	98 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Blister mit Alu-Deckelfolie)	024 Monate
14	100 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Blister mit Alu-Deckelfolie)	024 Monate
15	112 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Blister mit Alu-Deckelfolie) (Klinikpackung)	024 Monate
16	280 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Blister mit Alu-Deckelfolie) (Klinikpackung)	024 Monate
17	500 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Blister mit Alu-Deckelfolie) (Klinikpackung)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Arcalos comp. 100 mg/25 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30730

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-23960  
Fortzaar 100 mg/25 mg Filmtabletten  
Merck Sharp & Dohme GmbH  
AT-1120 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Losartan Kalium  
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA01      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	100 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate
2	7 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Blister mit Alu-Deckelfolie)	024 Monate
3	10 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Blister mit Alu-Deckelfolie)	024 Monate
4	14 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Blister mit Alu-Deckelfolie)	024 Monate
5	20 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Blister mit Alu-Deckelfolie)	024 Monate
6	28 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Blister mit Alu-Deckelfolie)	024 Monate
7	30 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Blister mit Alu-Deckelfolie)	024 Monate
8	50 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Blister mit Alu-Deckelfolie)	024 Monate
9	56 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Blister mit Alu-Deckelfolie)	024 Monate
10	60 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Blister mit Alu-Deckelfolie)	024 Monate
11	84 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Blister mit Alu-Deckelfolie)	024 Monate
12	90 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Blister mit Alu-Deckelfolie)	024 Monate
13	98 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Blister mit Alu-Deckelfolie)	024 Monate
14	100 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Blister mit Alu-Deckelfolie)	024 Monate
15	112 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Blister mit Alu-Deckelfolie) (Klinikpackung)	024 Monate
16	280 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Blister mit Alu-Deckelfolie) (Klinikpackung)	024 Monate
17	500 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Blister mit Alu-Deckelfolie) (Klinikpackung)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Zolmitriptan Sandoz 2,5 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30731

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

1-22068  
Zomig 2,5 mg - Filmtabletten  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

Salutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaLek Pharmaceuticals d.d.,  
SI - 9220 LendavaLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaS.C. SANDOZ S.R.L.  
RO - 540472 Targu Mures/Mures

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette :

++-----

Kern :

Zolmitriptan

ATC-Klassifikation(en):

N02CC03 Nervensystem / Analgetika / Migränemittel / Selektive  
Serotonin-5HT1-Agonisten / Zolmitriptan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	2 Stück (Blister)	024 Monate
2	3 Stück (Blister)	024 Monate
3	6 Stück (Blister)	024 Monate
4	12 Stück (Blister)	024 Monate
5	18 Stück (Blister)	024 Monate
Rezeptpflicht/Abgabe		Rp, apothekenpflichtig

**Actikerall 5 mg/g + 100 mg/g Lösung zur Anwendung auf der Haut**

Z.Nr.: 1-30732

Zulassungsinhaber:

Almirall Hermal GmbH  
DE - 21465 Reinbek

Hersteller:

Almirall Hermal GmbH  
DE - 21465 Reinbek

Wirkstoff(e):

+-----  
pro 100g Lösung  
Salicylsäure  
Fluorouracil

ATC-Klassifikation(en):

D11AX Dermatika / Andere Dermatika / Andere Dermatika / Andere  
Dermatika

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x 25 ml Lösung (braune Glasflasche mit Polypropylen-Verschluss) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig



**Zolmitriptan Sandoz 2,5 mg - Schmelztabletten**

Z.Nr.: 1-30733

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

1-23337  
Zomig Rapimelt 2,5 mg - Schmelztabletten  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

Salutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaLek Pharmaceuticals d.d.,  
SI - 9220 LendavaLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaS.C. SANDOZ S.R.L.  
RO - 540472 Targu Mures/Mures

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Zolmitriptan

ATC-Klassifikation(en):

N02CC03 Nervensystem / Analgetika / Migränemittel / Selektive  
Serotonin-5HT1-Agonisten / Zolmitriptan

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	2 Stück (Blister)	024 Monate
2	6 Stück (Blister)	024 Monate
3	12 Stück (Blister)	024 Monate
4	18 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Zolmitriptan 1A Pharma 2,5 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30734

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH  
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

1-22068  
Zomig 2,5 mg - Filmtabletten  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

Salutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaLek Pharmaceuticals d.d.,  
SI - 9220 LendavaLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaS.C. SANDOZ S.R.L.  
RO - 540472 Targu Mures/Mures

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette :

++-----

Kern :

Zolmitriptan

ATC-Klassifikation(en):

N02CC03 Nervensystem / Analgetika / Migränemittel / Selektive  
Serotonin-5HT1-Agonisten / Zolmitriptan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	2 Stück (Blister)	024 Monate
2	3 Stück (Blister)	024 Monate
3	6 Stück (Blister)	024 Monate
4	12 Stück (Blister)	024 Monate
5	18 Stück (Blister)	024 Monate
Rezeptpflicht/Abgabe		Rp, apothekenpflichtig

**Zolmitriptan 1A Pharma 2,5 mg - Schmelztabletten**

Z.Nr.: 1-30735

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH  
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

1-23337  
Zomig Rapimelt 2,5 mg - Schmelztabletten  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

Salutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaLek Pharmaceuticals d.d.,  
SI - 9220 LendavaLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaS.C. SANDOZ S.R.L.  
RO - 540472 Targu Mures/Mures

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Zolmitriptan

ATC-Klassifikation(en):

N02CC03 Nervensystem / Analgetika / Migränemittel / Selektive  
Serotonin-5HT1-Agonisten / Zolmitriptan

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	2 Stück (Blister)	024 Monate
2	6 Stück (Blister)	024 Monate
3	12 Stück (Blister)	024 Monate
4	18 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Valsartan/HCT Genericon 80 mg/12,5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30736

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

1-22463  
Co-Diovan 80 mg/12,5 mg - Filmtabletten  
Novartis Pharma GmbH  
AT-1020 Wien

Hersteller:

HBM Pharma s.r.o.  
SK - 036 80 MartinGenericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

Wirkstoff(e):

+-----  
Filmtablette  
++-----  
Kern  
Valsartan  
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Alu-Blister) 024 Monate
2	14 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Alu-Blister) 024 Monate
3	20 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Alu-Blister) 024 Monate
4	28 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Alu-Blister) 024 Monate
5	30 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Alu-Blister) 024 Monate
6	50 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Alu-Blister) 024 Monate
7	60 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Alu-Blister) 024 Monate
8	90 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Alu-Blister) 024 Monate
9	98 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Alu-Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Valsartan/HCT Genericon 160 mg/12,5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30737

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

1-25101  
Co-Diovan forte 160 mg/12,5 mg - Filmtabletten  
Novartis Pharma GmbH  
AT-1020 Wien

Hersteller:

HBM Pharma s.r.o.  
SK - 036 80 MartinGenericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

Wirkstoff(e):

+-----  
Filmtablette  
++-----  
Kern  
Valsartan  
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Alu-Blister) 024 Monate
2	14 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Alu-Blister) 024 Monate
3	20 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Alu-Blister) 024 Monate
4	28 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Alu-Blister) 024 Monate
5	30 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Alu-Blister) 024 Monate
6	50 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Alu-Blister) 024 Monate
7	60 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Alu-Blister) 024 Monate
8	90 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Alu-Blister) 024 Monate
9	98 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Alu-Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Valsartan/HCT Genericon 160 mg/25 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30738

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

1-25735  
Co-Diovan fortissimum 160 mg/25 mg - Filmtabletten  
Novartis Pharma GmbH  
AT-1020 Wien

Hersteller:

HBM Pharma s.r.o.  
SK - 036 80 MartinGenericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

Wirkstoff(e):

+-----  
Filmtablette  
++-----  
Kern  
Valsartan  
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Alu-Blister) 024 Monate
2	14 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Alu-Blister) 024 Monate
3	20 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Alu-Blister) 024 Monate
4	28 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Alu-Blister) 024 Monate
5	30 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Alu-Blister) 024 Monate
6	50 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Alu-Blister) 024 Monate
7	60 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Alu-Blister) 024 Monate
8	90 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Alu-Blister) 024 Monate
9	98 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Alu-Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Valsartan/HCT Genericon 320 mg/12,5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30739

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

1-27297  
Co-Diovan 320 mg/12,5 mg - Filmtabletten  
Novartis Pharma GmbH  
AT-1020 Wien

Hersteller:

HBM Pharma s.r.o.  
SK - 036 80 MartinGenericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

Wirkstoff(e):

+-----  
Filmtablette  
++-----  
Kern  
Valsartan  
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Alu-Blister) 024 Monate
2	14 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Alu-Blister) 024 Monate
3	20 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Alu-Blister) 024 Monate
4	28 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Alu-Blister) 024 Monate
5	30 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Alu-Blister) 024 Monate
6	50 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Alu-Blister) 024 Monate
7	60 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Alu-Blister) 024 Monate
8	90 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Alu-Blister) 024 Monate
9	98 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Alu-Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Valsartan/HCT Genericon 320 mg/25 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30740

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

1-27298  
Co-Diovan 320 mg/25 mg - Filmtabletten  
Novartis Pharma GmbH  
AT-1020 Wien

Hersteller:

HBM Pharma s.r.o.  
SK - 036 80 MartinGenericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

Wirkstoff(e):

+-----  
Filmtablette  
++-----  
Kern  
Valsartan  
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Alu-Blister) 024 Monate
2	14 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Alu-Blister) 024 Monate
3	20 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Alu-Blister) 024 Monate
4	28 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Alu-Blister) 024 Monate
5	30 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Alu-Blister) 024 Monate
6	50 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Alu-Blister) 024 Monate
7	60 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Alu-Blister) 024 Monate
8	90 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Alu-Blister) 024 Monate
9	98 Filmtabletten (PVC/PE/PVdC-Alu-Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig



**Latano-Vision 50 Mikrogramm/ml Augentropfen**

Z.Nr.: 1-30741

Zulassungsinhaber:

Omnivision GmbH  
DE - 82178 Puchheim

Referenzprodukt:

1-22019  
Xalatan 0,005 % Augentropfen  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT-1210 Wien

Hersteller:

HBM Pharma s.r.o.  
SK - 036 80 MartinPharma Stulln GmbH  
DE - 92551 Stulln

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Latanoprost

ATC-Klassifikation(en):

S01EE01 Sinnesorgane / Ophthalmika / Glaukommittel und Miotika /  
Prostaglandin-Analoga / Latanoprost

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 2,5 ml (LDPE-Flasche mit HDPE-Schraubverschluss)	024 Monate
2	3 x 2,5 ml (LDPE-Flasche mit HDPE-Schraubverschluss)	024 Monate
3	6 x 2,5 ml (LDPE-Flasche mit HDPE-Schraubverschluss)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Irbesartan Pfizer 75 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-30742

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/97/046/001-003,010,013  
Aprovel 75 mg Tabletten  
Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb SNC  
FR-75013 Paris

Hersteller:

Pfizer PGM  
FR - 37530 Poce-sur-CissePfizer Italia srl  
IT - 63100 Ascoli Piceno (AP)

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Irbesartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA04      Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /  
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Irbesartan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Tabletten (PVC/PVdC-Blisterpackung mit Alu-Folie)	024 Monate
2	10 Tabletten (PVC/PVdC-Blisterpackung mit Alu-Folie)	024 Monate
3	14 Tabletten (PVC/PVdC-Blisterpackung mit Alu-Folie)	024 Monate
4	20 Tabletten (PVC/PVdC-Blisterpackung mit Alu-Folie)	024 Monate
5	28 Tabletten (PVC/PVdC-Blisterpackung mit Alu-Folie)	024 Monate
6	30 Tabletten (PVC/PVdC-Blisterpackung mit Alu-Folie)	024 Monate
7	56 Tabletten (PVC/PVdC-Blisterpackung mit Alu-Folie)	024 Monate
8	60 Tabletten (PVC/PVdC-Blisterpackung mit Alu-Folie)	024 Monate
9	84 Tabletten (PVC/PVdC-Blisterpackung mit Alu-Folie)	024 Monate
10	90 Tabletten (PVC/PVdC-Blisterpackung mit Alu-Folie)	024 Monate
11	98 Tabletten (PVC/PVdC-Blisterpackung mit Alu-Folie)	024 Monate
12	100 Tabletten (PVC/PVdC-Blisterpackung mit Alu-Folie)	024 Monate
13	30 Tabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate
14	500 Tabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Irbesartan Pfizer 150 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-30743

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/97/046/004-006,011,014  
Aprovel 150 mg Tabletten  
Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb SNC  
FR-75013 Paris

Hersteller:

Pfizer PGM  
FR - 37530 Poce-sur-CissePfizer Italia srl  
IT - 63100 Ascoli Piceno (AP)

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Irbesartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA04      Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /  
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Irbesartan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Tabletten (PVC/PVdC-Blisterpackung mit Alu-Folie)	024 Monate
2	10 Tabletten (PVC/PVdC-Blisterpackung mit Alu-Folie)	024 Monate
3	14 Tabletten (PVC/PVdC-Blisterpackung mit Alu-Folie)	024 Monate
4	20 Tabletten (PVC/PVdC-Blisterpackung mit Alu-Folie)	024 Monate
5	28 Tabletten (PVC/PVdC-Blisterpackung mit Alu-Folie)	024 Monate
6	30 Tabletten (PVC/PVdC-Blisterpackung mit Alu-Folie)	024 Monate
7	56 Tabletten (PVC/PVdC-Blisterpackung mit Alu-Folie)	024 Monate
8	60 Tabletten (PVC/PVdC-Blisterpackung mit Alu-Folie)	024 Monate
9	84 Tabletten (PVC/PVdC-Blisterpackung mit Alu-Folie)	024 Monate
10	90 Tabletten (PVC/PVdC-Blisterpackung mit Alu-Folie)	024 Monate
11	98 Tabletten (PVC/PVdC-Blisterpackung mit Alu-Folie)	024 Monate
12	100 Tabletten (PVC/PVdC-Blisterpackung mit Alu-Folie)	024 Monate
13	30 Tabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate
14	500 Tabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Irbesartan Pfizer 300 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-30744

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/97/046/007-009,012,015  
Aprovel 300 mg Tabletten  
Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb SNC  
FR-75013 Paris

Hersteller:

Pfizer PGM  
FR - 37530 Poce-sur-CissePfizer Italia srl  
IT - 63100 Ascoli Piceno (AP)

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Irbesartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA04      Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /  
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Irbesartan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Tabletten (PVC/PVdC-Blisterpackung mit Alu-Folie)	024 Monate
2	10 Tabletten (PVC/PVdC-Blisterpackung mit Alu-Folie)	024 Monate
3	14 Tabletten (PVC/PVdC-Blisterpackung mit Alu-Folie)	024 Monate
4	20 Tabletten (PVC/PVdC-Blisterpackung mit Alu-Folie)	024 Monate
5	28 Tabletten (PVC/PVdC-Blisterpackung mit Alu-Folie)	024 Monate
6	30 Tabletten (PVC/PVdC-Blisterpackung mit Alu-Folie)	024 Monate
7	56 Tabletten (PVC/PVdC-Blisterpackung mit Alu-Folie)	024 Monate
8	60 Tabletten (PVC/PVdC-Blisterpackung mit Alu-Folie)	024 Monate
9	84 Tabletten (PVC/PVdC-Blisterpackung mit Alu-Folie)	024 Monate
10	90 Tabletten (PVC/PVdC-Blisterpackung mit Alu-Folie)	024 Monate
11	98 Tabletten (PVC/PVdC-Blisterpackung mit Alu-Folie)	024 Monate
12	100 Tabletten (PVC/PVdC-Blisterpackung mit Alu-Folie)	024 Monate
13	30 Tabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate
14	500 Tabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Cisatracurium Actavis 2 mg/ml Injektions-/Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-30745

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-21326  
Nimbex 2 mg/ml - Injektions-/Infusionslösung  
GlaxoSmithKline Pharma GmbH  
AT-1140 Wien

Hersteller:

hameln pharmaceuticals gmbH  
DE - 31789 HamelnHameln rds A.S.  
SK - 900 01 Modra

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Cisatracurium Besilat  
(entsprechend 2,180 mg Cisatracurium mit Stabilitätszuschlag  
bzw. 2 mg ohne ÜD)

ATC-Klassifikation(en):

M03AC11 Muskel- und Skelettsystem / Muskelrelaxanzien /  
Muskelrelaxanzien, peripher wirkende Mittel / Andere quartäre  
Ammonium-Verbindungen / Cisatracurium

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	5 x 2,5 ml Ampullen	024 Monate
2	10 x 2,5 ml Ampullen	024 Monate
3	5 x 5 ml Ampullen	024 Monate
4	10 x 5 ml Ampullen	024 Monate
5	5 x 10 ml Ampullen	024 Monate
6	10 x 10 ml Ampullen	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Propofol ratiopharm 10 mg/ml Emulsion zur Injektion oder Infusion**

Z.Nr.: 1-30747

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-19400  
Diprivan 1 % (500 mg/50 ml) - Infusionsflasche  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

Merckle GmbH.  
DE - 89143 Blaubeuren

Wirkstoff(e):

+-----  
pro ml:  
Propofol

ATC-Klassifikation(en):

N01AX10 Nervensystem / Anästhetika / Allgemeinanästhetika / Andere  
Allgemeinanästhetika / Propofol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x 20 ml Durchstechflasche 024 Monate
2	5 x 20 ml Durchstechflaschen 024 Monate
3	10 x 20 ml Durchstechflaschen 024 Monate
4	1 x 50 ml Durchstechflasche 024 Monate
5	10 x 50 ml Durchstechflaschen 024 Monate
6	1 x 100 ml Durchstechflasche 024 Monate
7	10 x 100 ml Durchstechflasche 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Propofol ratiopharm 20 mg/ml Emulsion zur Injektion oder Infusion**

Z.Nr.: 1-30748

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-22253  
Diprivan 2 % (1 g/50 ml) - Infusionsflasche  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

Merckle GmbH.  
DE - 89143 Blaubeuren

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Propofol

ATC-Klassifikation(en):

N01AX10 Nervensystem / Anästhetika / Allgemeinanästhetika / Andere  
Allgemeinanästhetika / Propofol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x 50 ml Durchstechflasche 024 Monate
2	10 x 50 ml Durchstechflaschen 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Terbiderm 10 mg/g Creme**

Z.Nr.: 1-30749

Zulassungsinhaber:

Dermapharm GmbH  
AT - 1090 Wien

Referenzprodukt:

1-19581  
Lamisil - Creme  
Novartis Consumer Health - Gebro GmbH  
AT-6391 Fieberbrunn/Tirol

Hersteller:

Mibe GmbH Arzneimittel  
DE - 06796 Brehna

Wirkstoff(e):

+-----

pro g:

Terbinafin Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

D01AE15 Dermatika / Antimykotika zur dermatologischen Anwendung /  
Antimykotika zur topischen Anwendung / Andere Antimykotika zur  
topischen Anwendung / Terbinafin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 15 g (Aluminiumtube mit Schraubverschluss aus HDPE)	048 Monate
2	1 x 30 g (Aluminiumtube mit Schraubverschluss aus HDPE)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig



**Silchemo 25 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30750

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Liconsa S.A.  
ES - 08028 Barcelona

Referenzprodukt:

EU/1/98/077/002-004,013  
VIAGRA 25 mg Filmtabletten  
Pfizer Ltd.  
GB-CT13 9NJ Sandwich, Kent

Hersteller:

Laboratorios Normon SA  
ES - 28760 Tres Cantos (Madrid)

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Sildenafil citrat  
(entsprechend 25 mg Sildenafil)

ATC-Klassifikation(en):

G04BE03 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Urologika / Andere  
Urologika, inkl. Spasmolytika / Mittel bei erektiler Dysfunktion  
/ Sildenafil

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	4 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister) 030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Silchemo 50 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30751

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Liconsa S.A.  
ES - 08028 Barcelona

Referenzprodukt:

EU/1/98/077/006-008,014,016-019  
VIAGRA 50 mg Filmtabletten  
Pfizer Ltd.  
GB-CT13 9NJ Sandwich,Kent

Hersteller:

Laboratorios Normon SA  
ES - 28760 Tres Cantos (Madrid)

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Sildenafil citrat  
(entsprechend 50 mg Sildenafil)

ATC-Klassifikation(en):

G04BE03 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Urologika / Andere  
Urologika, inkl. Spasmolytika / Mittel bei erektiler Dysfunktion  
/ Sildenafil

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Filmtablette (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
2	4 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
3	8 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Silchemo 100 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30752

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Liconsa S.A.  
ES - 08028 Barcelona

Referenzprodukt:

EU/1/98/077/010-012,015  
VIAGRA 100 mg Filmtabletten  
Pfizer Ltd.  
GB-CT13 9NJ Sandwich,Kent

Hersteller:

Laboratorios Normon SA  
ES - 28760 Tres Cantos (Madrid)

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Sildenafil citrat  
(entsprechend 100 mg Sildenafil)

ATC-Klassifikation(en):

G04BE03 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Urologika / Andere  
Urologika, inkl. Spasmolytika / Mittel bei erektiler Dysfunktion  
/ Sildenafil

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	4 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
2	8 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Idilico 25 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30753

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Liconsa S.A.  
ES - 08028 Barcelona

Referenzprodukt:

EU/1/98/077/002-004,013  
VIAGRA 25 mg Filmtabletten  
Pfizer Ltd.  
GB-CT13 9NJ Sandwich, Kent

Hersteller:

Laboratorios Normon SA  
ES - 28760 Tres Cantos (Madrid)

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Sildenafil citrat  
(entsprechend 25 mg Sildenafil)

ATC-Klassifikation(en):

G04BE03 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Urologika / Andere  
Urologika, inkl. Spasmolytika / Mittel bei erektiler Dysfunktion  
/ Sildenafil

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	4 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister) 030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Idilico 50 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30754

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Liconsa S.A.  
ES - 08028 Barcelona

Referenzprodukt:

EU/1/98/077/006-008,014,016-019  
VIAGRA 50 mg Filmtabletten  
Pfizer Ltd.  
GB-CT13 9NJ Sandwich,Kent

Hersteller:

Laboratorios Normon SA  
ES - 28760 Tres Cantos (Madrid)

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Sildenafil citrat  
(entsprechend 50 mg Sildenafil)

ATC-Klassifikation(en):

G04BE03 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Urologika / Andere  
Urologika, inkl. Spasmolytika / Mittel bei erektiler Dysfunktion  
/ Sildenafil

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Filmtablette (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
2	4 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
3	8 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Idilico 100 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30755

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Liconsa S.A.  
ES - 08028 Barcelona

Referenzprodukt:

EU/1/98/077/010-012,015  
VIAGRA 100 mg Filmtabletten  
Pfizer Ltd.  
GB-CT13 9NJ Sandwich,Kent

Hersteller:

Laboratorios Normon SA  
ES - 28760 Tres Cantos (Madrid)

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Sildenafil citrat  
(entsprechend 100 mg Sildenafil)

ATC-Klassifikation(en):

G04BE03 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Urologika / Andere  
Urologika, inkl. Spasmolytika / Mittel bei erektiler Dysfunktion  
/ Sildenafil

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	4 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
2	8 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Licosil 25 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30756

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Liconsa S.A.  
ES - 08028 Barcelona

Referenzprodukt:

EU/1/98/077/002-004,013  
VIAGRA 25 mg Filmtabletten  
Pfizer Ltd.  
GB-CT13 9NJ Sandwich, Kent

Hersteller:

Laboratorios Normon SA  
ES - 28760 Tres Cantos (Madrid)

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Sildenafil citrat  
(entsprechend 25 mg Sildenafil)

ATC-Klassifikation(en):

G04BE03 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Urologika / Andere  
Urologika, inkl. Spasmolytika / Mittel bei erektiler Dysfunktion  
/ Sildenafil

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	4 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister) 030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Licosil 50 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30757

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Liconsa S.A.  
ES - 08028 Barcelona

Referenzprodukt:

EU/1/98/077/006-008,014,016-019  
VIAGRA 50 mg Filmtabletten  
Pfizer Ltd.  
GB-CT13 9NJ Sandwich,Kent

Hersteller:

Laboratorios Normon SA  
ES - 28760 Tres Cantos (Madrid)

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Sildenafil citrat  
(entsprechend 50 mg Sildenafil)

ATC-Klassifikation(en):

G04BE03 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Urologika / Andere  
Urologika, inkl. Spasmolytika / Mittel bei erektiler Dysfunktion  
/ Sildenafil

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Filmtablette (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
2	4 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
3	8 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig



**Licosil 100 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30758

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Liconsa S.A.  
ES - 08028 Barcelona

Referenzprodukt:

EU/1/98/077/010-012,015  
VIAGRA 100 mg Filmtabletten  
Pfizer Ltd.  
GB-CT13 9NJ Sandwich,Kent

Hersteller:

Laboratorios Normon SA  
ES - 28760 Tres Cantos (Madrid)

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Sildenafil citrat  
(entsprechend 100 mg Sildenafil)

ATC-Klassifikation(en):

G04BE03 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Urologika / Andere  
Urologika, inkl. Spasmolytika / Mittel bei erektiler Dysfunktion  
/ Sildenafil

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	4 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
2	8 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Sildenafil Liconsa 25 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30759

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Liconsa S.A.  
ES - 08028 Barcelona

Referenzprodukt:

EU/1/98/077/002-004,013  
VIAGRA 25 mg Filmtabletten  
Pfizer Ltd.  
GB-CT13 9NJ Sandwich, Kent

Hersteller:

Laboratorios Normon SA  
ES - 28760 Tres Cantos (Madrid)

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Sildenafil citrat  
(entsprechend 25 mg Sildenafil)

ATC-Klassifikation(en):

G04BE03 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Urologika / Andere  
Urologika, inkl. Spasmolytika / Mittel bei erektiler Dysfunktion  
/ Sildenafil

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	4 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister) 030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Sildenafil Liconsa 50 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30760

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Liconsa S.A.  
ES - 08028 Barcelona

Referenzprodukt:

EU/1/98/077/006-008,014,016-019  
VIAGRA 50 mg Filmtabletten  
Pfizer Ltd.  
GB-CT13 9NJ Sandwich,Kent

Hersteller:

Laboratorios Normon SA  
ES - 28760 Tres Cantos (Madrid)

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Sildenafil citrat  
(entsprechend 50 mg Sildenafil)

ATC-Klassifikation(en):

G04BE03 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Urologika / Andere  
Urologika, inkl. Spasmolytika / Mittel bei erektiler Dysfunktion  
/ Sildenafil

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Filmtablette (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
2	4 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
3	8 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Sildenafil Liconsa 100 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30761

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Liconsa S.A.  
ES - 08028 Barcelona

Referenzprodukt:

EU/1/98/077/010-012,015  
VIAGRA 100 mg Filmtabletten  
Pfizer Ltd.  
GB-CT13 9NJ Sandwich,Kent

Hersteller:

Laboratorios Normon SA  
ES - 28760 Tres Cantos (Madrid)

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Sildenafil citrat  
(entsprechend 100 mg Sildenafil)

ATC-Klassifikation(en):

G04BE03 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Urologika / Andere  
Urologika, inkl. Spasmolytika / Mittel bei erektiler Dysfunktion  
/ Sildenafil

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	4 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
2	8 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Candesartan STADA 4 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-30762

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

1-22235  
Blopress 4 mg - Tabletten  
Takeda Pharma Ges.m.b.H.  
AT-1070 Wien

Hersteller:

Stada Arzneimittel AG  
DE - 61118 Bad VilbelCentrafarm Services B.V.  
NL - 4879 Etten-LeurStada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 WienEurogenerics NV/SA  
BE - 1020 BrusselsLamp San Prospero S.p.A.  
IT - 41030 Modena, San ProsperoSiegfried Generics Malta Ltd  
MT - BBG3000 Hal Far

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Candesartan Cilexetil

ATC-Klassifikation(en):

C09CA06 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /  
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Candesartan

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
2	10 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
3	14 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
4	28 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
5	30 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
6	50 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
7	56 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
8	90 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
9	98 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
10	100 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Candesartan STADA 8 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-30763

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

1-22233  
Blopress 8 mg - Tabletten  
Takeda Pharma Ges.m.b.H.  
AT-1070 Wien

Hersteller:

Stada Arzneimittel AG  
DE - 61118 Bad VilbelStada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 WienCentrafarm Services B.V.  
NL - 4879 Etten-LeurEurogenerics NV/SA  
BE - 1020 BrusselsLamp San Prospero S.p.A.  
IT - 41030 Modena, San ProsperoSiegfried Generics Malta Ltd  
MT - BBG3000 Hal Far

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Candesartan Cilexetil

ATC-Klassifikation(en):

C09CA06      Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /  
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Candesartan

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
2	10 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
3	14 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
4	28 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
5	30 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
6	50 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
7	56 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
8	90 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
9	98 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
10	100 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
11	112 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
12	126 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
13	140 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
14	154 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
15	168 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
16	182 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
17	196 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig



**Candesartan STADA 16 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-30764

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

1-22236  
Blopress 16 mg - Tabletten  
Takeda Pharma Ges.m.b.H.  
AT-1070 Wien

Hersteller:

Stada Arzneimittel AG  
DE - 61118 Bad VilbelStada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 WienCentrafarm Services B.V.  
NL - 4879 Etten-LeurEurogenerics NV/SA  
BE - 1020 BrusselsLamp San Prospero S.p.A.  
IT - 41030 Modena, San ProsperoSiegfried Generics Malta Ltd  
MT - BBG3000 Hal Far

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Candesartan Cilexetil

ATC-Klassifikation(en):

C09CA06      Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /  
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Candesartan

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
2	10 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
3	14 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
4	28 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
5	30 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
6	50 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
7	56 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
8	90 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
9	98 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
10	100 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
11	112 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
12	126 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
13	140 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
14	154 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
15	168 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
16	182 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
17	196 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Candesartan STADA 32 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-30765

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

1-25719  
Blopess 32 mg - Tabletten  
Takeda Pharma Ges.m.b.H.  
AT-1070 Wien

Hersteller:

Stada Arzneimittel AG  
DE - 61118 Bad VilbelStada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 WienCentrafarm Services B.V.  
NL - 4879 Etten-LeurEurogenerics NV/SA  
BE - 1020 BrusselsLamp San Prospero S.p.A.  
IT - 41030 Modena, San ProsperoSiegfried Generics Malta Ltd  
MT - BBG3000 Hal Far

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Candesartan Cilexetil

ATC-Klassifikation(en):

C09CA06 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /  
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Candesartan

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
2	10 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
3	14 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
4	28 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
5	30 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
6	50 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
7	56 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
8	90 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
9	98 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
10	100 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
11	112 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
12	126 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
13	140 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
14	154 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
15	168 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
16	182 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
17	196 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Candesartan/HCT STADA 8 mg/12,5 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-30766

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

1-22882  
Atacand plus mite 8 mg/12,5 mg Tabletten  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

Stada Arzneimittel AG  
DE - 61118 Bad Vilbel

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

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

Eurogenerics NV/SA  
BE - 1020 Brussels

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

Siegfried Generics Malta Ltd  
MT - BBG3000 Hal Far

Clonmel Healthcare Ltd.  
IE - Clonmel, Co. Tipperary

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Candesartan Cilexetil  
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

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

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
2	10 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
3	14 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
4	28 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
5	30 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
6	56 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
7	98 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
8	100 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Candesartan/HCT STADA 16 mg/12,5 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-30767

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

1-23588  
Atacand plus 16 mg/12,5 mg Tabletten  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

Stada Arzneimittel AG  
DE - 61118 Bad VilbelStada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 WienCentrafarm Services B.V.  
NL - 4879 Etten-LeurEurogenerics NV/SA  
BE - 1020 BrusselsLamp San Prospero S.p.A.  
IT - 41030 Modena, San ProsperoSiegfried Generics Malta Ltd  
MT - BBG3000 Hal FarClonmel Healthcare Ltd.  
IE - Clonmel, Co. Tipperary

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Candesartan Cilexetil  
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

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

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
2	10 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
3	14 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
4	28 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
5	30 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
6	50 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
7	56 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
8	90 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
9	98 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
10	100 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
11	112 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
12	126 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
13	140 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
14	154 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
15	168 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
16	182 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
17	196 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig



**Candesartan 4 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-30768

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel AG  
DE - 61118 Bad Vilbel

Referenzprodukt:

1-22235  
Blopres 4 mg - Tabletten  
Takeda Pharma Ges.m.b.H.  
AT-1070 Wien

Hersteller:

Stada Arzneimittel AG  
DE - 61118 Bad VilbelCentrafarm Services B.V.  
NL - 4879 Etten-LeurSiegfried Generics Malta Ltd  
MT - BBG3000 Hal FarAliud Pharma GmbH  
DE - 89150 LaichingenClonmel Healthcare Ltd.  
IE - Clonmel, Co. Tipperary

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Candesartan Cilexetil

ATC-Klassifikation(en):

C09CA06      Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /  
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Candesartan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
2	28 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
3	30 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
4	56 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
5	98 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Candesartan 8 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-30769

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel AG  
DE - 61118 Bad Vilbel

Referenzprodukt:

1-22233  
Blopess 8 mg - Tabletten  
Takeda Pharma Ges.m.b.H.  
AT-1070 Wien

Hersteller:

Stada Arzneimittel AG  
DE - 61118 Bad VilbelCentrafarm Services B.V.  
NL - 4879 Etten-LeurSiegfried Generics Malta Ltd  
MT - BBG3000 Hal FarAliud Pharma GmbH  
DE - 89150 LaichingenClonmel Healthcare Ltd.  
IE - Clonmel, Co. Tipperary

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Candesartan Cilexetil

ATC-Klassifikation(en):

C09CA06      Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /  
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Candesartan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
2	28 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
3	30 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
4	56 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
5	98 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Candesartan 16 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-30770

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel AG  
DE - 61118 Bad Vilbel

Referenzprodukt:

1-22236  
Blopess 16 mg - Tabletten  
Takeda Pharma Ges.m.b.H.  
AT-1070 Wien

Hersteller:

Stada Arzneimittel AG  
DE - 61118 Bad VilbelCentrafarm Services B.V.  
NL - 4879 Etten-LeurSiegfried Generics Malta Ltd  
MT - BBG3000 Hal FarAliud Pharma GmbH  
DE - 89150 LaichingenClonmel Healthcare Ltd.  
IE - Clonmel, Co. Tipperary

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Candesartan Cilexetil

ATC-Klassifikation(en):

C09CA06      Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /  
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Candesartan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
2	28 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
3	30 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
4	56 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
5	98 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Candesartan 32 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-30771

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel AG  
DE - 61118 Bad Vilbel

Referenzprodukt:

1-25719  
Blopess 32 mg - Tabletten  
Takeda Pharma Ges.m.b.H.  
AT-1070 Wien

Hersteller:

Stada Arzneimittel AG  
DE - 61118 Bad VilbelCentrafarm Services B.V.  
NL - 4879 Etten-LeurSiegfried Generics Malta Ltd  
MT - BBG3000 Hal FarAliud Pharma GmbH  
DE - 89150 LaichingenClonmel Healthcare Ltd.  
IE - Clonmel, Co. Tipperary

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Candesartan Cilexetil

ATC-Klassifikation(en):

C09CA06      Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /  
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Candesartan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
2	28 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
3	30 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
4	56 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
5	98 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Candesartan plus HCT 8 mg/12,5 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-30772

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel AG  
DE - 61118 Bad Vilbel

Referenzprodukt:

1-22882  
Atacand plus mite 8 mg/12,5 mg Tabletten  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

Stada Arzneimittel AG  
DE - 61118 Bad VilbelCentrafarm Services B.V.  
NL - 4879 Etten-LeurSiegfried Generics Malta Ltd  
MT - BBG3000 Hal FarAliud Pharma GmbH  
DE - 89150 Laichingen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Candesartan Cilexetil  
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
2	28 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
3	30 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
4	56 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
5	90 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
6	98 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Candesartan plus HCT 16 mg/12,5 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-30773

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel AG  
DE - 61118 Bad Vilbel

Referenzprodukt:

1-23588  
Atacand plus 16 mg/12,5 mg Tabletten  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

Stada Arzneimittel AG  
DE - 61118 Bad VilbelCentrafarm Services B.V.  
NL - 4879 Etten-LeurSiegfried Generics Malta Ltd  
MT - BBG3000 Hal FarAliud Pharma GmbH  
DE - 89150 Laichingen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Candesartan Cilexetil  
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
2	28 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
3	30 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
4	56 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
5	90 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
6	98 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Atorvastatin STADA 10 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30775

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

1-21927  
Sortis 10 mg Filmtabletten  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT-1210 Wien

Hersteller:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 WienLamp San Prospero S.p.A.  
IT - 41030 Modena, San ProsperoAliud Pharma GmbH  
DE - 89150 LaichingenDoppel Farmaceutici S.R.L.  
IT - 20089 Rozzano (MI)Stada Arzneimittel AG  
DE - 61118 Bad Vilbel

Wirkstoff(e):

+-----  
Filmtablette  
++-----  
Kern  
Atorvastatin Calcium  
(entsprechend 10mg Atorvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	021 Monate
2	30 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	021 Monate
3	50 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	021 Monate
4	100 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	021 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Atorvastatin STADA 20 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30776

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

1-21928  
Sortis 20 mg Filmtabletten  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT-1210 Wien

Hersteller:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 WienLamp San Prospero S.p.A.  
IT - 41030 Modena, San ProsperoDoppel Farmaceutici S.R.L.  
IT - 20089 Rozzano (MI)Aliud Pharma GmbH  
DE - 89150 LaichingenStada Arzneimittel AG  
DE - 61118 Bad Vilbel

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern

Atorvastatin Calcium  
(entsprechend 20mg Atorvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 021 Monate
2	30 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 021 Monate
3	50 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 021 Monate
4	100 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 021 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig



**Atorvastatin STADA 40 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30777

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

1-21926  
Sortis 40 mg Filmtabletten  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT-1210 Wien

Hersteller:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 WienLamp San Prospero S.p.A.  
IT - 41030 Modena, San ProsperoStada Arzneimittel AG  
DE - 61118 Bad VilbelAliud Pharma GmbH  
DE - 89150 LaichingenDoppel Farmaceutici S.R.L.  
IT - 20089 Rozzano (MI)

Wirkstoff(e):

+-----  
Filmtablette  
++-----  
Kern  
Atorvastatin Calcium  
(entsprechend 40mg Atorvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 021 Monate
2	30 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 021 Monate
3	50 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 021 Monate
4	100 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 021 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Atorvastatin STADA 80 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30778

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

1-24525  
Sortis 80 mg Filmtabletten  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT-1210 Wien

Hersteller:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 WienLamp San Prospero S.p.A.  
IT - 41030 Modena, San ProsperoStada Arzneimittel AG  
DE - 61118 Bad VilbelAliud Pharma GmbH  
DE - 89150 LaichingenDoppel Farmaceutici S.R.L.  
IT - 20089 Rozzano (MI)

Wirkstoff(e):

+-----  
Filmtablette  
++-----  
Kern  
Atorvastatin Calcium  
(entsprechend 80mg Atorvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 021 Monate
2	30 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 021 Monate
3	50 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 021 Monate
4	100 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister) 021 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Siroctid 0,2 mg/ml Injektionslösung in einer Durchstechflasche**

Z.Nr.: 1-30781

Zulassungsinhaber:

Chemi S.p.a

IT - 20092 Cinisello Balsamo

Referenzprodukt:

1-19108

Sandostatin 0,2 mg/ml Durchstechflasche

Novartis Pharma GmbH

AT-1020 Wien

Hersteller:

Italfarmaco S.p.A

IT - 20126 Milano

Wirkstoff(e):

+-----

5 ml:

Octreotid Acetat

ATC-Klassifikation(en):

H01CB02 Systemische Hormonpräparate, exkl. Sexualhormone und Insuline /  
Hypophysen- und Hypothalamushormone und Analoga /  
Hypothalamushormone / Anti-Wachstumshormone / Octreotid

Packungsgrößen:

Nr.

Laufzeit

1

1 x 5 ml Lösung (Durchstechflasche)

024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**ratioDolor akut 400 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30782

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

Dolormin Migräne Filmtabletten 684 mg (DE)  
McNeil

Hersteller:

Merckle GmbH.  
DE - 89143 Blaubeuren

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Lysin Ibuprofenat

ATC-Klassifikation(en):

M01AE01 Muskel- und Skelettsystem / Antiphlogistika und Antirheumatika /  
Nichtsteroidale antiphlogistika und Antirheumatika /  
Propionsäure-Derivate / Ibuprofen

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	6 Stück (Blister)	024 Monate
2	10 Stück (Blister)	024 Monate
3	12 Stück (Blister)	024 Monate
4	14 Stück (Blister)	024 Monate
5	16 Stück (Blister)	024 Monate
6	20 Stück (Blister)	024 Monate
7	24 Stück (Blister)	024 Monate
8	30 Stück (Blister)	024 Monate
9	40 Stück (Blister)	024 Monate
10	100 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei mit W10, apothekenpflichtig

**Ziprasidon Arcana 20 mg Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-30783

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-24361  
Zeldox 20 mg - Hartkapseln  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT-1210 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel

++-----

Kapselinhalt:

Ziprasidon hydrochlorid  
(. H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

N05AE04 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Indol-Derivate /  
Ziprasidon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (OPA/AI/PVC- Blister)	024 Monate
2	14 Stück (OPA/AI/PVC- Blister)	024 Monate
3	20 Stück (OPA/AI/PVC- Blister)	024 Monate
4	28 Stück (OPA/AI/PVC- Blister)	024 Monate
5	30 Stück (OPA/AI/PVC- Blister)	024 Monate
6	50 Stück (OPA/AI/PVC- Blister)	024 Monate
7	56 Stück (OPA/AI/PVC- Blister)	024 Monate
8	60 Stück (OPA/AI/PVC- Blister)	024 Monate
9	90 Stück (OPA/AI/PVC- Blister)	024 Monate
10	100 Stück (OPA/AI/PVC- Blister)	024 Monate
11	180 Stück (OPA/AI/PVC- Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Ziprasidon Arcana 40 mg Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-30784

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-24362  
Zeldox 40 mg - Hartkapseln  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT-1210 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel

++-----

Kapselinhalt:

Ziprasidon hydrochlorid  
(. H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

N05AE04 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Indol-Derivate /  
Ziprasidon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (OPA/AL/PVC- Blister)	024 Monate
2	14 Stück (OPA/AL/PVC- Blister)	024 Monate
3	20 Stück (OPA/AL/PVC- Blister)	024 Monate
4	28 Stück (OPA/AL/PVC- Blister)	024 Monate
5	30 Stück (OPA/AL/PVC- Blister)	024 Monate
6	50 Stück (OPA/AL/PVC- Blister)	024 Monate
7	56 Stück (OPA/AL/PVC- Blister)	024 Monate
8	60 Stück (OPA/AL/PVC- Blister)	024 Monate
9	90 Stück (OPA/AL/PVC- Blister)	024 Monate
10	100 Stück (OPA/AL/PVC- Blister)	024 Monate
11	180 Stück (OPA/AL/PVC- Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Ziprasidon Arcana 60 mg Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-30785

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-24363  
Zeldox 60 mg - Hartkapseln  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT-1210 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel

++-----

Kapselinhalt:

Ziprasidon hydrochlorid  
(. H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

N05AE04 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Indol-Derivate /  
Ziprasidon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (OPA/AI/PVC- Blister)	024 Monate
2	14 Stück (OPA/AI/PVC- Blister)	024 Monate
3	20 Stück (OPA/AI/PVC- Blister)	024 Monate
4	28 Stück (OPA/AI/PVC- Blister)	024 Monate
5	30 Stück (OPA/AI/PVC- Blister)	024 Monate
6	50 Stück (OPA/AI/PVC- Blister)	024 Monate
7	56 Stück (OPA/AI/PVC- Blister)	024 Monate
8	60 Stück (OPA/AI/PVC- Blister)	024 Monate
9	90 Stück (OPA/AI/PVC- Blister)	024 Monate
10	100 Stück (OPA/AI/PVC- Blister)	024 Monate
11	180 Stück (OPA/AI/PVC- Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Ziprasidon Arcana 80 mg Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-30786

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-24364  
Zeldox 80 mg - Hartkapseln  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT-1210 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel

++-----

Kapselinhalt:

Ziprasidon hydrochlorid  
(. H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

N05AE04 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Indol-Derivate /  
Ziprasidon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (OPA/AI/PVC- Blister)	024 Monate
2	14 Stück (OPA/AI/PVC- Blister)	024 Monate
3	20 Stück (OPA/AI/PVC- Blister)	024 Monate
4	28 Stück (OPA/AI/PVC- Blister)	024 Monate
5	30 Stück (OPA/AI/PVC- Blister)	024 Monate
6	50 Stück (OPA/AI/PVC- Blister)	024 Monate
7	56 Stück (OPA/AI/PVC- Blister)	024 Monate
8	60 Stück (OPA/AI/PVC- Blister)	024 Monate
9	90 Stück (OPA/AI/PVC- Blister)	024 Monate
10	100 Stück (OPA/AI/PVC- Blister)	024 Monate
11	180 Stück (OPA/AI/PVC- Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig



Homöopathische Arzneispezialitäten - human**Calmedoron Globuli**

Z.Nr.: 3-00483

Zulassungsinhaber:

Weleda GmbH & CoKG  
AT - 1220 Wien

Hersteller:

Weleda AG  
DE - 73525 Schwäbisch GmündWeleda SA  
FR - 68331 Huningue Cedex

Wirkstoff(e):

+-----  
10g Streukügelchen imprägniert mit Wirkstofflösung :

++-----

Wirkstofflösung (pro 10g Globuli) :

Herba Avenae sativae (Auszug)  
(2b; Urtinktur)  
Semen Coffeae (Auszug)  
(tosta, ethanol. Decoctum; D60)  
Strobuli Lupuli (Auszug)  
(Urtinktur)  
Herba Passiflorae (Auszug)  
(Urtinktur)  
Radix Valerianae (Auszug)  
(ethanol. Decoctum; Urtinktur)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 g	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

**Neurodoron Tabletten**

Z.Nr.: 3-00484

Zulassungsinhaber:

Weleda GmbH & CoKG  
AT - 1220 Wien

Hersteller:

Weleda AG  
DE - 73525 Schwäbisch Gmünd

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Gold  
(Aurum metallicum praeparatum - D10)  
Kaliumdihydrogenphosphat  
(D6)  
Ferrum-Quarz  
(D2)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	80 Stück	036 Monate
2	200 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

## **Übertragungen**

### **Nozinan 25 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 10816

Zulassungsinhaber:

G.L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

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

### **Nozinan 100 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 13131

Zulassungsinhaber:

G.L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

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

### **Rivacor 5 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-24527

Zulassungsinhaber:

G.L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

**Tamdosil 0,4 mg - Retardkapseln**

Z.Nr.: 1-27229

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH

AT - 1020 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Stichting Registratiebeheer

NL - 1076 AZ Amsterdam

**Dopamin "Fresenius" 250 mg in 50 ml - Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-27418

Zulassungsinhaber:

Wabosan Arzneimittelvertriebs GmbH

AT - 1210 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Fresenius Kabi Austria GmbH

AT - 8055 Graz

**Piperacillin/Tazobactam Hospira 4 g/0,5 g Pulver zur  
Herstellung einer Injektionslösung/Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-27958

Zulassungsinhaber:

Hospira Deutschland GmbH

DE - 81669 München

Zulassungsinhaber bisher:

Orchid Europe Ltd

GB - W4 5YA London/Chiswick

**Alacare 8 mg wirkstoffhaltiges Pflaster**

Z.Nr.: 1-28947

Zulassungsinhaber:

photonamic GmbH & Co KG  
DE - 22880 Wedel

Zulassungsinhaber bisher:

Intendis Austria Handels GmbH  
AT - 1160 Wien

**Apo Tee Fenchel**

Z.Nr.: 7-01179

Zulassungsinhaber:

Siemens & Co Heilwasser und Quellenprodukte des Staatsbades Bad  
Ems GmbH & Co KG  
DE - 56130 Bad Ems

Zulassungsinhaber bisher:

Jacoby Pharmazeutika AG  
AT - 5400 Hallein-Kaltenhausen

**ApoTee Zinnkraut**

Z.Nr.: 7-01251

Zulassungsinhaber:

Siemens & Co Heilwasser und Quellenprodukte des Staatsbades Bad  
Ems GmbH & Co KG  
DE - 56130 Bad Ems

Zulassungsinhaber bisher:

Jacoby Pharmazeutika AG  
AT - 5400 Hallein-Kaltenhausen

**ApoTee Thymian**

Z.Nr.: 7-01252

Zulassungsinhaber:

Siemens & Co Heilwasser und Quellenprodukte des Staatsbades Bad  
Ems GmbH & Co KG  
DE - 56130 Bad Ems

Zulassungsinhaber bisher:

Jacoby Pharmazeutika AG  
AT - 5400 Hallein-Kaltenhausen

**Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG**

*Änderungen der Bezeichnung*

**Panadol Optizorb 500 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-18710

Zulassungsinhaber:

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

Bezeichnung bisher:

Rapidol Actifast 500 mg Tabletten

**ReVia 50 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-18743

Zulassungsinhaber:

Chiesi Pharmaceuticals GmbH  
AT - 1010 Wien

Bezeichnung bisher:

Revia - Filmtabletten

**Panadol 500 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-20870

Zulassungsinhaber:

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

Bezeichnung bisher:

Rapidol Panadol 500 mg Tabletten

**Ranitidin Stada 150 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-22432

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH

AT - 1190 Wien

Bezeichnung bisher:

Ranitidin "Stada" 150 mg - Filmtabletten

**Ranitidin Stada 300 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-22433

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH

AT - 1190 Wien

Bezeichnung bisher:

Ranitidin "Stada" 300 mg - Filmtabletten

**Tamdosil 0,4 mg - Retardkapseln**

Z.Nr.: 1-27229

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH

AT - 1020 Wien

Bezeichnung bisher:

Tamsulosin Registratiebeheer 0,4 mg - Retardkapseln



**NALPAIN 10mg/ml Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-27494

Zulassungsinhaber:

Orpha-Devel Handels- und Vertriebs GmbH  
AT - 3002 Purkersdorf

Bezeichnung bisher:

Nalbuphin OrPha 10mg/ml Injektionslösung

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

Z.Nr.: 1-27822

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Bezeichnung bisher:

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

**Piperacillin/Tazobactam Hospira 4 g/0,5 g Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung/Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-27958

Zulassungsinhaber:

Hospira Deutschland GmbH  
DE - 81669 München

Bezeichnung bisher:

Piperacillin/Tazobactam Orchid Europe Ltd 4 g/0,5 g Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung/Infusionslösung

**Latanoratio 50 Mikrogramm/ml Augentropfen**

Z.Nr.: 1-28392

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH

AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:

Latanoprost ratiopharm 50 Mikrogramm/ml Augentropfen

**Escitalopram Krka 5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28712

Zulassungsinhaber:

KRKA Pharma GmbH

AT - 1220 Wien

Bezeichnung bisher:

Escitalopram Alternova 5 mg - Filmtabletten

**Escitalopram Krka 10 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28713

Zulassungsinhaber:

KRKA Pharma GmbH

AT - 1220 Wien

Bezeichnung bisher:

Escitalopram Alternova 10 mg - Filmtabletten

**Escitalopram Krka 20 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28714

Zulassungsinhaber:

KRKA Pharma GmbH

AT - 1220 Wien

Bezeichnung bisher:

Escitalopram Alternova 20 mg - Filmtabletten

**Atorvastatin Actavis 10 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28819

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf

IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:

Atorvastatin ratiopharm 10 mg Filmtabletten

**Atorvastatin Actavis 20 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28820

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf

IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:

Atorvastatin ratiopharm 20 mg Filmtabletten

**Atorvastatin Actavis 40 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28821

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf

IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:

Atorvastatin ratiopharm 40 mg Filmtabletten

**Olanzapin G.L. 5 mg - Schmelztabletten**

Z.Nr.: 1-29566

Zulassungsinhaber:

G.L. Pharma GmbH

AT - 8502 Lannach

Bezeichnung bisher:

Kozylex 5 mg - Schmelztabletten

**Olanzapin G.L. 10 mg - Schmelztabletten**

Z.Nr.: 1-29567

Zulassungsinhaber:

G.L. Pharma GmbH

AT - 8502 Lannach

Bezeichnung bisher:

Kozylex 10 mg - Schmelztabletten

**Olanzapin G.L. 15 mg - Schmelztabletten**

Z.Nr.: 1-29568

Zulassungsinhaber:

G.L. Pharma GmbH

AT - 8502 Lannach

Bezeichnung bisher:

Kozylex 15 mg - Schmelztabletten

**Laxoglam - Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen**

Z.Nr.: 1-29893

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH

AT - 6250 Kundl

Bezeichnung bisher:

Hermalax Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

**Volina mite 0,02 mg/3 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30113

Zulassungsinhaber:

Gedeon Richter Plc.

HU - 1103 Budapest

Bezeichnung bisher:

Rosada 0,02 mg/3 mg Filmtabletten

**Candesarcomp 8 mg/12,5 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-30256

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH

AT - 8054 Graz

Bezeichnung bisher:

Candesartan/HCT Genericon 8 mg/12,5 mg Tabletten

**Candesarcomp 16 mg/12,5 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-30257

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH

AT - 8054 Graz

Bezeichnung bisher:

Candesartan/HCT Genericon 16 mg/12,5 mg Tabletten

**Fibrogammin P 250 IE Pulver und Lösungsmittel zur  
Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung**

Z.Nr.: 2-00163

Zulassungsinhaber:

CSL Behring GmbH

AT - 1120 Wien

Bezeichnung bisher:

Fibrogammin P 250 E plasmatisch

**Fibrogammin P 1250 IE Pulver und Lösungsmittel zur  
Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung**

Z.Nr.: 2-00164

Zulassungsinhaber:

CSL Behring GmbH  
AT - 1120 Wien

Bezeichnung bisher:

Fibrogammin P 1250 E plasmatisch

**Maria Bründl Herz - Nerven - Elixier**

Z.Nr.: 5-00507

Zulassungsinhaber:

Apotheke Zum schwarzen Adler  
AT - 3910 Zwettl

Bezeichnung bisher:

Mr. Schüllers Herz - Nerven - Elixier

Änderungen der Packungsgrößen**Indocid 25 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 12789

Zulassungsinhaber:

IROKO Products Ltd  
GB - EC2Y 8HQ London

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	30 Stück		036
002	50 Stück		036
003	100 Stück		036 gelöscht

**Gevilon 450 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-18410

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
002	100 Stück		036
003	180 Stück		036
004	30 Stück		036 neu
005	60 Stück		036 neu



**Tresleen 50 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-21385

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH

AT - 1210 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	14 Stück		060
002	28 Stück		060
003	84 Stück		060
004	10 Stück		060 neu
005	15 Stück		060 neu
006	20 Stück		060 neu
007	30 Stück		060 neu
008	50 Stück		060 neu
009	56 Stück		060 neu
010	60 Stück		060 neu
011	98 Stück		060 neu
012	100 Stück		060 neu
013	200 Stück		060 neu
014	294 Stück		060 neu
015	300 Stück		060 neu
016	500 Stück		060 neu

**Ranitidin Stada 150 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-22432

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
012	7 Stück	036	gelöscht
013	14 Stück	036	gelöscht
001	10 Stück	036	
002	20 Stück	036	
003	30 Stück	036	
004	50 Stück	036	
005	60 Stück	036	
006	100 Stück	036	
007	28 Stück	036	
008	56 Stück	036	
009	112 Stück	036	
010	500 Stück (Klinikpackung)	036	
011	90 Stück	036	

**Ranitidin Stada 300 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-22433

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
012	7 Stück	036	gelöscht
001	10 Stück	036	
002	20 Stück	036	
003	30 Stück	036	
004	50 Stück	036	
005	60 Stück	036	
006	100 Stück	036	
007	14 Stück	036	
008	15 Stück	036	
009	28 Stück	036	
010	56 Stück	036	
011	500 Stück (Klinikpackung)	036	

**Indoxyl - Gel**

Z.Nr.: 1-25795

Zulassungsinhaber:

GlaxoSmithKline Pharma GmbH

AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	6 g	018	
002	15 g	018	
003	25 g	018	
004	30 g	018	
005	50 g	018	
006	55 g	018	
007	60 g	018	
008	70 g	018	
009	5 g	018	neu

**Alpinamed Hustenlöser - Tropfen zum Einnehmen**

Z.Nr.: 1-26135

Zulassungsinhaber:

Gebro Pharma GmbH

AT - 6391 Fieberbrunn

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	20 ml	024	
002	50 ml	024	gelöscht
003	40 ml	024	

**Losartan-Kalium Actavis 12,5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-26989

Zulassungsinhaber:

Actavis Group hf.  
IS - 220 Hafnarfjörður

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
012	20 Stück (Blister)	048	
013	28 Stück (Blister)	048	
014	30 Stück (Blister)	048	
002	10 Stück (Blister)	048	
003	14 Stück (Blister)	048	
005	21 Stück (Blister)	048	
007	56 Stück (Blister)	048	
008	98 Stück (Blister)	048	
010	210 Stück (Blister)	048	
011	280 Stück (Klinikpackung)	048	
001	7 Stück (Blister)	048	
004	15 Stück (Blister)	048	
006	50 Stück (Blister)	048	
009	100 Stück (Blister)	048	
015	100 Stück (HDPE Flasche)	048	
016	250 Stück (HDPE Flasche)	048	
017	90 Stück (Blister)	048	neu

**Losartan-Kalium Actavis 25 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-26990

Zulassungsinhaber:

Actavis Group hf.  
IS - 220 Hafnarfjörður

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
012	20 Stück (Blister)	036	
013	28 Stück (Blister)	036	
014	30 Stück (Blister)	036	
007	56 Stück (Blister)	036	
009	100 Stück (Blister)	036	
002	10 Stück (Blister)	036	
004	15 Stück (Blister)	036	
005	21 Stück (Blister)	036	
006	50 Stück (Blister)	036	
008	98 Stück (Blister)	036	
010	210 Stück (Blister)	036	
011	280 Stück (Klinikpackung)	036	
001	7 Stück (Blister)	036	
003	14 Stück (Blister)	036	
015	100 Stück (HDPE Flasche)	036	
016	250 Stück (HDPE Flasche)	036	
017	90 Stück (Blister)	036	neu

**Losartan-Kalium Actavis 50 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-26991

Zulassungsinhaber:

Actavis Group hf.  
IS - 220 Hafnarfjörður

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
012	20 Stück (Blister)	036	
013	28 Stück (Blister)	036	
014	30 Stück (Blister)	036	
001	7 Stück (Blister)	036	
011	280 Stück (Klinikpackung)	036	
007	56 Stück (Blister)	036	
008	98 Stück (Blister)	036	
009	100 Stück (Blister)	036	
010	210 Stück (Blister)	036	
005	21 Stück (Blister)	036	
002	10 Stück (Blister)	036	
003	14 Stück (Blister)	036	
004	15 Stück (Blister)	036	
006	50 Stück (Blister)	036	
015	100 Stück (HDPE Flasche)	036	
016	250 Stück (HDPE Flasche)	036	
017	90 Stück (Blister)	036	neu

**Losartan-Kalium Actavis 100 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-26992

Zulassungsinhaber:

Actavis Group hf.  
IS - 220 Hafnarfjörður

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
012	20 Stück (Blister)	036	
013	28 Stück (Blister)	036	
014	30 Stück (Blister)	036	
001	7 Stück (Blister)	036	
002	10 Stück (Blister)	036	
004	15 Stück (Blister)	036	
005	21 Stück (Blister)	036	
007	56 Stück (Blister)	036	
008	98 Stück (Blister)	036	
010	210 Stück (Blister)	036	
003	14 Stück (Blister)	036	
006	50 Stück (Blister)	036	
009	100 Stück (Blister)	036	
011	280 Stück (Klinikpackung)	036	
015	100 Stück (HDPE Flasche)	036	
016	250 Stück (HDPE Flasche)	036	
017	90 Stück (Blister)	036	neu

**Olanzapin 1A Pharma 2,5 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27447

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH

AT - 1020 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	7 Stück (Blister)	024
003	14 Stück (Blister)	024
006	30 Stück (Blister)	024
016	100 Stück (HDPE-Flasche)	024
002	10 Stück (Blister)	024
005	28 Stück (Blister)	024
007	35 Stück (Blister)	024
008	50 Stück (Blister)	024
010	60 Stück (Blister)	024
012	98 Stück (Blister)	024
013	100 Stück (Blister)	024
014	500 Stück (Blister)	024
015	50 Stück (HDPE-Flasche)	024
004	20 Stück (Blister)	024
009	56 Stück (Blister)	024
011	70 Stück (Blister)	024
017	500 Stück (HDPE-Flasche)	024
018	250 Stück (HDPE-Flasche)	024 neu



**Olanzapin 1A Pharma 5 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27448

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH

AT - 1020 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	7 Stück (Blister)	024
006	30 Stück (Blister)	024
007	35 Stück (Blister)	024
009	56 Stück (Blister)	024
011	70 Stück (Blister)	024
012	98 Stück (Blister)	024
014	500 Stück (Blister)	024
015	50 Stück (HDPE-Flasche)	024
017	500 Stück (HDPE-Flasche)	024
004	20 Stück (Blister)	024
008	50 Stück (Blister)	024
013	100 Stück (Blister)	024
016	100 Stück (HDPE-Flasche)	024
002	10 Stück (Blister)	024
003	14 Stück (Blister)	024
005	28 Stück (Blister)	024
010	60 Stück (Blister)	024
018	250 Stück (HDPE-Flasche)	024 neu

**Olanzapin 1A Pharma 7,5 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27449

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH

AT - 1020 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
004	20 Stück (Blister)	024
011	70 Stück (Blister)	024
015	50 Stück (HDPE-Flasche)	024
017	500 Stück (HDPE-Flasche)	024
001	7 Stück (Blister)	024
002	10 Stück (Blister)	024
005	28 Stück (Blister)	024
006	30 Stück (Blister)	024
008	50 Stück (Blister)	024
009	56 Stück (Blister)	024
010	60 Stück (Blister)	024
012	98 Stück (Blister)	024
013	100 Stück (Blister)	024
014	500 Stück (Blister)	024
016	100 Stück (HDPE-Flasche)	024
007	35 Stück (Blister)	024
003	14 Stück (Blister)	024
018	250 Stück (HDPE-Flasche)	024 neu

**Olanzapin 1A Pharma 10 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27450

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH

AT - 1020 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
002	10 Stück (Blister)	024
003	14 Stück (Blister)	024
004	20 Stück (Blister)	024
007	35 Stück (Blister)	024
010	60 Stück (Blister)	024
011	70 Stück (Blister)	024
013	100 Stück (Blister)	024
016	100 Stück (HDPE-Flasche)	024
017	500 Stück (HDPE-Flasche)	024
001	7 Stück (Blister)	024
006	30 Stück (Blister)	024
008	50 Stück (Blister)	024
009	56 Stück (Blister)	024
014	500 Stück (Blister)	024
015	50 Stück (HDPE-Flasche)	024
005	28 Stück (Blister)	024
012	98 Stück (Blister)	024
018	250 Stück (HDPE-Flasche)	024 neu

**Olanzapin 1A Pharma 15 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27451

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH

AT - 1020 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	7 Stück (Blister)	024
003	14 Stück (Blister)	024
006	30 Stück (Blister)	024
015	50 Stück (HDPE-Flasche)	024
002	10 Stück (Blister)	024
004	20 Stück (Blister)	024
005	28 Stück (Blister)	024
007	35 Stück (Blister)	024
008	50 Stück (Blister)	024
009	56 Stück (Blister)	024
010	60 Stück (Blister)	024
012	98 Stück (Blister)	024
013	100 Stück (Blister)	024
014	500 Stück (Blister)	024
017	500 Stück (HDPE-Flasche)	024
011	70 Stück (Blister)	024
016	100 Stück (HDPE-Flasche)	024
018	250 Stück (HDPE-Flasche)	024 neu

**Olanzapin 1A Pharma 20 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27452

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH  
AT - 1020 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
003	14 Stück (Blister)	024
004	20 Stück (Blister)	024
005	28 Stück (Blister)	024
006	30 Stück (Blister)	024
001	7 Stück (Blister)	024
002	10 Stück (Blister)	024
007	35 Stück (Blister)	024
008	50 Stück (Blister)	024
009	56 Stück (Blister)	024
010	60 Stück (Blister)	024
011	70 Stück (Blister)	024
012	98 Stück (Blister)	024
013	100 Stück (Blister)	024
014	500 Stück (Blister)	024
015	50 Stück (HDPE-Flasche)	024
016	100 Stück (HDPE-Flasche)	024
017	500 Stück (HDPE-Flasche)	024
018	250 Stück (HDPE-Flasche)	024 neu

**Gabapentin Actavis 100 mg Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-28023

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	20 Stück (PVC-PVDC/Alu - Blister)	036
002	50 Stück (PVC-PVDC/Alu - Blister)	036
003	60 Stück (PVC-PVDC/Alu - Blister)	036
004	100 Stück (PVC-PVDC/Alu - Blister)	036
005	200 Stück (PVC-PVDC/Alu - Blister)	036 neu

**Gabapentin Actavis 300 mg Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-28025

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf

IS - 220 Hafnarfjörður

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	20 Stück (PVC-PVDC/Alu - Blister)	036
002	50 Stück (PVC-PVDC/Alu - Blister)	036
003	60 Stück (PVC-PVDC/Alu - Blister)	036
004	100 Stück (PVC-PVDC/Alu - Blister)	036
005	200 Stück (PVC-PVDC/Alu - Blister)	036 neu

**Gabapentin Actavis 400 mg Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-28026

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf

IS - 220 Hafnarfjörður

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	50 Stück (PVC-PVDC/Alu - Blister)	036
002	60 Stück (PVC-PVDC/Alu - Blister)	036
003	100 Stück (PVC-PVDC/Alu - Blister)	036
004	200 Stück (PVC-PVDC/Alu - Blister)	036 neu

**Repaglinid Sandoz 0,5 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-29076

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	30 Stück (Blister)	036	
002	60 Stück (Blister)	036	
003	90 Stück (Blister)	036	
004	120 Stück (Blister)	036	
005	30 Stück (HDPE-Flasche)	036	
006	60 Stück (HDPE-Flasche)	036	
007	90 Stück (HDPE-Flasche)	036	
008	250 Stück (HDPE-Flasche)	036	
009	270 Stück (Blister)	036	neu

**Repaglinid Sandoz 1 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-29078

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	30 Stück (Blister)	036	
002	60 Stück (Blister)	036	
003	90 Stück (Blister)	036	
004	120 Stück (Blister)	036	
005	30 Stück (HDPE-Flasche)	036	
006	60 Stück (HDPE-Flasche)	036	
007	90 Stück (HDPE-Flasche)	036	
008	250 Stück (HDPE-Flasche)	036	
009	270 Stück (Blister)	036	neu

**Repaglinid Sandoz 2 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-29079

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	30 Stück (Blister)	036
002	60 Stück (Blister)	036
003	90 Stück (Blister)	036
004	120 Stück (Blister)	036
005	30 Stück (HDPE-Flasche)	036
006	60 Stück (HDPE-Flasche)	036
007	90 Stück (HDPE-Flasche)	036
008	250 Stück (HDPE-Flasche)	036
009	270 Stück (Blister)	036 neu
010	270 Stück (HDPE-Flasche)	024 gelöscht

**Modafinil Arcana 100 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-29098

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1140 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	10 Stück (Blisterpackung)	024
002	30 Stück (Blisterpackung)	024
003	60 Stück (Blisterpackung)	024 neu
004	90 Stück (Blisterpackung)	024 neu



**Topiramate Pfizer 25 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29308

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH

AT - 1210 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	60 Stück		024
002	20 Stück		024 neu

**Ropinirol Sandoz 2 mg - Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-29954

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH

AT - 6250 Kundl

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	10 Stück (OPA/AI/PVC//AI-Blister)		030
002	21 Stück (OPA/AI/PVC//AI-Blister)		030
003	28 Stück (OPA/AI/PVC//AI-Blister)		030
004	30 Stück (OPA/AI/PVC//AI-Blister)		030
005	42 Stück (OPA/AI/PVC//AI-Blister)		030
006	60 Stück (OPA/AI/PVC//AI-Blister)		030
007	84 Stück (OPA/AI/PVC//AI-Blister)		030
008	90 Stück (OPA/AI/PVC//AI-Blister)		030
009	14 Stück (OPA/AI/PVC//AI-Blister)		030 neu

**Ropinirol Sandoz 4 mg - Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-29955

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	10 Stück (OPA/AI/PVC//AI-Blister)	030	
002	21 Stück (OPA/AI/PVC//AI-Blister)	030	
003	28 Stück (OPA/AI/PVC//AI-Blister)	030	
004	30 Stück (OPA/AI/PVC//AI-Blister)	030	
005	42 Stück (OPA/AI/PVC//AI-Blister)	030	
006	60 Stück (OPA/AI/PVC//AI-Blister)	030	
007	84 Stück (OPA/AI/PVC//AI-Blister)	030	
008	90 Stück (OPA/AI/PVC//AI-Blister)	030	
009	14 Stück (OPA/AI/PVC//AI-Blister)	030	neu

**Ropinirol Sandoz 8 mg - Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-29956

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	10 Stück (OPA/AI/PVC//AI-Blister)	030	
002	21 Stück (OPA/AI/PVC//AI-Blister)	030	
003	28 Stück (OPA/AI/PVC//AI-Blister)	030	
004	30 Stück (OPA/AI/PVC//AI-Blister)	030	
005	42 Stück (OPA/AI/PVC//AI-Blister)	030	
006	60 Stück (OPA/AI/PVC//AI-Blister)	030	
007	84 Stück (OPA/AI/PVC//AI-Blister)	030	
008	90 Stück (OPA/AI/PVC//AI-Blister)	030	
009	14 Stück (OPA/AI/PVC//AI-Blister)	030	neu

**Sertralin Pfizer 50 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30157

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH

AT - 1210 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	7 Stück (Alu/PVC Blister)	060 gelöscht
002	14 Stück (Alu/PVC Blister)	060
003	28 Stück (Alu/PVC Blister)	060
004	28 Stück (Kalenderpackung)	(Alu/PVC Blister) 060 gelöscht
005	30 Stück (Alu/PVC Blister)	060
006	50 Stück (Alu/PVC Blister)	060
007	50 x 1 Stück (Alu/PVC Blister)	060 gelöscht
008	84 Stück (Alu/PVC Blister)	060
009	89 Stück (Alu/PVC Blister)	060 gelöscht
010	294 Stück (Alu/PVC Blister)	060
011	200 Stück (Polyethylenflaschen)	060 gelöscht
012	10 Stück (Alu/PVC Blister)	060 neu
013	15 Stück (Alu/PVC Blister)	060 neu
014	20 Stück (Alu/PVC Blister)	060 neu
015	56 Stück (Alu/PVC Blister)	060 neu
016	60 Stück (Alu/PVC Blister)	060 neu
017	98 Stück (Alu/PVC Blister)	060 neu
018	100 Stück (Alu/PVC Blister)	060 neu
019	200 Stück (Alu/PVC Blister)	060 neu
020	300 Stück (Alu/PVC Blister)	060 neu
021	500 Stück (Alu/PVC Blister)	060 neu

**Sertralin Pfizer 100 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30158

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH

AT - 1210 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	28 Stück (Alu/PVC Blister)	060	gelöscht
002	98 Stück (Alu/PVC Blister)	060	
003	10 Stück (Alu/PVC Blister)	060	neu
004	14 Stück (Alu/PVC Blister)	060	neu
005	15 Stück (Alu/PVC Blister)	060	neu
006	20 Stück (Alu/PVC Blister)	060	neu
007	28 Stück (Alu/PVC Blister)	060	neu
008	30 Stück (Alu/PVC Blister)	060	neu
009	50 Stück (Alu/PVC Blister)	060	neu
010	56 Stück (Alu/PVC Blister)	060	neu
011	60 Stück (Alu/PVC Blister)	060	neu
012	84 Stück (Alu/PVC Blister)	060	neu
013	100 Stück (Alu/PVC Blister)	060	neu
014	200 Stück (Alu/PVC Blister)	060	neu
015	294 Stück (Alu/PVC Blister)	060	neu
016	300 Stück (Alu/PVC Blister)	060	neu
017	500 Stück (Alu/PVC Blister)	060	neu

**Tresleen 100 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30163

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH

AT - 1210 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	28 Stück (Alu/PVC Blister)	060	
002	98 Stück (Alu/PVC Blister)	060	
003	10 Stück (Alu/PVC Blister)	060	neu
004	15 Stück (Alu/PVC Blister)	060	neu
005	20 Stück (Alu/PVC Blister)	060	neu
006	30 Stück (Alu/PVC Blister)	060	neu
007	50 Stück (Alu/PVC Blister)	060	neu
008	56 Stück (Alu/PVC Blister)	060	neu
009	60 Stück (Alu/PVC Blister)	060	neu
010	98 Stück (Alu/PVC Blister)	060	neu
011	100 Stück (Alu/PVC Blister)	060	neu
012	200 Stück (Alu/PVC Blister)	060	neu
013	294 Stück (Alu/PVC Blister)	060	neu
014	300 Stück (Alu/PVC Blister)	060	neu
015	500 Stück (Alu/PVC Blister)	060	neu

Änderungen der Abgabe

**Indomelan 1 % - Gel**

Z.Nr.: 1-18951

Zulassungsinhaber:

Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

Abgabe:

Rpfrei, apothekenpflichtig

Abgabe bisher:

Rp, apothekenpflichtig

**Aufhebungen gemäß §23 des AMG**

**Levico - Dilution**

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

Weleda GmbH & CoKG  
AT - 1220 Wien

**Rheumadoron Colchicum comp. "Weleda" - Tropfen**

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

Weleda GmbH & CoKG  
AT - 1220 Wien

**Timolol "Novartis" 0,25% - Augentropfen**

Z.Nr.: 1-22983

Zulassungsinhaber:

Novartis Pharma GmbH  
AT - 1020 Wien

**Aulin 100 mg - Suppositorien**

Z.Nr.: 1-23535

Zulassungsinhaber:

CSC Pharmaceuticals Handels GesmbH  
AT - 2102 Bisamberg

**Mesulid 100 mg - Suppositorien**

Z.Nr.: 1-23539

Zulassungsinhaber:

CSC Pharmaceuticals Handels GesmbH  
AT - 2102 Bisamberg

**Ciprofloxacin Sandoz 2 mg/ml - Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-26458

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

**Incotrol 5 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-26707

Zulassungsinhaber:

Jacoby Pharmazeutika AG  
AT - 5400 Hallein-Kaltenhausen

**Cabergolin Teva 0,5 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-26924

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht



**Cabergolin Teva 1 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-26999

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

**Cabergolin Teva 2 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-27000

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

**Venlafaxin Ranbaxy 75 mg Retardkapseln**

Z.Nr.: 1-27828

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH  
DE - 51377 Leverkusen

**Venlafaxin Ranbaxy 150 mg Retardkapseln**

Z.Nr.: 1-27829

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH  
DE - 51377 Leverkusen

**Omeprazol Teva 40 mg Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-27937

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

**Tibolon Teva 2,5 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-28195

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

**Salbutamol Teva 2,5 mg/2,5 ml Lösung für einen Vernebler**

Z.Nr.: 1-28595

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

**Salbutamol Teva 5 mg/2,5 ml Lösung für einen Vernebler**

Z.Nr.: 1-28596

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

**Ropinirol Teva 0,25 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28692

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

**Ropinirol Teva 0,5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28693

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

**Ropinirol Teva 1 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28694

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

**Ropinirol Teva 2 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28695

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

**Ropinirol Teva 5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28697

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

**Donepezil Teva 5 mg Schmelztabletten**

Z.Nr.: 1-28961

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

**Donepezil Teva 10 mg Schmelztabletten**

Z.Nr.: 1-28964

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

**Irinotecan ratiopharm 20 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-29034

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

**Pantoprazol ratiopharm 40 mg Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-29316

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

**Ramipril Teva 1,25 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-29513

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

**Ramipril Teva 2,5 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-29514

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

**Hydromorphon Winthrop 4 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-29749

Zulassungsinhaber:

Winthrop Arzneimittel GmbH  
DE - 56218 Mülheim-Kärlich

**Hydromorphon Winthrop 8 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-29750

Zulassungsinhaber:

Winthrop Arzneimittel GmbH

DE - 56218 Mülheim-Kärlich

**Hydromorphon Winthrop 16 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-29751

Zulassungsinhaber:

Winthrop Arzneimittel GmbH

DE - 56218 Mülheim-Kärlich

**Hydromorphon Winthrop 24 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-29752

Zulassungsinhaber:

Winthrop Arzneimittel GmbH

DE - 56218 Mülheim-Kärlich

**Idarubicin Teva 1 mg/ml Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-29874

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.

NL - 3542 DR Utrecht

**Oxycodon Winthrop 5 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-29891

Zulassungsinhaber:

Winthrop Arzneimittel GmbH

DE - 56218 Mülheim-Kärlich

**Oxycodon Winthrop 10 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-29894

Zulassungsinhaber:

Winthrop Arzneimittel GmbH

DE - 56218 Mülheim-Kärlich

**Oxycodon Winthrop 20 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-29895

Zulassungsinhaber:

Winthrop Arzneimittel GmbH

DE - 56218 Mülheim-Kärlich

**Oxycodon Winthrop 40 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-29896

Zulassungsinhaber:

Winthrop Arzneimittel GmbH

DE - 56218 Mülheim-Kärlich

**Oxycodon Winthrop 80 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-29897

Zulassungsinhaber:

Winthrop Arzneimittel GmbH

DE - 56218 Mülheim-Kärlich

**Tropfen gegen Venenbeschwerden "Similasan"**

Z.Nr.: 3-00168

Zulassungsinhaber:

Jacoby Pharmazeutika AG

AT - 5400 Hallein-Kaltenhausen

**Juckreizstillende Milch**

Z.Nr.: 5-00276

Zulassungsinhaber:

Arlberg - Apotheke

AT - 6580 St.Anton/Arlb.(BH Landeck)

**Parcosal - Tabletten**

Z.Nr.: 5-00775

Zulassungsinhaber:

Arlberg - Apotheke

AT - 6580 St.Anton/Arlb.(BH Landeck)



**Dolopyrin - Tabletten**

Z.Nr.: 5-00776

Zulassungsinhaber:

Arlberg - Apotheke

AT - 6580 St.Anton/Arlb.(BH Landeck)

**Hustensirup - Bando**

Z.Nr.: 5-00951

Zulassungsinhaber:

Arlberg - Apotheke

AT - 6580 St.Anton/Arlb.(BH Landeck)

**Ruhende Zulassungen**

*Wiederaufnahme ruhender Zulassungen*

**Levobens 50 mg/12,5 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 1-23109

Zulassungsinhaber:

Meda Pharma GmbH  
AT - 1110 Wien

**Levobens 100 mg/25 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 1-23110

Zulassungsinhaber:

Meda Pharma GmbH  
AT - 1110 Wien

**Levobens 200 mg/50 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 1-23111

Zulassungsinhaber:

Meda Pharma GmbH  
AT - 1110 Wien

## **Veröffentlichung (09/2011) über Registrierungen von Homöopathika**

### **Registrierungen**

#### **Lachesis Globuli**

Reg.Nr.: HOM-6446

Firma:

Remedia Homöopathie Mag.pharm. Robert Müntz GmbH  
AT - 7000 Eisenstadt

#### **Mercurius solubilis Hahnemanni Globuli**

Reg.Nr.: HOM-6447

Firma:

Remedia Homöopathie Mag.pharm. Robert Müntz GmbH  
AT - 7000 Eisenstadt

#### **Sepia officinalis Globuli**

Reg.Nr.: HOM-6448

Firma:

Remedia Homöopathie Mag.pharm. Robert Müntz GmbH  
AT - 7000 Eisenstadt

**Delphinium staphisagria Globuli**

Reg.Nr.: HOM-6449

Firma:

Remedia Homöopathie Mag.pharm. Robert Müntz GmbH  
AT - 7000 Eisenstadt

**Argentum nitricum Globuli**

Reg.Nr.: HOM-6450

Firma:

Remedia Homöopathie Mag.pharm. Robert Müntz GmbH  
AT - 7000 Eisenstadt

**Calcium carbonicum Hahnemanni Globuli**

Reg.Nr.: HOM-6451

Firma:

Remedia Homöopathie Mag.pharm. Robert Müntz GmbH  
AT - 7000 Eisenstadt

**Hyoscyamus niger Globuli**

Reg.Nr.: HOM-6452

Firma:

Remedia Homöopathie Mag.pharm. Robert Müntz GmbH  
AT - 7000 Eisenstadt

**Hepar sulfuris Globuli**

Reg.Nr.: HOM-6453

Firma:

Remedia Homöopathie Mag.pharm. Robert Müntz GmbH  
AT - 7000 Eisenstadt

**Calcium phosphoricum Globuli**

Reg.Nr.: HOM-6454

Firma:

Remedia Homöopathie Mag.pharm. Robert Müntz GmbH  
AT - 7000 Eisenstadt

**BRONCHOSTOP Thymian Hustenpastillen**

Reg.Nr.: HERB-00087

Firma:

Kwizda Pharma GmbH  
AT - 1160 Wien

## **Aufhebungen von Registrierungen**

### **Juckreizstillende Milch**

Reg.Nr.: 5-00276

Firma:

Arlberg - Apotheke  
AT - 6580 St.Anton/Arlb.(BH Landeck)

### **Parcosal - Tabletten**

Reg.Nr.: 5-00775

Firma:

Arlberg - Apotheke  
AT - 6580 St.Anton/Arlb.(BH Landeck)

### **Dolopyrin - Tabletten**

Reg.Nr.: 5-00776

Firma:

Arlberg - Apotheke  
AT - 6580 St.Anton/Arlb.(BH Landeck)

### **Hustensirup - Bando**

Reg.Nr.: 5-00951

Firma:

Arlberg - Apotheke  
AT - 6580 St.Anton/Arlb.(BH Landeck)