



Humanarzneispezialitäten

Inhaltsverzeichnis

Arzneispezialitäten - human	1
Zulassungen gemäß AMG	1
Homöopathische Arzneispezialitäten - human	43
Radioaktive Arzneispezialitäten - human	51
Genehmigung von Parallelimporten	54
Übertragungen	55
Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG	61
Änderungen der Bezeichnung	61
Änderungen der Packungsgrößen	71
Aufhebungen gemäß §23 des AMG	97
Registrierungen	118
Aufhebungen von Registrierungen	119

*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.*

328. Veröffentlichung (06/2012) über Zulassungen von Arzneispezialitäten sowie über Änderungen und Aufhebungen von Zulassungen

Arzneispezialitäten - human

Zulassungen gemäß AMG

Levebon 100 mg/ml - Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31318

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

EU/1/00/146/030
KEPPRA 100 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer
Infusionslösung
UCB S.A.
BE-1070 Brussels

Hersteller:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Wirkstoff(e):

+-----
pro ml

Levetiracetam

ATC-Klassifikation(en):

N03AX14 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Levetiracetam

Packungsgrößen:

Nr.

1 5 ml
2 10 ml

Laufzeit

024 Monate
024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Levetiracetam G.L. 100 mg/ml - Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31320

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

EU/1/00/146/030
KEPPRA 100 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
UCB S.A.
BE-1070 Brussels

Hersteller:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Wirkstoff(e):

+-----
pro ml
Levetiracetam

ATC-Klassifikation(en):

N03AX14 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere Antiepileptika / Levetiracetam

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	5 ml	024 Monate
2	10 ml	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Donexpelor 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31321

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-22056
Aricept 5 mg - Filmtabletten
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

Teva Operations Poland Sp zoo
PL - 31-546 KrakowTeva UK Ltd
GB - BN22 9AG Eastbourne, East Sussex

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Donepezil Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N06DA02 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Donepezil

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (OPA/Al/PVC//Al - Blister)	036 Monate
2	28 Stück (OPA/Al/PVC//Al - Blister)	036 Monate
3	30 Stück (OPA/Al/PVC//Al - Blister)	036 Monate
4	50 Stück (OPA/Al/PVC//Al - Blister)	036 Monate
5	56 Stück (OPA/Al/PVC//Al - Blister)	036 Monate
6	60 Stück (OPA/Al/PVC//Al - Blister)	036 Monate
7	84 Stück (OPA/Al/PVC//Al - Blister)	036 Monate
8	90 Stück (OPA/Al/PVC//Al - Blister)	036 Monate
9	98 Stück (OPA/Al/PVC//Al - Blister)	036 Monate
10	120 Stück (OPA/Al/PVC//Al - Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Donexpelor 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31322

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-22057
Aricept 10 mg - Filmtabletten
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

Pliva Krakow Zaklady Farmaceutyczne SA
PL - 31-546 KrakówTeva UK Ltd
GB - BN22 9AG Eastbourne, East Sussex

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Donepezil Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N06DA02 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Donepezil

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (OPA/Al/PVC//Al - Blister)	036 Monate
2	28 Stück (OPA/Al/PVC//Al - Blister)	036 Monate
3	30 Stück (OPA/Al/PVC//Al - Blister)	036 Monate
4	50 Stück (OPA/Al/PVC//Al - Blister)	036 Monate
5	56 Stück (OPA/Al/PVC//Al - Blister)	036 Monate
6	60 Stück (OPA/Al/PVC//Al - Blister)	036 Monate
7	84 Stück (OPA/Al/PVC//Al - Blister)	036 Monate
8	90 Stück (OPA/Al/PVC//Al - Blister)	036 Monate
9	98 Stück (OPA/Al/PVC//Al - Blister)	036 Monate
10	120 Stück (OPA/Al/PVC//Al - Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Latim POS 0,05 mg/ml + 5 mg/ml Augentropfen

Z.Nr.: 1-31330

Zulassungsinhaber:

Ursapharm Arzneimittel GmbH
DE - 66129 Saarbrücken

Referenzprodukt:

1-24204
Xalacom 50 Mikrogramm/ml + 5 mg/ml Augentropfen
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

Rafarm SA
GR - 19002 Paiania / Attiki

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Latanoprost
Timololmaleat
(entspricht 5mg Timolol)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Jubrele 75 Mikrogramm Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31331

Zulassungsinhaber:

N.V. Organon
NL - 5349 AB Oss

Referenzprodukt:

1-24660
Cerazette 75 Mikrogramm Filmtabletten
N.V. Organon
NL-5349 AB Oss

Hersteller:

Organon (Ireland) Ltd
IE - Swords/DublinN.V. Organon
NL - 5349 AB Oss

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Desogestrel

ATC-Klassifikation(en):

G03AC09 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Sexualhormone und
Modulatoren des Genitalsystems / Hormonelle Kontrazeptiva zur
systemischen Anwendung / Gestagene / Desogestrel

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 28 Stück	036 Monate
2	3 x 28 Stück	036 Monate
3	6 x 28 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Sumatriptan Diamed 20 mg/Dosis Nasenspray, Lösung im Einzeldosisbehältnis

Z.Nr.: 1-31332

Zulassungsinhaber:

DiaMed Beratungsges. f. pharmazeutische Unternehmen mbH
DE - 48145 Münster

Referenzprodukt:

1-21853
Imigran 20 mg - Nasal-Spray
GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT-1140 Wien

Hersteller:

GlaxoSmithKline Manufacturing S.p.A.
IT - 37135 Verona (VR)

Wirkstoff(e):

+-----

pro 0,1ml:

Sumatriptan

ATC-Klassifikation(en):

N02CC01 Nervensystem / Analgetika / Migränemittel / Selektive
Serotonin-5HT1-Agonisten / Sumatriptan

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Stück (Einzeldosisbehältnis)	036 Monate
2	2 Stück (Einzeldosisbehältnis)	036 Monate
3	4 Stück (Einzeldosisbehältnis)	036 Monate
4	6 Stück (Einzeldosisbehältnis)	036 Monate
5	12 Stück (Einzeldosisbehältnis)	036 Monate
6	18 Stück (Einzeldosisbehältnis)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Desloraderm 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31333

Zulassungsinhaber:

Dermapharm GmbH
AT - 1090 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/00/160/001-013,036
Aerius 5 mg Filmtabletten
Schering-Plough Europe
BE-1180 Brussels

Hersteller:

Sofarimex-Industria Quimica e Farmaceutica Lda
PT - 2735-213 CacemIberfar Industria Farmaceutica SA
PT - 2745-557 Queluz de Baixo/BarcarenaMibe GmbH Arzneimittel
DE - 06796 Brehna

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Desloratadin

ATC-Klassifikation(en):

R06AX27 Respirationstrakt / Antihistaminika zur systemischen Anwendung /
Antihistaminika zur systemischen Anwendung / Andere
Antihistaminika zur systemischen Anwendung / Desloratadin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Filmtablette (AL/PVC/PE/PVdC-Blister)	030 Monate
2	5 Filmtabletten (AL/PVC/PE/PVdC-Blister)	030 Monate
3	7 Filmtabletten (AL/PVC/PE/PVdC-Blister)	030 Monate
4	10 Filmtabletten (AL/PVC/PE/PVdC-Blister)	030 Monate
5	15 Filmtabletten (AL/PVC/PE/PVdC-Blister)	030 Monate
6	20 Filmtabletten (AL/PVC/PE/PVdC-Blister)	030 Monate
7	30 Filmtabletten (AL/PVC/PE/PVdC-Blister)	030 Monate
8	50 Filmtabletten (AL/PVC/PE/PVdC-Blister)	030 Monate
9	100 Filmtabletten (AL/PVC/PE/PVdC-Blister)	030 Monate
10	1 Filmtablette (AL/OPA/AL/PVC-Blister)	030 Monate
11	5 Filmtabletten (AL/OPA/AL/PVC-Blister)	030 Monate
12	7 Filmtabletten (AL/OPA/AL/PVC-Blister)	030 Monate
13	10 Filmtabletten (AL/OPA/AL/PVC-Blister)	030 Monate
14	15 Filmtabletten (AL/OPA/AL/PVC-Blister)	030 Monate
15	20 Filmtabletten (AL/OPA/AL/PVC-Blister)	030 Monate
16	30 Filmtabletten (AL/OPA/AL/PVC-Blister)	030 Monate

17 50 Filmtabletten (AL/OPA/AL/PVC-Blister) 030 Monate
 18 100 Filmtabletten (AL/OPA/AL/PVC-Blister) 030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe Rp, apothekenpflichtig

Desloraderm 0,5 mg/ml Lösung zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-31334

Zulassungsinhaber:

Dermapharm GmbH
 AT - 1090 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/00/160/061-069
 Aerius 0,5 mg/ml Lösung zum Einnehmen
 Schering-Plough Europe
 BE-1180 Brussels

Hersteller:

Iberfar Industria Farmaceutica SA
 PT - 2745-557 Queluz de Baixo/Barcarena

Mibe GmbH Arzneimittel
 DE - 06796 Brehna

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Desloratadin

ATC-Klassifikation(en):

R06AX27 Respirationstrakt / Antihistaminika zur systemischen Anwendung /
 Antihistaminika zur systemischen Anwendung / Andere
 Antihistaminika zur systemischen Anwendung / Desloratadin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	50 ml (Glasflasche mit Polypropylenverschlusskappe inkl. Messlöffel)	030 Monate
2	60 ml (Glasflasche mit Polypropylenverschlusskappe inkl. Messlöffel)	030 Monate
3	100 ml (Glasflasche mit Polypropylenverschlusskappe inkl. Messlöffel)	030 Monate
4	120 ml (Glasflasche mit Polypropylenverschlusskappe inkl. Messlöffel)	030 Monate
5	150 ml (Glasflasche mit Polypropylenverschlusskappe inkl. Messlöffel)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Rosuvastatin Actavis 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31335

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Actavis Ltd
MT - ZTN 3000 Zejtun

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Rosuvastatin Calcium
(entsprechend 5 mg Rosuvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	20 Tabletten (PVC/PVDC-Al-Bliester)	030 Monate
2	28 Tabletten (PVC/PVDC-Al-Bliester)	030 Monate
3	30 Tabletten (PVC/PVDC-Al-Bliester)	030 Monate
4	56 Tabletten (PVC/PVDC-Al-Bliester)	030 Monate
5	60 Tabletten (PVC/PVDC-Al-Bliester)	030 Monate
6	90 Tabletten (PVC/PVDC-Al-Bliester)	030 Monate
7	98 Tabletten (PVC/PVDC-Al-Bliester)	030 Monate
8	100 Tabletten (PVC/PVDC-Al-Bliester)	030 Monate
9	100 Tabletten (HDPE-Behältnisse mit Sauerstoffabsorber)	030 Monate
10	20 Tabletten (Al-Al-Bliester)	030 Monate
11	28 Tabletten (Al-Al-Bliester)	030 Monate
12	30 Tabletten (Al-Al-Bliester)	030 Monate
13	56 Tabletten (Al-Al-Bliester)	030 Monate
14	60 Tabletten (Al-Al-Bliester)	030 Monate
15	90 Tabletten (Al-Al-Bliester)	030 Monate
16	98 Tabletten (Al-Al-Bliester)	030 Monate
17	100 Tabletten (Al-Al-Bliester)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Rosuvastatin Actavis 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31336

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Actavis Ltd
MT - ZTN 3000 Zejtun

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Rosuvastatin Calcium
(entsprechend 10 mg Rosuvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	20 Tabletten (PVC/PVDC-Al-Bliester)	030 Monate
2	28 Tabletten (PVC/PVDC-Al-Bliester)	030 Monate
3	30 Tabletten (PVC/PVDC-Al-Bliester)	030 Monate
4	56 Tabletten (PVC/PVDC-Al-Bliester)	030 Monate
5	60 Tabletten (PVC/PVDC-Al-Bliester)	030 Monate
6	90 Tabletten (PVC/PVDC-Al-Bliester)	030 Monate
7	98 Tabletten (PVC/PVDC-Al-Bliester)	030 Monate
8	100 Tabletten (PVC/PVDC-Al-Bliester)	030 Monate
9	100 Tabletten (HDPE-Behältnisse mit Sauerstoffabsorber)	030 Monate
10	20 Tabletten (Al-Al-Bliester)	030 Monate
11	28 Tabletten (Al-Al-Bliester)	030 Monate
12	30 Tabletten (Al-Al-Bliester)	030 Monate
13	56 Tabletten (Al-Al-Bliester)	030 Monate
14	60 Tabletten (Al-Al-Bliester)	030 Monate
15	90 Tabletten (Al-Al-Bliester)	030 Monate
16	98 Tabletten (Al-Al-Bliester)	030 Monate
17	100 Tabletten (Al-Al-Bliester)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Rosuvastatin Actavis 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31337

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Actavis Ltd
MT - ZTN 3000 Zejtun

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Rosuvastatin Calcium
(entsprechend 20 mg Rosuvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	20 Tabletten (PVC/PVDC-Al-Bliester)	030 Monate
2	28 Tabletten (PVC/PVDC-Al-Bliester)	030 Monate
3	30 Tabletten (PVC/PVDC-Al-Bliester)	030 Monate
4	56 Tabletten (PVC/PVDC-Al-Bliester)	030 Monate
5	60 Tabletten (PVC/PVDC-Al-Bliester)	030 Monate
6	90 Tabletten (PVC/PVDC-Al-Bliester)	030 Monate
7	98 Tabletten (PVC/PVDC-Al-Bliester)	030 Monate
8	100 Tabletten (PVC/PVDC-Al-Bliester)	030 Monate
9	100 Tabletten (HDPE-Behältnisse mit Sauerstoffabsorber)	030 Monate
10	20 Tabletten (Al-Al-Bliester)	030 Monate
11	28 Tabletten (Al-Al-Bliester)	030 Monate
12	30 Tabletten (Al-Al-Bliester)	030 Monate
13	56 Tabletten (Al-Al-Bliester)	030 Monate
14	60 Tabletten (Al-Al-Bliester)	030 Monate
15	90 Tabletten (Al-Al-Bliester)	030 Monate
16	98 Tabletten (Al-Al-Bliester)	030 Monate
17	100 Tabletten (Al-Al-Bliester)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Rosuvastatin Actavis 40 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31338

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Actavis Ltd
MT - ZTN 3000 Zejtun

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Rosuvastatin Calcium
(entsprechend 40 mg Rosuvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	20 Tabletten (PVC/PVDC-Al-Bliester)	030 Monate
2	28 Tabletten (PVC/PVDC-Al-Bliester)	030 Monate
3	30 Tabletten (PVC/PVDC-Al-Bliester)	030 Monate
4	56 Tabletten (PVC/PVDC-Al-Bliester)	030 Monate
5	60 Tabletten (PVC/PVDC-Al-Bliester)	030 Monate
6	90 Tabletten (PVC/PVDC-Al-Bliester)	030 Monate
7	98 Tabletten (PVC/PVDC-Al-Bliester)	030 Monate
8	100 Tabletten (PVC/PVDC-Al-Bliester)	030 Monate
9	100 Tabletten (HDPE-Behältnisse mit Sauerstoffabsorber)	030 Monate
10	20 Tabletten (Al-Al-Bliester)	030 Monate
11	28 Tabletten (Al-Al-Bliester)	030 Monate
12	30 Tabletten (Al-Al-Bliester)	030 Monate
13	56 Tabletten (Al-Al-Bliester)	030 Monate
14	60 Tabletten (Al-Al-Bliester)	030 Monate
15	90 Tabletten (Al-Al-Bliester)	030 Monate
16	98 Tabletten (Al-Al-Bliester)	030 Monate
17	100 Tabletten (Al-Al-Bliester)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

LactuGel 650 mg/ml Gel zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-31339

Zulassungsinhaber:

MIP Pharma GmbH
DE - 66440 Blieskastel

Hersteller:

MIP Pharma GmbH
DE - 66386 St. IngbertMIP Pharma GmbH
DE - 66440 Blieskastel

Wirkstoff(e):

+-----

100ml:

Lactulose-Sirup
(entsprechend 65g Lactulose)

ATC-Klassifikation(en):

A06AD11 Alimentäres System und Stoffwechsel / Laxanzien / Laxanzien /
Osmotisch wirkende Laxanzien / Lactulose

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	100 ml Weithalsgefäß mit 5 ml Messlöffel	036 Monate
2	200 ml Weithalsgefäß mit 5 ml Messlöffel	036 Monate
3	500 ml Weithalsgefäß mit 5 ml Messlöffel	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

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

Zoledronsäure Sandoz 5 mg/100 ml - Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31340

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

EU/1/05/308/001-002
Aclasta 5 mg Infusionslösung
Novartis Europharm Ltd
GB-RH12 5AB Horsham West Sussex

Hersteller:

Novartis Pharma GmbH
DE - 90429 NürnbergEbewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg. KG
AT - 4866 Unterach am AtterseeLek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Wirkstoff(e):

+-----
100 ml:Zoledronsäure
(. H₂O - entsprechend 5,0 mg Zoledronsäure)

ATC-Klassifikation(en):

M05BA08 Muskel- und Skelettsystem / Mittel zur Behandlung von
Knochenerkrankungen / Mittel mit Einfluss auf die
Knochenstruktur und die Mineralisation / Bisphosphonate /
Zoledronsäure

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Stück	036 Monate
2	4 Stück (Bündelpackung)	036 Monate
3	10 Stück (Bündelpackung)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Adclair Mundgel

Z.Nr.: 1-31341

Zulassungsinhaber:

Ardeypharm GmbH
DE - 58313 Herdecke

Hersteller:

Ardeypharm GmbH
DE - 58313 Herdecke

Wirkstoff(e):

+-----
100 g
Nystatin

Hauptindikation(en)(WHO):

TS740 Antimykotisch wirkende Antibiotika
TU110 Auge,Ohr,Nase und Rachen Antibiotika

ATC-Klassifikation(en):

A07AA02 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiarrhoika und
intestinale Antiphlogistika/Antiinfektiva / Intestinale
Antiinfektiva / Antibiotika / Nystatin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	25 g in Aluminiumtube	024 Monate
2	50 g in Aluminiumtube	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Adclair Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31342

Zulassungsinhaber:

Ardeypharm GmbH
DE - 58313 Herdecke

Hersteller:

Ardeypharm GmbH
DE - 58313 Herdecke

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Nystatin

Hauptindikation(en)(WHO):

TS740 Antimykotisch wirkende Antibiotika
TJ430 Antibiotika für Magen-Darm-Störungen

ATC-Klassifikation(en):

A07AA02 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiarrhoika und
intestinale Antiphlogistika/Antiinfektiva / Intestinale
Antiinfektiva / Antibiotika / Nystatin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	20 Filmtabletten in Blister	030 Monate
2	50 Filmtabletten in Blister	030 Monate
3	100 Filmtabletten in Blister	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Adclair Suspension

Z.Nr.: 1-31343

Zulassungsinhaber:

Ardeypharm GmbH
DE - 58313 Herdecke

Hersteller:

Ardeypharm GmbH
DE - 58313 Herdecke

Wirkstoff(e):

+-----
100 ml
Nystatin

Hauptindikation(en)(WHO):

TS740 Antimykotisch wirkende Antibiotika
TU110 Auge,Ohr,Nase und Rachen Antibiotika
TJ430 Antibiotika für Magen-Darm-Störungen

ATC-Klassifikation(en):

A07AA02 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiarrhoika und
intestinale Antiphlogistika/Antiinfektiva / Intestinale
Antiinfektiva / Antibiotika / Nystatin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	24 ml in Braunglasflasche mit Dosierpipette	030 Monate
2	48 ml in Braunglasflasche mit Dosierpumpe	030 Monate
3	24 ml in Braunglasflasche mit Dosierpumpe	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Levofloxacin Noridem 5 mg/ml Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31344

Zulassungsinhaber:

Noridem Enterprises Ltd
CY - 1065 Nicosia

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Demo S.A.
GR - 14568 Kryoneri, Athen

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Levofloxacin
(. 1/2 H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
2	10 x 100ml (Polypropylen-Plastikflaschen mit Plastikdeckel)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Zoledronsäure 1A Pharma 5 mg/100 ml - Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31345

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/05/308/001-002
Aclasta 5 mg Infusionslösung
Novartis Europharm Ltd
GB-RH12 5AB Horsham West Sussex

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaEbewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg. KG
AT - 4866 Unterach am AtterseeNovartis Pharma GmbH
DE - 90429 Nürnberg

Wirkstoff(e):

+-----

100 ml:

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

ATC-Klassifikation(en):

M05BA08 Muskel- und Skelettsystem / Mittel zur Behandlung von
Knochenerkrankungen / Mittel mit Einfluss auf die
Knochenstruktur und die Mineralisation / Bisphosphonate /
Zoledronsäure

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 100 ml Flasche	036 Monate
2	4 x 100 ml Flaschen (Bündelpackung)	036 Monate
3	10 x 100 ml Flaschen (Bündelpackung)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Docetaxel I.Q.A. 20 mg/0,5 ml Konzentrat und Lösungsmittel
zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-31346

Zulassungsinhaber:

I.Q.A.,a.s.
CZ - 150 00 Praha 5

Referenzprodukt:

EU/1/95/002/001
TAXOTERE 20 mg/0,5 ml Konzentrat und Lösungsmittel zur
Herstellung einer Infusionslösung
Aventis Pharma Specialites S.A.
FR-92160 Antony

Hersteller:

Hameln rds A.S.
SK - 900 01 Modra

Wirkstoff(e):

+-----

Konzentrat in Stechampulle, Lösungsmittelstechampulle

++-----

Konzentrat (pro ml) :

Docetaxel
(wasserfrei)

ATC-Klassifikation(en):

L01CD02 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Antineoplastische Mittel / Pflanzliche Alkaloide und andere
Natürliche Mittel / Taxane / Docetaxel

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Durchstechflasche mit 0,5 ml Konzentrat + 1 Durchstechflasche mit 1,5 ml Lösungsmittel	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Docetaxel I.Q.A. 80 mg/2 ml Konzentrat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31347

Zulassungsinhaber:

I.Q.A.,a.s.
CZ - 150 00 Praha 5

Referenzprodukt:

EU/1/95/002/002
TAXOTERE 80 mg/2 ml Konzentrat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Infusionslösung
Aventis Pharma Specialites S.A.
FR-92160 Antony

Hersteller:

Hameln rds A.S.
SK - 900 01 Modra

Wirkstoff(e):

+-----

Konzentrat in Stechampulle, Lösungsmittelstechampulle

++-----

Konzentrat (pro ml) :

Docetaxel
(wasserfrei)

ATC-Klassifikation(en):

L01CD02 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Antineoplastische Mittel / Pflanzliche Alkaloide und andere
Natürliche Mittel / Taxane / Docetaxel

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Durchstechflasche mit 2 ml Konzentrat + 1 Durchstechflasche mit 6 ml Lösungsmittel	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Zoledronsäure Sandoz 4 mg/5 ml - Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31348

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

EU/1/01/176/004-006
Zometa 4 mg/5 ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Novartis Europharm Ltd
GB-RH12 5AB Horsham West Sussex

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

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

Novartis Pharma GmbH
DE - 90429 Nürnberg

Wirkstoff(e):

+-----

5 ml:

Zoledronsäure
(. H₂O - entsprechend 4,000 mg Zoledronsäure)

ATC-Klassifikation(en):

M05BA08 Muskel- und Skelettsystem / Mittel zur Behandlung von Knochenerkrankungen / Mittel mit Einfluss auf die Knochenstruktur und die Mineralisation / Bisphosphonate / Zoledronsäure

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 5 ml Durchstechflasche	036 Monate
2	4 x 5 ml Durchstechflaschen	036 Monate
3	10 x 5 ml Durchstechflaschen	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Zoledronsäure Sandoz 4 mg/100 ml - Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31349

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

EU/1/01/176/001-003
Zometa 4 mg Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer
Infusionslösung
Novartis Europharm Ltd
GB-RH12 5AB Horsham West Sussex

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaEbewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg. KG
AT - 4866 Unterach am AtterseeNovartis Pharma GmbH
DE - 90429 Nürnberg

Wirkstoff(e):

+-----
100 ml:
Zoledronsäure
(. H₂O - entsprechend 4,000 mg Zoledronsäure)

ATC-Klassifikation(en):

M05BA08 Muskel- und Skelettsystem / Mittel zur Behandlung von
Knochenerkrankungen / Mittel mit Einfluss auf die
Knochenstruktur und die Mineralisation / Bisphosphonate /
Zoledronsäure

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Zoledronsäure Hexal 4 mg/5 ml - Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31350

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/01/176/004-006
Zometa 4 mg/5 ml Konzentrat zur Herstellung einer
Infusionslösung
Novartis Europharm Ltd
GB-RH12 5AB Horsham West Sussex

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

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

Novartis Pharma GmbH
DE - 90429 Nürnberg

Wirkstoff(e):

+-----

5 ml:

Zoledronsäure
(. H₂O - entsprechend 4,000 mg Zoledronsäure)

ATC-Klassifikation(en):

M05BA08 Muskel- und Skelettsystem / Mittel zur Behandlung von
Knochenerkrankungen / Mittel mit Einfluss auf die
Knochenstruktur und die Mineralisation / Bisphosphonate /
Zoledronsäure

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 5 ml Durchstechflasche	036 Monate
2	4 x 5 ml Durchstechflasche	036 Monate
3	5 x 5 ml Durchstechflasche	036 Monate
4	10 x 5 ml Durchstechflasche	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Zoledronsäure Hexal 4 mg/100 ml - Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31351

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/01/176/001-003
Zometa 4 mg Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer
Infusionslösung
Novartis Europharm Ltd
GB-RH12 5AB Horsham West Sussex

Hersteller:

Novartis Pharma GmbH
DE - 90429 NürnbergEbewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg. KG
AT - 4866 Unterach am AtterseeLek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Wirkstoff(e):

+-----
100 ml:
Zoledronsäure
(. H₂O - entsprechend 4,000 mg Zoledronsäure)

ATC-Klassifikation(en):

M05BA08 Muskel- und Skelettsystem / Mittel zur Behandlung von
Knochenerkrankungen / Mittel mit Einfluss auf die
Knochenstruktur und die Mineralisation / Bisphosphonate /
Zoledronsäure

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Ropivacain Synthetica 2 mg/ml Injektionslösung

Z.Nr.: 1-31352

Zulassungsinhaber:

Synthetica Italia srl
IT - 20124 Milano

Referenzprodukt:

1-21501
Naropin 2 mg/ml - Injektionslösung/Infusionslösung
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

Goldshield Pharmaceuticals Ltd
GB - CR0 0XT Croydon, SurreyLaboratorios Inibsa SA
ES - 08185 Llica de Vall (Barcelona)L. Molteni & C. dei Fratelli Alitti Società di Esercizio SpA
IT - 50018 Scandicci (FI)

Wirkstoff(e):

+-----

1 ml

Ropivacain Hydrochlorid
(. H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

N01BB09 Nervensystem / Anästhetika / Lokalanästhetika / Amide /
Ropivacain

Packungsgrößen:

Nr.

1 10 x 10 ml (Polypropylenampulle)

2 10 x 20 ml (Polypropylenampulle)

Laufzeit

024 Monate

024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Ropivacain Sintetica 2 mg/ml Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31353

Zulassungsinhaber:

Sintetica Italia srl
IT - 20124 Milano

Referenzprodukt:

1-21501
Naropin 2 mg/ml - Injektionslösung/Infusionslösung
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

L. Molteni & C. dei Fratelli Alitti Società di Esercizio SpA
IT - 50018 Scandicci (FI)Laboratorios Inibsa SA
ES - 08185 Llica de Vall (Barcelona)Goldshield Pharmaceuticals Ltd
GB - CR0 0XT Croydon, Surrey

Wirkstoff(e):

+-----

1 ml

Ropivacain Hydrochlorid
(. H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

N01BB09 Nervensystem / Anästhetika / Lokalanästhetika / Amide /
Ropivacain

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 x 100 ml (Polypropylenbeutel)	030 Monate
2	20 x 100 ml (Polypropylenbeutel)	030 Monate
3	20 x 200 ml (Polypropylenbeutel)	030 Monate
4	10 x 200 ml (Polypropylenbeutel)	030 Monate
5	10 x 250 ml (Polypropylenbeutel)	030 Monate
6	20 x 250 ml (Polypropylenbeutel)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Ropivacain Sintetica 5 mg/ml Injektionslösung

Z.Nr.: 1-31354

Zulassungsinhaber:

Sintetica Italia srl
IT - 20124 Milano

Referenzprodukt:

1-25309
Naropin 5 mg/ml - Injektionslösung
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

L. Molteni & C. dei Fratelli Alitti Società di Esercizio SpA
IT - 50018 Scandicci (FI)Laboratorios Inibsa SA
ES - 08185 Llica de Vall (Barcelona)Goldshield Pharmaceuticals Ltd
GB - CR0 0XT Croydon, Surrey

Wirkstoff(e):

+-----

1 ml

Ropivacain Hydrochlorid
(. H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

N01BB09 Nervensystem / Anästhetika / Lokalanästhetika / Amide /
Ropivacain

Packungsgrößen:

Nr.

1 10 x 10 ml (Polypropylenampulle)

Laufzeit

024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Ropivacain Sintetica 7.5 mg/ml Injektionslösung

Z.Nr.: 1-31355

Zulassungsinhaber:

Sintetica Italia srl
IT - 20124 Milano

Referenzprodukt:

1-21500
Naropin 7,5 mg/ml - Injektionslösung
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

L. Molteni & C. dei Fratelli Alitti Società di Esercizio SpA
IT - 50018 Scandicci (FI)Laboratorios Inibsa SA
ES - 08185 Llica de Vall (Barcelona)Goldshield Pharmaceuticals Ltd
GB - CR0 0XT Croydon, Surrey

Wirkstoff(e):

+-----

1 ml

Ropivacain Hydrochlorid
(. H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

N01BB09 Nervensystem / Anästhetika / Lokalanästhetika / Amide /
Ropivacain

Packungsgrößen:

Nr.

1 10 x 10 ml (Polypropylenampulle)

2 10 x 20 ml (Polypropylenampulle)

Laufzeit

024 Monate

024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Ropivacain Sintetica 10 mg/ml Injektionslösung

Z.Nr.: 1-31356

Zulassungsinhaber:

Sintetica Italia srl
IT - 20124 Milano

Referenzprodukt:

1-21502
Naropin 10 mg/ml - Injektionslösung
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

L. Molteni & C. dei Fratelli Alitti Società di Esercizio SpA
IT - 50018 Scandicci (FI)Laboratorios Inibsa SA
ES - 08185 Llica de Vall (Barcelona)Goldshield Pharmaceuticals Ltd
GB - CR0 0XT Croydon, Surrey

Wirkstoff(e):

+-----

1 ml

Ropivacain Hydrochlorid
(. H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

N01BB09 Nervensystem / Anästhetika / Lokalanästhetika / Amide /
Ropivacain

Packungsgrößen:

Nr.

1 10 x 10 ml (Polypropylenampullen)

2 10 x 20 ml (Polypropylenampullen)

Laufzeit

024 Monate

024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Tessa 0,03 mg/2 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31357

Zulassungsinhaber:

"ARAC" At Regulatory Affairs Consulting GmbH
AT - 1070 Wien

Referenzprodukt:

1-24452
Valette Dragees
Bayer Austria GmbH
AT-1160 Wien

Hersteller:

Helm AG
DE - 20097 Hamburg

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Dienogest
Ethinylestradiol

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Aprokam 50 mg Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Z.Nr.: 1-31360

Zulassungsinhaber:

Laboratoires Thea
FR - 63017 Clermont-Ferrand, cedex 2

Hersteller:

Biopharma S.R.L.
IT - 00040 Santa Palomba (RM)Laboratoires Thea
FR - 63017 Clermont-Ferrand, cedex 2

Wirkstoff(e):

+-----

Trockensubstanz in Stechampulle :

Cefuroxim-Natrium
(entsprechend 50mg Cefuroxim)

ATC-Klassifikation(en):

S01AA Sinnesorgane / Ophthalmika / Antiinfektiva / Antibiotika
S01AA27 Sinnesorgane / Ophthalmika / Antiinfektiva / Antibiotika /
Cefuroxim

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Durchstechflasche	018 Monate
2	10 Durchstechflaschen	018 Monate
3	20 Durchstechflaschen	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Alendris 70 mg einmal wöchentlich Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31365

Zulassungsinhaber:

Meda Pharma GmbH
AT - 1110 Wien

Referenzprodukt:

1-24092
Fosamax einmal wöchentlich 70 mg Tabletten
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1120 Wien

Hersteller:

West Pharma - Producoes de Especialidades Farmaceuticas SA
PT - 2700-486 AmadoraAtlantic Pharma-Producoes Farmacêuticas SA
PT - 2710-089 Sintra/Abrunheira

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Natrium Alendronat
(.3H₂O; entsprechend 70mg Alendronsäure)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.

1 4 Filmtabletten (PVC-PVdC/Alu-Blister)

Laufzeit

036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Apomorphin neuraxpharm 10 mg/ml Injektions-/ Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31366

Zulassungsinhaber:

Neuraxpharm Arzneimittel GmbH
DE - 40764 Langenfeld

Referenzprodukt:

1-24700
APO-go Ampullen 10 mg/ml Injektions-/Infusionslösung
Britannia Pharmaceuticals Ltd
GB-RG14 1JN Newbury/Berkshire

Hersteller:

Neuraxpharm Arzneimittel GmbH
DE - 40764 Langenfeld

Wirkstoff(e):

+-----

5 ml

Apomorphinhydrochlorid
(. 1/2H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

N04BC07 Nervensystem / Antiparkinsonmittel / Dopaminerge Mittel /
Dopamin-Agonisten / Apomorphin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 5 ml	030 Monate
2	5 x 5 ml	030 Monate
3	10 x 5 ml	030 Monate
4	(5 x 1) x 5 ml (Bündelpackung)	030 Monate
5	(10 x 1) x 5 ml (Bündelpackung)	030 Monate
6	(2 x 5) x 5 ml (Bündelpackung)	030 Monate
7	(5 x 5) x 5 ml (Bündelpackung)	030 Monate
8	(10 x 5) x 5 ml (Bündelpackung)	030 Monate
9	(10 x 10) x 5 ml (Bündelpackung)	030 Monate
10	250 (=10 x 5 x 5) x 5 ml (Klinikpackung)	030 Monate
11	250 (=5 x 10 x 5) x 5 ml (Klinikpackung)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Irbesartan G.L. 75 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31367

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

EU/1/97/046/016-020,031,034,037
Aprovel 75 mg Filmtabletten
Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb SNC
FR-75013 Paris

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

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 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

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Irbesartan G.L. 150 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31368

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

EU/1/97/046/021-025,032,035,038
Aprovel 150 mg Filmtabletten
Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb SNC
FR-75013 Paris

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

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 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

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Irbesartan G.L. 300 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31369

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

EU/1/97/046/026-030,033,036,039
Aprovel 300 mg Filmtabletten
Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb SNC
FR-75013 Paris

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

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 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

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Homöopathische Arzneispezialitäten - human**Apozema Wechseljahre Lachesis complex Nr. 36 - Tropfen**

Z.Nr.: 3-00525

Zulassungsinhaber:

Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8010 Graz

Hersteller:

Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8010 Graz

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Schlangentoxin von Lachesis mutus
(D12)
Schwefelsäure
(D4)
Herba et Radix Belladonnae (Auszug)
(D6)
Semen Ignatii (Auszug)
(D6)
Herba Pulsatillae cum radice (Auszug)
(pratensis - D6)
Radix Sanguinariae canadensis (Auszug)
(D4)
Sepia
(D6)
Schwefel
(D12)

Hauptindikation(en)(WHO):

TQ000 Sexualhormon-Störungen und verwandte Zustände

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.

1 50 ml Braunglasflasche

Laufzeit

060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Berberis-Homaccord - Ampullen

Z.Nr.: 3-00526

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Hersteller:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Wirkstoff(e):

+-----

1,1 g

Cortex Berberidis vulgaris (Auszug)
(D4)
Cortex Berberidis vulgaris (Auszug)
(D10)
Cortex Berberidis vulgaris (Auszug)
(D30)
Cortex Berberidis vulgaris (Auszug)
(D200)
Fructus Colocyntidis (Auszug)
(D4)
Fructus Colocyntidis (Auszug)
(D10)
Fructus Colocyntidis (Auszug)
(D30)
Fructus Colocyntidis (Auszug)
(D200)
Radix Veratri (Auszug)
(D5)
Radix Veratri (Auszug)
(D10)
Radix Veratri (Auszug)
(D30)
Radix Veratri (Auszug)
(D200)

Hauptindikation(en)(WHO):

TY000 Therapeutische Verwendung, andere

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.

1 10 Ampullen á 1,1 ml Weißglas

2 50 Ampullen á 1,1 ml Weißglas

Laufzeit

060 Monate

060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe
Rp, apothekenpflichtig

Hepeel - Ampullen

Z.Nr.: 3-00527

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Hersteller:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Wirkstoff(e):

+-----

1,1g :

Radix Chelidonii (Auszug)
(D3)
Fructus Colocyntidis (Auszug)
(D5)
Phosphor
(D5)
Radix Veratri (Auszug)
(D5)
Semen Myristicae (Auszug)
(D3)
Cortex Chinae (Auszug)
(D2)
Lycopodium (Auszug)
(D2)
Fructus Silybi mariani (Auszug)
(D1)

Hauptindikation(en)(WHO):

TJ000 Mittel mit Wirkung auf den Magen-Darm-Trakt

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Ampullen á 1,1 ml Weißglas	060 Monate
2	50 Ampullen á 1,1 ml Weißglas	060 Monate
3	100 Ampullen á 1,1 ml Weißglas	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Neuro-Injeel - Ampullen

Z.Nr.: 3-00528

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Hersteller:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Wirkstoff(e):

+-----

1,1 g:

Phosphorsäure
(D10)
Phosphorsäure
(D30)
Silbernitrat
(D10)
Silbernitrat
(D30)
Herba Avenae sativae (Auszug)
(D10)
Herba Avenae sativae (Auszug)
(D30)
Platin
(D10)
Platin
(D30)
Sepia
(D10)
Sepia
(D30)
Semen Ignatii (Auszug)
(D10)
Semen Ignatii (Auszug)
(D30)
Radix Valerianae (Auszug)
(D10)
Radix Valerianae (Auszug)
(D30)

Hauptindikation(en)(WHO):

TC500 Mittel mit symptomatologischer Wirkung auf das
Neurovegetativum

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.

- | | |
|---|-------------------------------|
| 1 | 10 Ampullen á 1,1 ml Weißglas |
| 2 | 50 Ampullen á 1,1 ml Weißglas |

Laufzeit

- | |
|------------|
| 060 Monate |
| 060 Monate |

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Apozema Gastritis Argentum nitricum complex Nr. 16 - Tropfen

Z.Nr.: 3-00529

Zulassungsinhaber:

Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8010 Graz

Hersteller:

Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8010 Graz

Wirkstoff(e):

+-----

100 g :

Silbernitrat
(D6)
Diantimontrisulfid
(D8)
Herba et Radix Belladonnae (Auszug)
(D4)
Radix Bryoniae (Auszug)
(D4)
Herba et Radix Chamomillae (Auszug)
(D4)
Cortex Chinae (Auszug)
(D5)
Lycopodium (Auszug)
(D6)
Semen Strychni (Auszug)
(D4)
Phosphor
(D12)
Herba Pulsatillae cum radice (Auszug)
(pratensis; D12)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.

1 50 ml Braunglasflasche

Laufzeit

060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Apozema Arteriosklerose Arnica complex Nr. 5 - Tropfen

Z.Nr.: 3-00530

Zulassungsinhaber:

Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8010 Graz

Hersteller:

Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8010 Graz

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Radix Arnicae (Auszug)
(D4)
Gold
(Auri solutio colloidalis - D5)
Bariumjodid
(. H2O - D4)
Herba Conii (Auszug)
(D6)
Fructus Crataegi (Auszug)
(D4)
Kaliumiodid
(D4)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.

1 50 ml Braunglasflasche

Laufzeit

060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Radioaktive Arzneispezialitäten - human**Tekcis 2-50 GBq Radionuklidgenerator**

Z.Nr.: 4-00049

Zulassungsinhaber:

Cis Bio International
FR - 91192 Gif-sur-Yvette Cedex

Hersteller:

Cis Bio International
FR - 91192 Gif-sur-Yvette Cedex

Wirkstoff(e):

+-----

Radionuklidgenerator:

++-----

Aluminiumoxid-Glassäule:

Natriummolybdat[*99*Mo] zur Gewinnung von
Natriumpertechneat[*99m*Tc]
(2,5 - 60 GBq Mo99 zum Kalibrierzeitpunkt)

ATC-Klassifikation(en):

V09FX01 Varia / Radiodiagnostika / Schilddrüse / Verschiedene
Radiodiagnostika für die Schilddrüse /
[99mTc]Technetiumpertechneat

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	2 GBq-Glas-Chromatographiesäule mit Bleiabschirmung in Kunststoffgehäuse, 1 Beutel mit Elutionslösung, 1 Elutionsbehältnis und Durchstechflasche (10x TC-ELU-5, 1x STE-ELU)	000 Monate
2	4 GBq-Glas-Chromatographiesäule mit Bleiabschirmung in Kunststoffgehäuse, 1 Beutel mit Elutionslösung, 1 Elutionsbehältnis und Durchstechflasche (10x TC-ELU-5, 1x STE-ELU)	000 Monate
3	6 GBq-Glas-Chromatographiesäule mit Bleiabschirmung in Kunststoffgehäuse, 1 Beutel mit Elutionslösung, 1 Elutionsbehältnis und Durchstechflasche (10x TC-ELU-5, 1x STE-ELU)	000 Monate
4	8 GBq-Glas-Chromatographiesäule mit Bleiabschirmung in Kunststoffgehäuse, 1 Beutel mit Elutionslösung, 1 Elutionsbehältnis und Durchstechflasche (10x TC-ELU-5, 1x STE-ELU)	000 Monate
5	10 GBq-Glas-Chromatographiesäule mit Bleiabschirmung in Kunststoffgehäuse, 1 Beutel mit Elutionslösung, 1 Elutionsbehältnis und Durchstechflasche (10x TC-ELU-5, 1x STE-ELU)	000 Monate
6	12 GBq-Glas-Chromatographiesäule mit Bleiabschirmung in Kunststoffgehäuse, 1 Beutel mit Elutionslösung, 1 Elutionsbehältnis und Durchstechflasche (10x TC-ELU-5, 1x STE-ELU)	000 Monate
7	16 GBq-Glas-Chromatographiesäule mit Bleiabschirmung in Kunststoffgehäuse, 1 Beutel mit Elutionslösung, 1 Elutionsbehältnis und Durchstechflasche (10x TC-ELU-5, 1x STE-ELU)	000 Monate
8	20 GBq-Glas-Chromatographiesäule mit Bleiabschirmung in Kunststoffgehäuse, 1 Beutel mit Elutionslösung, 1 Elutionsbehältnis und Durchstechflasche (10x TC-ELU-5, 1x STE-ELU)	000 Monate
9	25 GBq-Glas-Chromatographiesäule mit Bleiabschirmung in Kunststoffgehäuse, 1 Beutel mit Elutionslösung, 1 Elutionsbehältnis und Durchstechflasche (10x TC-ELU-5, 1x STE-ELU)	000 Monate
10	50 GBq-Glas-Chromatographiesäule mit Wolframabschirmung in Kunststoffgehäuse, 1 Beutel mit Elutionslösung, 1 Elutionsbehältnis und Durchstechflasche (10x TC-ELU-5, 1x STE-ELU)	000 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, Abgabe gem. § 57 Abs.3 AMG

MIBITEC 1 mg Kit für ein radioaktives Arzneimittel

Z.Nr.: 4-00050

Zulassungsinhaber:

Gipharma srl
IT - 10128 Torino

Referenzprodukt:

4-00001
Cardiolite - Trockenstechampullen
Lantheus MI UK Ltd
GB-RG14 1JG Newbury / Berkshire

Hersteller:

Gipharma Srl
IT - 13040 Saluggia

Wirkstoff(e):

+-----

Lyophilisat:

Tetrakis (2-methoxy-2-methylpropanisocyanid) kupfer
(I)-tetrafluoroborat

ATC-Klassifikation(en):

V09GA01 Varia / Radiodiagnostika / Kardiovaskuläres System /
[99mTc]Technetium-Verbindungen / [99mTc]Technetiumsestamibi

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	2 Mehrdosen-Durchstechflaschen (Typ I)	012 Monate
2	5 Mehrdosen-Durchstechflaschen (Typ I)	012 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, Abgabe gem. § 57 Abs.3 AMG

Genehmigung von Parallelimporten

Femara 2,5 mg - Filmtabletten

Haemato Pharm AG
DE - 12529 Schönefeld

Z.Nr.: 1-21781-P6

Aromasin 25 mg Tabletten

Haemato Pharm AG
DE - 12529 Schönefeld

Z.Nr.: 1-23459-P1

Übertragungen**Optiray 320 mg J/ml - (nichtionische) parenterale Röntgenkontrastmittellösung**

Z.Nr.: 1-19416

Zulassungsinhaber:

Covidien Deutschland GmbH
DE - 93333 Neustadt a.d. Donau

Zulassungsinhaber bisher:

Covidien Austria GmbH
AT - 2345 Brunn am Gebirge**Optiray 160 mg J/ml - (nichtionische) parenterale Röntgenkontrastmittellösung**

Z.Nr.: 1-19420

Zulassungsinhaber:

Covidien Deutschland GmbH
DE - 93333 Neustadt a.d. Donau

Zulassungsinhaber bisher:

Covidien Austria GmbH
AT - 2345 Brunn am Gebirge**Optiray 240 mg J/ml - (nichtionische) parenterale Röntgenkontrastmittellösung**

Z.Nr.: 1-19421

Zulassungsinhaber:

Covidien Deutschland GmbH
DE - 93333 Neustadt a.d. Donau

Zulassungsinhaber bisher:

Covidien Austria GmbH
AT - 2345 Brunn am Gebirge

**Optiray 350 mg J/ml - (nichtionische) parenterale
Röntgenkontrastmittellösung**

Z.Nr.: 1-20009

Zulassungsinhaber:

Covidien Deutschland GmbH
DE - 93333 Neustadt a.d. Donau

Zulassungsinhaber bisher:

Covidien Austria GmbH
AT - 2345 Brunn am Gebirge

**Optiray 300 mg J/ml - (nichtionische) parenterale
Röntgenkontrastmittellösung**

Z.Nr.: 1-20010

Zulassungsinhaber:

Covidien Deutschland GmbH
DE - 93333 Neustadt a.d. Donau

Zulassungsinhaber bisher:

Covidien Austria GmbH
AT - 2345 Brunn am Gebirge

Lomexin 600mg - Vaginalkapsel

Z.Nr.: 1-20244

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Gerot Pharmazeutika GmbH
AT - 1160 Wien

Lomexin - Creme

Z.Nr.: 1-21476

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH

AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Gerot Pharmazeutika GmbH

AT - 1160 Wien

FemSeven 50 µg/24 h Depot-Pflaster

Z.Nr.: 1-21988

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH

AT - 1140 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Merck GmbH

AT - 1147 Wien

Alacare 8 mg wirkstoffhaltiges Pflaster

Z.Nr.: 1-28947

Zulassungsinhaber:

Spirig Pharma GmbH

AT - 4040 Linz

Zulassungsinhaber bisher:

photonamic GmbH & Co KG

DE - 22880 Wedel

Vinorelbin Axton 10 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29164

Zulassungsinhaber:

Solufarma - Produtos Farmacêuticos, Unipessoal Lda
PT - 2765-201 Cascais/Estoril

Zulassungsinhaber bisher:

Axton Produtos Farmaceuticos Lda
PT - 2790-012 Carnaxide

Cyrdanax 20 mg/ml Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29331

Zulassungsinhaber:

Pharmaselect International Beteiligungs GmbH
AT - 1020 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Cyathus Exquirere Pharmaforschungs GmbH
AT - 1010 Wien

Mometason YES 1 mg/g Salbe

Z.Nr.: 1-30880

Zulassungsinhaber:

Galenpharma GmbH
DE - 24109 Kiel

Zulassungsinhaber bisher:

Yes Pharmaceutical Development Services GmbH
DE - 61381 Friedrichsdorf

DiaTussal Filmtabletten

Z.Nr.: HERB-00047

Zulassungsinhaber:

Diapharm GmbH & Co KG
DE - 48155 Münster

Zulassungsinhaber bisher:

Diapharm Regulatory Services GmbH
DE - 26121 Oldenburg

DiaPelargo Filmtabletten

Z.Nr.: HERB-00048

Zulassungsinhaber:

Diapharm GmbH & Co KG
DE - 48155 Münster

Zulassungsinhaber bisher:

Diapharm Regulatory Services GmbH
DE - 26121 Oldenburg

DiaProsta Filmtabletten

Z.Nr.: HERB-00049

Zulassungsinhaber:

Diapharm GmbH & Co KG
DE - 48155 Münster

Zulassungsinhaber bisher:

Diapharm Regulatory Services GmbH
DE - 26121 Oldenburg

DiaCard Dragees

Z.Nr.: HERB-00053

Zulassungsinhaber:

Diapharm GmbH & Co KG

DE - 48155 Münster

Zulassungsinhaber bisher:

Diapharm Regulatory Services GmbH

DE - 26121 Oldenburg

DiaNerven Dragees

Z.Nr.: HERB-00054

Zulassungsinhaber:

Diapharm GmbH & Co KG

DE - 48155 Münster

Zulassungsinhaber bisher:

Diapharm Regulatory Services GmbH

DE - 26121 Oldenburg

Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG

Änderungen der Bezeichnung

Pädamin - Infusionslösung

Z.Nr.: 1-19217

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Bezeichnung bisher:

Pädamin - Infusionslösung

Aminoven 10 % - Infusionslösung

Z.Nr.: 1-23277

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Bezeichnung bisher:

Aminoven 10% - Infusionslösung

Aminoven 15 % - Infusionslösung

Z.Nr.: 1-23278

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Bezeichnung bisher:

Aminoven 15% - Infusionslösung

Urivesc 20 mg überzogene Tabletten

Z.Nr.: 1-23914

Zulassungsinhaber:

Madaus GmbH
DE - 51101 Köln

Bezeichnung bisher:

Uraplex 20 mg - Dragees

Fluoxetin Genericon 20 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-24028

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Bezeichnung bisher:

Fluoxetin Genericon 20 mg - Filmtabletten

Serevent Evohaler 25 Mikrogramm/Sprühstoß - Dosieraerosol

Z.Nr.: 1-26720

Zulassungsinhaber:

GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:

Serevent Evohaler - Dosieraerosol

Carmubine 150 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-26842

Zulassungsinhaber:

Allen Pharmazeutika GmbH
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:

Elontril 150 mg - Retardtabletten

Carmubine 300 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-26843

Zulassungsinhaber:

Allen Pharmazeutika GmbH
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:

Elontril 300 mg - Retardtabletten

Vigamox 5 mg/ml Augentropfen

Z.Nr.: 1-28491

Zulassungsinhaber:

Alcon Ophthalmika GmbH
AT - 1070 Wien

Bezeichnung bisher:

Moxifloxacin Alcon 5 mg/ml Augentropfen

Donepezil ratiopharm 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28538

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:

Donepezil-HCl-ratiopharm 5 mg Filmtabletten

Donepezil ratiopharm 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28539

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:

Donepezil-HCl-ratiopharm 10 mg Filmtabletten

Atorvadiid 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28642

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Bezeichnung bisher:

Atoril 10 mg - Filmtabletten

Atorvadiid 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28643

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Bezeichnung bisher:

Atoril 20 mg - Filmtabletten

Atorvadiid 30 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28644

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Bezeichnung bisher:

Atoril 30 mg - Filmtabletten

Atorvadiid 40 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28645

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Bezeichnung bisher:

Atoril 40 mg - Filmtabletten

Volina 0,03 mg/3 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29168

Zulassungsinhaber:

Gedeon Richter Plc.
HU - 1103 Budapest

Bezeichnung bisher:

Ethinylestradiol/Drospirenon Richter 0,03 mg/3 mg
Filmtabletten

Selina mite 0,02 mg/0,1 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29325

Zulassungsinhaber:

Gynial GmbH
AT - 1150 Wien

Bezeichnung bisher:

Lorella 20 Mikrogramm/100 Mikrogramm Filmtabletten

ZADITEN Ophtha ABAK 0,25 mg/ml Augentropfen

Z.Nr.: 1-29510

Zulassungsinhaber:

Laboratoires Thea
FR - 63017 Clermont-Ferrand, cedex 2

Bezeichnung bisher:

Zabak 0,25 mg/ml Augentropfen

Ibandronsäure STADA 50 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30308

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Bezeichnung bisher:

Ibandronsäure Synthon Hispania 50 mg Filmtabletten

Ibandronsäure STADA 150 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30309

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Bezeichnung bisher:

Ibandronsäure Synthon Hispania 150 mg Filmtabletten

Nicorandil ratiopharm 10 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-31017

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:

Nicorandil Helm 10 mg Tabletten

Nicorandil ratiopharm 20 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-31018

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:

Nicorandil Helm 20 mg Tabletten

Pioglitazon G.L. 15 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-31287

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Bezeichnung bisher:

Diabetalan 15 mg - Tabletten

Pioglitazon G.L. 30 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-31290

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Bezeichnung bisher:

Diabetalan 30 mg - Tabletten

Pioglitazon G.L. 45 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-31292

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Bezeichnung bisher:

Diabetalan 45 mg - Tabletten

Diabetalan 15 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-31293

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Bezeichnung bisher:

Diabetalan 45 mg - Tabletten

Diabetalan 30 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-31294

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Bezeichnung bisher:

Pioglitazon G.L. 30 mg - Tabletten

Diabetalan 45 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-31295

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH

AT - 8502 Lannach

Bezeichnung bisher:

Pioglitazon G.L. 45 mg - Tabletten

[18F] Fludeoxyglucose IBA 185 MBq/ml Injektionslösung

Z.Nr.: 4-00030

Zulassungsinhaber:

IBA Pharma SA

BE - 1348 Ottignies-Louvain-la-Neuve

Bezeichnung bisher:

[18F] Fludeoxyglucose "IBA" 185 MBq/ml Injektionslösung

Änderungen der Packungsgrößen**Baneocin - Puder**

Z.Nr.: 9451

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	6 g	024	
002	10 g	024	
003	60 g	024	gelöscht

Zyrtec 10 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-19030

Zulassungsinhaber:

UCB Pharma GmbH
AT - 1110 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	10 Stück	060	
002	30 Stück	060	
003	1 Stück	060	neu
004	4 Stück	060	neu
005	5 Stück	060	neu
006	7 Stück	060	neu
007	14 Stück	060	neu
008	15 Stück	060	neu
009	20 Stück	060	neu
010	21 Stück	060	neu
011	40 Stück	060	neu
012	45 Stück	060	neu
013	50 Stück	060	neu
014	60 Stück	060	neu
015	90 Stück	060	neu
016	100 Stück	060	neu
017	100 (10 x 10) Stück	060	neu

Zyrtec 10 mg/ml - Tropfen

Z.Nr.: 1-20142

Zulassungsinhaber:
UCB Pharma GmbH
AT - 1110 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	20 ml	060	
002	10 ml	060	
003	30 ml	060	gelöscht
004	15 ml	060	neu

Zyrtec 1 mg/ml - orale Lösung

Z.Nr.: 1-20143

Zulassungsinhaber:
UCB Pharma GmbH
AT - 1110 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	60 ml	060	
002	200 ml	060	
003	75 ml	060	neu
004	100 ml	060	neu
005	150 ml	060	neu

Doxystad 100 mg Tabs - lösbare Tabletten

Z.Nr.: 1-21627

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	10 Stück	060	
002	20 Stück	060	gelöscht
003	5 Stück	060	

Doxystad 200 mg Tabs - lösbare Tabletten

Z.Nr.: 1-21628

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH

AT - 1190 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	10 Stück	060	
002	20 Stück	060	gelöscht
003	5 Stück	060	

Advantan - dermatologische Lösung

Z.Nr.: 1-21795

Zulassungsinhaber:

Bayer Austria GmbH

AT - 1160 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	15 ml	060	
002	30 ml	060	
003	20 ml	060	neu
004	50 ml	060	neu

Aqua bidest. "Baxter" Viaflo - Lösungsmittel zur Herstellung von Parenteralia

Z.Nr.: 1-24374

Zulassungsinhaber:

Baxter Healthcare GmbH
AT - 1020 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	50 x 50 ml	018	
002	50 x 100 ml	024	
003	35 x 150 ml	030	gelöscht
004	30 x 250 ml	036	
005	20 x 500 ml	036	
006	10 x 1000 ml	036	

Citalopram-ratiopharm 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-24577

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	10 Stück (Blister)	048	
002	14 Stück (Blister)	048	
003	20 Stück (Blister)	048	
004	28 Stück (Blister)	048	
005	30 Stück (Blister)	048	
006	50 Stück (Blister)	048	
007	56 Stück (Blister)	048	
008	98 Stück (Blister)	048	
009	100 Stück (Blister)	048	
010	100 x 1 Stück (Einzeldosis - Blister)	048	
011	250 Stück (Tablettenbehältnis)	048	
012	500 Stück (Tablettenbehältnis)	048	
013	100 Stück (HPDE- Tablettenbehältnis)	048	neu

Citalopram-ratiopharm 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-24578

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH

AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	10 Stück (Blister)	048	
002	14 Stück (Blister)	048	
003	20 Stück (Blister)	048	
004	28 Stück (Blister)	048	
005	30 Stück (Blister)	048	
006	50 Stück (Blister)	048	
007	56 Stück (Blister)	048	
008	98 Stück (Blister)	048	
009	100 Stück (Blister)	048	
010	100 x 1 Stück (Einzeldosis - Blister)	048	
011	250 Stück (Tablettenbehältnis)	048	
012	500 Stück (Tablettenbehältnis)	048	
013	100 Stück (HPDE- Tablettenbehältnis)	048	neu

Metobject 10 mg/ml Injektionslösung in einer Fertigspritze

Z.Nr.: 1-24966

Zulassungsinhaber:

Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH
DE - 20354 Hamburg

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	1 x 1 ml (mit Injektionsnadeln)	024	
002	5 x 1 ml (mit Injektionsnadeln)	024	
003	10 x 1 ml (mit Injektionsnadeln)	024	
004	30 x 1 ml (mit Injektionsnadeln)	024	
005	1 x 1,5 ml (mit Injektionsnadeln)	024	
006	5 x 1,5 ml (mit Injektionsnadeln)	024	
007	10 x 1,5 ml (mit Injektionsnadeln)	024	
008	30 x 1,5 ml (mit Injektionsnadeln)	024	
009	1 x 2 ml (mit Injektionsnadeln)	024	
010	5 x 2 ml (mit Injektionsnadeln)	024	
011	10 x 2 ml (mit Injektionsnadeln)	024	
012	30 x 2 ml (mit Injektionsnadeln)	024	
013	1 x 2,5 ml (mit Injektionsnadeln)	024	
014	5 x 2,5 ml (mit Injektionsnadeln)	024	
015	10 x 2,5 ml (mit Injektionsnadeln)	024	
016	30 x 2,5 ml (mit Injektionsnadeln)	024	
017	1 x 1 ml (ohne Injektionsnadeln)	024	
018	5 x 1 ml (ohne Injektionsnadeln)	024	
019	10 x 1 ml (ohne Injektionsnadeln)	024	
020	30 x 1 ml (ohne Injektionsnadeln)	024	
021	1 x 1,5 ml (ohne Injektionsnadeln)	024	
022	5 x 1,5 ml (ohne Injektionsnadeln)	024	
023	10 x 1,5 ml (ohne Injektionsnadeln)	024	
024	30 x 1,5 ml (ohne Injektionsnadeln)	024	
025	1 x 2 ml (ohne Injektionsnadeln)	024	
026	5 x 2 ml (ohne Injektionsnadeln)	024	
027	10 x 2 ml (ohne Injektionsnadeln)	024	
028	30 x 2 ml (ohne Injektionsnadeln)	024	
029	1 x 2,5 ml (ohne Injektionsnadeln)	024	
030	5 x 2,5 ml (ohne Injektionsnadeln)	024	
031	10 x 2,5 ml (ohne Injektionsnadeln)	024	
032	30 x 2,5 ml (ohne Injektionsnadeln)	024	
033	1 x 0,75 ml (mit Injektionsnadeln)	024	
034	5 x 0,75 ml (mit Injektionsnadeln)	024	
035	10 x 0,75 ml (mit Injektionsnadeln)	024	
036	30 x 0,75 ml (mit Injektionsnadeln)	024	
037	1 x 0,75 ml (ohne Injektionsnadeln)	024	
038	5 x 0,75 ml (ohne Injektionsnadeln)	024	
039	10 x 0,75 ml (ohne Injektionsnadeln)	024	
040	30 x 0,75 ml (ohne Injektionsnadeln)	024	

041	1 x 1 ml (mit Injektionsnadeln + Alkoholtupfer)	024	
042	5 x 1 ml (mit Injektionsnadeln + Alkoholtupfer)	024	
043	10 x 1 ml (mit Injektionsnadeln + Alkoholtupfer)	024	
044	30 x 1 ml (mit Injektionsnadeln + Alkoholtupfer)	024	
045	1 x 0,75 ml (mit Injektionsnadeln + Alkoholtupfer)	024	
046	5 x 0,75 ml (mit Injektionsnadeln + Alkoholtupfer)	024	
047	10 x 0,75 ml (mit Injektionsnadeln + Alkoholtupfer)	024	
048	30 x 0,75 ml (mit Injektionsnadeln + Alkoholtupfer)	024	
049	1 x 1,5 ml (mit Injektionsnadeln + Alkoholtupfer)	024	
050	5 x 1,5 ml (mit Injektionsnadeln + Alkoholtupfer)	024	
051	10 x 1,5 ml (mit Injektionsnadeln + Alkoholtupfer)	024	
052	30 x 1,5 ml (mit Injektionsnadeln + Alkoholtupfer)	024	
053	1 x 2 ml (mit Injektionsnadeln + Alkoholtupfer)	024	
054	5 x 2 ml (mit Injektionsnadeln + Alkoholtupfer)	024	
055	10 x 2 ml (mit Injektionsnadeln + Alkoholtupfer)	024	
056	30 x 2 ml (mit Injektionsnadeln + Alkoholtupfer)	024	
057	1 x 2,5 ml (mit Injektionsnadeln + Alkoholtupfer)	024	
058	5 x 2,5 ml (mit Injektionsnadeln + Alkoholtupfer)	024	
059	10 x 2,5 ml (mit Injektionsnadeln + Alkoholtupfer)	024	
060	30 x 2,5 ml (mit Injektionsnadeln + Alkoholtupfer)	024	
061	12 x 0,75 ml (mit Injektionsnadeln)	024	neu
062	12 x 1 ml (mit Injektionsnadeln)	024	neu
063	12 x 1,5 ml (mit Injektionsnadeln)	024	neu
064	12 x 2 ml (mit Injektionsnadeln)	024	neu
065	12 x 2,5 ml (mit Injektionsnadeln)	024	neu

Restex 100 mg/25 mg Retardkapseln

Z.Nr.: 1-25132

Zulassungsinhaber:

Roche Austria GmbH
AT - 1211 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	20 Stück (Originalpackung)	036	
002	50 Stück (Originalpackung)	036	
003	100 Stück (Originalpackung)	036	
004	100 (5 x 20) Stück - Bündelpackung (Klinikpackung)	036	gelöscht

Restex 100 mg/25 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-25133

Zulassungsinhaber:

Roche Austria GmbH
AT - 1211 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	20 Stück (Originalpackung)	048	
002	50 Stück (Originalpackung)	048	
003	100 Stück (Originalpackung)	048	
004	100 (5 x 20) Stück - Bündelpackung (Klinikpackung)	048	gelöscht

Inspra 25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-25566

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	10 Stück (Blister)	036	
002	20 Stück (Blister)	036	
003	28 Stück (Blister)	036	
004	30 Stück (Blister)	036	
005	50 Stück (Blister)	036	
006	100 Stück (Blister)	036	
007	200 Stück (Blister)	036	
008	20 x 1 Stück (Einzeldosis-Blister)	036	
009	30 x 1 Stück (Einzeldosis-Blister)	036	
010	50 x 1 Stück (Einzeldosis-Blister)	036	
011	100 x 1 Stück (Einzeldosis-Blister)	036	
013	10 x 20x1 Stück (Einzeldosis-Blister)	036	
014	90 Stück (Blister)	036	
015	90 x 1 Stück (Einzeldosisblister)	036	
016	10 x 1 Stück (Einzeldosis-Blister)	036	neu
017	200 x 1 Stück (Einzeldosis-Blister)	036	neu

Inspra 50 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-25567

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	10 Stück (Blister)	036	
002	20 Stück (Blister)	036	
003	28 Stück (Blister)	036	
004	30 Stück (Blister)	036	
005	50 Stück (Blister)	036	
006	100 Stück (Blister)	036	
007	200 Stück (Blister)	036	
008	20 x 1 Stück (Einzeldosis-Blister)	036	
009	30 x 1 Stück (Einzeldosis-Blister)	036	
010	50 x 1 Stück (Einzeldosis-Blister)	036	
011	100 x 1 Stück (Einzeldosis-Blister)	036	
013	10 x 20x1 Stück (Einzeldosis-Blister)	036	
014	90 Stück (Blister)	036	
015	90 x 1 Stück (Einzeldosisblister)	036	
016	10 x 1 Stück (Einzeldosis-Blister)	036	neu
017	200 x 1 Stück (Einzeldosis-Blister)	036	neu

Amlodipin Actavis 5 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-28018

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	20 Stück (PVC/PVDC-Alu - Blister)	024	
005	20 Stück (HDPE-Kunststoffbehältnis)	024	
006	50 Stück (HDPE-Kunststoffbehältnis)	024	
008	300 (30 x 10) Stück (HDPE-Kunststoffbehältnis, Klinikpackung)	024	
002	50 Stück (PVC/PVDC-Alu - Blister)	024	
003	100 Stück (PVC/PVDC-Alu - Blister)	024	
004	300 (30 x 10) Stück (PVC/PVDC-Alu - Blister, Klinikpackung)	024	
007	100 Stück (HDPE-Kunststoffbehältnis)	024	
009	10 Stück (PVC/PVDC-Alu - Blister)	024	
010	28 Stück (PVC/PVDC-Alu - Blister)	024	
011	30 Stück (PVC/PVDC-Alu - Blister)	024	
012	60 Stück (PVC/PVDC-Alu - Blister)	024	
013	10 Stück (HDPE-Kunststoffbehältnis)	024	gelöscht
014	28 Stück (HDPE-Kunststoffbehältnis)	024	gelöscht
015	30 Stück (HDPE-Kunststoffbehältnis)	024	gelöscht
016	60 Stück (HDPE-Kunststoffbehältnis)	024	gelöscht

Amlodipin Actavis 10 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-28019

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
010	28 Stück (PVC/PVDC-Alu - Blister)	024	
011	30 Stück (PVC/PVDC-Alu - Blister)	024	
012	60 Stück (PVC/PVDC-Alu - Blister)	024	
001	20 Stück (PVC/PVDC-Alu - Blister)	024	
002	50 Stück (PVC/PVDC-Alu - Blister)	024	
003	100 Stück (PVC/PVDC-Alu - Blister)	024	
004	300 (30 x 10) Stück (PVC/PVDC-Alu - Blister, Klinikpackung)	024	
006	50 Stück (HDPE-Kunststoffbehältnis)	024	
008	300 (30 x 10) Stück (HDPE-Kunststoffbehältnis, Klinikpackung)	024	
009	10 Stück (PVC/PVDC-Alu - Blister)	024	
013	10 Stück (HDPE-Kunststoffbehältnis)	024	gelöscht
014	28 Stück (HDPE-Kunststoffbehältnis)	024	gelöscht
015	30 Stück (HDPE-Kunststoffbehältnis)	024	gelöscht
016	60 Stück (HDPE-Kunststoffbehältnis)	024	gelöscht
005	20 Stück (HDPE-Kunststoffbehältnis)	024	
007	100 Stück (HDPE-Kunststoffbehältnis)	024	

Metformin Rosemont 500 mg/5 ml Lösung zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-28370

Zulassungsinhaber:

Rosemont Pharmaceuticals Ltd
GB - LS11 9XE Leeds

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	1 x 150 ml (Glasflasche mit Meßlöffel)	012	
002	1 x 100 ml (Glasflasche mit Meßlöffel)	012	neu

Donepezil ratiopharm 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28538

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
005	56 Stück (Blister)	036	
001	7 Stück (Blister)	036	
002	28 Stück (Blister)	036	
003	30 Stück (Blister)	036	
004	50 x 1 Stück (Blister)	036	
006	60 Stück (Blister)	036	
007	98 Stück (Blister)	036	
008	100 Stück (Blister)	036	
009	120 Stück (Blister)	036	
010	100 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	024	neu

Donepezil ratiopharm 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28539

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
005	56 Stück (Blister)	036	
006	60 Stück (Blister)	036	
003	30 Stück (Blister)	036	
004	50 x 1 Stück (Blister)	036	
007	98 Stück (Blister)	036	
008	100 Stück (Blister)	036	
009	120 Stück (Blister)	036	
001	7 Stück (Blister)	036	
002	28 Stück (Blister)	036	
010	100 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	024	neu

Irinostad 20 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29033

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	1 x 2 ml (Durchstechflasche)	024	
002	1 x 5 ml (Durchstechflasche)	024	
003	1 x 15 ml (Durchstechflasche)	024	neu
004	1 x 25 ml (Durchstechflasche)	024	neu

Apomorphin Archimedes 10 mg/ml Injektionslösung/Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29250

Zulassungsinhaber:

Archimedes Pharma UK Ltd
GB - RG2 6UG Reading/Berkshire

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	5 x 2 ml (Ampullen)	024	
002	10 x 2 ml (Ampullen)	024	
003	5 x 5 ml (Ampullen)	024	
004	10 x 5 ml (Ampullen)	024	
008	50 x 5 ml (Bündelpackung aus 10 Packungen zu je 5 Ampullen)		024
	neu		
005	25 x 2 ml (Bündelpackung aus 5 Packungen zu je 5 Ampullen)		024
	neu		
006	25 x 5 ml (Bündelpackung aus 5 Packungen zu je 5 Ampullen)		024
	neu		
007	50 x 2 ml (Bündelpackung aus 10 Packungen zu je 5 Ampullen)		024
	neu		

Esomeprazol ratiopharm 20 mg magensaftresistente Hartkapseln

Z.Nr.: 1-29563

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	7 Stück (Blister OPA/Al/PE + Trockenfilmüberzug/Al-Folie)	024	
002	10 Stück (Blister OPA/Al/PE + Trockenfilmüberzug/Al-Folie)	024	
003	14 Stück (Blister OPA/Al/PE + Trockenfilmüberzug/Al-Folie)	024	
004	15 Stück (Blister OPA/Al/PE + Trockenfilmüberzug/Al-Folie)	024	
005	28 Stück (Blister OPA/Al/PE + Trockenfilmüberzug/Al-Folie)	024	
006	30 Stück (Blister OPA/Al/PE + Trockenfilmüberzug/Al-Folie)	024	
007	50 Stück (Blister OPA/Al/PE + Trockenfilmüberzug/Al-Folie)	024	
008	56 Stück (Blister OPA/Al/PE + Trockenfilmüberzug/Al-Folie)	024	
009	60 Stück (Blister OPA/Al/PE + Trockenfilmüberzug/Al-Folie)	024	
010	90 Stück (Blister OPA/Al/PE + Trockenfilmüberzug/Al-Folie)	024	
011	100 Stück (Blister OPA/Al/PE + Trockenfilmüberzug/Al-Folie)	024	
012	98 (HDPE-Behältnis)	024	
013	98 Stück (Blister OPA/Al/PE + Trockenfilmüberzug/Al-Folie)	024	
014	7 Stück (Blister OPA/Al/PVC + Al-Folie)	024	neu
015	10 Stück (Blister OPA/Al/PVC + Al-Folie)	024	neu
016	14 Stück (Blister OPA/Al/PVC + Al-Folie)	024	neu
017	15 Stück (Blister OPA/Al/PVC + Al-Folie)	024	neu
018	28 Stück (Blister OPA/Al/PVC + Al-Folie)	024	neu
019	30 Stück (Blister OPA/Al/PVC + Al-Folie)	024	neu
020	50 Stück (Blister OPA/Al/PVC + Al-Folie)	024	neu
021	56 Stück (Blister OPA/Al/PVC + Al-Folie)	024	neu
022	60 Stück (Blister OPA/Al/PVC + Al-Folie)	024	neu
023	90 Stück (Blister OPA/Al/PVC + Al-Folie)	024	neu
024	98 Stück (Blister OPA/Al/PVC + Al-Folie)	024	neu
025	100 Stück (Blister OPA/Al/PVC + Al-Folie)	024	neu

Esomeprazol ratiopharm 40 mg magensaftresistente Hartkapseln

Z.Nr.: 1-29564

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	7 Stück (Blister OPA/Al/PE + Trockenfilmüberzug/Al-Folie)	024	
002	10 Stück (Blister OPA/Al/PE + Trockenfilmüberzug/Al-Folie)	024	
003	14 Stück (Blister OPA/Al/PE + Trockenfilmüberzug/Al-Folie)	024	
004	15 Stück (Blister OPA/Al/PE + Trockenfilmüberzug/Al-Folie)	024	
005	28 Stück (Blister OPA/Al/PE + Trockenfilmüberzug/Al-Folie)	024	
006	30 Stück (Blister OPA/Al/PE + Trockenfilmüberzug/Al-Folie)	024	
007	50 Stück (Blister OPA/Al/PE + Trockenfilmüberzug/Al-Folie)	024	
008	56 Stück (Blister OPA/Al/PE + Trockenfilmüberzug/Al-Folie)	024	
009	60 Stück (Blister OPA/Al/PE + Trockenfilmüberzug/Al-Folie)	024	
010	90 Stück (Blister OPA/Al/PE + Trockenfilmüberzug/Al-Folie)	024	
011	100 Stück (Blister OPA/Al/PE + Trockenfilmüberzug/Al-Folie)	024	
012	98 (HDPE-Behältnis)	024	
013	98 Stück (Blister OPA/Al/PE + Trockenfilmüberzug/Al-Folie)	024	
014	7 Stück (Blister OPA/Al/PVC + Al-Folie)	024	neu
015	10 Stück (Blister OPA/Al/PVC + Al-Folie)	024	neu
016	14 Stück (Blister OPA/Al/PVC + Al-Folie)	024	neu
017	15 Stück (Blister OPA/Al/PVC + Al-Folie)	024	neu
018	28 Stück (Blister OPA/Al/PVC + Al-Folie)	024	neu
019	30 Stück (Blister OPA/Al/PVC + Al-Folie)	024	neu
020	50 Stück (Blister OPA/Al/PVC + Al-Folie)	024	neu
021	56 Stück (Blister OPA/Al/PVC + Al-Folie)	024	neu
022	60 Stück (Blister OPA/Al/PVC + Al-Folie)	024	neu
023	90 Stück (Blister OPA/Al/PVC + Al-Folie)	024	neu
024	98 Stück (Blister OPA/Al/PVC + Al-Folie)	024	neu
025	100 Stück (Blister OPA/Al/PVC + Al-Folie)	024	neu

Exemestan ratiopharm 25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29593

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	15 Stück (PVC-/PVdC-/Aluminiumblister)	030	
002	20 Stück (PVC-/PVdC-/Aluminiumblister)	030	
003	28 Stück (PVC-/PVdC-/Aluminiumblister)	030	
004	30 Stück (PVC-/PVdC-/Aluminiumblister)	030	
005	90 Stück (PVC-/PVdC-/Aluminiumblister)	030	
006	98 Stück (PVC-/PVdC-/Aluminiumblister)	030	
007	100 Stück (PVC-/PVdC-/Aluminiumblister)	030	
008	120 Stück (PVC-/PVdC-/Aluminiumblister)	030	
009	10 Stück (PVC-/PVdC-/Aluminiumblister)	030	
010	50 Stück (PVC-/PVdC-/Aluminiumblister)	030	
011	3 x 30 Stück (PVC-/PVdC-/Aluminiumblister)	030	neu

Candesarstad 8 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30769

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad Vilbel

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	10 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)	036	
002	28 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)	036	
003	30 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)	036	
004	56 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)	036	
005	98 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)	036	
006	14 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)	036	neu

Candesarstad plus HCT 16 mg/12,5 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30773

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad Vilbel

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	10 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)	036	
002	28 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)	036	
003	30 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)	036	
004	56 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)	036	
005	90 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)	036	
006	98 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)	036	
007	14 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)	036	neu

Candesartan Arcana 4 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30851

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	7 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024	
002	10 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024	
003	14 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024	
004	15 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024	
005	28 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024	
006	30 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024	
007	50 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024	
008	56 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024	
009	60 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024	
010	84 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024	
011	98 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024	
012	100 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024	
013	30 Tabletten (HDPE-Flasche)	024	
014	90 Tabletten (HDPE-Flasche)	024	
016	7 Tabletten (PVC/AI-Blister)	024	neu
017	10 Tabletten (PVC/AI-Blister)	024	neu
018	14 Tabletten (PVC/AI-Blister)	024	neu
019	15 Tabletten (PVC/AI-Blister)	024	neu
020	28 Tabletten (PVC/AI-Blister)	024	neu
021	30 Tabletten (PVC/AI-Blister)	024	neu
022	50 Tabletten (PVC/AI-Blister)	024	neu
023	56 Tabletten (PVC/AI-Blister)	024	neu
024	60 Tabletten (PVC/AI-Blister)	024	neu
025	84 Tabletten (PVC/AI-Blister)	024	neu
026	98 Tabletten (PVC/AI-Blister)	024	neu
027	100 Tabletten (PVC/AI-Blister)	024	neu
015	90 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024	

Candesartan Arcana 8 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30852

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	7 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024	
002	10 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024	
003	14 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024	
004	15 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024	
005	28 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024	
006	30 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024	
007	50 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024	
008	56 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024	
009	60 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024	
010	84 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024	
011	98 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024	
012	100 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024	
013	30 Tabletten (HDPE-Flasche)	024	
014	90 Tabletten (HDPE-Flasche)	024	
016	7 Tabletten (PVC/AI-Blister)	024	neu
017	10 Tabletten (PVC/AI-Blister)	024	neu
018	14 Tabletten (PVC/AI-Blister)	024	neu
019	15 Tabletten (PVC/AI-Blister)	024	neu
020	28 Tabletten (PVC/AI-Blister)	024	neu
021	30 Tabletten (PVC/AI-Blister)	024	neu
022	50 Tabletten (PVC/AI-Blister)	024	neu
023	56 Tabletten (PVC/AI-Blister)	024	neu
024	60 Tabletten (PVC/AI-Blister)	024	neu
025	84 Tabletten (PVC/AI-Blister)	024	neu
026	98 Tabletten (PVC/AI-Blister)	024	neu
027	100 Tabletten (PVC/AI-Blister)	024	neu
015	90 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024	

Candesartan Arcana 16 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30854

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	7 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024	
002	10 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024	
003	14 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024	
004	15 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024	
005	28 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024	
006	30 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024	
007	50 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024	
008	56 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024	
009	60 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024	
010	84 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024	
011	98 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024	
012	100 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024	
013	30 Tabletten (HDPE-Flasche)	024	
014	90 Tabletten (HDPE-Flasche)	024	
016	7 Tabletten (PVC/AI-Blister)	024	neu
017	10 Tabletten (PVC/AI-Blister)	024	neu
018	14 Tabletten (PVC/AI-Blister)	024	neu
019	15 Tabletten (PVC/AI-Blister)	024	neu
020	28 Tabletten (PVC/AI-Blister)	024	neu
021	30 Tabletten (PVC/AI-Blister)	024	neu
022	50 Tabletten (PVC/AI-Blister)	024	neu
023	56 Tabletten (PVC/AI-Blister)	024	neu
024	60 Tabletten (PVC/AI-Blister)	024	neu
025	84 Tabletten (PVC/AI-Blister)	024	neu
026	98 Tabletten (PVC/AI-Blister)	024	neu
027	100 Tabletten (PVC/AI-Blister)	024	neu
015	90 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024	

Candesartan Arcana 32 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30855

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	7 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024	
002	10 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024	
003	14 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024	
004	15 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024	
005	28 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024	
006	30 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024	
007	50 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024	
008	56 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024	
009	60 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024	
010	84 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024	
011	98 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024	
012	100 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024	
013	30 Tabletten (HDPE-Flasche)	024	
014	90 Tabletten (HDPE-Flasche)	024	
016	7 Tabletten (PVC/AI-Blister)	024	neu
017	10 Tabletten (PVC/AI-Blister)	024	neu
018	14 Tabletten (PVC/AI-Blister)	024	neu
019	15 Tabletten (PVC/AI-Blister)	024	neu
020	28 Tabletten (PVC/AI-Blister)	024	neu
021	30 Tabletten (PVC/AI-Blister)	024	neu
022	50 Tabletten (PVC/AI-Blister)	024	neu
023	56 Tabletten (PVC/AI-Blister)	024	neu
024	60 Tabletten (PVC/AI-Blister)	024	neu
025	84 Tabletten (PVC/AI-Blister)	024	neu
026	98 Tabletten (PVC/AI-Blister)	024	neu
027	100 Tabletten (PVC/AI-Blister)	024	neu
015	90 Tabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024	

Olanzapin Accord 2,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31232

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
005	30 Stück (Al/Al- Blister)	024	neu
001	28 Stück (Al/Al- Blister)	024	
002	35 Stück (Al/Al- Blister)	024	
003	56 Stück (Al/Al- Blister)	024	
004	70 Stück (Al/Al- Blister)	024	

Olanzapin Accord 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31233

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
005	30 Stück (Al/Al- Blister)	024	neu
001	28 Stück (Al/Al- Blister)	024	
002	35 Stück (Al/Al- Blister)	024	
003	56 Stück (Al/Al- Blister)	024	
004	70 Stück (Al/Al- Blister)	024	

Olanzapin Accord 7,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31234

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
005	30 Stück (Al/Al- Blister)	024	neu
001	28 Stück (Al/Al- Blister)	024	
002	35 Stück (Al/Al- Blister)	024	
003	56 Stück (Al/Al- Blister)	024	
004	70 Stück (Al/Al- Blister)	024	

Olanzapin Accord 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31235

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
005	30 Stück (Al/Al- Blister)	024	neu
001	28 Stück (Al/Al- Blister)	024	
002	35 Stück (Al/Al- Blister)	024	
003	56 Stück (Al/Al- Blister)	024	
004	70 Stück (Al/Al- Blister)	024	

Olanzapin Accord 15 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31236

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
005	30 Stück (Al/Al- Blister)	024	neu
001	28 Stück (Al/Al- Blister)	024	
002	35 Stück (Al/Al- Blister)	024	
003	56 Stück (Al/Al- Blister)	024	
004	70 Stück (Al/Al- Blister)	024	

Olanzapin Accord 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31237

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
005	30 Stück (Al/Al- Blister)	024	neu
001	28 Stück (Al/Al- Blister)	024	
002	35 Stück (Al/Al- Blister)	024	
003	56 Stück (Al/Al- Blister)	024	
004	70 Stück (Al/Al- Blister)	024	

Ambroxol Boehringer Ingelheim 20 mg - Lutschtabletten

Z.Nr.: 1-31241

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
AT - 1121 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	8 Lutschtabletten (PP/Alu-Blister)	036	gelöscht
002	10 Lutschtabletten (PP/Alu-Blister)	036	gelöscht
003	12 Lutschtabletten (PP/Alu-Blister)	036	gelöscht
004	16 Lutschtabletten (PP/Alu-Blister)	036	gelöscht
005	18 Lutschtabletten (PP/Alu-Blister)	036	gelöscht
006	20 Lutschtabletten (PP/Alu-Blister)	036	gelöscht
007	24 Lutschtabletten (PP/Alu-Blister)	036	gelöscht
008	30 Lutschtabletten (PP/Alu-Blister)	036	gelöscht
009	32 Lutschtabletten (PP/Alu-Blister)	036	gelöscht
010	36 Lutschtabletten (PP/Alu-Blister)	036	gelöscht
011	40 Lutschtabletten (PP/Alu-Blister)	036	gelöscht
012	42 Lutschtabletten (PP/Alu-Blister)	036	gelöscht
013	48 Lutschtabletten (PP/Alu-Blister)	036	gelöscht
014	50 Lutschtabletten (PP/Alu-Blister)	036	gelöscht
015	8 Lutschtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	gelöscht
016	10 Lutschtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	gelöscht
017	12 Lutschtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	
018	16 Lutschtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	gelöscht
019	18 Lutschtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	
020	20 Lutschtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	gelöscht
021	24 Lutschtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	
022	30 Lutschtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	
023	32 Lutschtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	gelöscht
024	36 Lutschtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	
025	40 Lutschtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	gelöscht
026	42 Lutschtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	
027	48 Lutschtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	
028	50 Lutschtabletten (Alu/Alu-Blister)	036	gelöscht

ENGERIX-B 10 Mikrogramm/0,5 ml Injektionssuspension in einer Fertigspritze

Z.Nr.: 2-00145

Zulassungsinhaber:

GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	1 Fertigspritze	036	
002	10 Fertigspritzen	036	
003	25 Fertigspritzen	036	
004	50 Fertigspritzen	036	
005	1 Durchstechflasche	036	gelöscht
006	10 Durchstechflaschen	036	gelöscht
007	25 Durchstechflaschen	036	gelöscht
008	100 Durchstechflaschen	036	gelöscht
009	50 Durchstechflaschen	036	gelöscht

Aufhebungen gemäß §23 des AMG

Sanostol - Sirup

Z.Nr.: 4659

Zulassungsinhaber:

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

Pelsana Med Kinder- und Körperpuder

Z.Nr.: 13100

Zulassungsinhaber:

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

Iroviton Vitamin C - Dragees

Z.Nr.: 13759

Zulassungsinhaber:

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

Iroviton Vitamin C - Granulat

Z.Nr.: 13888

Zulassungsinhaber:

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

Vita - Gerin "Geistlich" - Kapseln

Z.Nr.: 15026

Zulassungsinhaber:

Chemomedica Medizintechnik und Arzneimittel VertriebsGmbH
AT - 1013 Wien

Pilison dermatologische Loesung

Z.Nr.: 16805

Zulassungsinhaber:

Intendis Austria Handels GmbH
AT - 1160 Wien

Melissa Cupro culta "Weleda" - Dilution

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

Weleda GmbH & CoKG
AT - 1220 Wien

Geum urbanum, Decoctum "Weleda" - Dilution

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

Weleda GmbH & CoKG
AT - 1220 Wien

Citrus - Cydonia "Weleda" - Augentropfen

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:
Weleda GmbH & CoKG
AT - 1220 Wien

Renodoron

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:
Weleda GmbH & CoKG
AT - 1220 Wien

Olivenit "Weleda" - Trituration

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:
Weleda GmbH & CoKG
AT - 1220 Wien

Equisetum arvense "Weleda" - Dilution

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:
Weleda GmbH & CoKG
AT - 1220 Wien

Oxalis, Folium "Weleda" 10% - Salbe

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:
Weleda GmbH & CoKG
AT - 1220 Wien

Argentum metallicum präparatum "Weleda" 0,4% - Salbe

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:
Weleda GmbH & CoKG
AT - 1220 Wien

Cineraria maritima "Weleda" - Augentropfen

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:
Weleda GmbH & CoKG
AT - 1220 Wien

Debax 25 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-18144

Zulassungsinhaber:
Gebro Pharma GmbH
AT - 6391 Fieberbrunn

Debax 50 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-18145

Zulassungsinhaber:

Gebro Pharma GmbH
AT - 6391 Fieberbrunn

Debax 12,5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-18208

Zulassungsinhaber:

Gebro Pharma GmbH
AT - 6391 Fieberbrunn

Mevacor 20 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-18464

Zulassungsinhaber:

Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

Psychotonin - Tropfen

Z.Nr.: 1-18791

Zulassungsinhaber:

Madaus GmbH
AT - 1170 Wien

Elo-Mel isoton mit Glucose - Infusionslösung

Z.Nr.: 1-19281

Zulassungsinhaber:
Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Sanostol zuckerfrei - Saft

Z.Nr.: 1-19441

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

Tranxilium Tabs 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-19965

Zulassungsinhaber:
sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Permax 0,25 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-20283

Zulassungsinhaber:
Eli Lilly GmbH
AT - 1030 Wien

Permax 0,05 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-20285

Zulassungsinhaber:

Eli Lilly GmbH
AT - 1030 Wien

Permixon - Kapseln

Z.Nr.: 1-20501

Zulassungsinhaber:

Germania Pharmazeutika GmbH
AT - 1150 Wien

Mevacor 10 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-21309

Zulassungsinhaber:

Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

Lovenox 10 x 20 mg - Pen

Z.Nr.: 1-21760

Zulassungsinhaber:

sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Regaine - Gel zur äußerlichen Anwendung

Z.Nr.: 1-22030

Zulassungsinhaber:
Johnson & Johnson GmbH
AT - 1020 Wien

Dodesept N farblos - Lösung zur Hautdesinfektion

Z.Nr.: 1-23531

Zulassungsinhaber:
Schülke & Mayr GmbH
AT - 1070 Wien

Dodesept N gefärbt - Lösung zur Hautdesinfektion

Z.Nr.: 1-23532

Zulassungsinhaber:
Schülke & Mayr GmbH
AT - 1070 Wien

Actonel 30 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-23615

Zulassungsinhaber:
sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Ibumetin - Gel

Z.Nr.: 1-24098

Zulassungsinhaber:
Nycomed Austria GmbH
AT - 4020 Linz

Mirtaron 15 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-25037

Zulassungsinhaber:
Interpharm Produktions GmbH
AT - 1160 Wien

Mirtaron 45 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-25039

Zulassungsinhaber:
Interpharm Produktions GmbH
AT - 1160 Wien

Omeprazol Alternova 10 mg - magensaftresistente Kapseln

Z.Nr.: 1-25804

Zulassungsinhaber:
KRKA Pharma GmbH
AT - 1220 Wien

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

Z.Nr.: 1-26263

Zulassungsinhaber:

InfectoPharm Arzneimittel und Consilium GmbH

DE - 64646 Heppenheim

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

Z.Nr.: 1-26264

Zulassungsinhaber:

InfectoPharm Arzneimittel und Consilium GmbH

DE - 64646 Heppenheim

Ondansetron Vian 2 mg/ml Injektions- und Infusionslösung

Z.Nr.: 1-27270

Zulassungsinhaber:

Vian S.A.

GR - 14671 Nea Erithrea

Escitaburg 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27429

Zulassungsinhaber:

Alfred E. Tiefenbacher GmbH & Co KG

DE - 22767 Hamburg

Escitatifi 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27431

Zulassungsinhaber:
Alfred E. Tiefenbacher GmbH & Co KG
DE - 22767 Hamburg

Sumatriptan Aurobindo 50 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-27462

Zulassungsinhaber:
Aurobindo Pharma Limited
GB - HA4 6QD South Ruislip

Sumatriptan Aurobindo 100 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-27463

Zulassungsinhaber:
Aurobindo Pharma Limited
GB - HA4 6QD South Ruislip

Mefenam 250 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27495

Zulassungsinhaber:
Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Oxycodon-HCl STADA 20 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27769

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Oxycodon-HCl STADA 40 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27770

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Oxycodon-HCl STADA 80 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27771

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Finastad 1 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28008

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Nebivolol "Interpharm" 5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-28017

Zulassungsinhaber:
Interpharm Produktions GmbH
AT - 1160 Wien

Fluvastatin-ratiopharm 80 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-28052

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Vinorelbin cell pharm 10mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28172

Zulassungsinhaber:
Cell Pharm GmbH
DE - 61118 Bad Vilbel

OLIPAZIX 2,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28916

Zulassungsinhaber:
Medico Uno Pharma Kft.
HU - 2051 Biatorbagy

OLIPAZIX 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28917

Zulassungsinhaber:
Medico Uno Pharma Kft.
HU - 2051 Biatorbagy

OLIPAZIX 7,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28918

Zulassungsinhaber:
Medico Uno Pharma Kft.
HU - 2051 Biatorbagy

OLIPAZIX 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28919

Zulassungsinhaber:
Medico Uno Pharma Kft.
HU - 2051 Biatorbagy

OLIPAZIX 15 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28920

Zulassungsinhaber:
Medico Uno Pharma Kft.
HU - 2051 Biatorbagy

OLIPAZIX 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28921

Zulassungsinhaber:
Medico Uno Pharma Kft.
HU - 2051 Biatorbagy

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

Z.Nr.: 1-29255

Zulassungsinhaber:
Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Tolterodin ratiopharm 1 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29291

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Tolterodin ratiopharm 2 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29292

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Esomeprazol Teva 20 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-29795

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Esomeprazol Teva 40 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-29797

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Omeprazol Aurobindo 10 mg magensaftresistente Hartkapseln

Z.Nr.: 1-30495

Zulassungsinhaber:

Aurobindo Pharma (Malta) Ltd
MT - FRN 1913 Floriana

Omeprazol Aurobindo 20 mg magensaftresistente Hartkapseln

Z.Nr.: 1-30496

Zulassungsinhaber:

Aurobindo Pharma (Malta) Ltd
MT - FRN 1913 Floriana

Omeprazol Aurobindo 40 mg magensaftresistente Hartkapseln

Z.Nr.: 1-30497

Zulassungsinhaber:

Aurobindo Pharma (Malta) Ltd
MT - FRN 1913 Floriana

Maja 0,03 mg/2 mg Filmdabletten

Z.Nr.: 1-30591

Zulassungsinhaber:

"ARAC" At Regulatory Affairs Consulting GmbH
AT - 1070 Wien

Bicamed 150 mg Filmdabletten

Z.Nr.: 1-30994

Zulassungsinhaber:

Dermapharm GmbH
AT - 1090 Wien

Tacrotect 0,5 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-31260

Zulassungsinhaber:

Dermapharm GmbH
AT - 1090 Wien

Tacrotect 1 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-31261

Zulassungsinhaber:
Dermapharm GmbH
AT - 1090 Wien

Tacrotect 5 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-31262

Zulassungsinhaber:
Dermapharm GmbH
AT - 1090 Wien

Globuli gegen Husten Nr. 3 "Similasan"

Z.Nr.: 3-00171

Zulassungsinhaber:
Jacoby Pharmazeutika AG
AT - 5400 Hallein

Globuli gegen Fieber und Grippe Nr. 1 "Similasan"

Z.Nr.: 3-00193

Zulassungsinhaber:
Jacoby Pharmazeutika AG
AT - 5400 Hallein

Tropfen gegen Prostatabeschwerden "Similasan"

Z.Nr.: 3-00201

Zulassungsinhaber:
Jacoby Pharmazeutika AG
AT - 5400 Hallein

Frauentropfen "Similasan"

Z.Nr.: 3-00239

Zulassungsinhaber:
Jacoby Pharmazeutika AG
AT - 5400 Hallein

Tropfen gegen Arthrose "Similasan"

Z.Nr.: 3-00240

Zulassungsinhaber:
Jacoby Pharmazeutika AG
AT - 5400 Hallein

Tropfen gegen Husten Nr. 3 "Similasan"

Z.Nr.: 3-00266

Zulassungsinhaber:
Jacoby Pharmazeutika AG
AT - 5400 Hallein

**Tropfen gegen Schulumüdigkeit und Wachstumsstörungen
"Similasan"**

Z.Nr.: 3-00275

Zulassungsinhaber:
Jacoby Pharmazeutika AG
AT - 5400 Hallein

Tropfen gegen Arteriosklerose "Similasan"

Z.Nr.: 3-00296

Zulassungsinhaber:
Jacoby Pharmazeutika AG
AT - 5400 Hallein

Tabletten gegen Fieber und Grippe Nr. 1 "Similasan"

Z.Nr.: 3-00297

Zulassungsinhaber:
Jacoby Pharmazeutika AG
AT - 5400 Hallein

Bad Schallerbacher Rheuma - Gel mit Arnika

Z.Nr.: 5-00235

Zulassungsinhaber:
Heilborn-Apotheke Bad Schallerbach, Mag. Dr. Gunther
Wenninger-Weinzierl eU
AT - 4701 Bad Schallerbach

Pinzgauer Nerventonikum

Z.Nr.: 5-01045

Zulassungsinhaber:
Pinzgau - Apotheke
AT - 5760 Saalfelden

Grazer Windtropfen für Säuglinge und Kleinkinder

Z.Nr.: 5-01826

Zulassungsinhaber:
Adler - Apotheke
AT - 8010 Graz

Vitactiv E 800 I.E. - Kapseln

Z.Nr.: 7-01123

Zulassungsinhaber:
Aponova Pharma Handels GmbH
AT - 6265 Hart

Veröffentlichung (06/2012) über Registrierungen von Homöopathika

Registrierungen

Tussimont Hustentropfen mit Thymian und Spitzwegerich

Reg.Nr.: HERB-00115

Firma:

Pharmonta Dr. Fischer GmbH
AT - 8112 Gratwein

DiaCalm überzogene Tabletten

Reg.Nr.: HERB-00116

Firma:

Diapharm GmbH & Co KG
DE - 48155 Münster

Baldrian-Johanniskraut Diapharm überzogene Tabletten

Reg.Nr.: HERB-00117

Firma:

Diapharm GmbH & Co KG
DE - 48155 Münster

Aufhebungen von Registrierungen

Bad Schallerbacher Rheuma - Gel mit Arnika

Reg.Nr.: 5-00235

Firma:

Heilborn-Apotheke Bad Schallerbach, Mag. Dr. Gunther
Wenninger-Weinzierl eU
AT - 4701 Bad Schallerbach

Pinzgauer Nerventonium

Reg.Nr.: 5-01045

Firma:

Pinzgau - Apotheke
AT - 5760 Saalfelden

Grazer Windtropfen für Säuglinge und Kleinkinder

Reg.Nr.: 5-01826

Firma:

Adler - Apotheke
AT - 8010 Graz