



Humanarzneispezialitäten

Inhaltsverzeichnis

Arzneispezialitäten - human	1
Zulassungen gemäß AMG	1
<i>Arzneispezialitäten gemäß §26 AMG - human</i>	49
<i>Homöopathische Arzneispezialitäten - human</i>	50
Genehmigung von Parallelimporten	53
Übertragungen	54
Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG	59
<i>Änderungen der Bezeichnung</i>	59
<i>Änderungen der Packungsgrößen</i>	64
Aufhebungen gemäß §23 des AMG	70

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.

340. Veröffentlichung (06/2013) über Zulassungen von Arzneispezialitäten sowie über Änderungen und Aufhebungen von Zulassungen

Arzneispezialitäten - human

Zulassungen gemäß AMG

Utrogestan 200 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-31897

Zulassungsinhaber:

Meda Pharma GmbH
AT - 1110 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Besins Interantional Belgique
BE - 1620 Drogenbos

Laboratoires Besins International
FR - 92120 Montrouge

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel

++-----

Kapselinhalt:

Progesteron

ATC-Klassifikation(en):

G03DA04 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Sexualhormone und Modulatoren des Genitalsystems / Gestagene / Pregnen-4-Derivate / Progesteron

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	15 Stück PVC-Blister und Aluminiumfolie in Faltschachtel	036 Monate
2	30 Stück PVC-Blister und Aluminiumfolie in Faltschachtel	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Eplerenon Pharmathen 25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31911

Zulassungsinhaber:

Pharmathen S.A.
GR - 153 51 Pallini Attiki

Referenzprodukt:

1-25566
Inspira 25 mg Filmtabletten
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Pharmathen S.A.
GR - 153 51 Pallini Attiki

Pharmathen International S.A.
GR - 69300 Rodopi

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Eplerenon

ATC-Klassifikation(en):

C03DA04 Kardiovaskuläres System / Diuretika / Kalium sparende Mittel /
Aldosteron-Antagonisten / Eplerenon

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (PVC/Al-Blisterepackungen)	030 Monate
2	20 Stück (PVC/Al-Blisterepackungen)	030 Monate
3	28 Stück (PVC/Al-Blisterepackungen)	030 Monate
4	30 Stück (PVC/Al-Blisterepackungen)	030 Monate
5	50 Stück (PVC/Al-Blisterepackungen)	030 Monate
6	90 Stück (PVC/Al-Blisterepackungen)	030 Monate
7	100 Stück (PVC/Al-Blisterepackungen)	030 Monate
8	200 Stück (PVC/Al-Blisterepackungen)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Eplerenon Pharmathen 50 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31912

Zulassungsinhaber:

Pharmathen S.A.
GR - 153 51 Pallini Attiki

Referenzprodukt:

1-25567
Inspira 50 mg Filmtabletten
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Pharmathen S.A.
GR - 153 51 Pallini Attiki

Pharmathen International S.A.
GR - 69300 Rodopi

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Eplerenon

ATC-Klassifikation(en):

C03DA04 Kardiovaskuläres System / Diuretika / Kalium sparende Mittel /
Aldosteron-Antagonisten / Eplerenon

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (PVC/Al-Blisterepackungen)	030 Monate
2	20 Stück (PVC/Al-Blisterepackungen)	030 Monate
3	28 Stück (PVC/Al-Blisterepackungen)	030 Monate
4	30 Stück (PVC/Al-Blisterepackungen)	030 Monate
5	50 Stück (PVC/Al-Blisterepackungen)	030 Monate
6	90 Stück (PVC/Al-Blisterepackungen)	030 Monate
7	100 Stück (PVC/Al-Blisterepackungen)	030 Monate
8	200 Stück (PVC/Al-Blisterepackungen)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Orabloc 40 mg/ml + 10 Mikrogramm/ml Injektionslösung

Z.Nr.: 1-31913

Zulassungsinhaber:

Pierrel Pharma Srl
IT - 81043 Capua (CE)

Referenzprodukt:

1-21603
Septanest mit Epinephrin 1 : 100.000 - Zylinderampullen
Septodont GmbH
DE-53859 Niederkassel-Mondorf

Hersteller (Chargenfreigeber):

Pierrel SpA
IT - 20121 Milano (MI)

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Articain Hydrochlorid
Epinephrin Hydrogentartrat
(entsprechend 0,01 mg Adrenalin)

ATC-Klassifikation(en):

N01BB58 Nervensystem / Anästhetika / Lokalanästhetika / Amide /
Articain, Kombinationen

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	5 x 10 (Blister)	024 Monate
2	10 x 10 (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Orabloc 40 mg/ml + 5 Mikrogramm/ml Injektionslösung

Z.Nr.: 1-31914

Zulassungsinhaber:

Pierrel Pharma Srl
IT - 81043 Capua (CE)

Referenzprodukt:

1-21602
Septanest mit Epinephrin 1 : 200.000 Zylinderampullen
Septodont GmbH
DE-53859 Niederkassel-Mondorf

Hersteller (Chargenfreigeber):

Pierrel SpA
IT - 20121 Milano (MI)

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Articain Hydrochlorid
Epinephrin Hydrogentartrat
(entsprechend 0,005 mg Adrenalin)

ATC-Klassifikation(en):

N01BB58 Nervensystem / Anästhetika / Lokalanästhetika / Amide /
Articain, Kombinationen

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	5 x 10 (Blister)	024 Monate
2	10 x 10 (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Propofol "Fresenius" 1 % mit MCT Emulsion zur Injektion oder Infusion in einer Fertigspritze

Z.Nr.: 1-31915

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Referenzprodukt:

Disoprivan 1%, Emulsion zur Injektion/Infusion
AstraZeneca GmbH, DE

Hersteller (Chargenfreigeber):

Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Wirkstoff(e):

+-----
1 ml
Propofol

ATC-Klassifikation(en):

N01AX10 Nervensystem / Anästhetika / Allgemeinanästhetika / Andere
Allgemeinanästhetika / Propofol

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 50 ml	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Propofol "Fresenius" 2 % mit MCT Emulsion zur Injektion oder Infusion in einer Fertigspritze

Z.Nr.: 1-31916

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Referenzprodukt:

Disoprivan 2%, Emulsion zur Injektion/Infusion
AstraZeneca GmbH, DE

Hersteller (Chargenfreigeber):

Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Wirkstoff(e):

+-----
1 ml
Propofol

ATC-Klassifikation(en):

N01AX10 Nervensystem / Anästhetika / Allgemeinanästhetika / Andere
Allgemeinanästhetika / Propofol

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 50 ml	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Ofloxa-Vision sine 3 mg/ml Augentropfen im Einzeldosisbehältnis

Z.Nr.: 1-31917

Zulassungsinhaber:

Omnivision GmbH
DE - 82178 Puchheim

Referenzprodukt:

Floxal EDO
Dr. Gerhard Mann Chem.-pharm. Fabrik GmbH (DE)

Hersteller (Chargenfreigeber):

Novocat Farma S.A.
ES - 08191 Rubi/Barcelona

Wirkstoff(e):

+-----
1ml

Ofloxacin

ATC-Klassifikation(en):

S01AX11 Sinnesorgane / Ophthalmika / Antiinfektiva / Andere
Antiinfektiva / Ofloxacin

S01AE01 Sinnesorgane / Ophthalmika / Antiinfektiva / Ofloxacin

Packungsgrößen:

Nr.

1 10 x 0,5 ml
2 30 x 0,5 ml

Laufzeit

036 Monate
036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Magnesium PharmaLex 300 mg Granulat zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-31918

Zulassungsinhaber:

PharmaLex GmbH
DE - 68167 Mannheim

Hersteller (Chargenfreigeber):

Protina Pharmazeutische GmbH
DE - 85737 Ismaning

Wirkstoff(e):

+-----

pro Beutel :

Magnesiumcitrat
(wasserfrei; entsprechend 300mg Magnesium)

ATC-Klassifikation(en):

A12CC04 Alimentäres System und Stoffwechsel / Mineralstoffe / Andere
Mineralstoffe / Magnesium / Magnesiumcitrat

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	20 x 5 g Granulat (Papier/Alu/PE-Beutel)	036 Monate
2	50 x 5 g Granulat (Papier/Alu/PE-Beutel)	036 Monate
3	100 x 5 g Granulat (Papier/Alu/PE-Beutel)	036 Monate
4	20 x 5 g Granulat (Papier/Alu/PE-Copolymer-Beutel)	036 Monate
5	50 x 5 g Granulat (Papier/Alu/PE-Copolymer-Beutel)	036 Monate
6	100 x 5 g Granulat (Papier/Alu/PE-Copolymer-Beutel)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Rosuvastatin Arcana 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31919

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Rosuvastatin Calcium
(entsprechend 5mg Rosuvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	14 Stück (Polyamid/Aluminium/LDPE-HDPE-Al-Blister)	024 Monate
2	15 Stück (Polyamid/Aluminium/LDPE-HDPE-Al-Blister)	024 Monate
3	28 Stück (Polyamid/Aluminium/LDPE-HDPE-Al-Blister)	024 Monate
4	30 Stück (Polyamid/Aluminium/LDPE-HDPE-Al-Blister)	024 Monate
5	60 Stück (Polyamid/Aluminium/LDPE-HDPE-Al-Blister)	024 Monate
6	56 Stück (Polyamid/Aluminium/LDPE-HDPE-Al-Blister)	024 Monate
7	84 Stück (Polyamid/Aluminium/LDPE-HDPE-Al-Blister)	024 Monate
8	90 Stück (Polyamid/Aluminium/LDPE-HDPE-Al-Blister)	024 Monate
9	98 Stück (Polyamid/Aluminium/LDPE-HDPE-Al-Blister)	024 Monate
10	28 Stück (HDPE -Flasche)	024 Monate
11	30 Stück (HDPE -Flasche)	024 Monate
12	56 Stück (HDPE -Flasche)	024 Monate
13	60 Stück (HDPE -Flasche)	024 Monate
14	84 Stück (HDPE -Flasche)	024 Monate
15	90 Stück (HDPE -Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Rosuvastatin Arcana 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31920

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Rosuvastatin Calcium
(entsprechend 10mg Rosuvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	14 Stück (Polyamid/Aluminium/LDPE-HDPE-Al-Blister)	024 Monate
2	15 Stück (Polyamid/Aluminium/LDPE-HDPE-Al-Blister)	024 Monate
3	28 Stück (Polyamid/Aluminium/LDPE-HDPE-Al-Blister)	024 Monate
4	30 Stück (Polyamid/Aluminium/LDPE-HDPE-Al-Blister)	024 Monate
5	60 Stück (Polyamid/Aluminium/LDPE-HDPE-Al-Blister)	024 Monate
6	56 Stück (Polyamid/Aluminium/LDPE-HDPE-Al-Blister)	024 Monate
7	84 Stück (Polyamid/Aluminium/LDPE-HDPE-Al-Blister)	024 Monate
8	90 Stück (Polyamid/Aluminium/LDPE-HDPE-Al-Blister)	024 Monate
9	98 Stück (Polyamid/Aluminium/LDPE-HDPE-Al-Blister)	024 Monate
10	28 Stück (HDPE -Flasche)	024 Monate
11	30 Stück (HDPE -Flasche)	024 Monate
12	56 Stück (HDPE -Flasche)	024 Monate
13	60 Stück (HDPE -Flasche)	024 Monate
14	84 Stück (HDPE -Flasche)	024 Monate
15	90 Stück (HDPE -Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Rosuvastatin Arcana 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31921

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Rosuvastatin Calcium
(entsprechend 20mg Rosuvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	14 Stück (Polyamid/Aluminium/LDPE-HDPE-Al-Blister)	024 Monate
2	15 Stück (Polyamid/Aluminium/LDPE-HDPE-Al-Blister)	024 Monate
3	28 Stück (Polyamid/Aluminium/LDPE-HDPE-Al-Blister)	024 Monate
4	30 Stück (Polyamid/Aluminium/LDPE-HDPE-Al-Blister)	024 Monate
5	60 Stück (Polyamid/Aluminium/LDPE-HDPE-Al-Blister)	024 Monate
6	56 Stück (Polyamid/Aluminium/LDPE-HDPE-Al-Blister)	024 Monate
7	84 Stück (Polyamid/Aluminium/LDPE-HDPE-Al-Blister)	024 Monate
8	90 Stück (Polyamid/Aluminium/LDPE-HDPE-Al-Blister)	024 Monate
9	98 Stück (Polyamid/Aluminium/LDPE-HDPE-Al-Blister)	024 Monate
10	28 Stück (HDPE -Flasche)	024 Monate
11	30 Stück (HDPE -Flasche)	024 Monate
12	56 Stück (HDPE -Flasche)	024 Monate
13	60 Stück (HDPE -Flasche)	024 Monate
14	84 Stück (HDPE -Flasche)	024 Monate
15	90 Stück (HDPE -Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Rosuvastatin Arcana 40 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31922

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Rosuvastatin Calcium
(entsprechend 40mg Rosuvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	14 Stück (Polyamid/Aluminium/LDPE-HDPE-Al-Blister)	024 Monate
2	15 Stück (Polyamid/Aluminium/LDPE-HDPE-Al-Blister)	024 Monate
3	28 Stück (Polyamid/Aluminium/LDPE-HDPE-Al-Blister)	024 Monate
4	30 Stück (Polyamid/Aluminium/LDPE-HDPE-Al-Blister)	024 Monate
5	60 Stück (Polyamid/Aluminium/LDPE-HDPE-Al-Blister)	024 Monate
6	56 Stück (Polyamid/Aluminium/LDPE-HDPE-Al-Blister)	024 Monate
7	84 Stück (Polyamid/Aluminium/LDPE-HDPE-Al-Blister)	024 Monate
8	90 Stück (Polyamid/Aluminium/LDPE-HDPE-Al-Blister)	024 Monate
9	98 Stück (Polyamid/Aluminium/LDPE-HDPE-Al-Blister)	024 Monate
10	28 Stück (HDPE -Flasche)	024 Monate
11	30 Stück (HDPE -Flasche)	024 Monate
12	56 Stück (HDPE -Flasche)	024 Monate
13	60 Stück (HDPE -Flasche)	024 Monate
14	84 Stück (HDPE -Flasche)	024 Monate
15	90 Stück (HDPE -Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Synaze 137 Mikrogramm/50 Mikrogramm pro Sprühstoß
Nasenspray, Suspension**

Z.Nr.: 1-31923

Zulassungsinhaber:

Meda Pharma GmbH
AT - 1110 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

MEDA Pharma GmbH & Co KG
DE - 61352 Bad Homburg

Wirkstoff(e):

+-----

100 g:

Azelastin Hydrochlorid
Fluticason Propionat

ATC-Klassifikation(en):

R01AD58 Respirationstrakt / Rhinologika / Dekongestiva und andere
Rhinologika zur topischen Anwendung / Corticosteroide /
Fluticason, Kombinationen

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 6,4 g Suspension (10 ml-Flasche) (mind. 28 Sprühstöße)	036 Monate
2	1 x 23 g Suspension (25 ml-Flasche) (mind. 120 Sprühstöße)	036 Monate
3	10 x 6,4 g Suspension (10 ml-Flasche) (mind. je 28 Sprühstöße) (Bündelpackung)	036 Monate
4	3 x 23 g Suspension (25 ml-Flasche) (mind. je 120 Sprühstöße) (Bündelpackung)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Dymolin 137 Mikrogramm/50 Mikrogramm pro Sprühstoß
Nasenspray, Suspension**

Z.Nr.: 1-31924

Zulassungsinhaber:

Meda Pharma GmbH
AT - 1110 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

MEDA Pharma GmbH & Co KG
DE - 61352 Bad Homburg

Wirkstoff(e):

+-----

100 g:

Azelastin Hydrochlorid
Fluticason Propionat

ATC-Klassifikation(en):

R01AD Respirationstrakt / Rhinologika / Dekongestiva und andere
Rhinologika zur topischen Anwendung / Corticosteroide
R01AD58 Respirationstrakt / Rhinologika / Dekongestiva und andere
Rhinologika zur topischen Anwendung / Corticosteroide /
Fluticason, Kombinationen

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 6,4 g Suspension (10 ml-Flasche) (mind. 28 Sprühstöße)	036 Monate
2	1 x 23 g Suspension (25 ml-Flasche) (mind. 120 Sprühstöße)	036 Monate
3	10 x 6,4 g Suspension (10 ml-Flasche) (mind. je 28 Sprühstöße) (Bündelpackung)	036 Monate
4	3 x 23 g Suspension (25 ml-Flasche) (mind. je 120 Sprühstöße) (Bündelpackung)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Dyvistanil 137 Mikrogramm/50 Mikrogramm pro Sprühstoß
Nasenspray, Suspension**

Z.Nr.: 1-31925

Zulassungsinhaber:

Meda Pharma GmbH
AT - 1110 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

MEDA Pharma GmbH & Co KG
DE - 61352 Bad Homburg

Wirkstoff(e):

+-----

100 g:

Azelastin Hydrochlorid
Fluticason Propionat

ATC-Klassifikation(en):

R01AD Respirationstrakt / Rhinologika / Dekongestiva und andere
Rhinologika zur topischen Anwendung / Corticosteroide
R01AD58 Respirationstrakt / Rhinologika / Dekongestiva und andere
Rhinologika zur topischen Anwendung / Corticosteroide /
Fluticason, Kombinationen

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 6,4 g Suspension (10 ml-Flasche) (mind. 28 Sprühstöße)	036 Monate
2	1 x 23 g Suspension (25 ml-Flasche) (mind. 120 Sprühstöße)	036 Monate
3	10 x 6,4 g Suspension (10 ml-Flasche) (mind. je 28 Sprühstöße) (Bündelpackung)	036 Monate
4	3 x 23 g Suspension (25 ml-Flasche) (mind. je 120 Sprühstöße) (Bündelpackung)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Colistin Xellia 1 Million I.E. Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31926

Zulassungsinhaber:

Xellia Pharmaceuticals ApS
DK - 2300 Kopenhagen S

Referenzprodukt:

12038
Colistin Forest - Trockenstechampullen mit Lösungsmittel
Forest Laboratories Nederland BV
NL-3584 BH Utrecht

Hersteller (Chargenfreigeber):

Xellia Pharmaceuticals ApS
DK - 2300 Kopenhagen S

Wirkstoff(e):

+-----

Trockensubstanz in Durchstechflasche :

Colistimethat Natrium
(entsprechend 1,00 Millionen IE)

ATC-Klassifikation(en):

J01XB01 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur systemischen Anwendung / Andere Antibiotika / Polymyxine / Colistin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Durchstechflaschen (klares Glas Typ I)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Milrinon Carino 1 mg/ml Injektions- oder Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31927

Zulassungsinhaber:

Carinopharm GmbH
DE - 31008 Elze

Referenzprodukt:

1-20100
Corotrop 10 mg Ampullen
sanofi-aventis GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Haupt Pharma Wülfing GmbH
DE - 31028 Gronau

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml :

Milrinon

ATC-Klassifikation(en):

C01CE02 Kardiovaskuläres System / Herztherapie / Kardio stimulanzien,
Exkl. Herzglykoside / Phosphodiesterasehemmer / Milrinon

Packungsgrößen:

Nr.

1 5 x 10 ml Lösung in Ampullen (Typ I Glas)
2 10 x 10 ml Lösung in Ampullen (Typ I Glas)

Laufzeit

036 Monate
036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Vellofent 67 Mikrogramm Sublingualtabletten

Z.Nr.: 1-31928

Zulassungsinhaber:

Acraf S.p.A.
IT - 00181 Rom

Referenzprodukt:

16948
Fentanyl Janssen 0,5 mg - Ampullen
Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Ethypharm Industries
FR - 76120 Grand-Quevilly

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

++-----

Kern:

Fentanylcitrat
(entsprechend 0,067mg Fentanyl)

ATC-Klassifikation(en):

N02AB03 Nervensystem / Analgetika / Opioide / Phenylpiperidin-Derivate /
Fentanyl

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	3 Stück	024 Monate
2	4 Stück	024 Monate
3	15 Stück	024 Monate
4	30 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Vellofent 133 Mikrogramm Sublingualtabletten

Z.Nr.: 1-31929

Zulassungsinhaber:

Acraf S.p.A.
IT - 00181 Rom

Referenzprodukt:

16948
Fentanyl Janssen 0,5 mg - Ampullen
Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Ethypharm Industries
FR - 76120 Grand-Quevilly

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

++-----

Kern:

Fencylcltrat
(entsprechend 0,133 mg Fentanyl)

ATC-Klassifikation(en):

N02AB03 Nervensystem / Analgetika / Opioide / Phenylpiperidin-Derivate /
Fentanyl

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	3 Stück	024 Monate
2	4 Stück	024 Monate
3	15 Stück	024 Monate
4	30 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Vellofent 267 Mikrogramm Sublingualtabletten

Z.Nr.: 1-31930

Zulassungsinhaber:

Acraf S.p.A.
IT - 00181 Rom

Referenzprodukt:

16948
Fentanyl Janssen 0,5 mg - Ampullen
Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Ethypharm Industries
FR - 76120 Grand-Quevilly

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

++-----

Kern:

Fencylcltrat
(entsprechend 0,267 mg Fentanyl)

ATC-Klassifikation(en):

N02AB03 Nervensystem / Analgetika / Opiode / Phenylpiperidin-Derivate /
Fentanyl

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	3 Stück	024 Monate
2	4 Stück	024 Monate
3	15 Stück	024 Monate
4	30 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Vellofent 400 Mikrogramm Sublingualtabletten

Z.Nr.: 1-31931

Zulassungsinhaber:

Acraf S.p.A.
IT - 00181 Rom

Referenzprodukt:

16948
Fentanyl Janssen 0,5 mg - Ampullen
Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Ethypharm Industries
FR - 76120 Grand-Quevilly

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

++-----

Kern:

Fencylcltrat
(entsprechend 0,400 mg Fentanyl)

ATC-Klassifikation(en):

N02AB03 Nervensystem / Analgetika / Opiode / Phenylpiperidin-Derivate /
Fentanyl

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	3 Stück	024 Monate
2	4 Stück	024 Monate
3	15 Stück	024 Monate
4	30 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Vellofent 533 Mikrogramm Sublingualtabletten

Z.Nr.: 1-31932

Zulassungsinhaber:

Acraf S.p.A.
IT - 00181 Rom

Referenzprodukt:

16948
Fentanyl Janssen 0,5 mg - Ampullen
Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Ethypharm Industries
FR - 76120 Grand-Quevilly

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

++-----

Kern:

Fencylcltrat
(entsprechend 0,533 mg Fentanyl)

ATC-Klassifikation(en):

N02AB03 Nervensystem / Analgetika / Opiode / Phenylpiperidin-Derivate /
Fentanyl

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	3 Stück	024 Monate
2	4 Stück	024 Monate
3	15 Stück	024 Monate
4	30 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Vellofent 800 Mikrogramm Sublingualtabletten

Z.Nr.: 1-31933

Zulassungsinhaber:

Acraf S.p.A.
IT - 00181 Rom

Referenzprodukt:

16948
Fentanyl Janssen 0,5 mg - Ampullen
Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Ethypharm Industries
FR - 76120 Grand-Quevilly

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

++-----

Kern:

Fencylcltrat
(entsprechend 0,800 mg Fentanyl)

ATC-Klassifikation(en):

N02AB03 Nervensystem / Analgetika / Opiode / Phenylpiperidin-Derivate /
Fentanyl

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	3 Stück	024 Monate
2	4 Stück	024 Monate
3	15 Stück	024 Monate
4	30 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

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

Z.Nr.: 1-31934

Zulassungsinhaber:

Famy Care Europe Ltd
GB - EC2V 7WS London

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Dienogest
Ethinylestradiol
(Bestandteil der Ethinylestradiolverreibung)

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	1 x 21 Stück	024 Monate
2	3 x 21 Stück	024 Monate
3	6 x 21 Stück	024 Monate
4	13 x 21 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Ethinylestradiol/Levonorgestrel acis 20 Mikrogramm/100
Mikrogramm Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-31935

Zulassungsinhaber:

Acis Arzneimittel GmbH
DE - 82031 Grünwald

Referenzprodukt:

1-26494
Miranova - Dragees
Bayer Austria GmbH
AT-1160 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Mibe GmbH Arzneimittel
DE - 06796 Brehna

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Ethinylestradiol
Levonorgestrel

ATC-Klassifikation(en):

G03AA07 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Sexualhormone und
Modulatoren des Genitalsystems / Hormonelle Kontrazeptiva zur
systemischen Anwendung / Gestagene und Estrogene, fixe
Kombinationen / Levonorgestrel und Estrogen

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 21 Stück	030 Monate
2	3 x 21 Stück	030 Monate
3	6 x 21 Stück	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Ethinylestradiol/Levonorgestrel acis 30 Mikrogramm/150 Mikrogramm Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31936

Zulassungsinhaber:

Acis Arzneimittel GmbH
DE - 82031 Grünwald

Referenzprodukt:

1-15618
Microgynon 30 - Dragees
Bayer Austria GmbH
AT-1160 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Mibe GmbH Arzneimittel
DE - 06796 Brehna

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Ethinylestradiol
Levonorgestrel

ATC-Klassifikation(en):

G03AA07 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Sexualhormone und Modulatoren des Genitalsystems / Hormonelle Kontrazeptiva zur systemischen Anwendung / Gestagene und Estrogene, fixe Kombinationen / Levonorgestrel und Estrogen

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 21 Stück	030 Monate
2	3 x 21 Stück	030 Monate
3	6 x 21 Stück	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

L-Polamidon 2,5 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-31937

Zulassungsinhaber:

Sanofi-Aventis Deutschland GmbH
DE - 65926 Frankfurt am Main

Hersteller (Chargenfreigeber):

Sanofi-Aventis Deutschland GmbH
DE - 65926 Frankfurt am Main

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Methadon Hydrochlorid
(Levo-)

ATC-Klassifikation(en):

N07BC Nervensystem / Andere Mittel für das Nervensystem / Mittel zur
Behandlung von Suchterkrankungen / Mittel zur Behandlung der
Opiatabhängigkeit

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Tabletten (weiß-opake PVC/PE/PVdC-Alu-Blister)	036 Monate
2	14 Tabletten (weiß-opake PVC/PE/PVdC-Alu-Blister)	036 Monate
3	20 Tabletten (weiß-opake PVC/PE/PVdC-Alu-Blister)	036 Monate
4	28 Tabletten (weiß-opake PVC/PE/PVdC-Alu-Blister)	036 Monate
5	49 Tabletten (weiß-opake PVC/PE/PVdC-Alu-Blister)	036 Monate
6	50 Tabletten (weiß-opake PVC/PE/PVdC-Alu-Blister)	036 Monate
7	56 Tabletten (weiß-opake PVC/PE/PVdC-Alu-Blister)	036 Monate
8	70 Tabletten (weiß-opake PVC/PE/PVdC-Alu-Blister)	036 Monate
9	98 Tabletten (weiß-opake PVC/PE/PVdC-Alu-Blister)	036 Monate
10	100 Tabletten (weiß-opake PVC/PE/PVdC-Alu-Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

L-Polamidon 5 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-31938

Zulassungsinhaber:

Sanofi-Aventis Deutschland GmbH
DE - 65926 Frankfurt am Main

Hersteller (Chargenfreigeber):

Sanofi-Aventis Deutschland GmbH
DE - 65926 Frankfurt am Main

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Methadon Hydrochlorid
(Levo-)

ATC-Klassifikation(en):

N07BC Nervensystem / Andere Mittel für das Nervensystem / Mittel zur
Behandlung von Suchterkrankungen / Mittel zur Behandlung der
Opiatabhängigkeit

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Tabletten (weiß-opake PVC/PE/PVdC-Alu-Blister)	036 Monate
2	14 Tabletten (weiß-opake PVC/PE/PVdC-Alu-Blister)	036 Monate
3	20 Tabletten (weiß-opake PVC/PE/PVdC-Alu-Blister)	036 Monate
4	28 Tabletten (weiß-opake PVC/PE/PVdC-Alu-Blister)	036 Monate
5	49 Tabletten (weiß-opake PVC/PE/PVdC-Alu-Blister)	036 Monate
6	50 Tabletten (weiß-opake PVC/PE/PVdC-Alu-Blister)	036 Monate
7	56 Tabletten (weiß-opake PVC/PE/PVdC-Alu-Blister)	036 Monate
8	70 Tabletten (weiß-opake PVC/PE/PVdC-Alu-Blister)	036 Monate
9	98 Tabletten (weiß-opake PVC/PE/PVdC-Alu-Blister)	036 Monate
10	100 Tabletten (weiß-opake PVC/PE/PVdC-Alu-Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

L-Polamidon 20 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-31939

Zulassungsinhaber:

Sanofi-Aventis Deutschland GmbH
DE - 65926 Frankfurt am Main

Hersteller (Chargenfreigeber):

Sanofi-Aventis Deutschland GmbH
DE - 65926 Frankfurt am Main

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Methadon Hydrochlorid
(Levo-)

ATC-Klassifikation(en):

N07BC Nervensystem / Andere Mittel für das Nervensystem / Mittel zur
Behandlung von Suchterkrankungen / Mittel zur Behandlung der
Opiatabhängigkeit

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Tabletten (weiß-opake PVC/PE/PVdC-Alu-Blister)	036 Monate
2	14 Tabletten (weiß-opake PVC/PE/PVdC-Alu-Blister)	036 Monate
3	20 Tabletten (weiß-opake PVC/PE/PVdC-Alu-Blister)	036 Monate
4	28 Tabletten (weiß-opake PVC/PE/PVdC-Alu-Blister)	036 Monate
5	49 Tabletten (weiß-opake PVC/PE/PVdC-Alu-Blister)	036 Monate
6	50 Tabletten (weiß-opake PVC/PE/PVdC-Alu-Blister)	036 Monate
7	56 Tabletten (weiß-opake PVC/PE/PVdC-Alu-Blister)	036 Monate
8	70 Tabletten (weiß-opake PVC/PE/PVdC-Alu-Blister)	036 Monate
9	98 Tabletten (weiß-opake PVC/PE/PVdC-Alu-Blister)	036 Monate
10	100 Tabletten (weiß-opake PVC/PE/PVdC-Alu-Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Gemcitabin Kabi 40 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31940

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Oncology Plc
GB - GU35 0NF Bordon/Hampshire

Referenzprodukt:

1-21426
Gemzar 200 mg Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung
Eli Lilly GmbH
AT-1030 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Fresenius Kabi Oncology Plc
GB - GU35 0NF Bordon/Hampshire

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Gemcitabin Hydrochlorid
(entsprechend 40 mg Gemcitabin)

ATC-Klassifikation(en):

L01BC05 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Antineoplastische Mittel / Antimetabolite / Pyrimidin-Analoga /
Gemcitabin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 5 ml Durchstechflasche (200 mg Gemcitabin (als Hydrochlorid))	024 Monate
2	1 x 25 ml Durchstechflasche (1000 mg Gemcitabin (als Hydrochlorid))	024 Monate
3	1 x 50 ml Durchstechflasche (2000 mg Gemcitabin (als Hydrochlorid))	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Voriconazol Pfizer 50 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31941

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH
DE - 89257 Illertissen

Pfizer Italia srl
IT - 63100 Ascoli Piceno (AP)

Wirkstoff(e):

+-----
Filmtablette
++-----
Kern :
Voriconazol

ATC-Klassifikation(en):

J02AC03 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antimykotika zur systemischen Anwendung / Antimykotika zur systemischen

Anwendung

/ Triazol-Derivate / Voriconazol

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	2 Filmtabletten (HDPE-Tablettenbehältnis)	036 Monate
2	30 Filmtabletten (HDPE-Tablettenbehältnis)	036 Monate
3	100 Filmtabletten (HDPE-Tablettenbehältnis)	036 Monate
4	2 Filmtabletten (PVC/Al-Bliester)	036 Monate
5	10 Filmtabletten (PVC/Al-Bliester)	036 Monate
6	14 Filmtabletten (PVC/Al-Bliester)	036 Monate
7	20 Filmtabletten (PVC/Al-Bliester)	036 Monate
8	28 Filmtabletten (PVC/Al-Bliester)	036 Monate
9	30 Filmtabletten (PVC/Al-Bliester)	036 Monate
10	50 Filmtabletten (PVC/Al-Bliester)	036 Monate
11	56 Filmtabletten (PVC/Al-Bliester)	036 Monate
12	100 Filmtabletten (PVC/Al-Bliester)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Voriconazol Pfizer 200 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31942

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH
DE - 89257 Illertissen

Pfizer Italia srl
IT - 63100 Ascoli Piceno (AP)

Wirkstoff(e):

+-----
Filmtablette
++-----
Kern :
Voriconazol

ATC-Klassifikation(en):

J02AC03 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antimykotika zur systemischen Anwendung / Antimykotika zur systemischen

Anwendung

/ Triazol-Derivate / Voriconazol

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	2 Filmtabletten (HDPE-Tablettenbehältnis)	036 Monate
2	30 Filmtabletten (HDPE-Tablettenbehältnis)	036 Monate
3	100 Filmtabletten (HDPE-Tablettenbehältnis)	036 Monate
4	2 Filmtabletten (PVC/Al-Bliester)	036 Monate
5	10 Filmtabletten (PVC/Al-Bliester)	036 Monate
6	14 Filmtabletten (PVC/Al-Bliester)	036 Monate
7	20 Filmtabletten (PVC/Al-Bliester)	036 Monate
8	28 Filmtabletten (PVC/Al-Bliester)	036 Monate
9	30 Filmtabletten (PVC/Al-Bliester)	036 Monate
10	50 Filmtabletten (PVC/Al-Bliester)	036 Monate
11	56 Filmtabletten (PVC/Al-Bliester)	036 Monate
12	100 Filmtabletten (PVC/Al-Bliester)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Voriconazol Pfizer 40 mg/ml Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-31943

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/02/212/026
VFEND 40 mg/ml Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen
Pfizer Ltd.
GB-CT13 9NJ Sandwich, Kent

Hersteller (Chargenfreigeber):

Pfizer PGM
FR - 37530 Poce-sur-Cisse

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver (pro ml rekonstituierter Suspension) :

Voriconazol

ATC-Klassifikation(en):

J02AC03 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antimykotika zur systemischen Anwendung / Antimykotika zur systemischen

Anwendung

/ Triazol-Derivate / Voriconazol

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	45g Pulver (HDPE-100 ml-Flasche mit Polypropylen-Verschluss inkl. 1 Messbecher, 1 x 5 ml-Applikationsspritze und 1Flaschenadapter)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Voriconazol Pfizer 200 mg Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31944

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/02/212/025
VFEND 200 mg Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung
Pfizer Ltd.
GB-CT13 9NJ Sandwich, Kent

Hersteller (Chargenfreigeber):

Pfizer PGM
FR - 37530 Poce-sur-Cisse

Wirkstoff(e):

+-----

Trockensubstanz in Stechampulle :

Voriconazol

ATC-Klassifikation(en):

J02AC03 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antimykotika zur systemischen Anwendung / Antimykotika zur systemischen

Anwendung

/ Triazol-Derivate / Voriconazol

Packungsgrößen:

Nr.

Laufzeit

1 1 x 30ml Durchstechflasche aus Klarglas Typ I, mit Gummistopfen und Aluminiumkappe mit Plastikversiegelung 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Vanquoral 10 mg Weichkapseln

Z.Nr.: 1-31945

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-26595
Sandimmun Neoral 10 mg - Kapseln
Novartis Pharma GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Teva Czech Industries s.r.o.
CZ - 747 70 Opava-Komárov

TEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 4042 Debrecen

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

Pharmachemie BV
NL - 2031 GA Haarlem

Teva Sante
FR - 89100 Sens

Teva Operations Poland Sp zoo
PL - 31-546 Krakow

Merckle GmbH.
DE - 89143 Blaubeuren

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Ciclosporin

ATC-Klassifikation(en):

L04AD01 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Immunsuppressiva / Immunsuppressiva / Ciclosporin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	20 Stück	024 Monate
2	30 Stück	024 Monate
3	50 Stück	024 Monate
4	50 x 1 Stück	024 Monate
5	60 x 1 Stück	024 Monate
6	60 Stück	024 Monate
7	90 Stück	024 Monate
8	100 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Vanquoral 25 mg Weichkapseln

Z.Nr.: 1-31946

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-20689
Sandimmun Neoral 25 mg - Kapseln
Novartis Pharma GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Teva Czech Industries s.r.o.
CZ - 747 70 Opava-Komárov

TEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 4042 Debrecen

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

Pharmachemie BV
NL - 2031 GA Haarlem

Teva Sante
FR - 89100 Sens

Teva Operations Poland Sp zoo
PL - 31-546 Krakow

Merckle GmbH.
DE - 89143 Blaubeuren

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Ciclosporin

ATC-Klassifikation(en):

L04AD01 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Immunsuppressiva / Immunsuppressiva / Ciclosporin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	20 Stück	024 Monate
2	30 Stück	024 Monate
3	50 Stück	024 Monate
4	50 x 1 Stück	024 Monate
5	60 x 1 Stück	024 Monate
6	60 Stück	024 Monate
7	90 Stück	024 Monate
8	100 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Vanquoral 50 mg Weichkapseln

Z.Nr.: 1-31947

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-20690
Sandimmun Neoral 50 mg - Kapseln
Novartis Pharma GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Teva Czech Industries s.r.o.
CZ - 747 70 Opava-Komárov

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

Pharmachemie BV
NL - 2031 GA Haarlem

TEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 4042 Debrecen

Teva Sante
FR - 89100 Sens

Teva Operations Poland Sp zoo
PL - 31-546 Krakow

Merckle GmbH.
DE - 89143 Blaubeuren

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Ciclosporin

ATC-Klassifikation(en):

L04AD01 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Immunsuppressiva / Immunsuppressiva / Ciclosporin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	20 Stück	024 Monate
2	30 Stück	024 Monate
3	50 Stück	024 Monate
4	50 x 1 Stück	024 Monate
5	60 x 1 Stück	024 Monate
6	60 Stück	024 Monate
7	90 Stück	024 Monate
8	100 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Vanquoral 100 mg Weichkapseln

Z.Nr.: 1-31948

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-20691
Sandimmun Neoral 100 mg - Kapseln
Novartis Pharma GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Teva Czech Industries s.r.o.
CZ - 747 70 Opava-Komárov

TEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 4042 Debrecen

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

Pharmachemie BV
NL - 2031 GA Haarlem

Teva Sante
FR - 89100 Sens

Teva Operations Poland Sp zoo
PL - 31-546 Krakow

Merckle GmbH.
DE - 89143 Blaubeuren

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Ciclosporin

ATC-Klassifikation(en):

L04AD01 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Immunsuppressiva / Immunsuppressiva / Ciclosporin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	20 Stück	024 Monate
2	30 Stück	024 Monate
3	50 Stück	024 Monate
4	50 x 1 Stück	024 Monate
5	60 x 1 Stück	024 Monate
6	60 Stück	024 Monate
7	90 Stück	024 Monate
8	100 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Simvastatin Ranbaxy 80 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31949

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH
DE - 51377 Leverkusen

Referenzprodukt:

1-23653
Zocord 80 mg Filmtabletten
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1120 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Ranbaxy Ireland Ltd.
IE - Cashel, Co. Tipperary

Basics GmbH
DE - 51377 Leverkusen

Terapia S.A.
RO - 400 632 Cluj-Napoca

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Simvastatin

ATC-Klassifikation(en):

C10AA01 Kardiovaskuläres System / Mittel, die den Lipidstoffwechsel
beeinflussen / Mittel, die den Lipidstoffwechsel beeinflussen,
rein / HMG-CoA-Reduktasehemmer / Simvastatin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (PVC/PVDC-Blister)	024 Monate
2	14 Stück (PVC/PVDC-Blister)	024 Monate
3	20 Stück (PVC/PVDC-Blister)	024 Monate
4	28 Stück (PVC/PVDC-Blister)	024 Monate
5	30 Stück (PVC/PVDC-Blister)	024 Monate
6	50 Stück (PVC/PVDC-Blister)	024 Monate
7	56 Stück (PVC/PVDC-Blister)	024 Monate
8	60 Stück (PVC/PVDC-Blister)	024 Monate
9	98 Stück (PVC/PVDC-Blister)	024 Monate
10	100 Stück (PVC/PVDC-Blister)	024 Monate
11	10 Stück (Aclar-Blister)	024 Monate
12	14 Stück (Aclar-Blister)	024 Monate
13	20 Stück (Aclar-Blister)	024 Monate
14	28 Stück (Aclar-Blister)	024 Monate
15	30 Stück (Aclar-Blister)	024 Monate
16	50 Stück (Aclar-Blister)	024 Monate
17	56 Stück (Aclar-Blister)	024 Monate
18	60 Stück (Aclar-Blister)	024 Monate
19	98 Stück (Aclar-Blister)	024 Monate
20	100 Stück (Aclar-Blister)	024 Monate
21	10 Stück (in Kaltformverfahren hergestellter Blister)	024 Monate
22	14 Stück (in Kaltformverfahren hergestellter Blister)	024 Monate
23	20 Stück (in Kaltformverfahren hergestellter Blister)	024 Monate
24	28 Stück (in Kaltformverfahren hergestellter Blister)	024 Monate
25	30 Stück (in Kaltformverfahren hergestellter Blister)	024 Monate
26	50 Stück (in Kaltformverfahren hergestellter Blister)	024 Monate
27	56 Stück (in Kaltformverfahren hergestellter Blister)	024 Monate
28	60 Stück (in Kaltformverfahren hergestellter Blister)	024 Monate
29	98 Stück (in Kaltformverfahren hergestellter Blister)	024 Monate
30	100 Stück (in Kaltformverfahren hergestellter Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Ethinylestradiol/Drospirenon STADA 0,02 mg/3 mg
Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-31950

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

1-27586
YAZ 0,02 mg/3 mg Filmtabletten
Bayer Austria GmbH
AT-1160 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Laboratorios Leon Farma SA
ES - 24008 Navatejera/Villaquilambre/Leon

Stada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad Vilbel

Wirkstoff(e):

+-----

Kombination

++-----

Wirkstoff-Filmtablette :

+++-----

Kern :

Drospirenon
Ethinylestradiol

ATC-Klassifikation(en):

G03AA12 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Sexualhormone und
Modulatoren des Genitalsystems / Hormonelle Kontrazeptiva zur
systemischen Anwendung / Gestagene und Estrogene, fixe
Kombinationen / Drospirenon und Estrogen

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 28 Stück (24 Wirkstofftabletten + 4 Placebo, PVC/PVdC - Al - Blister)	030 Monate
2	3 x 28 Stück (24 Wirkstofftabletten + 4 Placebo, PVC/PVdC - Al - Blister)	030 Monate
3	6 x 28 Stück (24 Wirkstofftabletten + 4 Placebo, PVC/PVdC - Al - Blister)	030 Monate
4	13 x 28 Stück (24 Wirkstofftabletten + 4 Placebo, PVC/PVdC - Al - Blister)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Elevit Plus Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31951

Zulassungsinhaber:

Bayer Austria GmbH
AT - 1160 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Bayer Santé Familiale
FR - 74240 Gaillard

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Retinol Palmitat
(Bestandteil von Dry Vitamin A Palmitate 250)
Thiaminnitrat (EAB)
(entspricht 1,4mg Thiamin (=Vitamin B1) ohne 10% ÜD)
Riboflavin
(=Vitamin B2)
Nicotinamid
Calcium Pantothenat
(=6mg Pantothensäure(=Vitamin B5) ohne 10% ÜD)
Pyridoxin Hydrochlorid
(entspricht 1,9mg Pyridoxin(=Vitamin B6) ohne 10% UD)
Biotin
Folsäure
(=400 µg Vitamin B9)
Calcium 5-methyltetrahydrofolat
(=400µg Folsäure [=Vitamin B9] und 0,035mg Calcium)
Cyanocobalamin
(Bestandteil von Vitamin B12 0,1% - WS)
Ascorbinsäure
Colecalciferol
(Bestandteil von Dry Vitamin D3 Type 100 SD/S)
•-Tocopherolacetat
(entspricht 15mg Tocopherol (=Vitamin E) ohne 20% ÜD)
Calciumhydrogenphosphat
(wasserfrei)
Kupfersulfat
(wasserfrei)
Kaliumiodid
(entsprechend 220µg Iod)
Eisen(II)-fumarat
(entsprechend 45 mg Eisen)
Magnesiumoxid
(schwer)
Mangansulfat
(. H2O)
Dinatrium selenit
(wasserfrei, = 50µg Selen)
Zinkcitrat
(.3H2O)

ATC-Klassifikation(en):

A11AA03

Alimentäres System und Stoffwechsel / Vitamine / Multivitamine,
Kombinationen / Multivitamine mit Mineralstoffen / Multivitamine
und andere Mineralstoffe, inkl. Kombinationen

Packungsgrößen:

Nr.

1 30 Stück (Blister)
2 100 Stück (Blister)

Laufzeit

024 Monate
024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei mit W11 und W16, apothekenpflichtig

Salmeson 50 Mikrogramm/250 Mikrogramm/Dosis einzeldosiertes Pulver zur Inhalation

Z.Nr.: 1-31952

Zulassungsinhaber:

ELPEN Pharmaceutical Co. Inc.
GR - 19009 Pikermi Attiki

Referenzprodukt:

1-22901
Seretide Diskus standard 50 Mikrogramm/250 Mikrogramm -
einzeldosiertes Pulver zur Inhalation
GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT-1140 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

ELPEN Pharmaceutical Co. Inc.
GR - 19009 Pikermi Attiki

Wirkstoff(e):

+-----

Doppelblisterstrip:

++-----

Blister 1:

Salmeterol Xinafoat
(entsprechend 0,05 mg Salmeterol)

++-----

Blister 2:

Fluticason Propionat

ATC-Klassifikation(en):

R03AK06 Respirationstrakt / Mittel bei obstruktiven Atemwegserkrankungen
/ Inhalative Sympathomimetika / Sympathomimetika und andere
Mittel bei obstruktiven Atemwegserkrankungen / Salmeterol und
andere Mittel bei obstruktiven Atemwegserkrankungen

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 Dosen (1 Inhalator mit 30 Alu-Alu-Blisterstreifen)	024 Monate
2	60 Dosen (1 Inhalator mit 60 Alu-Alu-Blisterstreifen)	024 Monate
3	60 Dosen (1 Inhalator mit 30 Alu-Alu-Blisterstreifen und 1 Ersatzbehälter mit 30 Alu-Alu-Blisterstreifen)	024 Monate
4	180 Dosen (3 Inhalatoren mit je 60 Alu-Alu-Blisterstreifen)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Salmeson 50 Mikrogramm/500 Mikrogramm/Dosis einzeldosiertes Pulver zur Inhalation

Z.Nr.: 1-31953

Zulassungsinhaber:

ELPEN Pharmaceutical Co. Inc.
GR - 19009 Pikermi Attiki

Referenzprodukt:

1-22900
Seretide Diskus forte 50 Mikrogramm/500 Mikrogramm -
einzeldosiertes Pulver zur Inhalation
GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT-1140 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

ELPEN Pharmaceutical Co. Inc.
GR - 19009 Pikermi Attiki

Wirkstoff(e):

+-----

Doppelblisterstrip:

++-----

Blister 1:

Salmeterol Xinafoat
(entsprechend 0,05 mg Salmeterol)

++-----

Blister 2:

Fluticason Propionat

ATC-Klassifikation(en):

R03AK06 Respirationstrakt / Mittel bei obstruktiven Atemwegserkrankungen
/ Inhalative Sympathomimetika / Sympathomimetika und andere
Mittel bei obstruktiven Atemwegserkrankungen / Salmeterol und
andere Mittel bei obstruktiven Atemwegserkrankungen

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 Dosen (1 Inhalator mit 30 Alu-Alu-Blisterstreifen)	024 Monate
2	60 Dosen (1 Inhalator mit 60 Alu-Alu-Blisterstreifen)	024 Monate
3	60 Dosen (1 Inhalator mit 30 Alu-Alu-Blisterstreifen und 1 Ersatzbehälter mit 30 Alu-Alu-Blisterstreifen)	024 Monate
4	180 Dosen (3 Inhalatoren mit je 60 Alu-Alu-Blisterstreifen)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Methotrexat Strides 25 mg/ml Injektions-/Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31954

Zulassungsinhaber:

Strides Arcolab International Ltd
GB - WD18 9SS Watford/Hertfordshire

Referenzprodukt:

17626
Methotrexat "Lederle" 25 mg - Stechampulle
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Agila Specialties Polska Sp z o o
PL - 03-230 Warsaw

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Methotrexat

ATC-Klassifikation(en):

L01BA01 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Antineoplastische Mittel / Antimetabolite / Folsäure-Analoga /
Methotrexat

Packungsgrößen:

Nr.

1	5 Durchstechflaschen mit 2 ml Lösung
2	5 Durchstechflaschen mit 4 ml Lösung
3	5 Durchstechflaschen mit 10 ml Lösung
4	1 Durchstechflasche mit 40 ml Lösung

Laufzeit

018 Monate
018 Monate
018 Monate
018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Methoride 25 mg/ml Injektions-/Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31955

Zulassungsinhaber:

Strides Arcolab International Ltd
GB - WD18 9SS Watford/Hertfordshire

Referenzprodukt:

17626
Methotrexat "Lederle" 25 mg - Stechampulle
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Agila Specialties Polska Sp z o o
PL - 03-230 Warsaw

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Methotrexat

ATC-Klassifikation(en):

L01BA01 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Antineoplastische Mittel / Antimetabolite / Folsäure-Analoga /
Methotrexat

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	5 Durchstechflaschen mit 2 ml Lösung	018 Monate
2	5 Durchstechflaschen mit 4 ml Lösung	018 Monate
3	5 Durchstechflaschen mit 10 ml Lösung	018 Monate
4	1 Durchstechflasche mit 40 ml Lösung	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Arzneispezialitäten gemäß §26 AMG - human

dTaP Booster SSI Injektionssuspension in einer Fertigspritze

Z.Nr.: 2-00405

Zulassungsinhaber:

Statens Serum Institut
DK - 2300 Kopenhagen

Hersteller (Chargenfreigeber):

Statens Serum Institut
DK - 2300 Kopenhagen

Wirkstoff(e):

+-----

0,5 ml

Corynebacterium diphtheriae (Auszug, Produkte)
(Toxoid, gereinigt)
Clostridium tetani (Auszug, Produkte)
(Toxoid, gereinigt)
Bordetella pertussis (Auszug, Produkte)
(Toxoid, gereinigt)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 0,5 ml (Suspension in Fertigspritze, Typ-I-Glas)	024 Monate
2	5 x 0,5 ml (Suspension in Fertigspritze, Typ-I-Glas)	024 Monate
3	10 x 0,5 ml (Suspension in Fertigspritze, Typ-I-Glas)	024 Monate
4	20 x 0,5 ml (Suspension in Fertigspritze, Typ-I-Glas)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Homöopathische Arzneispezialitäten - human

Cefavertigo Tabletten

Z.Nr.: 3-00574

Zulassungsinhaber:

Cefak KG
DE - 87437 Kempten

Hersteller (Chargenfreigeber):

Cefak KG
DE - 87437 Kempten

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Fructus Cocculi (Auszug)
(D4)
Herba Conii (Auszug)
(D4)
Petroleum
(rectificatum; D8)
Semen Strychni (Auszug)
(D4)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	50 Tabletten Blisterpackung	036 Monate
2	100 Tabletten Blisterpackung	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Cefasept Tabletten

Z.Nr.: 3-00575

Zulassungsinhaber:

Cefak KG
DE - 87437 Kempten

Hersteller (Chargenfreigeber):

Cefak KG
DE - 87437 Kempten

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Herba et Radix Echinaceae (Auszug)
(Urtinktur)
Kaliumdihydrogenphosphat
(D4)
Schlangentoxin von Lachesis mutus
(D6)
Quecksilber(II)-cyanid
(D8)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	60 Tabletten PVC/PVDC Aluminiumblister	048 Monate
2	100 Tabletten PVC/PVDC Aluminiumblister	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Sinudoron Tropfen

Z.Nr.: 3-00576

Zulassungsinhaber:

Weleda GmbH & CoKG
AT - 1220 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Weleda AG
DE - 73525 Schwäbisch Gmünd

Wirkstoff(e):

+-----
100g :

Silber
(Argentum metallicum; D20)
Fructus Berberidis vulgaris (Auszug)
(D3)
Siliciumdioxid
(Quarz; D12)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	50 ml Braunglasflasche (III) mit Kunststoff-Tropfergarnitur aus Polyethylen	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Genehmigung von Parallelimporten

Hydergin - Fas 4,5 mg - Filmtabletten

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

Z.Nr.: 17897-P4

Sandimmun Neoral 25 mg - Kapseln

Haemato Pharm AG
DE - 12529 Schönefeld

Z.Nr.: 1-20689-P7

Sandimmun Neoral 50 mg - Kapseln

Haemato Pharm AG
DE - 12529 Schönefeld

Z.Nr.: 1-20690-P7

Copegus 200 mg - Filmtabletten

EMRAmed Arzneimittel GmbH
DE - 22946 Trittau

Z.Nr.: 1-24728-P5

Übertragungen

Doxycyclin G.L. 100 mg - lösliche Tabletten

Z.Nr.: 1-19703

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Fucithalmic - Augengel

Z.Nr.: 1-20270

Zulassungsinhaber:

Amdipharm Ltd
IE - 4 Dublin

Zulassungsinhaber bisher:

LEO Pharma GmbH
AT - 1110 Wien

Doxycyclin G.L. 200 mg - lösliche Tabletten

Z.Nr.: 1-21545

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Crystacide 1 % - Creme

Z.Nr.: 1-22519

Zulassungsinhaber:

Bioglan AB
SE - 211 24 Malmö

Zulassungsinhaber bisher:

Riemser Pharma GmbH
DE - 17493 Greifswald - Insel Riems

Thromboreductin 0,5 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-24286

Zulassungsinhaber:

AOP Orphan Pharmaceuticals AG
AT - 1160 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

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

Cetiristad 10 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-24526

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Pantoprazol A-Med 20 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-29687

Zulassungsinhaber:

A-med GmbH
AT - 5020 Salzburg

Zulassungsinhaber bisher:

Distriquimica SA
ES - 08041 Barcelona

Pantoprazol A-Med 40 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-29689

Zulassungsinhaber:

A-med GmbH
AT - 5020 Salzburg

Zulassungsinhaber bisher:

Distriquimica SA
ES - 08041 Barcelona

Tetmodis 25 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29793

Zulassungsinhaber:

AOP Orphan Pharmaceuticals AG
AT - 1160 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

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

Levebon 250 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30889

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Levebon 500 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30890

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Levebon 750 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30891

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Levebon 1000 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30892

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH

AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH

AT - 8502 Lannach

Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG

Änderungen der Bezeichnung

Glucose B. Braun 50 mg/ml Infusionslösung

Z.Nr.: 12270

Zulassungsinhaber:

B. Braun Melsungen AG
DE - 34212 Melsungen

Bezeichnung bisher:

Glucose "Braun" 5 % - Infusionslösung

Mydriaticum "Agepha" 0,5% - Augentropfen

Z.Nr.: 12970

Zulassungsinhaber:

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

Bezeichnung bisher:

Mydriaticum "Agepha" - Augentropfen

Fortum 500 mg Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Z.Nr.: 1-18138

Zulassungsinhaber:

GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:

Fortum 500 mg Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Fortum 1 g Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Z.Nr.: 1-18139

Zulassungsinhaber:

GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:

Fortum 1 g - Trockenstechampullen

Fortum 2 g Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung

Z.Nr.: 1-18140

Zulassungsinhaber:

GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:

Fortum 2 g - Trockenstechampullen

Doxycyclin G.L. 100 mg - lösliche Tabletten

Z.Nr.: 1-19703

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Bezeichnung bisher:

Doxycyclin "Lannacher" 100 mg - lösliche Tabletten

Doxycyclin G.L. 200 mg - lösliche Tabletten

Z.Nr.: 1-21545

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Bezeichnung bisher:

Doxycyclin "Lannacher" 200 mg - lösliche Tabletten

Diclo-B G.L. - Kapseln

Z.Nr.: 1-22181

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Bezeichnung bisher:

Diclo-B "Lannacher" - Kapseln

hysan Schnupfenspray

Z.Nr.: 1-25158

Zulassungsinhaber:

Ursapharm GmbH
AT - 3400 Klosterneuburg

Bezeichnung bisher:

Xylo-Comod Nasenspray

Sildehexal 25 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-28969

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Bezeichnung bisher:

Sildenafil Hexal 25 mg - Tabletten

Sildehexal 50 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-28971

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Bezeichnung bisher:

Sildenafil Hexal 50 mg - Tabletten

Sildehexal 75 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-28975

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Bezeichnung bisher:

Sildenafil Hexal 75 mg - Tabletten

Sildehexal 100 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-28976

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Bezeichnung bisher:

Sildenafil Hexal 100 mg - Tabletten

Unser Radstädter Magenelixier

Z.Nr.: 5-00745

Zulassungsinhaber:

Stadtapotheke Mag.pharm. Künßberg KG
AT - 5550 Radstadt

Bezeichnung bisher:

Dr. Künßberg's Magenelixier

Änderungen der Packungsgrößen

Standacillin 500 mg - Kapseln

Z.Nr.: 17060

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	12 Stück	048	
002	1000 Stück	048	gelöscht

Tetraspan 60 mg/ml Infusionslösung

Z.Nr.: 1-26776

Zulassungsinhaber:

B. Braun Melsungen AG
DE - 34212 Melsungen

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	10 x 500 ml (Kunststoff-Flasche: Ecoflac plus)	036	
002	10 x 250 ml (Plastikbeutel: Ecobag)	024	gelöscht
003	20 x 250 ml (Plastikbeutel: Ecobag)	024	
004	10 x 500 ml (Plastikbeutel: Ecobag)	024	gelöscht
005	20 x 500 ml (Plastikbeutel: Ecobag)	024	
006	10 x 1000 ml (Plastikbeutel: Ecobag)	024	gelöscht

Tetraspan 100 mg/ml Infusionslösung

Z.Nr.: 1-26777

Zulassungsinhaber:

B. Braun Melsungen AG

DE - 34212 Melsungen

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	10 x 500 ml (Kunststoff-Flasche: Ecoflac plus)	036	
002	10 x 250 ml (Plastikbeutel: Ecobag)	024	gelöscht
003	20 x 250 ml (Plastikbeutel: Ecobag)	024	
004	10 x 500 ml (Plastikbeutel: Ecobag)	024	gelöscht
005	20 x 500 ml (Plastikbeutel: Ecobag)	024	
006	10 x 1000 ml (Plastikbeutel: Ecobag)	024	gelöscht

Raloxifen Synthon 60 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29152

Zulassungsinhaber:

Synthon BV
NL - 6545 CM Nijmegen

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	7 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024	gelöscht
002	10 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024	
003	14 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024	
004	20 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024	
005	21 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024	
006	28 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024	
007	30 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024	
008	40 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024	
009	50 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024	
010	70 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024	
011	84 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024	
012	100 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024	
013	120 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024	
014	7 Stück (PVC/Aclar/Aluminium-Blister)	024	
015	10 Stück (PVC/Aclar/Aluminium-Blister)	024	
016	14 Stück (PVC/Aclar/Aluminium-Blister)	024	
017	20 Stück (PVC/Aclar/Aluminium-Blister)	024	
018	21 Stück (PVC/Aclar/Aluminium-Blister)	024	
019	28 Stück (PVC/Aclar/Aluminium-Blister)	024	
020	30 Stück (PVC/Aclar/Aluminium-Blister)	024	
021	40 Stück (PVC/Aclar/Aluminium-Blister)	024	
022	50 Stück (PVC/Aclar/Aluminium-Blister)	024	
023	70 Stück (PVC/Aclar/Aluminium-Blister)	024	
024	84 Stück (PVC/Aclar/Aluminium-Blister)	024	
025	100 Stück (PVC/Aclar/Aluminium-Blister)	024	
026	120 Stück (PVC/Aclar/Aluminium-Blister)	024	
027	7 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister)	024	gelöscht
028	10 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister)	024	gelöscht
029	14 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister)	024	gelöscht
030	20 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister)	024	gelöscht
031	21 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister)	024	gelöscht
032	28 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister)	024	gelöscht
033	30 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister)	024	gelöscht
034	40 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister)	024	gelöscht
035	42 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister)	024	gelöscht
036	50 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister)	024	gelöscht
037	56 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister)	024	gelöscht
038	70 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister)	024	gelöscht
039	84 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister)	024	gelöscht
040	100 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister)	024	gelöscht
041	120 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister)	024	gelöscht
042	140 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister)	024	gelöscht
043	168 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister)	024	gelöscht
044	07 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024	

Buprenorphin Acino 70 Mikrogramm/h Transdermales Pflaster

Z.Nr.: 1-29771

Zulassungsinhaber:

Gebro Pharma GmbH
AT - 6391 Fieberbrunn

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	4 Stück	018	
002	8 Stück	018	
003	16 Stück	018	
004	24 (6x4) Stück	018	
005	5 Stück	018	neu
006	10 Stück	018	neu

Buprenorphin Acino 52,5 Mikrogramm/h Transdermales Pflaster

Z.Nr.: 1-29772

Zulassungsinhaber:

Gebro Pharma GmbH
AT - 6391 Fieberbrunn

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	4 Stück	018	
002	8 Stück	018	
003	16 Stück	018	
004	24 (6x4) Stück	018	
005	5 Stück	018	neu
006	10 Stück	018	neu

Buprenorphin Acino 35 Mikrogramm/h Transdermales Pflaster

Z.Nr.: 1-29773

Zulassungsinhaber:

Gebro Pharma GmbH
AT - 6391 Fieberbrunn

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	4 Stück	018	
002	8 Stück	018	
003	16 Stück	018	
004	24 (6x4) Stück	018	
005	5 Stück	018	neu
006	10 Stück	018	neu

Sildenafil Liconsa 50 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30760

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

Sildenafil Liconsa 100 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30761

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

Cynarix - Dragees

Z.Nr.: HERB-00108

Zulassungsinhaber:

Pharmazeutische Fabrik Montavit GesmbH
AT - 6067 Absam

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	24 Stück	060	gelöscht
002	60 Stück	060	gelöscht
003	36 Stück	060	
004	72 Stück	060	

Aufhebungen gemäß §23 des AMG

Bericard - Tropfen

Z.Nr.: 11288

Zulassungsinhaber:
Sigmapharm Arzneimittel GmbH
AT - 1200 Wien

Baby Luuf - Balsam

Z.Nr.: 13552

Zulassungsinhaber:
Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8010 Graz

Star Pen 125 mg/5 ml - Trockensirup

Z.Nr.: 16333

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Auromyoton - Tropfen

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:
Spagyra pharmazeutisch biologische Produkte GmbH & Co KG
AT - 5082 Grödig

Rhododendroneel - Tropfen

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Ethyol 50 mg/ml - Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-21617

Zulassungsinhaber:

Pinnacle Biologics BV
NL - 1043 DP Amsterdam

Folsäure "Abbott" 0,4 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-23941

Zulassungsinhaber:

Abbott GmbH
AT - 1230 Wien

Sufentanil Actavis 5 µg/ml Injektionslösung

Z.Nr.: 1-24962

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Citalopram +pharma 10 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26446

Zulassungsinhaber:

+pharma arzneimittel gmbh
AT - 8054 Graz

Quetiapin +pharma 4-Tage Startpackung - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27744

Zulassungsinhaber:

+pharma arzneimittel gmbh
AT - 8054 Graz

Quetiapin Genericon 4-Tage Startpackung - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27748

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Valaciclovir Nucleus 250 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27910

Zulassungsinhaber:

Nucleus ehf
IS - 105 Reykjavik

Valaciclovir Nucleus 500 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27911

Zulassungsinhaber:
Nucleus ehf
IS - 105 Reykjavik

Valaciclovir Nucleus 1000 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27912

Zulassungsinhaber:
Nucleus ehf
IS - 105 Reykjavik

Escitalopram Sandoz 5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28206

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Escitalopram Sandoz 10 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28208

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Escitalopram Sandoz 15 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28211

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Escitalopram Sandoz 20 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28213

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Atoneret 10 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29383

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Atoneret 20 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29384

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Atoneret 40 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29385

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Atoneret 80 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29386

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Atosener 10 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29387

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Atosener 20 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29388

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Atosener 40 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29389

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Atosener 80 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29390

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Erouclast 10 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29391

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Erouclast 20 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29392

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Erouclast 40 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29393

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Erouclast 80 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29394

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Rivastigmin Genericon 1,5 mg - Hartkapseln

Z.Nr.: 1-29428

Zulassungsinhaber:
Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Rivastigmin Genericon 3 mg - Hartkapseln

Z.Nr.: 1-29433

Zulassungsinhaber:
Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Rivastigmin Genericon 4,5 mg - Hartkapseln

Z.Nr.: 1-29434

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH

AT - 8054 Graz

Rivastigmin Genericon 6 mg - Hartkapseln

Z.Nr.: 1-29435

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH

AT - 8054 Graz

Zanidip 16 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29868

Zulassungsinhaber:

Kwizda Pharma GmbH

AT - 1160 Wien

Zanidip 8 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29869

Zulassungsinhaber:

Kwizda Pharma GmbH

AT - 1160 Wien

Telmisartan Sigillata 20 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30449

Zulassungsinhaber:
Sigillata Ltd
GB - NW10 7JH London

Telmisartan Sigillata 40 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30450

Zulassungsinhaber:
Sigillata Ltd
GB - NW10 7JH London

Telmisartan Sigillata 80 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30451

Zulassungsinhaber:
Sigillata Ltd
GB - NW10 7JH London

Docetaxel Pharmaki Generics 20 mg/0,5 ml Konzentrat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-30612

Zulassungsinhaber:
Pharmaki Generics Ltd.
GB - W1W 7BL London

Docetaxel Pharmaki Generics 80 mg/2 ml Konzentrat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-30613

Zulassungsinhaber:

Pharmaki Generics Ltd.
GB - W1W 7BL London

Atoneret 30 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30712

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Atoneret 60 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30713

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Concolax - Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-30806

Zulassungsinhaber:

Chanelle Medical
IE - . Loughrea/Galway

Ibandronsäure Helm 50 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31041

Zulassungsinhaber:
Helm AG
DE - 20097 Hamburg

Pioglitazon Qualimed 15 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-31130

Zulassungsinhaber:
Qualimed
FR - 69800 Saint Priest

Pioglitazon Qualimed 30 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-31131

Zulassungsinhaber:
Qualimed
FR - 69800 Saint Priest

Pioglitazon Qualimed 45 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-31132

Zulassungsinhaber:
Qualimed
FR - 69800 Saint Priest

Valsartan/HCT DOC Generici 80 mg/12,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31150

Zulassungsinhaber:

DOC Generici Srl
IT - 20121 Milano

Valsartan/HCT DOC Generici 160 mg/12,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31151

Zulassungsinhaber:

DOC Generici Srl
IT - 20121 Milano

Valsartan/HCT DOC Generici 160 mg/25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31152

Zulassungsinhaber:

DOC Generici Srl
IT - 20121 Milano

Valsartan/HCT DOC Generici 320 mg/12,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31153

Zulassungsinhaber:

DOC Generici Srl
IT - 20121 Milano

Valsartan/HCT DOC Generici 320 mg/25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31154

Zulassungsinhaber:

DOC Generici Srl
IT - 20121 Milano

Zolmitriptan Renantos 2,5 mg Schmelzfilme

Z.Nr.: 1-31242

Zulassungsinhaber:

Renantos Pharmavertriebs GmbH
DE - 89340 Leipheim

Zolmitriptan Renantos 5 mg Schmelzfilme

Z.Nr.: 1-31243

Zulassungsinhaber:

Renantos Pharmavertriebs GmbH
DE - 89340 Leipheim

Sumatriptan Diamed 20 mg/Dosis Nasenspray, Lösung im Einzeldosisbehältnis

Z.Nr.: 1-31332

Zulassungsinhaber:

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

Levodopa/Carbidopa Accord 200 mg/50 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-31606

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Haemoctin SDH 50 I.E./ml

Z.Nr.: 2-00266

Zulassungsinhaber:

Biotest Austria GmbH
AT - 1053 Wien

Mauermann's Schlankheitstabletten

Z.Nr.: 3-00220

Zulassungsinhaber:

Marien-Apotheke Prien, Dr. Herbert Reuther e.K.
DE - 83209 Prien

Mag. Kottas Kräuterexpresß Leber - Gallentee

Z.Nr.: 7-00083

Zulassungsinhaber:

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

Mag. Kottas Kräuterepreß Husten- und Bronchialtee

Z.Nr.: 7-00085

Zulassungsinhaber:

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

Mag. Kottas Kräuterepress - Spitzwegerichtee

Z.Nr.: 7-00818

Zulassungsinhaber:

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