



Humanarzneispezialitäten

Inhaltsverzeichnis

Arzneispezialitäten - human	1
Zulassungen gemäß AMG	1
Homöopathische Arzneispezialitäten - human	92
Übertragungen	96
Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG	101
Änderungen der Bezeichnung	101
Änderungen der Packungsgrößen	105
Änderungen der Abgabe	113
Aufhebungen gemäß §23 des AMG	114
Registrierungen	127

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.

290. Veröffentlichung (04/2009) über Zulassungen von Arzneispezialitäten sowie über Änderungen und Aufhebungen von Zulassungen

Arzneispezialitäten - human

Zulassungen gemäß AMG

Ondansetron Aurobindo 4 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28071

Zulassungsinhaber:

Aurobindo Pharma Limited
GB - HA4 6QD South Ruislip

Referenzprodukt:

Zofran 4 mg film-coated tablet (BE)
GlaxoSmithKline

Hersteller:

Milpharm Ltd
GB - HA4 6QD South Ruislip

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Ondansetron Hydrochlorid
(entsprechend 4 mg Ondansetron)

ATC-Klassifikation(en):

A04AA01 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antiemetika und Mittel
gegen Übelkeit / Antiemetika und Mittel gegen Übelkeit /
Serotonin-5HT3-Antagonisten / Ondansetron

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	4 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
2	6 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
3	7 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
4	10 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
5	14 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
6	15 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
7	28 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
8	30 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
9	49 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
10	50 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
11	100 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Ondansetron Aurobindo 8 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28072

Zulassungsinhaber:

Aurobindo Pharma Limited
GB - HA4 6QD South Ruislip

Referenzprodukt:

Zofran 8 mg film-coated tablet (BE)
GlaxoSmithKline

Hersteller:

Milpharm Ltd
GB - HA4 6QD South Ruislip

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Ondansetron Hydrochlorid
(entsprechend 8 mg Ondansetron)

ATC-Klassifikation(en):

A04AA01 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antiemetika und Mittel
gegen Übelkeit / Antiemetika und Mittel gegen Übelkeit /
Serotonin-5HT3-Antagonisten / Ondansetron

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	4 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
2	5 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
3	6 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
4	10 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
5	15 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
6	30 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
7	49 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
8	50 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
9	100 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Ubistesin mite 40 mg/ml + 2,5 Mikrogramm/ml Injektionslösung

Z.Nr.: 1-28086

Zulassungsinhaber:

3M Espe AG
DE - 82229 Seefeld

Hersteller:

3M Espe AG
DE - 82229 Seefeld

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Articain Hydrochlorid
Epinephrin Hydrochlorid
(entsprechen 2,5 µg Epinephrin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	50 x 1 Zylinderampulle (á 1,7 ml) 018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Lisinopril Actavis 5 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-28087

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

Zestril 5 mg tablets (DK)
Astra Zeneca

Hersteller:

Actavis Ltd.
MT - ZTN 08 Zejtun, MaltaActavis hf
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Lisinopril
(. 2 H₂O) (entsprechend 5 mg Lisinopril)

ATC-Klassifikation(en):

C09AA03 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, rein / ACE-Hemmer, rein /
Lisinopril

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (Al/PVC - Blister)	036 Monate
2	28 Stück (Al/PVC - Blister)	036 Monate
3	30 Stück (Al/PVC - Blister)	036 Monate
4	56 Stück (Al/PVC - Blister)	036 Monate
5	98 Stück (Al/PVC - Blister)	036 Monate
6	100 Stück (Al/PVC - Blister)	036 Monate
7	30 Stück (Kunststoffbehältnis)	036 Monate
8	100 Stück (Kunststoffbehältnis)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Lisinopril Actavis 10 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-28088

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

Zestril 10 tablets (DK)
Astra Zeneca

Hersteller:

Actavis Ltd.
MT - ZTN 08 Zejtun, MaltaActavis hf
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Lisinopril
(. 2 H₂O) (entsprechend 10 mg Lisinopril)

ATC-Klassifikation(en):

C09AA03 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, rein / ACE-Hemmer, rein /
Lisinopril

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (Al/PVC - Blister)	036 Monate
2	28 Stück (Al/PVC - Blister)	036 Monate
3	30 Stück (Al/PVC - Blister)	036 Monate
4	56 Stück (Al/PVC - Blister)	036 Monate
5	98 Stück (Al/PVC - Blister)	036 Monate
6	100 Stück (Al/PVC - Blister)	036 Monate
7	30 Stück (Kunststoffbehältnis)	036 Monate
8	100 Stück (Kunststoffbehältnis)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Lisinopril Actavis 20 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-28089

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

Zestril 20 mg tablets (DK)
Astra Zeneca

Hersteller:

Actavis Ltd.
MT - ZTN 08 Zejtun, MaltaActavis hf
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Lisinopril
(. 2 H₂O) (entsprechend 20 mg Lisinopril)

ATC-Klassifikation(en):

C09AA03 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, rein / ACE-Hemmer, rein /
Lisinopril

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (Al/PVC - Blister)	036 Monate
2	28 Stück (Al/PVC - Blister)	036 Monate
3	30 Stück (Al/PVC - Blister)	036 Monate
4	56 Stück (Al/PVC - Blister)	036 Monate
5	98 Stück (Al/PVC - Blister)	036 Monate
6	100 Stück (Al/PVC - Blister)	036 Monate
7	30 Stück (Kunststoffbehältnis)	036 Monate
8	100 Stück (Kunststoffbehältnis)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Pantoprazol Ranbaxy 20 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-28093

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH
DE - 51377 Leverkusen

Referenzprodukt:

Pantozol 20 mg (DE)
Altana Pharma AG

Hersteller:

Ranbaxy Ireland Ltd.
IE - Cashel, Co. TipperaryBasics GmbH
DE - 51377 LeverkusenCemelog BRS Kft.
HU - 2040 BudaörsLaboratório Zimaia
PT - 1050-006 LisboaFocus Farma BV
NL - 1541 KA Koog aan de ZaanCentre des Spécialités Pharmaceutiques Z.A.C. des Suzots
FR - 63450 Saint Amant TallendeIdifarma Desarrollo Farmacéutico S.L.
ES - 31110 Noain (Navarra)ABC Farmaceutici S.P.A.
IT - 10090 IvreaIMED Poland Spólka z o.o.
PL - 01-796 Warschau

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

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

ATC-Klassifikation(en):

A02BC02 Alimentäres System und Stoffwechsel / Mittel bei säure bedingten
Erkrankungen / Mittel bei peptischem Ulkus und
gastroesophagealer Refluxkrankheit / Protonenpumpenhemmer /
Pantoprazol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (Alu/Alu - Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Alu/Alu - Blister)	024 Monate
3	15 Stück (Alu/Alu - Blister)	024 Monate
4	28 Stück (Alu/Alu - Blister)	024 Monate
5	30 Stück (Alu/Alu - Blister)	024 Monate
6	50 Stück (Alu/Alu - Blister)	024 Monate
7	56 Stück (Alu/Alu - Blister)	024 Monate
8	60 Stück (Alu/Alu - Blister)	024 Monate
9	100 Stück (Alu/Alu - Blister)	024 Monate
10	500 Stück (Alu/Alu - Blister, Klinikpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Pantoprazol Ranbaxy 40 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-28094

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH
DE - 51377 Leverkusen

Referenzprodukt:

Pantozol 40 mg (DE)
Altana Pharma AG

Hersteller:

Ranbaxy Ireland Ltd.
IE - Cashel, Co. TipperaryBasics GmbH
DE - 51377 LeverkusenCemelog BRS Kft.
HU - 2040 BudaörsLaboratório Zimaia
PT - 1050-006 LisboaFocus Farma BV
NL - 1541 KA Koog aan de ZaanCentre des Spécialités Pharmaceutiques Z.A.C. des Suzots
FR - 63450 Saint Amant TallendeIdifarma Desarrollo Farmacéutico S.L.
ES - 31110 Noain (Navarra)ABC Farmaceutici S.P.A.
IT - 10090 IvreaIMED Poland Spólka z o.o.
PL - 01-796 Warschau

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

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

ATC-Klassifikation(en):

A02BC02 Alimentäres System und Stoffwechsel / Mittel bei säure bedingten
Erkrankungen / Mittel bei peptischem Ulkus und
gastroesophagealer Refluxkrankheit / Protonenpumpenhemmer /
Pantoprazol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (Alu/Alu - Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Alu/Alu - Blister)	024 Monate
3	15 Stück (Alu/Alu - Blister)	024 Monate
4	28 Stück (Alu/Alu - Blister)	024 Monate
5	30 Stück (Alu/Alu - Blister)	024 Monate
6	50 Stück (Alu/Alu - Blister)	024 Monate
7	56 Stück (Alu/Alu - Blister)	024 Monate
8	60 Stück (Alu/Alu - Blister)	024 Monate
9	100 Stück (Alu/Alu - Blister)	024 Monate
10	500 Stück (Alu/Alu - Blister, Klinikpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Tabinell 200 mg Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28101

Zulassungsinhaber:

Apocare Pharma GmbH
DE - 33647 Bielefeld

Referenzprodukt:

Gemzar 200 mg Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung (DE)
Lilly Deutschland GmbH

Hersteller:

Apocare Pharma GmbH
DE - 33647 BielefeldHameln rds A.S.
SK - 900 01 Modra

Wirkstoff(e):

+-----

Lyophilisat:

Gemcitabin Hydrochlorid
(entsprechend 200 mg Gemcitabin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 200 mg (in 10 ml Durchstechflasche)	030 Monate
2	5 x 200 mg (in 10 ml Durchstechflasche)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Tabinell 1 g Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28102

Zulassungsinhaber:

Apocare Pharma GmbH
DE - 33647 Bielefeld

Referenzprodukt:

Gemzar 1 g Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung (DE)
Lilly Deutschland GmbH

Hersteller:

Apocare Pharma GmbH
DE - 33647 BielefeldHameln rds A.S.
SK - 900 01 Modra

Wirkstoff(e):

+-----

Lyophilisat:

Gemcitabin Hydrochlorid
(entsprechend 1000 mg Gemcitabin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1x 1g (in 50 ml Durchstechflasche) 030 Monate
2	5 x 1g (in 50 ml Durchstechflasche) 030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Quinapril/HCT Nucleus 10 mg/12,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28103

Zulassungsinhaber:

Nucleus ehf.
IS - 116 Reykjavik

Referenzprodukt:

Accuzide Tablets 10/12,5 mg (DE)
Gödecke GmbH

Hersteller:

Actavis hf
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Quinapril Hydrochlorid
(entspricht 10mg Quinapril)
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09BA06 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, Kombinationen /
ACE-Hemmer und Diuretika / Quinapril und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Blister)	024 Monate
3	30 Stück (Blister)	024 Monate
4	50 Stück (Blister)	024 Monate
5	100 Stück (Blister)	024 Monate
6	100 Stück (Tablettenbehältnis)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Quinapril/HCT Nucleus 20 mg/12,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28104

Zulassungsinhaber:

Nucleus ehf.
IS - 116 Reykjavik

Referenzprodukt:

Accuzide Tablets 20/12,5 mg (DE)
Gödecke GmbH

Hersteller:

Actavis hf
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Quinapril Hydrochlorid
(entspricht 20mg Quinapril)
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09BA06 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, Kombinationen /
ACE-Hemmer und Diuretika / Quinapril und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Blister)	024 Monate
3	30 Stück (Blister)	024 Monate
4	50 Stück (Blister)	024 Monate
5	100 Stück (Blister)	024 Monate
6	100 Stück (Tablettenbehältnis)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Quinapril/HCT Nucleus 20 mg/25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28105

Zulassungsinhaber:

Nucleus ehf.
IS - 116 Reykjavik

Referenzprodukt:

Accuzide Tablets 20/25 mg (DE)
Gödecke GmbH

Hersteller:

Actavis hf
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Quinapril Hydrochlorid
(entspricht 20mg Quinapril)
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09BA06 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, Kombinationen /
ACE-Hemmer und Diuretika / Quinapril und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Blister)	024 Monate
3	30 Stück (Blister)	024 Monate
4	50 Stück (Blister)	024 Monate
5	100 Stück (Blister)	024 Monate
6	100 Stück (Tablettenbehältnis)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Betahistin Actavis 8 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-28106

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

Betaserc 8, tabletten 8 mg, NL
Solvay Duphar, Weesp

Hersteller:

Losan Pharma GmbH
DE - 79395 NeuenburgActavis B.V.
NL - 3741 LN BaarnCatalent Germany Schorndorf GmbH
DE - 73614 Schorndorf

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Betahistin Dihydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N07CA01 Nervensystem / Andere Mittel für das Nervensystem /
Antivertiginosa / Antivertiginosa / Betahistin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	30 Stück (Al/PVC/PVDC-Blister)	036 Monate
2	50 Stück (Al/PVC/PVDC-Blister)	036 Monate
3	100 Stück (Al/PVC/PVDC-Blister)	036 Monate
4	120 Stück (Al/PVC/PVDC-Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Betahistin Actavis 16 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-28107

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

Betaserc 16, tabletten 16 mg, NL
Solvay Duphar, Weesp

Hersteller:

Losan Pharma GmbH
DE - 79395 NeuenburgActavis B.V.
NL - 3741 LN BaarnCatalent Germany Schorndorf GmbH
DE - 73614 Schorndorf

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Betahistin Dihydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N07CA01 Nervensystem / Andere Mittel für das Nervensystem /
Antivertiginosa / Antivertiginosa / Betahistin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	20 Stück (Al/PVC/PVDC- Blister)	036 Monate
2	30 Stück (Al/PVC/PVDC- Blister)	036 Monate
3	42 Stück (Al/PVC/PVDC- Blister)	036 Monate
4	50 Stück (Al/PVC/PVDC- Blister)	036 Monate
5	60 Stück (Al/PVC/PVDC- Blister)	036 Monate
6	84 Stück (Al/PVC/PVDC- Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

GLIADEL 7,7 mg Implantate

Z.Nr.: 1-28108

Zulassungsinhaber:

MGI Pharma Ltd
GB - WC1V 7QT London

Hersteller:

IDIS Ltd
GB - KT14 7JX Surrey

Wirkstoff(e):

+-----

Implantat

Carmustin

ATC-Klassifikation(en):

L01AD01 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Antineoplastische Mittel / Alkylierende Mittel /
Nitrosoharnstoffe / Carmustin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	8 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Indapamid Actavis 1,5 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-28109

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

Fludex LP 1,5 mg, prolonged-release, film-coated tablets, FR
Les Laboratoires Servier

Hersteller:

Actavis Nordic A/S
DK - 2820 GentofteActavis UK Ltd
GB - EX32 8NS N DevonBalkanpharma-Dupnitsa AD
BG - 2600 Dupnitsa

Wirkstoff(e):

+-----

Retardtablette :

++-----

Kern :

Indapamid

ATC-Klassifikation(en):

C03BA11 Kardiovaskuläres System / Diuretika / Low-Ceiling-Diuretika,
exkl. Thiazide / Sulfonamide, rein / Indapamid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Al-PVC Blister)	036 Monate
2	14 Stück (Al-PVC Blister)	036 Monate
3	15 Stück (Al-PVC Blister)	036 Monate
4	20 Stück (Al-PVC Blister)	036 Monate
5	30 Stück (Al-PVC Blister)	036 Monate
6	50 Stück (Al-PVC Blister)	036 Monate
7	60 Stück (Al-PVC Blister)	036 Monate
8	90 Stück (Al-PVC Blister)	036 Monate
9	100 Stück (Al-PVC Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Quetiapin Excalibur 25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28110

Zulassungsinhaber:

Excalibur Pharma Ltd
GB - WC1R 4HE London

Referenzprodukt:

Seroquel 25 mg-Filmtabletten
AstraZeneca UK Ltd. (UK)

Hersteller:

Actavis Ltd.
MT - ZTN 08 Zejtun, MaltaActavis hf
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Quetiapin Fumarat
(entsprechend 25 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

N05AH04 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Diazepine,
Oxazepine und Thiazepine / Quetiapin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	6 Filmtabletten im Blister	024 Monate
2	20 Filmtabletten im Blister	024 Monate
3	30 Filmtabletten im Blister	024 Monate
4	50 Filmtabletten im Blister	024 Monate
5	60 Filmtabletten im Blister	024 Monate
6	100 Filmtabletten im Blister	024 Monate
7	100 Filmtabletten im Kunststoffbehältnis	024 Monate
8	250 Filmtabletten im Kunststoffbehältnis	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Quetiapin Excalibur 100 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28111

Zulassungsinhaber:

Excalibur Pharma Ltd
GB - WC1R 4HE London

Referenzprodukt:

Seroquel 100 mg - Filmtabletten
AstraZeneca UK Ltd. (UK)

Hersteller:

Actavis Ltd.
MT - ZTN 08 Zejtun, MaltaActavis hf
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Quetiapin Fumarat
(entsprechend 100 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

N05AH04 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Diazepine,
Oxazepine und Thiazepine / Quetiapin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Filmtabletten im Blister	024 Monate
2	20 Filmtabletten im Blister	024 Monate
3	30 Filmtabletten im Blister	024 Monate
4	50 Filmtabletten im Blister	024 Monate
5	60 Filmtabletten im Blister	024 Monate
6	90 Filmtabletten im Blister	024 Monate
7	100 Filmtabletten im Blister	024 Monate
8	100 Filmtabletten im Kunststoffbehältnis	024 Monate
9	250 Filmtabletten im Kunststoffbehältnis	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Citalopram Actavis 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28112

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

Cipramil, IE
Lundbeck (Ireland) Limited

Hersteller:

Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH & Co. KG
DE - 84529 TittmoningActavis Ltd.
MT - ZTN 08 Zejtun, MaltaMeda Manufacturing GmbH
DE - 51063 Köln

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Citalopram Hydrobromid
(entspricht 10mg Citalopram)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048 Monate
2	14 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048 Monate
3	28 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048 Monate
4	30 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048 Monate
5	56 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048 Monate
6	98 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Citalopram Actavis 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28113

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

Cipramil, IE
Lundbeck (Ireland) Limited

Hersteller:

Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH & Co. KG
DE - 84529 TittmoningActavis Ltd.
MT - ZTN 08 Zejtun, MaltaMeda Manufacturing GmbH
DE - 51063 Köln

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Citalopram Hydrobromid
(entspricht 20mg Citalopram)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048 Monate
2	14 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048 Monate
3	28 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048 Monate
4	30 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048 Monate
5	56 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048 Monate
6	98 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048 Monate
7	500 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Citalopram Actavis 30 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28114

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

Cipramil, IE
Lundbeck (Ireland) Limited

Hersteller:

Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH & Co. KG
DE - 84529 TittmoningActavis Ltd.
MT - ZTN 08 Zejtun, MaltaMeda Manufacturing GmbH
DE - 51063 Köln

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Citalopram Hydrobromid
(entspricht 30mg Citalopram)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC/PVDC/Al-Blisten)	036 Monate
2	14 Stück (PVC/PVDC/Al-Blisten)	036 Monate
3	28 Stück (PVC/PVDC/Al-Blisten)	036 Monate
4	30 Stück (PVC/PVDC/Al-Blisten)	036 Monate
5	56 Stück (PVC/PVDC/Al-Blisten)	036 Monate
6	98 Stück (PVC/PVDC/Al-Blisten)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Citalopram Actavis 40 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28115

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

Cipramil, IE
Lundbeck (Ireland) Limited

Hersteller:

Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH & Co. KG
DE - 84529 TittmoningActavis Ltd.
MT - ZTN 08 Zejtun, MaltaMeda Manufacturing GmbH
DE - 51063 Köln

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Citalopram Hydrobromid
(entspricht 40mg Citalopram)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048 Monate
2	14 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048 Monate
3	28 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048 Monate
4	30 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048 Monate
5	56 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048 Monate
6	98 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Citalopram Actavis 60 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28116

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

Cipramil, IE
Lundbeck (Ireland) Limited

Hersteller:

Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH & Co. KG
DE - 84529 TittmoningActavis Ltd.
MT - ZTN 08 Zejtun, MaltaMeda Manufacturing GmbH
DE - 51063 Köln

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Citalopram Hydrobromid
(entspricht 60mg Citalopram)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
2	14 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
3	28 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
4	30 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
5	56 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
6	98 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Quetiapin Excalibur 150 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28117

Zulassungsinhaber:

Excalibur Pharma Ltd
GB - WC1R 4HE London

Referenzprodukt:

Seroquel 150 mg - Filmtabletten
AstraZeneca UK Ltd. (UK)

Hersteller:

Actavis Ltd.
MT - ZTN 08 Zejtun, MaltaActavis hf
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Quetiapin Fumarat
(entsprechend 150 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

N05AH04 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Diazepine,
Oxazepine und Thiazepine / Quetiapin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Filmtabletten im Blister	024 Monate
2	20 Filmtabletten im Blister	024 Monate
3	30 Filmtabletten im Blister	024 Monate
4	50 Filmtabletten im Blister	024 Monate
5	60 Filmtabletten im Blister	024 Monate
6	90 Filmtabletten im Blister	024 Monate
7	100 Filmtabletten im Blister	024 Monate
8	120 Filmtabletten im Blister	024 Monate
9	180 Filmtabletten im Blister	024 Monate
10	240 Filmtabletten im Blister	024 Monate
11	100 Filmtabletten im Kunststoffbehältnis	024 Monate
12	250 Filmtabletten im Kunststoffbehältnis	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Quetiapin Excalibur 200 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28118

Zulassungsinhaber:

Excalibur Pharma Ltd
GB - WC1R 4HE London

Referenzprodukt:

Seroquel 200 mg - Filmtabletten
AstraZeneca UK Ltd. (UK)

Hersteller:

Actavis Ltd.
MT - ZTN 08 Zejtun, MaltaActavis hf
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Quetiapin Fumarat
(entsprechend 200 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

N05AH04 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Diazepine,
Oxazepine und Thiazepine / Quetiapin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Filmtabletten im Blister	024 Monate
2	20 Filmtabletten im Blister	024 Monate
3	30 Filmtabletten im Blister	024 Monate
4	50 Filmtabletten im Blister	024 Monate
5	60 Filmtabletten im Blister	024 Monate
6	90 Filmtabletten im Blister	024 Monate
7	100 Filmtabletten im Blister	024 Monate
8	100 Filmtabletten im Kunststoffbehältnis	024 Monate
9	250 Filmtabletten im Kunststoffbehältnis	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Quetiapin Excalibur 300 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28119

Zulassungsinhaber:

Excalibur Pharma Ltd
GB - WC1R 4HE London

Referenzprodukt:

Seroquel 300 mg - Filmtabletten
AstraZeneca UK Ltd. (UK)

Hersteller:

Actavis Ltd.
MT - ZTN 08 Zejtun, MaltaActavis hf
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Quetiapin Fumarat
(entsprechend 300 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

N05AH04 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Diazepine,
Oxazepine und Thiazepine / Quetiapin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Filmtabletten im Blister	024 Monate
2	20 Filmtabletten im Blister	024 Monate
3	30 Filmtabletten im Blister	024 Monate
4	50 Filmtabletten im Blister	024 Monate
5	60 Filmtabletten im Blister	024 Monate
6	90 Filmtabletten im Blister	024 Monate
7	100 Filmtabletten im Blister	024 Monate
8	120 Filmtabletten im Blister	024 Monate
9	180 Filmtabletten im Blister	024 Monate
10	240 Filmtabletten im Blister	024 Monate
11	60 Filmtabletten im Kunststoffbehältnis	024 Monate
12	100 Filmtabletten im Kunststoffbehältnis	024 Monate
13	250 Filmtabletten im Kunststoffbehältnis	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Quetiabur 25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28120

Zulassungsinhaber:

Excalibur Pharma Ltd
GB - WC1R 4HE London

Referenzprodukt:

Seroquel 25 mg - Filmtabletten
AstraZeneca UK Ltd. (UK)

Hersteller:

Actavis Ltd.
MT - ZTN 08 Zejtun, MaltaActavis hf
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Quetiapin Fumarat
(entsprechend 25 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

N05AH04 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Diazepine,
Oxazepine und Thiazepine / Quetiapin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	6 Filmtabletten im Blister	024 Monate
2	20 Filmtabletten im Blister	024 Monate
3	30 Filmtabletten im Blister	024 Monate
4	50 Filmtabletten im Blister	024 Monate
5	60 Filmtabletten im Blister	024 Monate
6	100 Filmtabletten im Blister	024 Monate
7	100 Filmtabletten im Kunststoffbehältnis	024 Monate
8	250 Filmtabletten im Kunststoffbehältnis	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Quetiabur 100 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28121

Zulassungsinhaber:

Excalibur Pharma Ltd
GB - WC1R 4HE London

Referenzprodukt:

Seroquel 100 mg - Filmtabletten
AstraZeneca UK Ltd. (UK)

Hersteller:

Actavis Ltd.
MT - ZTN 08 Zejtun, MaltaActavis hf
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Quetiapin Fumarat
(entsprechend 100 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

N05AH04 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Diazepine,
Oxazepine und Thiazepine / Quetiapin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Filmtabletten im Blister	024 Monate
2	20 Filmtabletten im Blister	024 Monate
3	30 Filmtabletten im Blister	024 Monate
4	50 Filmtabletten im Blister	024 Monate
5	60 Filmtabletten im Blister	024 Monate
6	90 Filmtabletten im Blister	024 Monate
7	100 Filmtabletten im Blister	024 Monate
8	100 Filmtabletten im Kunststoffbehältnis	024 Monate
9	250 Filmtabletten im Kunststoffbehältnis	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Quetiabur 150 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28122

Zulassungsinhaber:

Excalibur Pharma Ltd
GB - WC1R 4HE London

Referenzprodukt:

Seroquel 150 mg -Filmtabletten
AstraZeneca UK Ltd. (UK)

Hersteller:

Actavis Ltd.
MT - ZTN 08 Zejtun, MaltaActavis hf
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Quetiapin Fumarat
(entsprechend 150 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

N05AH04 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Diazepine,
Oxazepine und Thiazepine / Quetiapin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Filmtabletten im Blister	024 Monate
2	20 Filmtabletten im Blister	024 Monate
3	30 Filmtabletten im Blister	024 Monate
4	50 Filmtabletten im Blister	024 Monate
5	60 Filmtabletten im Blister	024 Monate
6	90 Filmtabletten im Blister	024 Monate
7	100 Filmtabletten im Blister	024 Monate
8	120 Filmtabletten im Blister	024 Monate
9	180 Filmtabletten im Blister	024 Monate
10	240 Filmtabletten im Blister	024 Monate
11	100 Filmtabletten im Kunststoffbehältnis	024 Monate
12	250 Filmtabletten im Kunststoffbehältnis	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Quetiabur 200 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28123

Zulassungsinhaber:

Excalibur Pharma Ltd
GB - WC1R 4HE London

Referenzprodukt:

Seroquel 200 mg - Filmtabletten
AstraZeneca UK Ltd. (UK)

Hersteller:

Actavis Ltd.
MT - ZTN 08 Zejtun, MaltaActavis hf
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Quetiapin Fumarat
(entsprechend 200 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

N05AH04 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Diazepine,
Oxazepine und Thiazepine / Quetiapin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Filmtabletten im Blister	024 Monate
2	20 Filmtabletten im Blister	024 Monate
3	30 Filmtabletten im Blister	024 Monate
4	50 Filmtabletten im Blister	024 Monate
5	60 Filmtabletten im Blister	024 Monate
6	90 Filmtabletten im Blister	024 Monate
7	100 Filmtabletten im Blister	024 Monate
8	100 Filmtabletten im Kunststoffbehältnis	024 Monate
9	250 Filmtabletten im Kunststoffbehältnis	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Quetiabur 300 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28124

Zulassungsinhaber:

Excalibur Pharma Ltd
GB - WC1R 4HE London

Referenzprodukt:

Seroquel 300 mg - Filmtabletten
Astra Zeneca UK Ltd. (UK)

Hersteller:

Actavis Ltd.
MT - ZTN 08 Zejtun, MaltaActavis hf
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Quetiapin Fumarat
(entsprechend 300 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

N05AH04 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Diazepine,
Oxazepine und Thiazepine / Quetiapin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Filmtabletten im Blister	024 Monate
2	20 Filmtabletten im Blister	024 Monate
3	30 Filmtabletten im Blister	024 Monate
4	50 Filmtabletten im Blister	024 Monate
5	60 Filmtabletten im Blister	024 Monate
6	90 Filmtabletten im Blister	024 Monate
7	100 Filmtabletten im Blister	024 Monate
8	120 Filmtabletten im Blister	024 Monate
9	180 Filmtabletten im Blister	024 Monate
10	240 Filmtabletten im Blister	024 Monate
11	60 Filmtabletten im Kunststoffbehältnis	024 Monate
12	100 Filmtabletten im Kunststoffbehältnis	024 Monate
13	250 Filmtabletten im Kunststoffbehältnis	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Quetiapal 25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28125

Zulassungsinhaber:

Excalibur Pharma Ltd
GB - WC1R 4HE London

Referenzprodukt:

Seroquel 25 mg - Filmtabletten
AstraZeneca UK Ltd. (UK)

Hersteller:

Actavis Ltd.
MT - ZTN 08 Zejtun, MaltaActavis hf
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Quetiapin Fumarat
(entsprechend 25 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

N05AH04 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Diazepine,
Oxazepine und Thiazepine / Quetiapin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	6 Filmtabletten im Blister	024 Monate
2	20 Filmtabletten im Blister	024 Monate
3	30 Filmtabletten im Blister	024 Monate
4	50 Filmtabletten im Blister	024 Monate
5	60 Filmtabletten im Blister	024 Monate
6	100 Filmtabletten im Blister	024 Monate
7	100 Filmtabletten im Kunststoffbehältnis	024 Monate
8	250 Filmtabletten im Kunststoffbehältnis	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Quetiapal 100 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28126

Zulassungsinhaber:

Excalibur Pharma Ltd
GB - WC1R 4HE London

Referenzprodukt:

Seroquel 100 mg -Filmtabletten
AstraZeneca UK Ltd. (UK)

Hersteller:

Actavis Ltd.
MT - ZTN 08 Zejtun, MaltaActavis hf
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Quetiapin Fumarat
(entsprechend 100 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

N05AH04 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Diazepine,
Oxazepine und Thiazepine / Quetiapin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Filmtabletten im Blister	024 Monate
2	20 Filmtabletten im Blister	024 Monate
3	30 Filmtabletten im Blister	024 Monate
4	50 Filmtabletten im Blister	024 Monate
5	60 Filmtabletten im Blister	024 Monate
6	90 Filmtabletten im Blister	024 Monate
7	100 Filmtabletten im Blister	024 Monate
8	100 Filmtabletten im Kunststoffbehältnis	024 Monate
9	250 Filmtabletten im Kunststoffbehältnis	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Quetiapal 150 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28127

Zulassungsinhaber:

Excalibur Pharma Ltd
GB - WC1R 4HE London

Referenzprodukt:

Seroquel 150 mg - Filmtabletten
AstraZeneca UK Ltd. (UK)

Hersteller:

Actavis Ltd.
MT - ZTN 08 Zejtun, MaltaActavis hf
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Quetiapin Fumarat
(entsprechend 150 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

N05AH04 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Diazepine,
Oxazepine und Thiazepine / Quetiapin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Filmtabletten im Blister	024 Monate
2	20 Filmtabletten im Blister	024 Monate
3	30 Filmtabletten im Blister	024 Monate
4	50 Filmtabletten im Blister	024 Monate
5	60 Filmtabletten im Blister	024 Monate
6	90 Filmtabletten im Blister	024 Monate
7	100 Filmtabletten im Blister	024 Monate
8	120 Filmtabletten im Blister	024 Monate
9	180 Filmtabletten im Blister	024 Monate
10	240 Filmtabletten im Blister	024 Monate
11	100 Filmtabletten im Kunststoffbehältnis	024 Monate
12	250 Filmtabletten im Kunststoffbehältnis	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Quetiapal 200 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28128

Zulassungsinhaber:

Excalibur Pharma Ltd
GB - WC1R 4HE London

Referenzprodukt:

Seroquel 200 mg - Filmtabletten
AstraZeneca UK Ltd. (UK)

Hersteller:

Actavis Ltd.
MT - ZTN 08 Zejtun, MaltaActavis hf
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Quetiapin Fumarat
(entsprechend 200 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

N05AH04 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Diazepine,
Oxazepine und Thiazepine / Quetiapin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Filmtabletten im Blister	024 Monate
2	20 Filmtabletten im Blister	024 Monate
3	30 Filmtabletten im Blister	024 Monate
4	50 Filmtabletten im Blister	024 Monate
5	60 Filmtabletten im Blister	024 Monate
6	90 Filmtabletten im Blister	024 Monate
7	100 Filmtabletten im Blister	024 Monate
8	100 Filmtabletten im Kunststoffbehältnis	024 Monate
9	250 Filmtabletten im Kunststoffbehältnis	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Quetiapal 300 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28129

Zulassungsinhaber:

Excalibur Pharma Ltd
GB - WC1R 4HE London

Referenzprodukt:

Seroquel 300 mg -Filmtabletten
AstraZeneca UK Ltd. (UK)

Hersteller:

Actavis Ltd.
MT - ZTN 08 Zejtun, MaltaActavis hf
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Quetiapin Fumarat
(entsprechend 300 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

N05AH04 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Diazepine,
Oxazepine und Thiazepine / Quetiapin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Filmtabletten im Blister	024 Monate
2	20 Filmtabletten im Blister	024 Monate
3	30 Filmtabletten im Blister	024 Monate
4	50 Filmtabletten im Blister	024 Monate
5	60 Filmtabletten im Blister	024 Monate
6	90 Filmtabletten im Blister	024 Monate
7	100 Filmtabletten im Blister	024 Monate
8	120 Filmtabletten im Blister	024 Monate
9	180 Filmtabletten im Blister	024 Monate
10	240 Filmtabletten im Blister	024 Monate
11	60 Filmtabletten im Kunststoffbehältnis	024 Monate
12	100 Filmtabletten im Kunststoffbehältnis	024 Monate
13	250 Filmtabletten im Kunststoffbehältnis	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Setinin 25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28130

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

Seroquel 25 mg - Filmtabletten
AstraZeneca UK Ltd. (UK)

Hersteller:

Actavis Ltd.
MT - ZTN 08 Zejtun, MaltaActavis hf
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Quetiapin Fumarat
(entsprechend 25 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

N05AH04 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Diazepine,
Oxazepine und Thiazepine / Quetiapin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	6 Filmtabletten im Blister	024 Monate
2	20 Filmtabletten im Blister	024 Monate
3	30 Filmtabletten im Blister	024 Monate
4	50 Filmtabletten im Blister	024 Monate
5	60 Filmtabletten im Blister	024 Monate
6	100 Filmtabletten im Blister	024 Monate
7	100 Filmtabletten im Kunststoffbehältnis	024 Monate
8	250 Filmtabletten im Kunststoffbehältnis	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Setinin 100 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28131

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

Seroquel 100 mg - Filmtabletten
AstraZeneca UK Ltd. (UK)

Hersteller:

Actavis Ltd.
MT - ZTN 08 Zejtun, MaltaActavis hf
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Quetiapin Fumarat
(entsprechend 100 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

N05AH04 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Diazepine,
Oxazepine und Thiazepine / Quetiapin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Filmtabletten im Blister	024 Monate
2	20 Filmtabletten im Blister	024 Monate
3	30 Filmtabletten im Blister	024 Monate
4	50 Filmtabletten im Blister	024 Monate
5	60 Filmtabletten im Blister	024 Monate
6	90 Filmtabletten im Blister	024 Monate
7	100 Filmtabletten im Blister	024 Monate
8	100 Filmtabletten im Kunststoffbehältnis	024 Monate
9	250 Filmtabletten im Kunststoffbehältnis	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Setinin 150 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28132

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

Seroquel 150 mg -Filmtabletten
AstraZeneca UK Ltd. (UK)

Hersteller:

Actavis Ltd.
MT - ZTN 08 Zejtun, MaltaActavis hf
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Quetiapin Fumarat
(entsprechend 150 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

N05AH04 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Diazepine,
Oxazepine und Thiazepine / Quetiapin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Filmtabletten im Blister	024 Monate
2	20 Filmtabletten im Blister	024 Monate
3	30 Filmtabletten im Blister	024 Monate
4	50 Filmtabletten im Blister	024 Monate
5	60 Filmtabletten im Blister	024 Monate
6	90 Filmtabletten im Blister	024 Monate
7	100 Filmtabletten im Blister	024 Monate
8	120 Filmtabletten im Blister	024 Monate
9	180 Filmtabletten im Blister	024 Monate
10	240 Filmtabletten im Blister	024 Monate
11	100 Filmtabletten im Kunststoffbehältnis	024 Monate
12	240 Filmtabletten im Kunststoffbehältnis	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Setinin 200 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28133

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

Seeroquel 200 mg - Filmtabletten
AstraZeneca UK Ltd. (UK)

Hersteller:

Actavis Ltd.
MT - ZTN 08 Zejtun, MaltaActavis hf
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Quetiapin Fumarat
(entsprechend 200 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

N05AH04 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Diazepine,
Oxazepine und Thiazepine / Quetiapin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Filmtabletten im Blister	024 Monate
2	20 Filmtabletten im Blister	024 Monate
3	30 Filmtabletten im Blister	024 Monate
4	50 Filmtabletten im Blister	024 Monate
5	60 Filmtabletten im Blister	024 Monate
6	90 Filmtabletten im Blister	024 Monate
7	100 Filmtabletten im Blister	024 Monate
8	100 Filmtabletten im Kunststoffbehältnis	024 Monate
9	240 Filmtabletten im Kunststoffbehältnis	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Setinin 300 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28134

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

Seroquel 300 mg -Filmtabletten
AstraZeneca UK Ltd. (UK)

Hersteller:

Actavis Ltd.
MT - ZTN 08 Zejtun, MaltaActavis hf
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Quetiapin Fumarat
(entsprechend 300 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

N05AH04 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Diazepine,
Oxazepine und Thiazepine / Quetiapin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Filmtabletten im Blister	024 Monate
2	20 Filmtabletten im Blister	024 Monate
3	30 Filmtabletten im Blister	024 Monate
4	50 Filmtabletten im Blister	024 Monate
5	60 Filmtabletten im Blister	024 Monate
6	90 Filmtabletten im Blister	024 Monate
7	100 Filmtabletten im Blister	024 Monate
8	120 Filmtabletten im Blister	024 Monate
9	180 Filmtabletten im Blister	024 Monate
10	240 Filmtabletten im Blister	024 Monate
11	60 Filmtabletten im Kunststoffbehältnis	024 Monate
12	100 Filmtabletten im Kunststoffbehältnis	024 Monate
13	240 Filmtabletten im Kunststoffbehältnis	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Fosinopril STADA 10 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-28135

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

Staril Tablets 10 mg (UK)
Squibb

Hersteller:

Actavis hf
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Fosinopril Natrium

ATC-Klassifikation(en):

C09AA09 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, rein / ACE-Hemmer, rein /
Fosinopril

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Blister)	024 Monate
3	20 Stück (Blister)	024 Monate
4	28 Stück (Blister)	024 Monate
5	30 Stück (Blister)	024 Monate
6	42 Stück (Blister)	024 Monate
7	50 Stück (Blister)	024 Monate
8	98 Stück (Blister)	024 Monate
9	100 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Fosinopril STADA 20 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-28136

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

Staril Tablets 20 mg (UK)
Squibb

Hersteller:

Actavis hf
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Fosinopril Natrium

ATC-Klassifikation(en):

C09AA09 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, rein / ACE-Hemmer, rein /
Fosinopril

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Blister)	024 Monate
3	20 Stück (Blister)	024 Monate
4	28 Stück (Blister)	024 Monate
5	30 Stück (Blister)	024 Monate
6	42 Stück (Blister)	024 Monate
7	50 Stück (Blister)	024 Monate
8	98 Stück (Blister)	024 Monate
9	100 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Donepezil HCl Teva 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28137

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

Aricept 5 mg film coated tablets, UK
Eisai Limited

Hersteller:

Ivax Pharmaceuticals s.r.o.
CZ - 74770 Opava - KomarovTeva UK Ltd
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexTeva Sante SA
FR - 89107 SensTeva Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 2100 GödöllőTEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 4042 DebrecenPharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Donepezil Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N06DA02 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Donepezil

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (transparente PVC/PVDC/Al- Blister)	024 Monate
2	7 Stück (transparente PVC/PVDC/Al- Blister)	024 Monate
3	14 Stück (transparente PVC/PVDC/Al- Blister)	024 Monate
4	28 Stück (transparente PVC/PVDC/Al- Blister)	024 Monate
5	30 Stück (transparente PVC/PVDC/Al- Blister)	024 Monate
6	50 Stück (transparente PVC/PVDC/Al- Blister)	024 Monate
7	56 Stück (transparente PVC/PVDC/Al- Blister)	024 Monate
8	60 Stück (transparente PVC/PVDC/Al- Blister)	024 Monate
9	84 Stück (transparente PVC/PVDC/Al- Blister)	024 Monate
10	98 Stück (transparente PVC/PVDC/Al- Blister)	024 Monate
11	120 Stück (transparente PVC/PVDC/Al- Blister)	024 Monate
12	50 (50x1) Stück (Klinikpackung)	024 Monate
13	28 Stück (Kalenderpackung)	024 Monate
14	56 Stück (Kalenderpackung)	024 Monate
15	98 Stück (Kalenderpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Donepezil HCl Teva 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28138

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

Aricept 10 mg film coated tablets, UK
Eisai Limited

Hersteller:

Ivax Pharmaceuticals s.r.o.
CZ - 74770 Opava - KomarovTeva UK Ltd
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexTeva Sante SA
FR - 89107 SensTeva Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 2100 GödöllőTEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 4042 DebrecenPharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Donepezil Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N06DA02 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Donepezil

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (transparente PVC/PVDC/Al- Blister)	024 Monate
2	7 Stück (transparente PVC/PVDC/Al- Blister)	024 Monate
3	14 Stück (transparente PVC/PVDC/Al- Blister)	024 Monate
4	28 Stück (transparente PVC/PVDC/Al- Blister)	024 Monate
5	30 Stück (transparente PVC/PVDC/Al- Blister)	024 Monate
6	50 Stück (transparente PVC/PVDC/Al- Blister)	024 Monate
7	56 Stück (transparente PVC/PVDC/Al- Blister)	024 Monate
8	60 Stück (transparente PVC/PVDC/Al- Blister)	024 Monate
9	84 Stück (transparente PVC/PVDC/Al- Blister)	024 Monate
10	98 Stück (transparente PVC/PVDC/Al- Blister)	024 Monate
11	120 Stück (transparente PVC/PVDC/Al- Blister)	024 Monate
12	50 (50x1) (Klinikpackung)	024 Monate
13	28 Stück (Kalenderpackung)	024 Monate
14	56 Stück (Kalenderpackung)	024 Monate
15	98 Stück (Kalenderpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Gemcitara 38 mg/ml Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28139

Zulassungsinhaber:

Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH
DE - 20354 Hamburg

Referenzprodukt:

Gemzar, powder for solution for infusion (UK)
Eli Lilly and Company Ltd.

Hersteller:

Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH
DE - 22880 Wedel

Wirkstoff(e):

+-----

Pulverbestandteile pro ml rekonstituierter Lösung -
Rekonstitutionsmittel: 0,9% NaCl-Lösung):

Gemcitabin Hydrochlorid
(entsprechend 38,02 mg Gemcitabin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	200 mg / 10 ml Durchstechflasche 024 Monate
2	1000 mg / 50 ml Durchstechflasche 024 Monate
3	1500 mg / 100 ml Durchstechflasche 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Metronidazol B. Braun 5 mg/ml Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28140

Zulassungsinhaber:

B. Braun Melsungen AG
DE - 34212 Melsungen

Referenzprodukt:

Flagyl 0,5 g i.v. solution for infusion, DE
Aventis Pharma Deutschland GmbH

Hersteller:

B. Braun Melsungen AG
DE - 34212 MelsungenB. Braun Medical S.A.
ES - 08191 Rubi (Barcelona)

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Metronidazol

ATC-Klassifikation(en):

J01XD01 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur
systemischen Anwendung / Andere Antibiotika / Imidazol-Derivate
/ Metronidazol

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 x 100 ml (PE-Flaschen)	036 Monate
2	20 x 100 ml (PE-Flaschen)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Gemcitabin medac 38 mg/ml Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28141

Zulassungsinhaber:

Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH
DE - 20354 Hamburg

Referenzprodukt:

Gemzar, powder for solution for infusion (UK)
Eli Lilly and Company Ltd.

Hersteller:

Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH
DE - 22880 Wedel

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver - pro ml mit 0,9% NaCl-Lösung rekonstituierter
Lösung:

Gemcitabin Hydrochlorid
(entsprechend 38,02 mg Gemcitabin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	200 mg / 10 ml Durchstechflasche 024 Monate
2	1000 mg / 50 ml Durchstechflasche 024 Monate
3	1500 mg / 100 ml Durchstechflasche 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Rocuroniumbromid Sandoz 10 mg/ml -
Injektionslösung/Konzentrat zur Herstellung einer
Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-28142

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

Esmeron 100mg=10 ml, oplossing voor injectie
N.V. Organon, NL

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Rocuronium Bromid

ATC-Klassifikation(en):

M03AC09 Muskel- und Skelettsystem / Muskelrelaxanzien /
Muskelrelaxanzien, peripher wirkende Mittel / Andere quartäre
Ammonium-Verbindungen / Rocuroniumbromid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x 5 ml (Durchstechflasche) 018 Monate
2	10 x 5 ml (Durchstechflaschen) 018 Monate
3	12 x 5 ml (Durchstechflaschen) 018 Monate
4	60 x 5 ml (Durchstechflaschen) 018 Monate
5	1 x 10 ml (Durchstechflasche) 018 Monate
6	10 x 10 ml (Durchstechflaschen) 018 Monate
7	12 x 10 ml (Durchstechflaschen) 018 Monate
8	20 x 10 ml (Durchstechflaschen) 018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Bolevo 1500 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28143

Zulassungsinhaber:

Blue Bio Pharmaceuticals Ltd
IE - 4 Dublin

Hersteller:

Viminco A/S
DK - 4230 Skælskør

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Glucosamin Sulfat x Natrium Chlorid
(entsprechend 1178 mg Glucosamin bzw 1500 mg
Glucosaminsulfat)

ATC-Klassifikation(en):

M01AX05 Muskel- und Skelettsystem / Antiphlogistika und Antirheumatika /
Nichtsteroidale antiphlogistika und Antirheumatika / Andere
nichtsteroidale Antiphlogistika und Antirheumatika / Glukosamin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 Stück (HDPE Flasche)	018 Monate
2	90 Stück (HDPE Flasche)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

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

Irinotecan Medico Uno 20 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28144

Zulassungsinhaber:

Medico Uno Pharma Kft.
HU - 2051 Biatorbagy

Referenzprodukt:

Camto 40 mg/2 mL concentrate for solution for infusion (UK)
Pfizer Ltd.

Hersteller:

Accord Healthcare Limited
GB - HA1 4HF Middlesex

Cemelog BRS Ltd.
HU - 2040 Budaörs

Wirkstoff(e):

+-----

Injektionslösung (1ml) :

Irinotecan Hydrochlorid
(.3H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x 2 ml Durchstechflasche 012 Monate
2	1 x 5 ml Durchstechflasche 012 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Metoprololsuccinat Actavis 23.75 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-28146

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

SelokenZOC 100 mg depottabletten (SE)
Astra Zeneca AB

Hersteller:

Sofarimex-Industria Quimica e Farmaceutica Lda
PT - 2735-213 Cacem

MPF B.V.

NL - 8465 RX Heerenveen Oudehaske

Actavis Nordic A/S

DK - 2820 Gentofte

Farmaprojects S.A.

ES - 08902 L Hospitalet de Llobregat (Barcelona)

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Metoprolol Succinat

ATC-Klassifikation(en):

C07AB02 Kardiovaskuläres System / Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten, selektiv / Metoprolol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC-PE-PVDC/Al - Blister)	024 Monate
2	14 Stück (PVC-PE-PVDC/Al - Blister)	024 Monate
3	20 Stück (PVC-PE-PVDC/Al - Blister)	024 Monate
4	28 Stück (PVC-PE-PVDC/Al - Blister)	024 Monate
5	30 Stück (PVC-PE-PVDC/Al - Blister)	024 Monate
6	50 Stück (PVC-PE-PVDC/Al - Blister)	024 Monate
7	50 x 1 Stück (PVC-PE-PVDC/Al - Blister)	024 Monate
8	56 Stück (PVC-PE-PVDC/Al - Blister)	024 Monate
9	60 Stück (PVC-PE-PVDC/Al - Blister)	024 Monate
10	98 Stück (PVC-PE-PVDC/Al - Blister)	024 Monate
11	100 Stück (PVC-PE-PVDC/Al - Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Metoprololsuccinat Actavis 47,5 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-28147

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

SelokenZOC 100 mg depottabletten (SE)
Astra Zeneca AB

Hersteller:

Sofarimex-Industria Quimica e Farmaceutica Lda
PT - 2735-213 Cacem

MPF B.V.

NL - 8465 RX Heerenveen Oudehaske

Actavis Nordic A/S

DK - 2820 Gentofte

Farmaprojects S.A.

ES - 08902 L'Hospitalet de Llobregat (Barcelona)

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Metoprolol Succinat

ATC-Klassifikation(en):

C07AB02 Kardiovaskuläres System / Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten, selektiv / Metoprolol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC-PE-PVDC/Al - Blister)	024 Monate
2	14 Stück (PVC-PE-PVDC/Al - Blister)	024 Monate
3	20 Stück (PVC-PE-PVDC/Al - Blister)	024 Monate
4	28 Stück (PVC-PE-PVDC/Al - Blister)	024 Monate
5	30 Stück (PVC-PE-PVDC/Al - Blister)	024 Monate
6	50 Stück (PVC-PE-PVDC/Al - Blister)	024 Monate
7	50 x 1 Stück (PVC-PE-PVDC/Al - Blister)	024 Monate
8	56 Stück (PVC-PE-PVDC/Al - Blister)	024 Monate
9	60 Stück (PVC-PE-PVDC/Al - Blister)	024 Monate
10	98 Stück (PVC-PE-PVDC/Al - Blister)	024 Monate
11	100 Stück (PVC-PE-PVDC/Al - Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Metoprololsuccinat Actavis 95 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-28148

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

SelokenZOC 100 mg depottabletten (SE)
Astra Zeneca AB

Hersteller:

Sofarimex-Industria Quimica e Farmaceutica Lda
PT - 2735-213 Cacem

MPF B.V.

NL - 8465 RX Heerenveen Oudehaske

Actavis Nordic A/S

DK - 2820 Gentofte

Farmaprojects S.A.

ES - 08902 L Hospitalet de Llobregat (Barcelona)

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Metoprolol Succinat

ATC-Klassifikation(en):

C07AB02 Kardiovaskuläres System / Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten, selektiv / Metoprolol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC-PE-PVDC/Al - Blister)	024 Monate
2	14 Stück (PVC-PE-PVDC/Al - Blister)	024 Monate
3	20 Stück (PVC-PE-PVDC/Al - Blister)	024 Monate
4	28 Stück (PVC-PE-PVDC/Al - Blister)	024 Monate
5	30 Stück (PVC-PE-PVDC/Al - Blister)	024 Monate
6	50 Stück (PVC-PE-PVDC/Al - Blister)	024 Monate
7	50 x 1 Stück (PVC-PE-PVDC/Al - Blister)	024 Monate
8	56 Stück (PVC-PE-PVDC/Al - Blister)	024 Monate
9	60 Stück (PVC-PE-PVDC/Al - Blister)	024 Monate
10	98 Stück (PVC-PE-PVDC/Al - Blister)	024 Monate
11	100 Stück (PVC-PE-PVDC/Al - Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Metoprololsuccinat Actavis 190 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-28149

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

SelokenZOC 100 mg depottabletten (SE)
Astra Zeneca AB

Hersteller:

Sofarimex-Industria Quimica e Farmaceutica Lda
PT - 2735-213 Cacem

MPF B.V.

NL - 8465 RX Heerenveen Oudehaske

Actavis Nordic A/S

DK - 2820 Gentofte

Farmaprojects S.A.

ES - 08902 L'Hospitalet de Llobregat (Barcelona)

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Metoprolol Succinat

ATC-Klassifikation(en):

C07AB02 Kardiovaskuläres System / Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten, selektiv / Metoprolol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC-PE-PVDC/Al - Blister)	024 Monate
2	14 Stück (PVC-PE-PVDC/Al - Blister)	024 Monate
3	20 Stück (PVC-PE-PVDC/Al - Blister)	024 Monate
4	28 Stück (PVC-PE-PVDC/Al - Blister)	024 Monate
5	30 Stück (PVC-PE-PVDC/Al - Blister)	024 Monate
6	50 Stück (PVC-PE-PVDC/Al - Blister)	024 Monate
7	50 x 1 Stück (PVC-PE-PVDC/Al - Blister)	024 Monate
8	56 Stück (PVC-PE-PVDC/Al - Blister)	024 Monate
9	60 Stück (PVC-PE-PVDC/Al - Blister)	024 Monate
10	98 Stück (PVC-PE-PVDC/Al - Blister)	024 Monate
11	100 Stück (PVC-PE-PVDC/Al - Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Maridor 5 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-28150

Zulassungsinhaber:

Yes Pharmaceutical Development Services GmbH
DE - 61381 Friedrichsdorf

Referenzprodukt:

OxyContin 40 mg depottablett
Mundipharma OY, FI

Hersteller:

Phast GmbH
DE - 66424 Homburg

Wirkstoff(e):

+-----

Retardtablette

++-----

Kern :

Oxycodon hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (Blister)	012 Monate
2	20 Stück (Blister)	012 Monate
3	30 Stück (Blister)	012 Monate
4	50 Stück (Blister)	012 Monate
5	100 Stück (Blister)	012 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Maridor 10 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-28151

Zulassungsinhaber:

Yes Pharmaceutical Development Services GmbH
DE - 61381 Friedrichsdorf

Referenzprodukt:

OxyContin 40 mg depottablett
Mundipharma OY, FI

Hersteller:

Merckle GmbH.
DE - 89143 Blaubeuren

Wirkstoff(e):

+-----

Retardtablette

++-----

Kern :

Oxycodon hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (Blister)	024 Monate
2	20 Stück (Blister)	024 Monate
3	30 Stück (Blister)	024 Monate
4	50 Stück (Blister)	024 Monate
5	100 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Merlodon 5 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-28152

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

OxiContin 40 mg depottablett
Mundipharma Oy, FI

Hersteller:

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenPhast GmbH
DE - 66424 Homburg

Wirkstoff(e):

+-----

Retardtablette

++-----

Kern :

Oxycodon hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (Blister)	012 Monate
2	20 Stück (Blister)	012 Monate
3	30 Stück (Blister)	012 Monate
4	50 Stück (Blister)	012 Monate
5	100 Stück (Blister)	012 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Merlodon 10 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-28153

Zulassungsinhaber:

Yes Pharmaceutical Development Services GmbH
DE - 61381 Friedrichsdorf

Referenzprodukt:

OxiContin 40 mg depottabletit
Mundipharma Oy, FI

Hersteller:

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenPhast GmbH
DE - 66424 Homburg

Wirkstoff(e):

+-----

Retardtablette

++-----

Kern :

Oxycodon hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (Blister)	024 Monate
2	20 Stück (Blister)	024 Monate
3	30 Stück (Blister)	024 Monate
4	50 Stück (Blister)	024 Monate
5	100 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Simvastatin Aurobindo 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28154

Zulassungsinhaber:

Aurobindo Pharma Limited
GB - HA4 6QD South Ruislip

Referenzprodukt:

Zocor, 10 mg, filmcoated tablet (NL)
Merck Sharp & Dohme B.V.

Hersteller:

Milpharm Ltd
GB - HA4 6QD South Ruislip

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/PE/PVdC/Alu - Blister)	036 Monate
2	14 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu - Blister)	036 Monate
3	28 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu - Blister)	036 Monate
4	30 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu - Blister)	036 Monate
5	50 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu - Blister)	036 Monate
6	56 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu - Blister)	036 Monate
7	84 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu - Blister)	036 Monate
8	98 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu - Blister)	036 Monate
9	100 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu - Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Simvastatin Aurobindo 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28155

Zulassungsinhaber:

Aurobindo Pharma Limited
GB - HA4 6QD South Ruislip

Referenzprodukt:

Zocor, 20 mg, film-coated tablets (NL)
Merck Sharp & Dohme B.V.

Hersteller:

Milpharm Ltd
GB - HA4 6QD South Ruislip

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/PE/PVdC/Alu - Blister)	036 Monate
2	14 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu - Blister)	036 Monate
3	28 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu - Blister)	036 Monate
4	30 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu - Blister)	036 Monate
5	50 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu - Blister)	036 Monate
6	56 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu - Blister)	036 Monate
7	84 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu - Blister)	036 Monate
8	98 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu - Blister)	036 Monate
9	100 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu - Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Simvastatin Aurobindo 40 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28156

Zulassungsinhaber:

Aurobindo Pharma Limited
GB - HA4 6QD South Ruislip

Referenzprodukt:

Zocor, 40 m, film-coated tablet (NL)
Merck Sharp & Dohme B.V.

Hersteller:

Milpharm Ltd
GB - HA4 6QD South Ruislip

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/PE/PVdC/Alu - Blister)	036 Monate
2	14 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu - Blister)	036 Monate
3	28 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu - Blister)	036 Monate
4	30 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu - Blister)	036 Monate
5	50 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu - Blister)	036 Monate
6	56 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu - Blister)	036 Monate
7	84 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu - Blister)	036 Monate
8	98 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu - Blister)	036 Monate
9	100 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu - Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Simvastatin Aurobindo 80 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28157

Zulassungsinhaber:

Aurobindo Pharma Limited
GB - HA4 6QD South Ruislip

Referenzprodukt:

Zocor, 80 mg, film-coated tablet (NL)
Merck Sharp & Dohme B.V.

Hersteller:

Milpharm Ltd
GB - HA4 6QD South Ruislip

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/PE/PVdC/Alu - Blister)	036 Monate
2	14 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu - Blister)	036 Monate
3	28 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu - Blister)	036 Monate
4	30 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu - Blister)	036 Monate
5	50 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu - Blister)	036 Monate
6	56 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu - Blister)	036 Monate
7	84 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu - Blister)	036 Monate
8	98 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu - Blister)	036 Monate
9	100 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu - Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Diclofenac Kappler 12,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28158

Zulassungsinhaber:

Kappler Pharma Consult GmbH
DE - 89340 Leipheim

Referenzprodukt:

Cataflam, 25 mg, film-coated tablets (NL)
Novartis Pharma BV

Hersteller:

Laboratorio farmacologico Milanese S.r.l.
IT - 21042 Caronna Pertusella

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Diclofenac Kalium

ATC-Klassifikation(en):

M01AB05 Muskel- und Skelettsystem / Antiphlogistika und Antirheumatika /
Nichtsteroidale antiphlogistika und Antirheumatika /
Essigsäure-Derivate und verwandte Substanzen / Diclofenac

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (Blister)	036 Monate
2	20 Stück (Blister)	036 Monate
3	30 Stück (Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Pipitaz 4,0g/0,5g - Trockenstechampullen

Z.Nr.: 1-28159

Zulassungsinhaber:

Astro - Pharma Vertrieb und Handel von pharmazeutischen
Produkten GmbH
AT - 1200 Wien

Referenzprodukt:

1-20603
Tazonam 4,0 g/0,5 g - Trockenstechampullen
Wyeth - Lederle Pharma GmbH
AT-1150 Wien

Hersteller:

Reig Jofre S.A.
ES - 08970 Sant Joan Despi (Barcelona)

Wirkstoff(e):

+-----
Trockensubstanz in Stechampulle (4,7066 g)
Piperacillin-Natrium
Tazobactam Natrium

ATC-Klassifikation(en):

J01CR05 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur
systemischen Anwendung / Betalactam-Antibiotika, Penicilline /
Kombinationen von Penicillinen, inkl. Beta-Lactamase-Inhibitoren
/ Piperacillin und Enzym-Inhibitoren

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Trockenstechampulle	024 Monate
2	10 Trockenstechampulle	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Glimepirid Actavis 1 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-28160

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

Amaryl tablets, NL
Aventis Pharma B.V.

Hersteller:

Actavis Ltd.
MT - ZTN 08 Zejtun, MaltaActavis hf
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Glimepirid

ATC-Klassifikation(en):

A10BB12 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiabetika /
Antidiabetika, Exkl. Insuline / Sulfonylharnstoff-Derivate /
Glimepirid

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
2	20 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
3	30 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
4	50 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
5	60 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
6	90 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
7	120 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Glimepirid Actavis 2 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-28161

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

Amaryl tablets, NL
Aventis Pharma B.V.

Hersteller:

Actavis Ltd.
MT - ZTN 08 Zejtun, MaltaActavis hf
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Glimepirid

ATC-Klassifikation(en):

A10BB12 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiabetika /
Antidiabetika, Exkl. Insuline / Sulfonylharnstoff-Derivate /
Glimepirid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
2	20 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
3	30 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
4	50 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
5	60 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
6	90 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
7	120 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Glimepirid Actavis 3 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-28162

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

Amaryl tablets, NL
Aventis Pharma B.V.

Hersteller:

Actavis Ltd.
MT - ZTN 08 Zejtun, MaltaActavis hf
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Glimepirid

ATC-Klassifikation(en):

A10BB12 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiabetika /
Antidiabetika, Exkl. Insuline / Sulfonylharnstoff-Derivate /
Glimepirid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
2	20 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
3	30 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
4	50 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
5	60 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
6	90 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
7	120 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Glimepirid Actavis 4 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-28163

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

Amaryl tablets, NL
Aventis Pharma B.V.

Hersteller:

Actavis Ltd.
MT - ZTN 08 Zejtun, MaltaActavis hf
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Glimepirid

ATC-Klassifikation(en):

A10BB12 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiabetika /
Antidiabetika, Exkl. Insuline / Sulfonylharnstoff-Derivate /
Glimepirid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
2	20 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
3	30 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
4	50 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
5	60 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
6	90 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
7	120 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Granisetron Kabi 1 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Injektionslösung/Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28164

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Referenzprodukt:

Kytril Infusion 3mg/ml, Concentrate for solution for infusion, or bolus injection; Kytril Ampoules 1mg/ml Concentrate for solution for infusion or injection, UK
Roche Products Limited

Hersteller:

Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Labesfal Laboratorios Almiro S.A.
PT - 3465-157 Santiago de Besteiros

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Granisetron Hydrochlorid
(entsprechend 1 mg Granisetron)

ATC-Klassifikation(en):

A04AA02 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antiemetika und Mittel gegen Übelkeit / Antiemetika und Mittel gegen Übelkeit / Serotonin-5HT3-Antagonisten / Granisetron

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	5 Stück (Ampullen zu je 1 ml)	024 Monate
2	10 Stück (Ampullen zu je 1 ml)	024 Monate
3	5 Stück (Ampullen zu je 3 ml)	024 Monate
4	10 Stück (Ampullen zu je 3 ml)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Fluvastatin STADA 40 mg Kapseln

Z.Nr.: 1-28165

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

Lescol, 40 mg, capsules (UK)
Novartis Pharmaceuticals UK Ltd.

Hersteller:

Stada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad VilbelCentrafarm Services B.V.
NL - 4879 Etten-LeurStada Production Ireland
IE - Clonmel, Co. Tipperary

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Fluvastatin Natrium
(entsprechend 40 mg Fluvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

C10AA04 Kardiovaskuläres System / Mittel, die den Lipidstoffwechsel
beeinflussen / Mittel, die den Lipidstoffwechsel beeinflussen,
rein / HMG-CoA-Reduktasehemmer / Fluvastatin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (Blister)	024 Monate
2	28 Stück (Blister)	024 Monate
3	30 Stück (Blister)	024 Monate
4	50 Stück (Blister)	024 Monate
5	56 Stück (Blister)	024 Monate
6	90 Stück (Blister)	024 Monate
7	100 Stück (Blister)	024 Monate
8	100 Stück (2x50) (Flasche)	024 Monate
9	50 Stück (Flasche)	024 Monate
10	30 Stück (Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

VenlaPel ER 37,5 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-28166

Zulassungsinhaber:

Pelpharma Handels GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

Effexor 25mg/50mg comprimé
Wyeth-Lederle, France

Hersteller:

Globopharm Pharmazeutische Produktions- und Handelsgesellschaft
m.b.H.
AT - 1230 Wien

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Venlafaxin Hydrochlorid
(entspricht 37,5mg Venlafaxin)

ATC-Klassifikation(en):

N06AX16 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Andere
Antidepressiva / Venlafaxin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	30 Retardtabletten 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Terbinafin Aurobindo 125 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-28167

Zulassungsinhaber:

Aurobindo Pharma Limited
GB - HA4 6QD South Ruislip

Referenzprodukt:

Lamisil, 125 mg, tablet (NL)
Novartis Pharma B.V.

Hersteller:

Milpharm Ltd
GB - HA4 6QD South Ruislip

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Terbinafin Hydrochlorid
(entspricht 125mg Terbinafin)

ATC-Klassifikation(en):

D01BA02 Dermatika / Antimykotika zur dermatologischen Anwendung /
Antimykotika zur systemischen Anwendung / Antimykotika zur
systemischen Anwendung / Terbinafin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	024 Monate
2	8 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	024 Monate
3	12 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	024 Monate
4	14 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	024 Monate
5	28 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	024 Monate
6	42 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	024 Monate
7	56 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Terbinafin Aurobindo 250 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-28168

Zulassungsinhaber:

Aurobindo Pharma Limited
GB - HA4 6QD South Ruislip

Referenzprodukt:

Lamisil, 250 mg, tablet (NL)
Novartis Pharma B.V.

Hersteller:

Milpharm Ltd
GB - HA4 6QD South Ruislip

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Terbinafin Hydrochlorid
(entspricht 250mg Terbinafin)

ATC-Klassifikation(en):

D01BA02 Dermatika / Antimykotika zur dermatologischen Anwendung /
Antimykotika zur systemischen Anwendung / Antimykotika zur
systemischen Anwendung / Terbinafin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	024 Monate
2	8 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	024 Monate
3	14 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	024 Monate
4	28 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	024 Monate
5	30 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	024 Monate
6	42 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	024 Monate
7	56 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	024 Monate
8	98 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

VenlaPel ER 75 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-28169

Zulassungsinhaber:

Pelpharma Handels GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

Effexor 25mg/50mg comprimé
Wyeth-Lederle, France

Hersteller:

Globopharm Pharmazeutische Produktions- und Handelsgesellschaft
m.b.H.
AT - 1230 Wien

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Venlafaxin Hydrochlorid
(entspricht 75mg Venlafaxin)

ATC-Klassifikation(en):

N06AX16 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Andere
Antidepressiva / Venlafaxin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 Tabletten im Blister	036 Monate
2	60 Tabletten im Blister	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Singulair 4 mg Granulat

Z.Nr.: 1-28170

Zulassungsinhaber:

Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1220 Wien

Hersteller:

Merck Sharp & Dohme BV
NL - 2031 BN HaarlemVianex S.A. - Plant A
GR - 14451 Metamorphossi, Attika

Wirkstoff(e):

+-----

Säckchen:

Montelukast Natrium
(entsprechend 4 mg Montelukast)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Beutel)	024 Monate
2	20 Stück (Beutel)	024 Monate
3	28 Stück (Beutel)	024 Monate
4	30 Stück (Beutel)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Navin 10 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28171

Zulassungsinhaber:

Cancernova GmbH onkologische Arzneimittel
DE - 79276 Reute

Referenzprodukt:

Navelbine 10mg/ml Concentrate for solution for infusion, DE
(1995-12-07), AT(1994-03-25)
Pierre Fabre Pharma

Hersteller:

Cancernova GmbH onkologische Arzneimittel
DE - 79276 Reute

Wirkstoff(e):

+-----

Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (pro ml):

Vinorelbintartrat
(entsprechend 10 mg Vinorelbin)

ATC-Klassifikation(en):

L01CA04 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Antineoplastische Mittel / Pflanzliche Alkaloide und andere
Natürliche Mittel / Vinka-Alkaloide und Analoga / Vinorelbin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x 1 ml (Durchstechflasche) 024 Monate
2	1 x 5 ml (Durchstechflasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

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

Z.Nr.: 1-28172

Zulassungsinhaber:

Cell Pharm GmbH
DE - 61118 Bad Vilbel

Referenzprodukt:

Navelbine 50mg/5ml Concentrate for solution for infusion,
DE(1995-12-07), AT(1994-03-25)
Pierre Fabre Pharma

Hersteller:

Cancernova GmbH onkologische Arzneimittel
DE - 79276 Reute

Wirkstoff(e):

+-----

Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (5 ml):

Vinorelbintartrat
(entsprechend 50 mg Vinorelbin)

ATC-Klassifikation(en):

L01CA04 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Antineoplastische Mittel / Pflanzliche Alkaloide und andere
Natürliche Mittel / Vinka-Alkaloide und Analoga / Vinorelbin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 1ml (Durchstechflaschen)	024 Monate
2	1 x 5ml (Durchstechflaschen)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Zolpidemtartrat Actavis 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28173

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

Stilnox 10 mg, film- coated tablets, FR
Sanofi Aventis France

Hersteller:

Synthon BV
NL - 6545 CM Nijmegen

Synthon Hispania S.L.
ES - 08830 Sant Boi de Llobregat, Barcelona

Inpac AS
NO - 3420 Lierskogen

Actavis B.V.
NL - 3741 LN Baarn

Actavis UK Ltd
GB - EX32 8NS N Devon

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Zolpidemtartrat

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (PVC/PE/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
2	8 Stück (PVC/PE/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
3	10 Stück (PVC/PE/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
4	14 Stück (PVC/PE/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
5	15 Stück (PVC/PE/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
6	20 Stück (PVC/PE/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
7	28 Stück (PVC/PE/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
8	30 Stück (PVC/PE/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
9	50 Stück (PVC/PE/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
10	56 Stück (PVC/PE/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
11	60 Stück (PVC/PE/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
12	100 Stück (PVC/PE/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
13	30 Stück (HDPE- Tablettenbehältnisse)	036 Monate
14	100 Stück (HDPE- Tablettenbehältnisse)	036 Monate
15	500 Stück (HDPE- Tablettenbehältnisse)	036 Monate
16	1000 Stück (HDPE- Tablettenbehältnisse)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Iromin Vitamin C Kapseln

Z.Nr.: 1-28174

Zulassungsinhaber:

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

Hersteller:

Sanofi Winthrop Industrie
FR - 94255 GentillyDr. A. & L. Schmidgall KG
AT - 1121 WienDSM Nutritional Products Ltd
CH - 4303 Kaiseraugst

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Inhalt:

Carbasalat Calcium
Calcium Ascorbat
(. 2 H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

N02BA65 Nervensystem / Analgetika / Andere Analgetika und Antipyretika /
Salicylsäure und Derivate / Carbasalat calcium, Kombinationen
exkl. Psycholeptika

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	20 Kapseln	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei mit W10, apothekenpflichtig

Lamotrigin Ranbaxy 5 mg Tabletten zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-28175

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH
DE - 51377 Leverkusen

Referenzprodukt:

Lamictal 50 mg tablets, IE
The Wellcome Foundation Ltd

Hersteller:

Ranbaxy Ireland Ltd.
IE - Cashel, Co. TipperaryBasics GmbH
DE - 51377 Leverkusen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Lamotrigin

ATC-Klassifikation(en):

N03AX09 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Lamotrigin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	28 Stück (HDPE Flaschen)	024 Monate
2	30 Stück (HDPE Flaschen)	024 Monate
10	28 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
11	30 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Lamotrigin Ranbaxy 25 mg Tabletten zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-28176

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH
DE - 51377 Leverkusen

Referenzprodukt:

Lamictal 50 mg tablets (IE)
The Wellcome Foundation Lt

Hersteller:

Ranbaxy Ireland Ltd.
IE - Cashel, Co. Tipperary

Basics GmbH
DE - 51377 Leverkusen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Lamotrigin

ATC-Klassifikation(en):

N03AX09 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Lamotrigin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	024 Monate
2	2 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	024 Monate
3	4 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	024 Monate
4	7 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	024 Monate
5	10 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	024 Monate
6	14 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	024 Monate
7	28 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	024 Monate
8	30 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	024 Monate
9	56 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	024 Monate
10	98 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	024 Monate
11	100 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	024 Monate
12	1 Stück (Polyamid/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
13	2 Stück (Polyamid/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
14	4 Stück (Polyamid/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
15	7 Stück (Polyamid/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
16	10 Stück (Polyamid/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
17	14 Stück (Polyamid/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
18	28 Stück (Polyamid/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
19	30 Stück (Polyamid/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
20	56 Stück (Polyamid/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
21	98 Stück (Polyamid/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
22	100 Stück (Polyamid/Alu/PVC - Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Lamotrigin Ranbaxy 50 mg Tabletten zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-28177

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH
DE - 51377 Leverkusen

Referenzprodukt:

Lamictal 50 mg tablets (IE)
The Wellcome Foundation Lt

Hersteller:

Ranbaxy Ireland Ltd.
IE - Cashel, Co. Tipperary

Basics GmbH
DE - 51377 Leverkusen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Lamotrigin

ATC-Klassifikation(en):

N03AX09 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Lamotrigin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	024 Monate
2	2 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	024 Monate
3	4 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	024 Monate
4	7 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	024 Monate
5	10 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	024 Monate
6	14 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	024 Monate
7	28 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	024 Monate
8	30 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	024 Monate
9	56 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	024 Monate
10	98 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	024 Monate
11	100 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	024 Monate
12	1 Stück (Polyamid/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
13	2 Stück (Polyamid/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
14	4 Stück (Polyamid/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
15	7 Stück (Polyamid/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
16	10 Stück (Polyamid/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
17	14 Stück (Polyamid/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
18	28 Stück (Polyamid/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
19	30 Stück (Polyamid/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
20	56 Stück (Polyamid/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
21	98 Stück (Polyamid/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
22	100 Stück (Polyamid/Alu/PVC - Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Lamotrigin Ranbaxy 100 mg Tabletten zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-28178

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH
DE - 51377 Leverkusen

Referenzprodukt:

Lamictal 50 mg tablets (IE)
The Wellcome Foundation Lt.

Hersteller:

Ranbaxy Ireland Ltd.
IE - Cashel, Co. Tipperary

Basics GmbH
DE - 51377 Leverkusen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Lamotrigin

ATC-Klassifikation(en):

N03AX09 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Lamotrigin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	024 Monate
2	2 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	024 Monate
3	4 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	024 Monate
4	7 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	024 Monate
5	10 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	024 Monate
6	14 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	024 Monate
7	28 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	024 Monate
8	30 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	024 Monate
9	56 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	024 Monate
10	98 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	024 Monate
11	100 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	024 Monate
12	1 Stück (Polyamid/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
13	2 Stück (Polyamid/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
14	4 Stück (Polyamid/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
15	7 Stück (Polyamid/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
16	10 Stück (Polyamid/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
17	14 Stück (Polyamid/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
18	28 Stück (Polyamid/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
19	30 Stück (Polyamid/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
20	56 Stück (Polyamid/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
21	98 Stück (Polyamid/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
22	100 Stück (Polyamid/Alu/PVC - Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Lamotrigin Ranbaxy 200 mg Tabletten zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-28179

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH
DE - 51377 Leverkusen

Referenzprodukt:

Lamictal 50 mg tablets (IE)
The Wellcome Foundation Lt.

Hersteller:

Ranbaxy Ireland Ltd.
IE - Cashel, Co. Tipperary

Basics GmbH
DE - 51377 Leverkusen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Lamotrigin

ATC-Klassifikation(en):

N03AX09 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Lamotrigin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	024 Monate
2	2 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	024 Monate
3	4 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	024 Monate
4	7 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	024 Monate
5	10 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	024 Monate
6	14 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	024 Monate
7	28 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	024 Monate
8	30 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	024 Monate
9	56 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	024 Monate
10	98 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	024 Monate
11	100 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	024 Monate
12	1 Stück (Polyamid/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
13	2 Stück (Polyamid/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
14	4 Stück (Polyamid/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
15	7 Stück (Polyamid/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
16	10 Stück (Polyamid/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
17	14 Stück (Polyamid/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
18	28 Stück (Polyamid/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
19	30 Stück (Polyamid/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
20	56 Stück (Polyamid/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
21	98 Stück (Polyamid/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
22	100 Stück (Polyamid/Alu/PVC - Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Homöopathische Arzneispezialitäten - human**Nerventropfen "Jacoby"**

Z.Nr.: 3-00336

Zulassungsinhaber:

Jacoby Pharmazeutika AG
AT - 5400 Hallein-Kaltenhausen

Hersteller:

Jacoby Pharmazeutika AG
AT - 5400 Hallein-Kaltenhausen

Wirkstoff(e):

+-----

100g:

Asa foetida (Auszug)
(D6)
Herba Passiflorae (Auszug)
(D4)
Herba Lycopi virginici (Auszug)
(D3)
Fructus Crataegi (Auszug)
(D4)

ATC-Klassifikation(en):

C01EXKardiovaskuläres System / Herztherapie / Andere Herzmittel /
Andere Herzmittel, Kombinationen

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	50 ml	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Augentropfen "Jacoby"

Z.Nr.: 3-00337

Zulassungsinhaber:

Jacoby Pharmazeutika AG
AT - 5400 Hallein-Kaltenhausen

Hersteller:

Jacoby Pharmazeutika AG
AT - 5400 Hallein-Kaltenhausen

Wirkstoff(e):

+-----

Augentropfen (10g) :

Herba et Radix Belladonnae (Auszug)

(D6)

Herba et Radix Euphrasiae (Auszug)

(D6)

Quecksilber(II)-chlorid

(D6)

ATC-Klassifikation(en):

S01XA Sinnesorgane / Ophthalmika / Andere Ophthalmika / Andere
Ophthalmika

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 ml	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Kreislauftropfen "Jacoby"

Z.Nr.: 3-00338

Zulassungsinhaber:

Jacoby Pharmazeutika AG
AT - 5400 Hallein-Kaltenhausen

Hersteller:

Jacoby Pharmazeutika AG
AT - 5400 Hallein-Kaltenhausen

Wirkstoff(e):

+-----

100 g:

Radix Arnicae (Auszug)
(D6)
Kampfer
(D10)
Schlangentoxin von Naja naja
(D10)
Folium et Fructus Visci albi (Auszug)
(D6)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	50 ml	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Antiallergische Augentropfen "Jacoby"

Z.Nr.: 3-00339

Zulassungsinhaber:

Jacoby Pharmazeutika AG
AT - 5400 Hallein-Kaltenhausen

Hersteller:

Jacoby Pharmazeutika AG
AT - 5400 Hallein-Kaltenhausen

Wirkstoff(e):

+-----

100g:

Apis mellifica (Auszug)
(D6)
Herba et Radix Euphrasiae (Auszug)
(D6)
Semen Sabadillae (Auszug)
(D6)

ATC-Klassifikation(en):

S01XA Sinnesorgane / Ophthalmika / Andere Ophthalmika / Andere
Ophthalmika

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 ml	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Übertragungen

Salvysat "Bürger" - Tropfen

Z.Nr.: 1581

Zulassungsinhaber:

Johannes Bürger Ysatfabrik GmbH
DE - 38667 Bad Harzburg

Zulassungsinhaber bisher:

Mayrhofer Pharmazeutika GmbH & Co KG
AT - 4060 Leonding

Elontril 150 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-26842

Zulassungsinhaber:

Allen Pharmazeutika GmbH
AT - 1140 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT - 1140 Wien

Elontril 300 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-26843

Zulassungsinhaber:

Allen Pharmazeutika GmbH
AT - 1140 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT - 1140 Wien

Pantoprazol Merck 20 mg - magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-27094

Zulassungsinhaber:

Merck Gesellschaft m.b.H.
AT - 1147 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Dr. Robert Heinz & Partner GmbH
AT - 1070 Wien**Pantoprazol Merck 40 mg - magensaftresistente Tabletten**

Z.Nr.: 1-27095

Zulassungsinhaber:

Merck Gesellschaft m.b.H.
AT - 1147 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Dr. Robert Heinz & Partner GmbH
AT - 1070 Wien**LENOXe 100% (V/V) verflüssigtes Gas zur medizinischen
Anwendung zur Inhalation**

Z.Nr.: 1-27193

Zulassungsinhaber:

Air Liquide Santé (International) SA
FR - 75321 Paris Cedex 07

Zulassungsinhaber bisher:

Air Liquide Medical GmbH
DE - 40235 Düsseldorf

Irinotecan Ebewe 20 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-27411

Zulassungsinhaber:

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

Zulassungsinhaber bisher:

Excalibur Pharma Ltd
GB - BR2 9LZ Kent

Ceftazidim Actavis 1 g Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Z.Nr.: 1-27849

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Zulassungsinhaber bisher:

Excalibur Pharma Ltd
GB - WC1R 4HE London

Setinin 25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28130

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Zulassungsinhaber bisher:

Excalibur Pharma Ltd
GB - WC1R 4HE London

Setinin 100 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28131

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Zulassungsinhaber bisher:

Excalibur Pharma Ltd
GB - WC1R 4HE London

Setinin 150 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28132

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Zulassungsinhaber bisher:

Excalibur Pharma Ltd
GB - WC1R 4HE London

Setinin 200 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28133

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Zulassungsinhaber bisher:

Excalibur Pharma Ltd
GB - WC1R 4HE London

Setinin 300 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28134

Zulassungsinhaber:
Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Zulassungsinhaber bisher:
Excalibur Pharma Ltd
GB - WC1R 4HE London

Cardiolite - Trockenstechampullen

Z.Nr.: 4-00001

Zulassungsinhaber:
Lantheus MI UK Ltd.
GB - EC2M 2WG London

Zulassungsinhaber bisher:
Bristol-Myers-Squibb Pharma Belgium SPRL
BE - 1170 Brüssel

doc - Salbe

Z.Nr.: HERB-00006

Zulassungsinhaber:
Hermes Arzneimittel GmbH
DE - 82049 Großhesselohe

Zulassungsinhaber bisher:
Iller Pharma GmbH
DE - 81545 München

Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG

Änderungen der Bezeichnung

Bactrim forte "Roche" - Tabletten

Z.Nr.: 16222

Zulassungsinhaber:
Roche Austria GmbH
AT - 1211 Wien

Bezeichnung bisher:
Bactrim forte "Roche" - Filmtabletten

Conisan B - Augentropfen

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:
Apotheke Zum rothen Krebs
AT - 1011 Wien

Bezeichnung bisher:
Conjunctisan B - Augentropfen

Conisan A - Augentropfen

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:
Apotheke Zum rothen Krebs
AT - 1011 Wien

Bezeichnung bisher:
Conjunctisan A - Augentropfen

Relenza Rotadisks - Pulver zur Inhalation

Z.Nr.: 1-23120

Zulassungsinhaber:
GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:
Relenza-Rotadisks Pulver zur Inhalation

Cetirizin-ratiopharm 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-24289

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:
Cetirizin "ratiopharm" - Filmtabletten

Pantoprazol Merck 20 mg - magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-27094

Zulassungsinhaber:
Merck Gesellschaft m.b.H.
AT - 1147 Wien

Bezeichnung bisher:
Pantogast 20 mg - magensaftresistente Tabletten

Pantoprazol Merck 40 mg - magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-27095

Zulassungsinhaber:
Merck Gesellschaft m.b.H.
AT - 1147 Wien

Bezeichnung bisher:
Pantogast 40 mg - magensaftresistente Tabletten

Irinotecan Ebewe 20 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-27411

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

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

Risedronat STADA einmal wöchentlich 35 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27979

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Bezeichnung bisher:
Stadronate einmal wöchentlich 35 mg Filmtabletten

Fluvastatin-ratiopharm 80 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-28052

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:
Fluvakarav 80 mg Retardtabletten

Änderungen der Packungsgrößen**Estradot 37,5 Mikrogramm/24 Stunden - transdermale Pflaster**

Z.Nr.: 1-24340

Zulassungsinhaber:

Novartis Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	2 Stück	024	
002	8 Stück	024	
003	24 Stück	024	
004	26 Stück	024	neu

Estradot 50 Mikrogramm/24 Stunden - transdermale Pflaster

Z.Nr.: 1-24341

Zulassungsinhaber:

Novartis Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	2 Stück	024	
002	8 Stück	024	
003	24 Stück	024	
004	26 Stück	024	neu

Estradot 75 Mikrogramm/24 Stunden - transdermale Pflaster

Z.Nr.: 1-24342

Zulassungsinhaber:

Novartis Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	2 Stück	024	
002	8 Stück	024	
003	24 Stück	024	
004	26 Stück	024	neu

Estradot 100 Mikrogramm/24 Stunden - transdermale Pflaster

Z.Nr.: 1-24343

Zulassungsinhaber:

Novartis Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	2 Stück	024	
002	8 Stück	024	
003	24 Stück	024	
004	26 Stück	024	neu

Ciprofloxacin "ratiopharm" 250 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-24417

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	10 Stück (Blister)		060
002	20 Stück (Blister)		060
003	100 Stück (Blister)		060
004	1 Stück (Blister)		060
005	6 Stück (Blister)		060
006	8 Stück (Blister)		060
007	8 x 1 Stück (Blister)	060	
008	10 x 1 Stück (Blister)	060	
009	16 Stück (Blister)		060
010	16 x 1 Stück (Blister)	060	
011	20 x 1 Stück (Blister)	060	
012	30 Stück (Blister)		060
013	50 Stück (Blister)		060
014	100 Stück (HDPE-Flasche)	048	neu

Ciprofloxacin "ratiopharm" 500 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-24418

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	10 Stück (Blister)	060
002	20 Stück (Blister)	060
003	100 Stück (Blister)	060
004	1 Stück (Blister)	060
005	2 Stück (Blister)	060
006	8 Stück (Blister)	060
007	8 x 1 Stück (Blister)	060
008	10 x 1 Stück (Blister)	060
009	16 Stück (Blister)	060
010	16 x 1 Stück (Blister)	060
011	20 x 1 Stück (Blister)	060
012	30 Stück (Blister)	060
013	50 Stück (Blister)	060
014	100 Stück (HDPE-Flasche)	048 neu

Myfortic 360 mg - magensaftresistente Filmtabletten

Z.Nr.: 1-25368

Zulassungsinhaber:

Novartis Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	20 Stück (Blister)	030 gelöscht
002	50 Stück (Blister)	030
003	100 Stück (Blister)	030
004	120 Stück (Blister)	030
005	250 Stück (Blister)	030

Glimepirid "ratiopharm" 6 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-26213

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	10 Stück (PVC/Aluminium Blisterpackung)	024
002	20 Stück (PVC/Aluminium Blisterpackung)	024
003	30 Stück (PVC/Aluminium Blisterpackung)	024
004	50 Stück (PVC/Aluminium Blisterpackung)	024
005	60 Stück (PVC/Aluminium Blisterpackung)	024
006	90 Stück (PVC/Aluminium Blisterpackung)	024
007	120 Stück (PVC/Aluminium Blisterpackung)	024
008	180 Stück (PVC/Aluminium Blisterpackung)	024 neu

Glimepirid "ratiopharm" 4 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-26214

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	10 Stück (PVC/Aluminium - Blisterpackung)	024
002	20 Stück (PVC/Aluminium - Blisterpackung)	024
003	30 Stück (PVC/Aluminium - Blisterpackung)	024
004	50 Stück (PVC/Aluminium - Blisterpackung)	024
005	60 Stück (PVC/Aluminium - Blisterpackung)	024
006	90 Stück (PVC/Aluminium - Blisterpackung)	024
007	120 Stück (PVC/Aluminium - Blisterpackung)	024
008	180 Stück (PVC/Aluminium - Blisterpackung)	024 neu

Estradot 25 Mikrogramm/24 Stunden - transdermale Pflaster

Z.Nr.: 1-27019

Zulassungsinhaber:
 Novartis Pharma GmbH
 AT - 1235 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
003	24 Stück	024	
001	2 Stück	024	
002	8 Stück	024	
004	26 Stück	024	neu

Pantoprazol Merck 20 mg - magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-27094

Zulassungsinhaber:
 Merck Gesellschaft m.b.H.
 AT - 1147 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	14 Stück	024	
002	28 Stück	024	gelöscht
003	30 Stück	024	neu

Pantoprazol Merck 40 mg - magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-27095

Zulassungsinhaber:
 Merck Gesellschaft m.b.H.
 AT - 1147 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	7 Stück	024	
002	14 Stück	024	
003	28 Stück	024	gelöscht
004	30 Stück	024	neu

Irinotecan Actavis 20 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-27266

Zulassungsinhaber:

Actavis Group hf.
IS - 220 Hafnarfjörður

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

Ferinject 50 mg Eisen/ml Injektionslösung oder Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-27299

Zulassungsinhaber:

Vifor France SA
FR - 92200 Neuilly-sur-Seine

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	5 Stück zu 2 ml	036
002	5 Stück zu 10 ml	036
003	1 Stück zu 2 ml	036 neu
004	1 Stück zu 10 ml	036 neu

Irinotecan Ebewe 20 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-27411

Zulassungsinhaber:

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

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
002	1 x 5 ml	036	
001	1 x 2 ml	036	
005	10 x 2 ml	036	neu
006	10 x 5 ml	036	neu
003	5 x 2 ml	036	neu
004	5 x 5 ml	036	neu
007	1 x 25 ml	036	neu

Oxydolor 20 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27774

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	20 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)	030	
002	50 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)	030	
003	100 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)	030	030
004	10 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)	030	neu
005	30 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)	030	neu

Oxydolor 40 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27775

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	20 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)030	
002	50 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)030	
003	100 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)	030
004	10 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)030	neu
005	30 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)030	neu

Oxydolor 80 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27776

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	20 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)030	
003	100 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)	030
002	50 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)030	
005	30 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)030	neu
004	10 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)030	neu

Dr. Böhm Passionsblume 425 mg - Dragees

Z.Nr.: HERB-00001

Zulassungsinhaber:
Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8011 Graz

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	30 Stück	048
002	60 Stück	048 neu

Änderungen der Abgabe

Ambroxol +pharma 60 mg - lösliche Tabletten

Z.Nr.: 1-25350

Zulassungsinhaber:

+pharma arzneimittel gmbh
AT - 8054 Graz

Abgabe:

Rpfrei, apothekenpflichtig

Abgabe bisher:

Rp, apothekenpflichtig

Aufhebungen gemäß §23 des AMG

Acidum Acetylosalicylicum "Nycomed" 0,5 g - Tabletten

Z.Nr.: 1

Zulassungsinhaber:
Nycomed Austria GmbH
AT - 4020 Linz

Linobion - Globuli vaginales

Z.Nr.: 7741

Zulassungsinhaber:
Linobion chem. pharm. Laboratorium Mag. Robert Lillie
AT - 1030 Wien

Linobion - Heilsalbe

Z.Nr.: 7742

Zulassungsinhaber:
Linobion chem. pharm. Laboratorium Mag. Robert Lillie
AT - 1030 Wien

Linobion - Kapseln

Z.Nr.: 7743

Zulassungsinhaber:
Linobion chem. pharm. Laboratorium Mag. Robert Lillie
AT - 1030 Wien

Linobion - Salbenstift

Z.Nr.: 7744

Zulassungsinhaber:

Linobion chem. pharm. Laboratorium Mag. Robert Lillie
AT - 1030 Wien

Linobion - Zinksalbe

Z.Nr.: 7794

Zulassungsinhaber:

Linobion chem. pharm. Laboratorium Mag. Robert Lillie
AT - 1030 Wien

Eurax - Lotio

Z.Nr.: 10366

Zulassungsinhaber:

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

Seltoc - Dragees

Z.Nr.: 11994

Zulassungsinhaber:

Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8011 Graz

Reparil 5 mg - Trockenampullen mit Lösungsmittel

Z.Nr.: 13129

Zulassungsinhaber:
Madaus GesmbH
AT - 1171 Wien

Ambene - Doppelampullen

Z.Nr.: 14125

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Ambene - Fertigspritzen

Z.Nr.: 16775

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Deblaston 200 mg - Kapseln

Z.Nr.: 17001

Zulassungsinhaber:
Madaus GesmbH
AT - 1171 Wien

Cefobid 2 g - Trockensubstanz zur Infusionsbereitung

Z.Nr.: 17174

Zulassungsinhaber:
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Spizef i.v. 2,0 g - Trockensubstanz zur Infusionsbereitung

Z.Nr.: 17425

Zulassungsinhaber:
Grünenthal GmbH
AT - 2345 Brunn am Gebirge

Zienam 250 mg - Trockensubstanz zur Infusionsbereitung

Z.Nr.: 1-18023

Zulassungsinhaber:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1220 Wien

Endak 5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-18481

Zulassungsinhaber:
Madaus GesmbH
AT - 1171 Wien

Endak 10 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-18482

Zulassungsinhaber:
Madaus GesmbH
AT - 1171 Wien

Apihepar - lösliches Granulat

Z.Nr.: 1-18502

Zulassungsinhaber:
Madaus GesmbH
AT - 1171 Wien

Deblaston 400 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-19126

Zulassungsinhaber:
Madaus GesmbH
AT - 1171 Wien

Tetra - Gelomyrtol - Kapseln

Z.Nr.: 1-19622

Zulassungsinhaber:
G. Pohl-Boskamp GmbH & Co. KG
DE - 25551 Hohenlockstedt

Xylit "Mayrhofer" 20 % - Infusionsflasche

Z.Nr.: 1-20549

Zulassungsinhaber:
Mayrhofer Pharmazeutika GmbH & Co KG
AT - 4060 Leonding

Xylit "Mayrhofer" 10% - Infusionsflasche

Z.Nr.: 1-20550

Zulassungsinhaber:
Mayrhofer Pharmazeutika GmbH & Co KG
AT - 4060 Leonding

Echinacin "Madaus" Instant - Tee

Z.Nr.: 1-22351

Zulassungsinhaber:
Madaus GesmbH
AT - 1171 Wien

Fluoxistad 20 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-22541

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Aciclovir "Stada" - Creme

Z.Nr.: 1-23195

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Agnofem - Kapseln

Z.Nr.: 1-23458

Zulassungsinhaber:
Madaus GesmbH
AT - 1171 Wien

Enalaprilmaleat "Stada" 5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-24020

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad Vilbel

Enalaprilmaleat "Stada" 10 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-24021

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad Vilbel

Enalaprilmaleat "Stada" 20 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-24022

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad Vilbel

**Pamorelin 3,75 mg - Pulver zur Herstellung einer
Injektionssuspension**

Z.Nr.: 1-24152

Zulassungsinhaber:
Ipsen Pharma GmbH
DE - 76275 Ettlingen

Efferzink - Brausetabletten 25 mg

Z.Nr.: 1-24623

Zulassungsinhaber:
Hermes Arzneimittel GmbH
DE - 82049 Großhesselohe

Zink "Hermes" - Brausetabletten 25 mg

Z.Nr.: 1-24624

Zulassungsinhaber:
Hermes Arzneimittel GmbH
DE - 82049 Großhesselohe

NiQuitin 2 mg - Lutschtabletten

Z.Nr.: 1-24998

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

NiQuitin 4 mg - Lutschtabletten

Z.Nr.: 1-24999

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

Harmidipin 10 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-25012

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Harmidipin 5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-25013

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Allergostad 10 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-25210

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Harmfuroxal 250 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-25601

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Harmfuroxal 500 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-25602

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Bisoprolol STADA 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26034

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Bisoprolol STADA 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26035

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Strattera 5 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-26386

Zulassungsinhaber:
Eli Lilly GmbH
AT - 1030 Wien

Achronin - Tropfen

Z.Nr.: 3-00084

Zulassungsinhaber:
Richard Bittner AG
AT - 1030 Wien

Delufen - Tropfen

Z.Nr.: 3-00090

Zulassungsinhaber:
Richard Bittner AG
AT - 1030 Wien

Kolsan - Tropfen

Z.Nr.: 3-00116

Zulassungsinhaber:
Richard Bittner AG
AT - 1030 Wien

Santus - Tropfen

Z.Nr.: 3-00122

Zulassungsinhaber:
Richard Bittner AG
AT - 1030 Wien

Tonsan-K - Tropfen

Z.Nr.: 3-00124

Zulassungsinhaber:
Richard Bittner AG
AT - 1030 Wien

Tingosan - Tropfen

Z.Nr.: 3-00125

Zulassungsinhaber:
Richard Bittner AG
AT - 1030 Wien

Dr. Böhm Hämorrhoiden Gel

Z.Nr.: 7-01287

Zulassungsinhaber:
Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8011 Graz

Dr. Böhm Sonnenallergie und Sonnenbrand Gel

Z.Nr.: 7-01288

Zulassungsinhaber:
Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8011 Graz

Dr. Böhm Brandblasen akut Spray

Z.Nr.: 7-01289

Zulassungsinhaber:
Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8011 Graz

Veröffentlichung (04/2009) über Registrierungen von Homöopathika

Registrierungen

Urtica dioica Remedia Globuli

Reg.Nr.: HOM-6367

Firma:

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

Psychotria ipecacuanha "Spagyra" Globuli

Reg.Nr.: HOM-6371

Firma:

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

Acidum silicicum "Spagyra" Globuli

Reg.Nr.: HOM-6372

Firma:

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

Argentum nitricum "Spagyra" Globuli

Reg.Nr.: HOM-6373

Firma:

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

Natrium chloratum "Spagyra" Globuli

Reg.Nr.: HOM-6374

Firma:

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