

Humanarzneispezialitäten

Inhaltsverzeichnis

<i>Arzneispezialitäten - human</i>	<i>1</i>
Zulassungen gemäß AMG	1
<i>Homöopathische Arzneispezialitäten - human</i>	29
Genehmigung von Parallelimporten	36
Übertragungen	38
Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG	42
<i>Änderungen der Bezeichnung</i>	42
<i>Änderungen der Packungsgrößen</i>	52
Aufhebungen gemäß §23 des AMG	59
<i>Aufhebung der Genehmigung von Parallelimporten</i>	85
Ruhende Zulassungen	86
<i>Neueintragung ruhender Zulassungen</i>	86
<i>Registrierungen</i>	87
<i>Aufhebungen von Registrierungen</i>	93

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.

339. Veröffentlichung (05/2013) über Zulassungen von Arzneispezialitäten sowie über Änderungen und Aufhebungen von Zulassungen

Arzneispezialitäten - human

Zulassungen gemäß AMG

Noradrenalin Orpha 1 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31880

Zulassungsinhaber:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

AOP Orphan Pharmaceuticals AG
AT - 1160 Wien

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Norepinephrintartrat
(. H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

C01CA03 Kardiovaskuläres System / Herztherapie / Kardio stimulanzien,
Exkl. Herzglykoside / Adrenerge und dopaminerge Mittel /
Norepinephrin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	5 Klarglasampullen (Typ 1) zu 1 ml (1mg/1ml)	024 Monate
2	10 Klarglasampullen (Typ 1) zu 1 ml (1mg/1ml)	024 Monate
3	5 Klarglasampullen (Typ 1) zu 5 ml (4mg/4ml)	024 Monate
4	10 Klarglasampullen (Typ 1) zu 5 ml (4mg/4ml)	024 Monate
5	5 Klarglasampullen (Typ 1) zu 10 ml (10mg/10ml)	024 Monate
6	10 Klarglasampullen (Typ 1) zu 10 ml (10mg/10ml)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Rhidate 2 mg Retardkapseln

Z.Nr.: 1-31883

Zulassungsinhaber:

Geymonat SpA
IT - 03012 Anagni (FR)

Hersteller (Chargenfreigeber):

Geymonat SpA
IT - 03012 Anagni (FR)

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Emedastin Difumarat

ATC-Klassifikation(en):

R06A Respirationstrakt / Antihistaminika zur systemischen Anwendung /
Antihistaminika zur systemischen Anwendung

Packungsgrößen:

Nr.

1 30 Kapseln (PVC/Alu-Blister)

Laufzeit

036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Rhidate 4 mg Retardkapseln

Z.Nr.: 1-31884

Zulassungsinhaber:

Geymonat SpA
IT - 03012 Anagni (FR)

Hersteller (Chargenfreigeber):

Geymonat SpA
IT - 03012 Anagni (FR)

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Emedastin Difumarat

ATC-Klassifikation(en):

R06A Respirationstrakt / Antihistaminika zur systemischen Anwendung /
Antihistaminika zur systemischen Anwendung

Packungsgrößen:

Nr.

1 20 Kapseln (PVC/Alu-Blister)

Laufzeit

036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Lisonorm 20 mg/10 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-31885

Zulassungsinhaber:

Gedeon Richter Plc.
HU - 1103 Budapest

Hersteller (Chargenfreigeber):

Gedeon Richter Plc.
HU - 1103 Budapest

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Amlodipin Besilat
(entsprechend 10mg Amlodipin)
Lisinopril
(.2H₂O; entsprechend 20mg Lisinopril)

ATC-Klassifikation(en):

C09BB03 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, Kombinationen /
ACE-Hemmer und Calciumkanalblocker / Lisinopril und Amlodipin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	28 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium - Blister)	024 Monate
2	30 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium - Blister)	024 Monate
3	50 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium - Blister)	024 Monate
4	56 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium - Blister)	024 Monate
5	60 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium - Blister)	024 Monate
6	90 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium - Blister)	024 Monate
7	98 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium - Blister)	024 Monate
8	100 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium - Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Antidol 100 mg Kapseln

Z.Nr.: 1-31886

Zulassungsinhaber:

Gebro Pharma GmbH
AT - 6391 Fieberbrunn

Referenzprodukt:

Katadolon, 100 mg, Hartkapsel
AWD.pharma GmbH & Co. KG (DE)

Hersteller (Chargenfreigeber):

Laboratorios Medicamentos Internacionales S.A.
ES - 28850 Torrejón de Ardoz (Madrid)

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel

++-----

Kapselinhalt :

Flupirtinmaleat

ATC-Klassifikation(en):

N02BG07 Nervensystem / Analgetika / Andere Analgetika und Antipyretika /
Andere Analgetika und Antipyretika / Flupirtin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (PVC-Al- Blister)	030 Monate
2	20 Stück (PVC-Al- Blister)	030 Monate
3	30 Stück (PVC-Al- Blister)	030 Monate
4	50 Stück (PVC-Al- Blister)	030 Monate
5	60 Stück (PVC-Al- Blister)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Montelukast Unimark 4 mg Kautabletten

Z.Nr.: 1-31887

Zulassungsinhaber:

Unimark Remedies s.r.o.
CZ - 120 00 Vinohrady/Praha 2

Referenzprodukt:

1-23982
Singulair 4 mg Kautabletten
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1120 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Pharmadox Healthcare Ltd
MT - PLA 3000 Paola

Wirkstoff(e):

+-----

Kautablette :

Montelukast Natrium

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.

1 30 Kautabletten (PA/Alu-PVC/Alu-Blister)

Laufzeit

024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Montelukast Unimark 5 mg Kautabletten

Z.Nr.: 1-31888

Zulassungsinhaber:

Unimark Remedies s.r.o.
CZ - 120 00 Vinohrady/Praha 2

Referenzprodukt:

1-22765
Singulair 5 mg Kautabletten
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1120 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Pharmadox Healthcare Ltd
MT - PLA 3000 Paola

Wirkstoff(e):

+-----

Kautablette :

Montelukast Natrium

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.

1 30 Kautabletten (PA/Alu-PVC/Alu-Blister)

Laufzeit

024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Montelukast Unimark 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31889

Zulassungsinhaber:

Unimark Remedies s.r.o.
CZ - 120 00 Vinohrady/Praha 2

Referenzprodukt:

1-22766
Singulair 10 mg Filmtabletten
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1120 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Pharmadox Healthcare Ltd
MT - PLA 3000 Paola

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Montelukast Natrium
(entsprechend 10 mg Montelukast)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.

1 30 Filmtabletten (PA/Alu-PVC/Alu-Blister)

Laufzeit

036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Rivastigmin Genericon 4,6 mg/24 Stunden transdermales Pflaster

Z.Nr.: 1-31890

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

EU/1/98/066/019-022
Exelon 4,6 mg/24 Stunden Transdermales Pflaster
Novartis Europharm Ltd
GB-RH12 5AB Horsham West Sussex

Hersteller (Chargenfreigeber):

ACC GmbH Analytical Clinical Concepts
DE - 63849 Leidersbach

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Phast GmbH
DE - 66424 Homburg

Wirkstoff(e):

+-----
transdermales Pflaster

++-----
Wirkstoffmatrix :

Rivastigmin
(entsprechend 4,6 mg/24h)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA03 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Rivastigmin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Beutel)	024 Monate
2	10 Stück (Beutel)	024 Monate
3	30 Stück (Beutel)	024 Monate
4	60 Stück (Beutel)	024 Monate
5	90 Stück (Beutel)	024 Monate
6	60 (2x30) Stück (Beutel; Bündelpackung)	024 Monate
7	90 (3x30) Stück (Beutel; Bündelpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Rivastigmin Genericon 9,5 mg/24 Stunden transdermales Pflaster

Z.Nr.: 1-31891

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

EU/1/98/066/023-026
Exelon 9,5 mg/24 Stunden Transdermales Pflaster
Novartis Europharm Ltd
GB-RH12 5AB Horsham West Sussex

Hersteller (Chargenfreigeber):

ACC GmbH Analytical Clinical Concepts
DE - 63849 Leidersbach

Phast GmbH
DE - 66424 Homburg

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Wirkstoff(e):

+-----
transdermales Pflaster

++-----
Wirkstoffmatrix :

Rivastigmin
(entsprechend 9,5 mg/24h)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA03 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Rivastigmin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Beutel)	024 Monate
2	10 Stück (Beutel)	024 Monate
3	30 Stück (Beutel)	024 Monate
4	60 Stück (Beutel)	024 Monate
5	90 Stück (Beutel)	024 Monate
6	60 (2x30) Stück (Beutel; Bündelpackung)	024 Monate
7	90 (3x30) Stück (Beutel; Bündelpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Sildenafil Sandoz 25 mg - Schmelzfilme

Z.Nr.: 1-31892

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

Lek S.A.
PL - 02-672 Warszawa

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Sandoz S.R.L.
RO - 540 472 Targu Mures

Hexal AG
DE - 83607 Holzkirchen

Wirkstoff(e):

+-----

pro Schmelzfilm (ca. 3,5cm²) :

Sildenafil citrat
(entsprechend 25 mg Sildenafil)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Stück (Beutel)	024 Monate
2	2 Stück (Beutel)	024 Monate
3	4 Stück (Beutel)	024 Monate
4	8 Stück (Beutel)	024 Monate
5	10 Stück (Beutel)	024 Monate
6	12 Stück (Beutel)	024 Monate
7	16 Stück (Beutel)	024 Monate
8	20 Stück (Beutel)	024 Monate
9	24 Stück (Beutel)	024 Monate
10	28 Stück (Beutel)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Sildenafil Sandoz 50 mg - Schmelzfilme

Z.Nr.: 1-31893

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Lek S.A.
PL - 02-672 Warszawa

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Hexal AG
DE - 83607 Holzkirchen

Sandoz S.R.L.
RO - 540 472 Targu Mures

Wirkstoff(e):

+-----
pro Schmelzfilm (ca. 7cm²) :
Sildenafil citrat
(entsprechend 50mg Sildenafil)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Stück (Beutel)	024 Monate
2	2 Stück (Beutel)	024 Monate
3	4 Stück (Beutel)	024 Monate
4	8 Stück (Beutel)	024 Monate
5	10 Stück (Beutel)	024 Monate
6	12 Stück (Beutel)	024 Monate
7	16 Stück (Beutel)	024 Monate
8	20 Stück (Beutel)	024 Monate
9	24 Stück (Beutel)	024 Monate
10	28 Stück (Beutel)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Sildenafil Sandoz 75 mg - Schmelzfilme

Z.Nr.: 1-31894

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Lek S.A.
PL - 02-672 Warszawa

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Hexal AG
DE - 83607 Holzkirchen

Sandoz S.R.L.
RO - 540 472 Targu Mures

Wirkstoff(e):

+-----
pro Schmelzfilm (ca. 10,5cm²) :
Sildenafil citrat
(entsprechend 75 mg Sildenafil)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Stück (Beutel)	024 Monate
2	2 Stück (Beutel)	024 Monate
3	4 Stück (Beutel)	024 Monate
4	8 Stück (Beutel)	024 Monate
5	10 Stück (Beutel)	024 Monate
6	12 Stück (Beutel)	024 Monate
7	16 Stück (Beutel)	024 Monate
8	20 Stück (Beutel)	024 Monate
9	24 Stück (Beutel)	024 Monate
10	28 Stück (Beutel)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Clopidogrel Accord 75 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31895

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Cemelog-BRS Kft.
HU - 2040 Budaörs

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Clopidogrel sulfat
(entsprechend 75 mg Clopidogrel)

ATC-Klassifikation(en):

B01AC04 Blut und Blut bildende Organe / Antithrombotische Mittel /
Antithrombotische Mittel / Thrombozytenaggregationshemmer,

exkl.

Heparin / Clopidogrel

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
2	14 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
3	28 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
4	30 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
5	50 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
6	84 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
7	90 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
8	100 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Fludarabinphosphat Actavis 25 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31896

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-21837
Fludara 50 mg Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung
Genzyme Europe BV
NL-1411 DD Naarden

Hersteller (Chargenfreigeber):

Actavis Italy S.p.A.
IT - 20014 Nerviano (Milan)

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Fludarabin Phosphat

ATC-Klassifikation(en):

L01BB05 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Antineoplastische Mittel / Antimetabolite / Purin-Analoga /
Fludarabin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	2 ml Durchstechflasche mit Plastikschrutzhülle	024 Monate
2	2 ml Durchstechflasche ohne Plastikschrutzhülle	024 Monate
3	5 x 2 ml Durchstechflasche mit Plastikschrutzhülle	024 Monate
4	5 x 2 ml Durchstechflasche ohne Plastikschrutzhülle	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Oxycodon Develco 30 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-31898

Zulassungsinhaber:

Develco Pharma GmbH
DE - 79650 Schopfheim

Referenzprodukt:

1-23359
OxyContin retard 20 mg Filmtabletten
Mundipharma GmbH
AT-1070 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Develco Pharma GmbH
DE - 79650 Schopfheim

Wirkstoff(e):

+-----

Retardtablette:

++-----

Kern:

Oxycodon hydrochlorid
(weitere 6 mg in Überzug)

++-----

Überzug:

Oxycodon hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 x 1 Stück (Blister)	024 Monate
2	14 x 1 Stück (Blister)	024 Monate
3	20 x 1 Stück (Blister)	024 Monate
4	28 x 1 Stück (Blister)	024 Monate
5	30 x 1 Stück (Blister)	024 Monate
6	50 x 1 Stück (Blister)	024 Monate
7	56 x 1 Stück (Blister)	024 Monate
8	98 x 1 Stück (Blister)	024 Monate
9	100 x 1 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Oxycodon Develco 60 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-31899

Zulassungsinhaber:

Develco Pharma GmbH
DE - 79650 Schopfheim

Referenzprodukt:

1-23359
OxyContin retard 20 mg Filmtabletten
Mundipharma GmbH
AT-1070 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Develco Pharma GmbH
DE - 79650 Schopfheim

Wirkstoff(e):

+-----

Retardtablette:

++-----

Kern:

Oxycodon hydrochlorid
(weitere 12 mg in Überzug)

++-----

Überzug:

Oxycodon hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 x 1 Stück (Blister)	024 Monate
2	14 x 1 Stück (Blister)	024 Monate
3	20 x 1 Stück (Blister)	024 Monate
4	28 x 1 Stück (Blister)	024 Monate
5	30 x 1 Stück (Blister)	024 Monate
6	50 x 1 Stück (Blister)	024 Monate
7	56 x 1 Stück (Blister)	024 Monate
8	98 x 1 Stück (Blister)	024 Monate
9	100 x 1 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Oxycodon Zentiva 30 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-31900

Zulassungsinhaber:

Zentiva Pharma GmbH
DE - 65926 Frankfurt

Referenzprodukt:

1-23359
OxyContin retard 20 mg Filmtabletten
Mundipharma GmbH
AT-1070 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Winthrop Arzneimittel GmbH
DE - 56218 Mülheim-Kärlich

Wirkstoff(e):

+-----

Retardtablette:

++-----

Kern:

Oxycodon hydrochlorid
(weitere 6 mg in Überzug)

++-----

Überzug:

Oxycodon hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 x 1 Stück (Blister)	024 Monate
2	14 x 1 Stück (Blister)	024 Monate
3	20 x 1 Stück (Blister)	024 Monate
4	28 x 1 Stück (Blister)	024 Monate
5	30 x 1 Stück (Blister)	024 Monate
6	50 x 1 Stück (Blister)	024 Monate
7	56 x 1 Stück (Blister)	024 Monate
8	98 x 1 Stück (Blister)	024 Monate
9	100 x 1 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Oxycodon Zentiva 60 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-31901

Zulassungsinhaber:

Zentiva Pharma GmbH
DE - 65926 Frankfurt

Referenzprodukt:

1-23359
OxyContin retard 20 mg Filmtabletten
Mundipharma GmbH
AT-1070 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Winthrop Arzneimittel GmbH
DE - 56218 Mülheim-Kärlich

Wirkstoff(e):

+-----

Retardtablette:

++-----

Kern:

Oxycodon hydrochlorid
(weitere 12 mg in Überzug)

++-----

Überzug:

Oxycodon hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 x 1 Stück (Blister)	024 Monate
2	14 x 1 Stück (Blister)	024 Monate
3	20 x 1 Stück (Blister)	024 Monate
4	28 x 1 Stück (Blister)	024 Monate
5	30 x 1 Stück (Blister)	024 Monate
6	50 x 1 Stück (Blister)	024 Monate
7	56 x 1 Stück (Blister)	024 Monate
8	98 x 1 Stück (Blister)	024 Monate
9	100 x 1 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Zoledronsäure Pfizer 4 mg/5 ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31902

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 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 (Chargenfreigeber):

Pfizer Service Company bvba
BE - 1930 Zaventem

Wirkstoff(e):

+-----

5 ml:

Zoledronsäure
(. H₂O)

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.

1 1 x 5 ml (PP-Durchstechflasche)

Laufzeit

036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

CitraFleet Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-31903

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Casen-Fleet S.L.U.
ES - 50180 Utebo, Zaragoza

Hersteller (Chargenfreigeber):

Laboratorios Casen-Fleet S.L.U.
ES - 50180 Utebo, Zaragoza

Wirkstoff(e):

+-----

pro Beutel:

Natrium Picosulfat
(. H₂O)
Magnesiumoxid
(leichtes)
Citronensäure
(wasserfrei)

ATC-Klassifikation(en):

A06AB58 Alimentäres System und Stoffwechsel / Laxanzien / Laxanzien /
Kontaktlaxanzien / Natriumpicosulfat, Kombinationen

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	2 Stück (Beutel)	030 Monate
2	50 Stück (Beutel)	030 Monate
3	100 Stück (Beutel)	030 Monate
4	200 Stück (Beutel)	030 Monate
5	500 Stück (Beutel)	030 Monate
6	1000 Stück (Beutel)	030 Monate
7	50 Stück (Beutel, Klinikpackung)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

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

NiQuitin Mini Cherry 1,5 mg Lutschtabletten

Z.Nr.: 1-31904

Zulassungsinhaber:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

GlaxoSmithKline Dungarvan Ltd
IE - Knockbrack/Dungarvan/Co. Waterford

Wirkstoff(e):

+-----

pro Lutschtablette :

Nicotinresinat
(18% als Nicotin; entsprechend 1,5mg Nicotin)

ATC-Klassifikation(en):

N07BA01 Nervensystem / Andere Mittel für das Nervensystem / Mittel zur
Behandlung von Suchterkrankungen / Mittel zur Behandlung der
Nikotinabhängigkeit / Nicotin

Packungsgrößen:

Nr.

1 20 Lutschtabletten (PP-Behältnis)
2 60 (3 x 20) Lutschtabletten (PP-Behältnis)

Laufzeit

024 Monate
024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

NiQuitin Mini Cherry 4 mg Lutschtabletten

Z.Nr.: 1-31905

Zulassungsinhaber:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

GlaxoSmithKline Dungarvan Ltd
IE - Knockbrack/Dungarvan/Co. Waterford

Wirkstoff(e):

+-----

pro Lutschtablette :

Nicotinresinat
(18% als Nicotin; entsprechend 4mg Nicotin)

ATC-Klassifikation(en):

N07BA01 Nervensystem / Andere Mittel für das Nervensystem / Mittel zur
Behandlung von Suchterkrankungen / Mittel zur Behandlung der
Nikotinabhängigkeit / Nicotin

Packungsgrößen:

Nr.

1 20 Lutschtabletten (PP-Behältnis)
2 60 (3 x 20) Lutschtabletten (PP-Behältnis)

Laufzeit

024 Monate
024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Lamivudin Sandoz 100 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31906

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

EU/1/99/114/001-002
Zeffix 100 mg Filmtabletten
Glaxo Wellcome Operations (Glaxo Group Ltd)
GB-UB6 0NN Greenford, Middlesex

Hersteller (Chargenfreigeber):

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Lek S.A.
PL - 95-010 Strykow

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Sandoz S.R.L.
RO - 540 472 Targu Mures

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Lamivudin
(Form -I)

ATC-Klassifikation(en):

J05AF05 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antivirale Mittel zur systemischen Anwendung / Direkt wirkende antivirale Mittel / Nukleosidale und nukleotidale Inhibitoren der Reversen Transkriptase / Lamivudin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	14 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	030 Monate
2	28 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	030 Monate
3	30 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	030 Monate
4	56 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	030 Monate
5	60 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	030 Monate
6	84 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	030 Monate
7	90 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	030 Monate
8	120 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Lamivudin Sandoz 150 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31907

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

EU/1/96/015/001,004
Epivir 150 mg Filmtabletten
Glaxo Wellcome Operations (Glaxo Group Ltd)
GB-UB6 0NN Greenford, Middlesex

Hersteller (Chargenfreigeber):

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Lek S.A.
PL - 95-010 Strykow

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Sandoz S.R.L.
RO - 540 472 Targu Mures

Wirkstoff(e):

+-----
Filmtablette

++-----
Kern:

Lamivudin
(Form -I)

ATC-Klassifikation(en):

J05AF05 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antivirale Mittel zur
systemischen Anwendung / Direkt wirkende antivirale Mittel /
Nukleosidale und nukleotidale Inhibitoren der Reversen
Transkriptase / Lamivudin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	14 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	030 Monate
2	28 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	030 Monate
3	30 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	030 Monate
4	56 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	030 Monate
5	60 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	030 Monate
6	84 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	030 Monate
7	90 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	030 Monate
8	120 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	030 Monate
9	30 Filmtabletten (HDPE-Behältnis)	030 Monate
10	60 Filmtabletten (HDPE-Behältnis)	030 Monate
11	90 Filmtabletten (HDPE-Behältnis)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Lamivudin Sandoz 300 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31908

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

EU/1/96/015/003,005
Epivir 300 mg Filmtabletten
Glaxo Wellcome Operations (Glaxo Group Ltd)
GB-UB6 0NN Greenford, Middlesex

Hersteller (Chargenfreigeber):

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Lek S.A.
PL - 95-010 Strykow

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Sandoz S.R.L.
RO - 540 472 Targu Mures

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Lamivudin
(Form -I)

ATC-Klassifikation(en):

J05AF05 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antivirale Mittel zur
systemischen Anwendung / Direkt wirkende antivirale Mittel /
Nukleosidale und nukleotidale Inhibitoren der Reversen
Transkriptase / Lamivudin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	14 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	030 Monate
2	28 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	030 Monate
3	30 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	030 Monate
4	56 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	030 Monate
5	60 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	030 Monate
6	84 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	030 Monate
7	90 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	030 Monate
8	120 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	030 Monate
9	30 Filmtabletten (HDPE-Behältnis)	030 Monate
10	60 Filmtabletten (HDPE-Behältnis)	030 Monate
11	90 Filmtabletten (HDPE-Behältnis)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Voriconazol Sandoz 50 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31909

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

EU/1/02/212/001-012
VFEND 50 mg Filmtabletten
Pfizer Ltd.
GB-CT13 9NJ Sandwich, Kent

Hersteller (Chargenfreigeber):

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Lek S.A.
PL - 95-010 Strykow

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

S.C. SANDOZ S.R.L.
RO - 540472 Targu Mures/Mures

Wirkstoff(e): +-----

Filmtablette

++-----

Kern : Voriconazol

ATC-Klassifikation(en):

J02AC03 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antimykotika zur
systemischen Anwendung / Antimykotika zur systemischen Anwendung
/ Triazol-Derivate

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	2 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
2	10 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
3	14 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
4	20 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
5	28 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
6	30 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
7	50 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
8	56 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
9	60 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
10	98 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
11	100 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
12	500 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
13	1000 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
14	30 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate
15	50 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate
16	56 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate
17	100 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Voriconazol Sandoz 200 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31910

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

EU/1/02/212/013-024
VFEND 200 mg Filmtabletten
Pfizer Ltd.
GB-CT13 9NJ Sandwich, Kent

Hersteller (Chargenfreigeber):

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Lek S.A.
PL - 95-010 Strykow

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

S.C. SANDOZ S.R.L.
RO - 540472 Targu Mures/Mures

Wirkstoff(e): +-----

Filmtablette ++-----

Kern : Voriconazol

ATC-Klassifikation(en):

J02AC03 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antimykotika zur
systemischen Anwendung / Antimykotika zur systemischen Anwendung
/ Triazol-Derivate

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	2 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
2	10 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
3	14 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
4	20 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
5	28 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
6	30 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
7	50 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
8	56 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
9	60 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
10	98 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
11	100 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
12	500 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
13	1000 Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
14	30 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate
15	50 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate
16	56 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate
17	100 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Homöopathische Arzneispezialitäten - human

APOZEMA Reizblasen Cantharis complex Nr. 26 - Tropfen

Z.Nr.: 3-00567

Zulassungsinhaber:

Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8010 Graz

Hersteller (Chargenfreigeber):

Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8010 Graz

Wirkstoff(e):

+-----

100g :

Cantharis (Auszug)
(D6)
Herba Dulcamarae (Auszug)
(D4)
Herba Mandragorae (Auszug)
(D4)
Mercurius solubilis Hahnemanni
(D9)
Herba et Radix Petroselini (Auszug)
(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

APOZEMA Ischias Rhus toxicodendron complex Nr. 20 - Tropfen

Z.Nr.: 3-00568

Zulassungsinhaber:

Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8010 Graz

Hersteller (Chargenfreigeber):

Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8010 Graz

Wirkstoff(e):

+-----
100 g

Folium Toxicodendri (Auszug)
(D8)
Herba et Radix Aconiti napelli (Auszug)
(D4)
Ammoniumcarbonat
(D4)
Diarsentrioxyd
(D12)
Radix Bryoniae (Auszug)
(D4)
Fructus Colocynthis (Auszug)
(D4)
Herba Gnaphalii obtusifolii (Auszug)
(D4)
Herba Mandragorae (Auszug)
(D6)
Semen Strychni (Auszug)
(Nux vomica - D12)
Schwefel
(D12)

Hauptindikation(en)(WHO):

TV000 Antirheumatika (inkl. Antiphlogistika)

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 Akne Sulfur complex Nr. 1 - Tropfen

Z.Nr.: 3-00569

Zulassungsinhaber:

Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8010 Graz

Hersteller (Chargenfreigeber):

Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8010 Graz

Wirkstoff(e):

+-----
100 g

Schwefel
(D6)
Herba Artemisiae abrotani (Auszug)
(D4)
Graphit
(D8)
Hepar sulfuris
(calcareum; D8)
Kaliumiodid
(D4)

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 50 ml Braunglasflasche

Laufzeit

060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Osanit Hustenkügelchen

Z.Nr.: 3-00570

Zulassungsinhaber:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

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

Wirkstoff(e):

+-----
pro 10g Globuli (imprägniert mit 100mg Lösung) :
Herba et Radix Droserae (Auszug)
(D6)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.

1 7,5 g

Laufzeit

036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Cefasept Tropfen

Z.Nr.: 3-00571

Zulassungsinhaber:

Cefak KG
DE - 87437 Kempten

Hersteller (Chargenfreigeber):

Cefak KG
DE - 87437 Kempten

Wirkstoff(e):

+-----

pro 100 g

Herba et Radix Echinaceae (Auszug)
(Urtinktur)
Kaliumdihydrogenphosphat
(D4)
Schlangentoxin von Lachesis mutus
(D6)
Quecksilber(II)-cyanid
(D6)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.

1 50 ml Braunglasflasche
2 100 ml Braunglasflasche

Laufzeit

060 Monate
060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Cefagrippin Tabletten

Z.Nr.: 3-00572

Zulassungsinhaber:

Cefak KG
DE - 87437 Kempten

Hersteller (Chargenfreigeber):

Cefak KG
DE - 87437 Kempten

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Herba et Radix Aconiti napelli (Auszug)
(D4)
Radix Gelsemii (Auszug)
(D4)
Herba Eupatorii perfoliati (Auszug)
(D5)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	100 Tabletten Durchdrückpackung aus PVC/PVDC-Aluminium 060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Barijodeel - Tabletten

Z.Nr.: 3-00573

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Hersteller (Chargenfreigeber):

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Herba et Radix Aconiti napelli (Auszug)
(D12)
Radix Arnicae (Auszug)
(D4)
Bariumcarbonat
(D12)
Calciumjodid
(.4H₂O; D4)
Causticum Hahnemanni
(D6)
Herba Stramonii (Auszug)
(D4)
Kaliumdihydrogenphosphat
(D6)
Fructus Anacardii orientalis (Auszug)
(D6)
Semen Ignatii (Auszug)
(D6)

Hauptindikation(en)(WHO):

TH500 Mittel gegen Arteriosklerose

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	50 Stück Tablettenbehältnis mit Stopfen aus Kunststoff	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Genehmigung von Parallelimporten

Lioresal 25 mg - Tabletten

Eurim-Pharm Vertriebs-GmbH & Co KG
AT - 5071 Wals-Siezenheim

Z.Nr.: 14893-P6

Mercilon - Tabletten

Eurim-Pharm Vertriebs-GmbH & Co KG
AT - 5071 Wals-Siezenheim

Z.Nr.: 1-18576-P8

Zoladex Depot 3,6 mg - Implantat

Haemato Pharm AG
DE - 12529 Schönefeld

Z.Nr.: 1-18860-P7

Zoladex Depot 3,6 mg - Implantat

Haemato Pharm AG
DE - 12529 Schönefeld

Z.Nr.: 1-18860-P8

Xeomin 100 LD50-Einheiten Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Haemato Pharm AG
DE - 12529 Schönefeld

Z.Nr.: 1-27340-P2

**Bocouture 4 Einheiten/0,1 ml Pulver zur Herstellung einer
Injektionslösung**

Haemato Pharm AG
DE - 12529 Schönefeld

Z.Nr.: 2-00372-P1

Übertragungen

Eusaprim orale Suspension für Kinder

Z.Nr.: 14631

Zulassungsinhaber:

Aspen Pharma Trading Ltd
IE - . Dublin 1

Zulassungsinhaber bisher:

Aspen Europe GmbH
DE - 23843 Bad Oldesloe

Ambrolan 30 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-19321

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Diclo-B G.L. - Kapseln

Z.Nr.: 1-22181

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Stiliden 10 mg/ml - Tropfen zum Einnehmen, Lösung

Z.Nr.: 1-26817

Zulassungsinhaber:

Italfarmaco S.p.A
IT - 20126 Milano

Zulassungsinhaber bisher:

ITF Pharma Kereskedelmi és Szolgáltató Kft.
HU - 1056 Budapest

Diabetormin 850 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28284

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Aurobindo Pharma Limited
GB - HA4 6QD South Ruislip

Diabetormin 1000 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28285

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Aurobindo Pharma Limited
GB - HA4 6QD South Ruislip

Pram 20 mg - Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29270

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Pram 40 mg - Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29271

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Buprenorphin Acino 70 Mikrogramm/h Transdermales Pflaster

Z.Nr.: 1-29771

Zulassungsinhaber:

Gebro Pharma GmbH
AT - 6391 Fieberbrunn

Zulassungsinhaber bisher:

Acino AG
DE - 83714 Miesbach

Buprenorphin Acino 52,5 Mikrogramm/h Transdermales Pflaster

Z.Nr.: 1-29772

Zulassungsinhaber:

Gebro Pharma GmbH
AT - 6391 Fieberbrunn

Zulassungsinhaber bisher:

Acino AG
DE - 83714 Miesbach

Buprenorphin Acino 35 Mikrogramm/h Transdermales Pflaster

Z.Nr.: 1-29773

Zulassungsinhaber:

Gebro Pharma GmbH
AT - 6391 Fieberbrunn

Zulassungsinhaber bisher:

Acino AG
DE - 83714 Miesbach

Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG

Änderungen der Bezeichnung

Solu - Dacortin 25 mg - Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung oder Infusionslösung

Z.Nr.: 9894

Zulassungsinhaber:

Merck GmbH
AT - 1147 Wien

Bezeichnung bisher:

Solu - Dacortin 25 mg - Trockenampullen mit Lösungsmittel

Solu - Dacortin 50 mg - Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung oder Infusionslösung

Z.Nr.: 13017

Zulassungsinhaber:

Merck GmbH
AT - 1147 Wien

Bezeichnung bisher:

Solu - Dacortin 50 mg - Trockenampullen mit Lösungsmittel

Solu - Dacortin 250 mg - Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung oder Infusionslösung

Z.Nr.: 15085

Zulassungsinhaber:

Merck GmbH
AT - 1147 Wien

Bezeichnung bisher:

Solu - Dacortin 250 mg - Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung oder Infusionslösung

Cathejell Diphenhydramin 1 % / Chlorhexidin 0,05 % - Gel (in Tuben)

Z.Nr.: 16076

Zulassungsinhaber:

Pharmazeutische Fabrik Montavit GesmbH
AT - 6067 Absam

Bezeichnung bisher:

Cathejell Diphenhydramin 1 % / Chlorhexidin 0,05 % - Gel in Tuben

Solu-Dacortin 1 g - Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung oder Infusionslösung

Z.Nr.: 16416

Zulassungsinhaber:

Merck GmbH
AT - 1147 Wien

Bezeichnung bisher:

Solu-Dacortin 1 g - Trockenstechampulle mit Lösungsmittel

Dequonal - Lösung

Z.Nr.: 16932

Zulassungsinhaber:

ERWO Pharma GmbH
AT - 2345 Brunn am Gebirge

Bezeichnung bisher:

Dequonal - Lösung zum Gurgeln und Sprühen

**Cathejell Diphenhydramin 1 % / Chlorhexidin 0,05 % - Gel
(sterile Einmalabgabeform)**

Z.Nr.: 1-09414

Zulassungsinhaber:

Pharmazeutische Fabrik Montavit GesmbH
AT - 6067 Absam

Bezeichnung bisher:

Cathejell - anästhesierendes Gel (sterile Einmalabgabeform)

Cathejell Lidocain 2% / Chlorhexidin 0,05 % - Gel

Z.Nr.: 1-19198

Zulassungsinhaber:

Pharmazeutische Fabrik Montavit GesmbH
AT - 6067 Absam

Bezeichnung bisher:

Cathejell mit Lidocain - anästhesierendes Gel (sterile
Einmalabgabeform)

**Flolan 0,5 mg - Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung
einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-20059

Zulassungsinhaber:

GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:

Flolan 0,5 mg - Trockensubstanz zur Infusionsbereitung mit
Lösungsmittel

Allegra 120 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-22153

Zulassungsinhaber:

sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Bezeichnung bisher:

Telfast 120 mg Filmtabletten

Xefo 8 mg Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Z.Nr.: 1-22673

Zulassungsinhaber:

Takeda Austria GmbH
AT - 4020 Linz

Bezeichnung bisher:

Xefo 4 mg/ml Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Selenase 50 Mikrogramm/ml - Injektionslösung

Z.Nr.: 1-23271

Zulassungsinhaber:

biosyn Arzneimittel GmbH
DE - 70734 Fellbach

Bezeichnung bisher:

Selenase 500 Mikrogramm/10 ml - Injektionslösung

Selutrio 40, Peritonealdialyselösung

Z.Nr.: 1-23710

Zulassungsinhaber:

Fresenius Medical Care Deutschland GmbH
DE - 61346 Bad Homburg v.d.H.

Bezeichnung bisher:

Selutrio 40 Peritonealdialyselösung

Selutrio 10, Peritonealdialyselösung

Z.Nr.: 1-23711

Zulassungsinhaber:

Fresenius Medical Care Deutschland GmbH
DE - 61346 Bad Homburg v.d.H.

Bezeichnung bisher:

Selutrio 10 Peritonealdialyselösung

Bronchipret Thymian Efeu Tropfen

Z.Nr.: 1-23760

Zulassungsinhaber:

Bionorica SE
DE - 92318 Neumarkt

Bezeichnung bisher:

Bronchipret - Tropfen

Flolan 1,5 mg - Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-23932

Zulassungsinhaber:

GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:

Flolan 1,5 mg - Trockensubstanz zur Infusionsbereitung mit Lösungsmittel

Bronchipret Thymian Efeu Saft

Z.Nr.: 1-27884

Zulassungsinhaber:

Bionorica SE
DE - 92318 Neumarkt

Bezeichnung bisher:

Bronchipret - Saft

Diabetormin 850 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28284

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Bezeichnung bisher:

Metformin Aurobindo 850 mg Filmtabletten

Diabetormin 1000 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28285

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Bezeichnung bisher:

Metformin Aurobindo 1000 mg Filmtabletten

Pantoprazol A-Med 20 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-29687

Zulassungsinhaber:

Distriquimica SA
ES - 08041 Barcelona

Bezeichnung bisher:

Pantoprazol Distriquimica 20 mg magensaftresistente
Tabletten

Pantoprazol A-Med 40 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-29689

Zulassungsinhaber:

Distriquimica SA
ES - 08041 Barcelona

Bezeichnung bisher:

Pantoprazol Distriquimica 40 mg magensaftresistente
Tabletten

Nicorandil Dexcel 10 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30836

Zulassungsinhaber:

Dexcel Pharma Ltd
GB - NN11 8PB Daventry/Northamptonshire

Bezeichnung bisher:

Nicorandil easypharm 10 mg Tabletten

Nicorandil Dexcel 20 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30837

Zulassungsinhaber:

Dexcel Pharma Ltd
GB - NN11 8PB Daventry/Northamptonshire

Bezeichnung bisher:

Nicorandil Dexcel 20 mg Tabletten

Grippostad C Granulat zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-30959

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Bezeichnung bisher:

Grippostad C Stickpack Granulat zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Peliette 0,03 mg/2 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31518

Zulassungsinhaber:

Pelpharma Handels GmbH
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:

Ethinylestradiol/Dienogest Pharbil 0,03 mg/2 mg
Filmtabletten

Omeprazol Teva 10 mg magensaftresistente Hartkapseln

Z.Nr.: 1-31528

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:

Omeprazol ratiopharm 10 mg magensaftresistente Hartkapseln

Omeprazol Teva 20 mg magensaftresistente Hartkapseln

Z.Nr.: 1-31529

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:

Omeprazol ratiopharm 20 mg magensaftresistente Hartkapseln

Omeprazol Teva 40 mg magensaftresistente Hartkapseln

Z.Nr.: 1-31530

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:

Omeprazol ratiopharm 40 mg magensaftresistente Hartkapseln

Haemocomplettan P 1g/2g Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung

Z.Nr.: 2-00136

Zulassungsinhaber:

CSL Behring GmbH
AT - 1120 Wien

Bezeichnung bisher:

Haemocomplettan P

Nr.7 Bronchialtropfen für Kinder "Mag.Doskar"

Z.Nr.: 3-00253

Zulassungsinhaber:

Mag. Martin Doskar, pharm. Produkte e.U.
AT - 1013 Wien

Bezeichnung bisher:

Nr.7 Asthmotropfen für Kinder "Mag.Doskar"

Änderungen der Packungsgrößen

Skinsept pur - Lösung zur Hautdesinfektion

Z.Nr.: 1-22298

Zulassungsinhaber:

Ecolab GmbH
AT - 1030 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
003	24 x 500 ml	036	
005	1 x 500 ml	036	neu

Ramipril Sandoz 1,25 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-25243

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	20 Stück (Al/LDPE-Streifen)	024	
002	28 Stück (Al/LDPE-Streifen)	024	
003	30 Stück (Al/LDPE-Streifen)	024	
004	50 Stück (Al/LDPE-Streifen)	024	
005	100 Stück (Al/LDPE-Streifen)	024	
006	100 x 1 Stück (Al/LDPE-Streifen)	024	
007	250 Stück (Al/LDPE-Streifen)	024	
017	20 Stück (Al/Blister)	024	
018	28 Stück (Al/Blister)	024	
019	30 Stück (Al/Blister)	024	
020	50 Stück (Al/Blister)	024	
021	100 Stück (Al/Blister)	024	
022	100 x 1 Stück (Al/Blister)	024	
023	250 Stück (Al/Blister)	024	
025	20 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024	neu
026	28 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024	neu
027	30 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024	neu
028	50 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024	neu
030	100 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024	neu
031	100 x 1 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024	neu
032	250 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024	neu

Ramipril Sandoz 2,5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-25244

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	20 Stück (Al/LDPE-Streifen)	024	
002	28 Stück (Al/LDPE-Streifen)	024	
003	30 Stück (Al/LDPE-Streifen)	024	
004	50 Stück (Al/LDPE-Streifen)	024	
005	100 Stück (Al/LDPE-Streifen)	024	
006	100 x 1 Stück (Al/LDPE-Streifen)	024	
007	250 Stück (Al/LDPE-Streifen)	024	
008	10 Stück (Al/LDPE-Streifen)	024	
009	10 Stück (Al/Blister)	024	
010	20 Stück (Al/Blister)	024	
011	28 Stück (Al/Blister)	024	
012	30 Stück (Al/Blister)	024	
013	50 Stück (Al/Blister)	024	
014	100 Stück (Al/Blister)	024	
015	100 x 1 Stück (Al/Blister)	024	
016	250 Stück (Al/Blister)	024	
017	60 Stück (Al/Blister)	024	
018	60 Stück (Al/LDPE-Streifen)	024	
019	10 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024	neu
020	20 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024	neu
021	28 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024	neu
022	30 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024	neu
023	50 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024	neu
024	60 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024	neu
025	100 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024	neu
026	100 x 1 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024	neu
027	250 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024	neu

Ramipril Sandoz 5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-25245

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	20 Stück (Al/LDPE-Streifen)	024	
002	28 Stück (Al/LDPE-Streifen)	024	
003	30 Stück (Al/LDPE-Streifen)	024	
004	50 Stück (Al/LDPE-Streifen)	024	
005	100 Stück (Al/LDPE-Streifen)	024	
006	100 x 1 Stück (Al/LDPE-Streifen)	024	
007	250 Stück (Al/LDPE-Streifen)	024	
008	10 Stück (Al/LDPE-Streifen)	024	
009	10 Stück (Al/Blister)	024	
010	20 Stück (Al/Blister)	024	
011	28 Stück (Al/Blister)	024	
012	30 Stück (Al/Blister)	024	
013	50 Stück (Al/Blister)	024	
014	100 Stück (Al/Blister)	024	
015	100 x 1 Stück (Al/Blister)	024	
016	250 Stück (Al/Blister)	024	
017	60 Stück (Al/Blister)	024	
018	60 Stück (Al/LDPE-Streifen)	024	
019	10 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024	neu
020	20 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024	neu
021	28 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024	neu
022	30 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024	neu
023	50 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024	neu
024	60 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024	neu
025	100 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024	neu
026	100 x 1 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024	neu
027	250 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024	neu

Ramipril Sandoz 10 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-25246

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	20 Stück (Al/LDPE-Streifen)	024	
002	28 Stück (Al/LDPE-Streifen)	024	
003	30 Stück (Al/LDPE-Streifen)	024	
004	50 Stück (Al/LDPE-Streifen)	024	
005	100 Stück (Al/LDPE-Streifen)	024	
006	100 x 1 Stück (Al/LDPE-Streifen)	024	
007	250 Stück (Al/LDPE-Streifen)	024	
008	10 Stück (Al/LDPE-Streifen)	024	
009	10 Stück (Al-Blister)	024	
010	20 Stück (Al-Blister)	024	
011	28 Stück (Al-Blister)	024	
012	30 Stück (Al-Blister)	024	
013	50 Stück (Al-Blister)	024	
014	100 Stück (Al-Blister)	024	
015	100 x 1 Stück (Al-Blister)	024	
016	250 Stück (Al-Blister)	024	
017	60 Stück (Al/Blister)	024	
018	60 Stück (Al/LDPE-Streifen)	024	
019	10 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024	neu
020	20 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024	neu
021	28 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024	neu
022	30 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024	neu
023	50 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024	neu
024	60 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024	neu
025	100 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024	neu
026	100 x 1 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024	neu
027	250 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024	neu

Lactulose Fresenius Gastro 670 mg/ml Lösung zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-25777

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	100 ml (Braunglasflasche m.Ausgießer)	036	gelöscht
003	200 ml (Braunglasflasche m.Ausgießer)	036	gelöscht
006	500 ml (Braunglasflasche m.Ausgießer)	036	gelöscht
007	1000 ml (Braunglasflasche m.Ausgießer)	036	gelöscht
015	100 ml (PET-Flasche ohne Ausgießer)	036	
017	200 ml (PET-Flasche ohne Ausgießer)	036	
020	500 ml (PET-Flasche ohne Ausgießer)	036	
021	1000 ml (PET-Flasche ohne Ausgießer)	036	
032	100 ml (PET-Flasche mit Ausgießer)	036	
033	200 ml (PET-Flasche mit Ausgießer)	036	
036	500 ml (PET-Flasche mit Ausgießer)	036	
037	1000 ml (PET-Flasche mit Ausgießer)	036	

Ondansetron Sandoz 8 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26308

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	6 Stück	036	
002	10 Stück	036	
003	10 x 1 Stück	036	
004	15 Stück	036	
005	30 Stück	036	
006	30 x 1 Stück	036	
007	50 Stück	036	
008	50 x 1 Stück	036	
009	100 Stück	036	
010	2 Stück	036	
011	4 Stück	036	
012	20 Stück (Klinikpackung)	036	neu

Oxali 5 mg/ml Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-26839

Zulassungsinhaber:

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

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	50 mg (in Durchstechflasche)	036	
002	100 mg (in Durchstechflasche)	036	
003	150 mg (in Durchstechflasche)	036	neu

Idilico 25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30753

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Liconsa S.A.
ES - 08028 Barcelona

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	4 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	030	
002	12 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	030	neu

Idilico 50 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30754

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Liconsa S.A.
ES - 08028 Barcelona

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	1 Filmtablette (PVC/Alu-Blister)	030	
002	4 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	030	
003	8 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	030	
004	12 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	030	neu

Idilico 100 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30755

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Liconsa S.A.
ES - 08028 Barcelona

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	4 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	030	
002	8 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	030	
003	12 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	030	neu

Levetiracetam UCB 100 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31655

Zulassungsinhaber:

UCB Pharma GmbH
AT - 1110 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	10 Stück (Durchstechflaschen mit teflonbeschichtetem Chlorbutyl-Gummistopfen)	024	
002	10 Stück (Durchstechflaschen mit unbeschichtetem Brombutyl-Gummistopfen)	024	neu

Aufhebungen gemäß §23 des AMG

Azulenal - Lösung

Z.Nr.: 9734

Zulassungsinhaber:

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

Azulenal - Salbe

Z.Nr.: 10776

Zulassungsinhaber:

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

Selenium - Homaccord - Ampullen

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Hepabene - Kapseln

Z.Nr.: 1-18503

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

ASS "ratiopharm" 500 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-21084

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Lipanthyl supra 160 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-23977

Zulassungsinhaber:
Abbott GmbH
AT - 1230 Wien

Apteor 160 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-23978

Zulassungsinhaber:
Abbott GmbH
AT - 1230 Wien

Pedibene 10 mg/g Creme

Z.Nr.: 1-26829

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Oxaliplatin Teva 5 mg/ml - Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-27214

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Simvastatin Teva 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27369

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Simvastatin Teva 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27370

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Mirtazapin Teva 15 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-27468

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Mirtazapin Teva 30 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-27469

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Mirtazapin Teva 45 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-27470

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Mirtabene 15 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-27542

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Mirtabene 30 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-27544

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Mirtabene 45 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-27545

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Gabapentin Genericon 100 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-27645

Zulassungsinhaber:
Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Quetiapin Teva 25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28200

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Quetiapin Teva 100 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28201

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Quetiapin Teva 150 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28202

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Quetiapin Teva 200 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28203

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Quetiapin Teva 300 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28204

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Mirtazapin Teva 15 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28233

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Levocetilerg 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28441

Zulassungsinhaber:

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

Enriqa 0,030 mg/2,0 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28946

Zulassungsinhaber:

Jenapharm GmbH & Co.KG
DE - 07745 Jena

Finasterid Pfizer 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29155

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Paclixyz 6 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29236

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Metformin Pfizer 500 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29261

Zulassungsinhaber:
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

INFECTOPEDICUL Malathion 10 mg/g Shampoo

Z.Nr.: 1-29293

Zulassungsinhaber:
InfectoPharm Arzneimittel und Consilium GmbH
DE - 64646 Heppenheim

Bisostad 2,5 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29355

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Oxaliplatin medac 5 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29427

Zulassungsinhaber:

Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH
DE - 20354 Hamburg

Simvastatin Pfizer 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29482

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Simvastatin Pfizer 80 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29485

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Losartan Pfizer 25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29658

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Carvedilol Pfizer 6,25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29681

Zulassungsinhaber:
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Carvedilol Pfizer 12,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29682

Zulassungsinhaber:
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Carvedilol Pfizer 25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29683

Zulassungsinhaber:
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Clopidogrel Pfizer 75 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29706

Zulassungsinhaber:
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Valaciclovir Pfizer 500 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29729

Zulassungsinhaber:
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Valaciclovir Pfizer 1000 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29730

Zulassungsinhaber:
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Ceftazidim Pfizer 250 mg Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Z.Nr.: 1-29780

Zulassungsinhaber:
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Ceftazidim Pfizer 500 mg Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Z.Nr.: 1-29781

Zulassungsinhaber:
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Ceftazidim Pfizer 1 g Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Z.Nr.: 1-29782

Zulassungsinhaber:
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Ceftazidim Pfizer 2 g Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29783

Zulassungsinhaber:
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Ceftazidim Pfizer 3 g Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29784

Zulassungsinhaber:
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Lisinopril Pfizer 5 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29814

Zulassungsinhaber:
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Lisinopril Pfizer 10 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29815

Zulassungsinhaber:
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Lisinopril Pfizer 20 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29816

Zulassungsinhaber:
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Lisinopril Pfizer 30 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29817

Zulassungsinhaber:
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Lisinopril Pfizer 40 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29818

Zulassungsinhaber:
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Paroxetin Pfizer 30 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29913

Zulassungsinhaber:
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Risperidon Pfizer 0,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30005

Zulassungsinhaber:
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Risperidon Pfizer 1 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30006

Zulassungsinhaber:
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Risperidon Pfizer 2 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30007

Zulassungsinhaber:
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Risperidon Pfizer 3 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30008

Zulassungsinhaber:
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Risperidon Pfizer 4 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30009

Zulassungsinhaber:
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Risperidon Pfizer 6 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30010

Zulassungsinhaber:
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Ciprofloxacin Pfizer 750 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30170

Zulassungsinhaber:
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Ondansetron Pfizer 2 mg/ml Injektions- oder Infusionslösung

Z.Nr.: 1-30254

Zulassungsinhaber:
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Silaxa 25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30359

Zulassungsinhaber:
Medico Uno Pharma Kft.
HU - 2051 Biatorbagy

Silaxa 50 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30360

Zulassungsinhaber:
Medico Uno Pharma Kft.
HU - 2051 Biatorbagy

Silaxa 100 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30361

Zulassungsinhaber:
Medico Uno Pharma Kft.
HU - 2051 Biatorbagy

Clopitom 75 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30522

Zulassungsinhaber:
Miklich Laboratorios
ES - 29004 Malaga

Ropinirol Accord 0,25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30685

Zulassungsinhaber:
Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Ropinirol Accord 0,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30686

Zulassungsinhaber:
Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Ropinirol Accord 1 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30687

Zulassungsinhaber:
Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Ropinirol Accord 2 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30688

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Propofol Pfizer 10 mg/ml Emulsion zur Injektion/Infusion

Z.Nr.: 1-30885

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Propofol Pfizer 20 mg/ml Emulsion zur Injektion/Infusion

Z.Nr.: 1-30886

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Curtega 10 mg/ml Emulsion zur Injektion/Infusion

Z.Nr.: 1-30907

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Curtega 20 mg/ml Emulsion zur Injektion/Infusion

Z.Nr.: 1-30908

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Ropinirol Accord 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31006

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Ciprofloxacin Pfizer 2 mg/ml Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31123

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Pioglitazon Specifar 15 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-31133

Zulassungsinhaber:

Specifar S.A.
GR - 12351 Ag. Varvara, Athen

Pioglitazon Specifar 30 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-31134

Zulassungsinhaber:
Specifar S.A.
GR - 12351 Ag. Varvara, Athen

Pioglitazon Specifar 45 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-31135

Zulassungsinhaber:
Specifar S.A.
GR - 12351 Ag. Varvara, Athen

Gletomel 15 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-31138

Zulassungsinhaber:
Specifar S.A.
GR - 12351 Ag. Varvara, Athen

Gletomel 30 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-31139

Zulassungsinhaber:
Specifar S.A.
GR - 12351 Ag. Varvara, Athen

Gletomel 45 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-31140

Zulassungsinhaber:
Specifar S.A.
GR - 12351 Ag. Varvara, Athen

Daxistin 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31191

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Daxistin 40 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31192

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Daxistin 80 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31193

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Remifentanyl Pfizer 1 mg Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31485

Zulassungsinhaber:
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Remifentanyl Pfizer 2 mg Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31486

Zulassungsinhaber:
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Remifentanyl Pfizer 5 mg Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31487

Zulassungsinhaber:
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Levofloxacin Pfizer 5 mg/ml Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31495

Zulassungsinhaber:
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

**Cisatracurium Pfizer 2 mg/ml
Injektionslösung/Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-31507

Zulassungsinhaber:
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

**Cefazolin Pfizer 1 g Pulver zur Herstellung einer
Injektions- oder Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-31745

Zulassungsinhaber:
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

**Cefazolin Pfizer 2 g Pulver zur Herstellung einer
Injektions- oder Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-31746

Zulassungsinhaber:
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Irbesartan Accord 75 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31798

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Irbesartan Accord 150 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31799

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Irbesartan Accord 300 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31800

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Cefuroxim Pfizer 250 mg Pulver zur Herstellung einer Injektionssuspension oder Injektionslösung

Z.Nr.: 1-31817

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Cefuroxim Pfizer 750 mg Pulver zur Herstellung einer Injektionssuspension oder Injektions-/Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31818

Zulassungsinhaber:
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Cefuroxim Pfizer 1,5 g Pulver zur Herstellung einer Injektionssuspension oder Injektions-/Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31819

Zulassungsinhaber:
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Ibandronsäure Pfizer 3 mg Injektionslösung

Z.Nr.: 1-31851

Zulassungsinhaber:
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Gracil - Schlankheitstabletten

Z.Nr.: 3-00326

Zulassungsinhaber:
Dr. Peithner KG nunmehr GmbH & Co
AT - 1232 Wien

Anginex-Lutschtabletten

Z.Nr.: 5-02352

Zulassungsinhaber:

Stadt-Apotheke Judenburg Mag.pharm. Dr. Peter Gall KG
AT - 8750 Judenburg

Histaxin - Gel

Z.Nr.: 7-00081

Zulassungsinhaber:

Meda Pharma GmbH
AT - 1110 Wien

Mag. Kottas Kräuterexpress Blähungs-Verdauungstee

Z.Nr.: 7-00378

Zulassungsinhaber:

Mag. pharm. Richard Kottas - Heldenberg & Sohn Drogenhandel
GesmbH.
AT - 1010 Wien

Mag. Kottas Kräuterexpress - Kamillentee

Z.Nr.: 7-00802

Zulassungsinhaber:

Mag. pharm. Richard Kottas - Heldenberg & Sohn Drogenhandel
GesmbH.
AT - 1010 Wien

Aufhebung der Genehmigung von Parallelimporten

Lovenox 40 mg - Spritzampullen

sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Z.Nr.: 1-18662-P3

Lovenox 60 mg - Spritzampullen

sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Z.Nr.: 1-21538-P1

Lovenox 80 mg - Spritzampullen

sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Z.Nr.: 1-21539-P1

Lovenox 100 mg - Spritzampullen

sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Z.Nr.: 1-21540-P1

Ruhende Zulassungen

Neueintragung ruhender Zulassungen

Calcitonin "Novartis" 100 I.E. - Nasalspray

Z.Nr.: 1-20665

Zulassungsinhaber:

Novartis Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Calcitonin "Novartis" 200 I.E. - Nasalspray

Z.Nr.: 1-23961

Zulassungsinhaber:

Novartis Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Veröffentlichung (05/2013) über Registrierungen von Homöopathika

Registrierungen

Orthim Nr. 7 Magnesium phosphoricum D12 Biochemie nach Dr. med. Schüssler Globuli

Reg.Nr.: HOM-6547

Firma:

Orthim KG
DE - 33442 Herzebrock-Clarholz

Orthim Nr. 8 Natrium chloratum D6 Biochemie nach Dr. med. Schüssler Globuli

Reg.Nr.: HOM-6548

Firma:

Orthim KG
DE - 33442 Herzebrock-Clarholz

Orthim Nr. 9 Natrium phosphoricum D6 Biochemie nach Dr. med. Schüssler Globuli

Reg.Nr.: HOM-6549

Firma:

Orthim KG
DE - 33442 Herzebrock-Clarholz

Orthim Nr. 10 Natrium sulfuricum D6 Biochemie nach Dr. med. Schüssler Globuli

Reg.Nr.: HOM-6550

Firma:

Orthim KG
DE - 33442 Herzebrock-Clarholz

Orthim Nr. 11 Silicea D12 Biochemie nach Dr. med. Schüssler Globuli

Reg.Nr.: HOM-6551

Firma:

Orthim KG
DE - 33442 Herzebrock-Clarholz

Orthim Nr. 12 Calcium sulfuricum D6 Biochemie nach Dr. med. Schüssler Globuli

Reg.Nr.: HOM-6552

Firma:

Orthim KG
DE - 33442 Herzebrock-Clarholz

Regenaplex Nr. 80aN - Silybum marianum comp.-Tropfen

Reg.Nr.: HOM-6553

Firma:

Regenaplex GmbH
DE - 78467 Konstanz

Regenaplex Nr. 39 b - Aristolochia clematis comp.-Tropfen

Reg.Nr.: HOM-6554

Firma:

Regenaplex GmbH
DE - 78467 Konstanz

Regenaplex Nr. 23 b - Agave americana comp.-Tropfen

Reg.Nr.: HOM-6555

Firma:

Regenaplex GmbH
DE - 78467 Konstanz

Regenaplex Nr. 47 aN - Knautia arvensis comp.-Tropfen

Reg.Nr.: HOM-6556

Firma:

Regenaplex GmbH
DE - 78467 Konstanz

Regenaplex Nr. 215 - Lapis albus comp.-Tropfen

Reg.Nr.: HOM-6557

Firma:

Regenaplex GmbH
DE - 78467 Konstanz

Regenaplex Nr. 202 - Spongilla lactustris comp.-Tropfen

Reg.Nr.: HOM-6558

Firma:

Regenaplex GmbH
DE - 78467 Konstanz

Regenaplex Nr. 65 a - Aurum metallicum comp.-Tropfen

Reg.Nr.: HOM-6559

Firma:

Regenaplex GmbH
DE - 78467 Konstanz

Regenaplex Nr. 20 a - Acidum nitricum comp.-Tropfen

Reg.Nr.: HOM-6560

Firma:

Regenaplex GmbH
DE - 78467 Konstanz

Regenaplex Nr. 86 b - Piper cubeba comp.-Tropfen

Reg.Nr.: HOM-6561

Firma:

Regenaplex GmbH
DE - 78467 Konstanz

Regenaplex Nr. 28 b - Ammonium carbonicum comp.-Tropfen

Reg.Nr.: HOM-6562

Firma:

Regenaplex GmbH
DE - 78467 Konstanz

Regenaplex Nr. 54 b - Corallium rubrum comp.-Tropfen

Reg.Nr.: HOM-6563

Firma:

Regenaplex GmbH
DE - 78467 Konstanz

BIOGELAT Goldrute Uroforte 600 mg Filmtabletten

Reg.Nr.: HERB-00156

Firma:

Kwizda Pharma GmbH
AT - 1160 Wien

Hepabene - Kapseln

Reg.Nr.: HERB-00157

Firma:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Dr. Böhm Artischocke 450 mg Dragees

Reg.Nr.: HERB-00158

Firma:

Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8010 Graz

Diarrhoesan Saft

Reg.Nr.: HERB-00159

Firma:

Dr. Loges + Co. GmbH
DE - 21423 Winsen

Aufhebungen von Registrierungen

Anginex-Lutschtabletten

Reg.Nr.: 5-02352

Firma:

Stadt-Apotheke Judenburg Mag.pharm. Dr. Peter Gall KG
AT - 8750 Judenburg