

Humanarzneispezialitäten

Inhaltsverzeichnis

Arzneispezialitäten - human	1
Zulassungen gemäß AMG	1
Arzneispezialitäten gemäß §26 AMG - human	64
Radioaktive Arzneispezialitäten - human	67
Übertragungen	68
Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG	80
Änderungen der Bezeichnung	80
Änderungen der Packungsgrößen	88
Aufhebungen gemäß §23 des AMG	97
Ruhende Zulassungen	117
Neueintragung ruhender Zulassungen	117
Registrierungen	118
Aufhebungen von Registrierungen	120

*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.*

308. Veröffentlichung (10/2010) über Zulassungen von Arzneispezialitäten sowie über Änderungen und Aufhebungen von Zulassungen

Arzneispezialitäten - human

Zulassungen gemäß AMG

Ropivacain Teva 2 mg/ml Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29731

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-21501
Naropin 2 mg/ml - Lösung zur parenteralen Anwendung
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 2100 Gödöllő

Pharmachemie B.V.
NL - 2031 GA Haarlem

Teva Sante SA
FR - 89107 Sens

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml :

Ropivacain Hydrochlorid
(.H2O)

ATC-Klassifikation(en):

N01BB09 Nervensystem / Anästhetika / Lokalanästhetika / Amide /
Ropivacain

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x 100 ml (Infusionsbeutel) 024 Monate
2	5 x 100 ml (Infusionsbeutel) 024 Monate
3	10 x 100 ml (Infusionsbeutel) 024 Monate
4	1 x 200 ml (Infusionsbeutel) 024 Monate
5	5 x 200 ml (Infusionsbeutel) 024 Monate
6	10 x 200 ml (Infusionsbeutel) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Candesartan +pharma 4 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29732

Zulassungsinhaber:

+pharma arzneimittel gmbh
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 GrazSiegfried Generics Malta Ltd
MT - BBG3000 Hal Far

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Candesartan Cilexetil

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Tabletten in Blister (PVC/PVDC)	036 Monate
2	10 Tabletten in Blister (PVC/PVDC)	036 Monate
3	14 Tabletten in Blister (PVC/PVDC)	036 Monate
4	20 Tabletten in Blister (PVC/PVDC)	036 Monate
5	28 Tabletten in Blister (PVC/PVDC)	036 Monate
6	30 Tabletten in Blister (PVC/PVDC)	036 Monate
7	50 Tabletten in Blister (PVC/PVDC)	036 Monate
8	60 Tabletten in Blister (PVC/PVDC)	036 Monate
9	90 Tabletten in Blister (PVC/PVDC)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Candesartan +pharma 8 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29733

Zulassungsinhaber:

+pharma arzneimittel gmbh
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 GrazSiegfried Generics Malta Ltd
MT - BBG3000 Hal Far

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Candesartan Cilexetil

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Tabletten in Blister (PVC/PVDC) 036 Monate
2	10 Tabletten in Blister (PVC/PVDC) 036 Monate
3	14 Tabletten in Blister (PVC/PVDC) 036 Monate
4	20 Tabletten in Blister (PVC/PVDC) 036 Monate
5	28 Tabletten in Blister (PVC/PVDC) 036 Monate
6	30 Tabletten in Blister (PVC/PVDC) 036 Monate
7	50 Tabletten in Blister (PVC/PVDC) 036 Monate
8	60 Tabletten in Blister (PVC/PVDC) 036 Monate
9	90 Tabletten in Blister (PVC/PVDC) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Candesartan +pharma 16 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29734

Zulassungsinhaber:

+pharma arzneimittel gmbh
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 GrazSiegfried Generics Malta Ltd
MT - BBG3000 Hal Far

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Candesartan Cilexetil

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Tabletten in Blister (PVC/PVDC)	036 Monate
2	10 Tabletten in Blister (PVC/PVDC)	036 Monate
3	14 Tabletten in Blister (PVC/PVDC)	036 Monate
4	20 Tabletten in Blister (PVC/PVDC)	036 Monate
5	28 Tabletten in Blister (PVC/PVDC)	036 Monate
6	30 Tabletten in Blister (PVC/PVDC)	036 Monate
7	50 Tabletten in Blister (PVC/PVDC)	036 Monate
8	60 Tabletten in Blister (PVC/PVDC)	036 Monate
9	90 Tabletten in Blister (PVC/PVDC)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Candesartan +pharma 32 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29735

Zulassungsinhaber:

+pharma arzneimittel gmbh
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 GrazSiegfried Generics Malta Ltd
MT - BBG3000 Hal Far

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Candesartan Cilexetil

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Tabletten in Blister (PVC/PVDC)	036 Monate
2	10 Tabletten in Blister (PVC/PVDC)	036 Monate
3	14 Tabletten in Blister (PVC/PVDC)	036 Monate
4	20 Tabletten in Blister (PVC/PVDC)	036 Monate
5	28 Tabletten in Blister (PVC/PVDC)	036 Monate
6	30 Tabletten in Blister (PVC/PVDC)	036 Monate
7	50 Tabletten in Blister (PVC/PVDC)	036 Monate
8	60 Tabletten in Blister (PVC/PVDC)	036 Monate
9	90 Tabletten in Blister (PVC/PVDC)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Candesartan Genericon 4 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29736

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 GrazSiegfried Generics Malta Ltd
MT - BBG3000 Hal Far

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Candesartan Cilexetil

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Tabletten in Blister (PVC/PVDC)	036 Monate
2	10 Tabletten in Blister (PVC/PVDC)	036 Monate
3	14 Tabletten in Blister (PVC/PVDC)	036 Monate
4	20 Tabletten in Blister (PVC/PVDC)	036 Monate
5	28 Tabletten in Blister (PVC/PVDC)	036 Monate
6	30 Tabletten in Blister (PVC/PVDC)	036 Monate
7	50 Tabletten in Blister (PVC/PVDC)	036 Monate
8	60 Tabletten in Blister (PVC/PVDC)	036 Monate
9	90 Tabletten in Blister (PVC/PVDC)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Candesartan Genericon 8 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29737

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 GrazSiegfried Generics Malta Ltd
MT - BBG3000 Hal Far

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Candesartan Cilexetil

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Tabletten in Blister (PVC/PVDC)	036 Monate
2	10 Tabletten in Blister (PVC/PVDC)	036 Monate
3	14 Tabletten in Blister (PVC/PVDC)	036 Monate
4	20 Tabletten in Blister (PVC/PVDC)	036 Monate
5	28 Tabletten in Blister (PVC/PVDC)	036 Monate
6	30 Tabletten in Blister (PVC/PVDC)	036 Monate
7	50 Tabletten in Blister (PVC/PVDC)	036 Monate
8	60 Tabletten in Blister (PVC/PVDC)	036 Monate
9	90 Tabletten in Blister (PVC/PVDC)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Candesartan Genericon 16 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29738

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 GrazSiegfried Generics Malta Ltd
MT - BBG3000 Hal Far

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Candesartan Cilexetil

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Tabletten in Blister (PVC/PVDC)	036 Monate
2	10 Tabletten in Blister (PVC/PVDC)	036 Monate
3	14 Tabletten in Blister (PVC/PVDC)	036 Monate
4	20 Tabletten in Blister (PVC/PVDC)	036 Monate
5	28 Tabletten in Blister (PVC/PVDC)	036 Monate
6	30 Tabletten in Blister (PVC/PVDC)	036 Monate
7	50 Tabletten in Blister (PVC/PVDC)	036 Monate
8	60 Tabletten in Blister (PVC/PVDC)	036 Monate
9	90 Tabletten in Blister (PVC/PVDC)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Candesartan Genericon 32 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29739

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 GrazSiegfried Generics Malta Ltd
MT - BBG3000 Hal Far

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Candesartan Cilexetil

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Tabletten in Blister (PVC/PVDC)	036 Monate
2	10 Tabletten in Blister (PVC/PVDC)	036 Monate
3	14 Tabletten in Blister (PVC/PVDC)	036 Monate
4	20 Tabletten in Blister (PVC/PVDC)	036 Monate
5	28 Tabletten in Blister (PVC/PVDC)	036 Monate
6	30 Tabletten in Blister (PVC/PVDC)	036 Monate
7	50 Tabletten in Blister (PVC/PVDC)	036 Monate
8	60 Tabletten in Blister (PVC/PVDC)	036 Monate
9	90 Tabletten in Blister (PVC/PVDC)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Arulatan 50 Mikrogramm/ml - Augentropfen

Z.Nr.: 1-29743

Zulassungsinhaber:

Dr.Gerhard Mann Chem.-Pharm. Fabrik GmbH
DE - 13581 Berlin

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Dr.Gerhard Mann Chem.-Pharm. Fabrik GmbH
DE - 13581 Berlin

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Latanoprost

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Pinaquebene 25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29744

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-23460
Seroquel 25 mg - Filmtabletten
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

HBM Pharma s.r.o.
SK - 036 80 Martin

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

Merckle GmbH.
DE - 89143 Blaubeuren

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Quetiapin Fumarat
(entspricht 25mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
2	3 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
3	6 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
4	7 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
5	10 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
6	14 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
7	20 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
8	28 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
9	30 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
10	50 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
11	56 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
12	60 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
13	84 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
14	90 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
15	98 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
16	100 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
17	120 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
18	180 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
19	240 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
20	30 x 1 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
21	100 x 1 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
22	60 Stück (HDPE - Tablettenbehältnis)	036 Monate
23	84 Stück (HDPE - Tablettenbehältnis)	036 Monate
24	90 Stück (HDPE - Tablettenbehältnis)	036 Monate
25	98 Stück (HDPE - Tablettenbehältnis)	036 Monate
26	100 Stück (HDPE - Tablettenbehältnis)	036 Monate
27	250 Stück (HDPE - Tablettenbehältnis)	036 Monate
28	500 Stück (HDPE - Tablettenbehältnis)	036 Monate
29	1000 Stück (HDPE - Tablettenbehältnis)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Pinaquebene 100 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29745

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-23461
Seroquel 100 mg - Filmtabletten
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

HBM Pharma s.r.o.
SK - 036 80 Martin

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

Merckle GmbH.
DE - 89143 Blaubeuren

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Quetiapin Fumarat
(entspricht 100mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
2	3 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
3	6 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
4	7 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
5	10 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
6	14 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
7	20 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
8	28 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
9	30 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
10	50 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
11	56 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
12	60 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
13	84 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
14	90 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
15	98 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
16	100 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
17	120 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
18	180 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
19	240 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
20	30 x 1 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
21	100 x 1 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
22	60 Stück (HDPE - Tablettenbehältnis)	036 Monate
23	84 Stück (HDPE - Tablettenbehältnis)	036 Monate
24	90 Stück (HDPE - Tablettenbehältnis)	036 Monate
25	98 Stück (HDPE - Tablettenbehältnis)	036 Monate
26	100 Stück (HDPE - Tablettenbehältnis)	036 Monate
27	250 Stück (HDPE - Tablettenbehältnis)	036 Monate
28	500 Stück (HDPE - Tablettenbehältnis)	036 Monate
29	1000 Stück (HDPE - Tablettenbehältnis)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Pinaquebene 200 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29746

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-23463
Seroquel 200 mg - Filmtabletten
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

HBM Pharma s.r.o.
SK - 036 80 Martin

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

Merckle GmbH.
DE - 89143 Blaubeuren

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Quetiapin Fumarat
(entspricht 200mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
2	3 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
3	6 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
4	7 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
5	10 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
6	14 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
7	20 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
8	28 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
9	30 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
10	50 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
11	56 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
12	60 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
13	84 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
14	90 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
15	98 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
16	100 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
17	120 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
18	180 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
19	240 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
20	30 x 1 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
21	100 x 1 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
22	60 Stück (HDPE - Tablettenbehältnis)	036 Monate
23	84 Stück (HDPE - Tablettenbehältnis)	036 Monate
24	90 Stück (HDPE - Tablettenbehältnis)	036 Monate
25	98 Stück (HDPE - Tablettenbehältnis)	036 Monate
26	100 Stück (HDPE - Tablettenbehältnis)	036 Monate
27	250 Stück (HDPE - Tablettenbehältnis)	036 Monate
28	500 Stück (HDPE - Tablettenbehältnis)	036 Monate
29	1000 Stück (HDPE - Tablettenbehältnis)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Pinaquebene 300 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29747

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-24319
Seroquel 300 mg - Filmtabletten
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

HBM Pharma s.r.o.
SK - 036 80 MartinSofarimex-Industria Quimica e Farmaceutica Lda
PT - 2735-213 CacemMerckle GmbH.
DE - 89143 BlaubeurenUnion Quimico Farmaceutica SA
ES - 08185 Llica de Vall

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Quetiapin Fumarat
(entspricht 300mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
2	3 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
3	6 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
4	7 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
5	10 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
6	14 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
7	20 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
8	28 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
9	30 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
10	50 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
11	56 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
12	60 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
13	84 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
14	90 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
15	98 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
16	100 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
17	120 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
18	180 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
19	240 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
20	30 x 1 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
21	100 x 1 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister)	036 Monate
22	60 Stück (HDPE - Tablettenbehältnis)	036 Monate
23	84 Stück (HDPE - Tablettenbehältnis)	036 Monate
24	90 Stück (HDPE - Tablettenbehältnis)	036 Monate
25	98 Stück (HDPE - Tablettenbehältnis)	036 Monate
26	100 Stück (HDPE - Tablettenbehältnis)	036 Monate
27	250 Stück (HDPE - Tablettenbehältnis)	036 Monate
28	500 Stück (HDPE - Tablettenbehältnis)	036 Monate
29	1000 Stück (HDPE - Tablettenbehältnis)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Pinaquebene 4 Tage Startpackung Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29748

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-23709
Seroquel 4 - Tage Startpackung
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

HBM Pharma s.r.o.
SK - 036 80 MartinSofarimex-Industria Quimica e Farmaceutica Lda
PT - 2735-213 CacemMerckle GmbH.
DE - 89143 Blaubeuren

Wirkstoff(e):

+-----

Startpackung

++-----

Filmtablette 25mg

+++-----

Kern :

Quetiapin Fumarat
(entspricht 25mg Quetiapin)

++-----

Filmtablette 100mg

+++-----

Kern :

Quetiapin Fumarat
(entspricht 100mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
30	11 Stück (PVC/PE/PVdC/Aluminium Blister (6x25mg,5x100mg)) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Hydromorphon Winthrop 4 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-29749

Zulassungsinhaber:

Winthrop Arzneimittel GmbH
DE - 56218 Mülheim-Kärlich

Referenzprodukt:

1-21975
Hydal retard 4 mg - Kapseln
Mundipharma GmbH
AT-1070 Wien

Hersteller:

Winthrop Arzneimittel GmbH
DE - 56218 Mülheim-KärlichPhast GmbH
DE - 66424 Homburg

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Hydromorphon Hydrochlorid
(entsprechend 3,55 mg Hydromorphon)

ATC-Klassifikation(en):

N02AA03 Nervensystem / Analgetika / Opiode / Natürliche Opium-Alkaloide
/ Hydromorphon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
2	14 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
3	20 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
4	28 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
5	30 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
6	50 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
7	56 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
8	98 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
9	100 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
10	10 Stück (HDPE-Flasche) 024 Monate
11	20 Stück (HDPE-Flasche) 024 Monate
12	30 Stück (HDPE-Flasche) 024 Monate
13	50 Stück (HDPE-Flasche) 024 Monate
14	100 Stück (HDPE-Flasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Hydromorphon Winthrop 8 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-29750

Zulassungsinhaber:

Winthrop Arzneimittel GmbH
DE - 56218 Mülheim-Kärlich

Referenzprodukt:

1-21976
Hydal retard 8 mg - Kapseln
Mundipharma GmbH
AT-1070 Wien

Hersteller:

Winthrop Arzneimittel GmbH
DE - 56218 Mülheim-KärlichPhast GmbH
DE - 66424 Homburg

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Hydromorphon Hydrochlorid
(entsprechend 7,09 mg Hydromorphon)

ATC-Klassifikation(en):

N02AA03 Nervensystem / Analgetika / Opiode / Natürliche Opium-Alkaloide
/ Hydromorphon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
2	14 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
3	20 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
4	28 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
5	30 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
6	50 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
7	56 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
8	98 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
9	100 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
10	10 Stück (HDPE- Flasche) 024 Monate
11	20 Stück (HDPE- Flasche) 024 Monate
12	30 Stück (HDPE- Flasche) 024 Monate
13	50 Stück (HDPE- Flasche) 024 Monate
14	100 Stück (HDPE- Flasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Hydromorphon Winthrop 16 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-29751

Zulassungsinhaber:

Winthrop Arzneimittel GmbH
DE - 56218 Mülheim-Kärlich

Referenzprodukt:

1-21977
Hydal retard 16 mg - Kapseln
Mundipharma GmbH
AT-1070 Wien

Hersteller:

Winthrop Arzneimittel GmbH
DE - 56218 Mülheim-KärlichPhast GmbH
DE - 66424 Homburg

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Hydromorphon Hydrochlorid
(entsprechend 14,19 mg Hydromorphon)

ATC-Klassifikation(en):

N02AA03 Nervensystem / Analgetika / Opiode / Natürliche Opium-Alkaloide
/ Hydromorphon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
2	14 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
3	20 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
4	28 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
5	30 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
6	50 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
7	56 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
8	98 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
9	100 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
10	10 Stück (HDPE- Flasche) 024 Monate
11	20 Stück (HDPE- Flasche) 024 Monate
12	30 Stück (HDPE- Flasche) 024 Monate
13	50 Stück (HDPE- Flasche) 024 Monate
14	100 Stück (HDPE- Flasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Hydromorphon Winthrop 24 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-29752

Zulassungsinhaber:

Winthrop Arzneimittel GmbH
DE - 56218 Mülheim-Kärlich

Referenzprodukt:

1-21978
Hydal retard 24 mg - Kapseln
Mundipharma GmbH
AT-1070 Wien

Hersteller:

Winthrop Arzneimittel GmbH
DE - 56218 Mülheim-KärlichPhast GmbH
DE - 66424 Homburg

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Hydromorphon Hydrochlorid
(entsprechend 21,28 mg Hydromorphon)

ATC-Klassifikation(en):

N02AA03 Nervensystem / Analgetika / Opiode / Natürliche Opium-Alkaloide
/ Hydromorphon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
2	14 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
3	20 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
4	28 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
5	30 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
6	50 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
7	56 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
8	98 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
9	100 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
10	10 Stück (HDPE- Flasche) 024 Monate
11	20 Stück (HDPE- Flasche) 024 Monate
12	30 Stück (HDPE- Flasche) 024 Monate
13	50 Stück (HDPE- Flasche) 024 Monate
14	100 Stück (HDPE- Flasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Voluven (HES 130/0,4) 10 % - Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29753

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Hersteller:

Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Plant Friedberg
DE - 61169 FriedbergFresenius Kabi Deutschland GmbH
DE - 61346 Bad Homburg v.d. Höhe

Wirkstoff(e):

+-----

1000 ml:

Hydroxyäthylstärke
Natriumchlorid

ATC-Klassifikation(en):

B05AA07 Blut und Blut bildende Organe / Blutersatzmittel und
Perfusionslösungen / Blut und verwandte Produkte /
Blutersatzmittel und Plasmaproteinfraktionen /
Hydroxyethylstärke

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 500 ml (Polyolefin Beutel)	036 Monate
2	10 x 500 ml (Polyolefin Beutel)	036 Monate
3	20 x 500 ml (Polyolefin Beutel)	036 Monate
4	1 x 500 ml (Polyethylen Flasche)	036 Monate
5	10 x 500 ml (Polyethylen Flasche)	036 Monate
6	20 x 500 ml (Polyethylen Flasche)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Meropenem Hikma 1 g Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung oder Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29759

Zulassungsinhaber:

Hikma Farmaceutica (Portugal) S.A.
PT - 2705-906 Terrugem SNT

Referenzprodukt:

1-20896
Optinem i.v. 1 g - Trockenstechampullen
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

Hikma Farmaceutica (Portugal) S.A.
PT - 2705-906 Terrugem SNT

Facta Farmaceutici S.p.A.
IT - 64020 Teramo

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver:

Meropenem
(. 3 H₂O - entsprechend 1000 mg Meropenem)

ATC-Klassifikation(en):

J01DH02 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur systemischen Anwendung / Andere Beta-Lactam-Antibiotika / Carbapeneme / Meropenem

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x 20 ml Durchstechflasche 036 Monate
2	10 x 20 ml Durchstechflasche 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Meropenem Hikma 500 mg Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung oder Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29760

Zulassungsinhaber:

Hikma Farmaceutica (Portugal) S.A.
PT - 2705-906 Terrugem SNT

Referenzprodukt:

1-20895
Optinem i.v. 500 mg - Trockenstechampullen
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

Hikma Farmaceutica (Portugal) S.A.
PT - 2705-906 Terrugem SNTFacta Farmaceutici S.p.A.
IT - 64020 Teramo

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver:

Meropenem
(. 3 H₂O - entsprechend 500 mg Meropenem)

ATC-Klassifikation(en):

J01DH02 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur
systemischen Anwendung / Andere Beta-Lactam-Antibiotika /
Carbapeneme / Meropenem

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x 20 ml Durchstechflasche 036 Monate
2	10 x 20 ml Durchstechflasche 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Meropenem Hospira 1 g Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29761

Zulassungsinhaber:

Hospira Deutschland GmbH
DE - 81669 München

Referenzprodukt:

1-20896
Optinem i.v. 1 g - Trockenstechampullen
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

Hospira UK Ltd
GB - CV31 3RW Warwickshire

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver:

Meropenem
(. 3 H₂O - entsprechend 1000 mg Meropenem)

ATC-Klassifikation(en):

J01DH02 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur systemischen Anwendung / Andere Beta-Lactam-Antibiotika / Carbapeneme / Meropenem

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x 30 ml Durchstechflasche 024 Monate
2	10 x 30 ml Durchstechflasche 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Meropenem Hospira 500 mg Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29762

Zulassungsinhaber:

Hospira Deutschland GmbH
DE - 81669 München

Referenzprodukt:

1-20895
Optinem i.v. 500 mg - Trockenstechampullen
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

Hospira UK Ltd
GB - CV31 3RW Warwickshire

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver:

Meropenem
(. 3 H₂O - entsprechend 500 mg Meropenem)

ATC-Klassifikation(en):

J01DH02 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur systemischen Anwendung / Andere Beta-Lactam-Antibiotika / Carbapeneme / Meropenem

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 20 ml Durchstechglasflasche	024 Monate
2	10 x 20 ml Durchstechglasflasche	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Argatra Multidose 100 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29763

Zulassungsinhaber:

Mitsubishi Pharma Europe Ltd
GB - EC2M 1QS London

Hersteller:

Penn Pharmaceutical Services Ltd.
GB - NP22 3AA Tredegar, Gwent

Wirkstoff(e):

+-----

1 ml

Argatroban

ATC-Klassifikation(en):

B01AE03 Blut und Blut bildende Organe / Antithrombotische Mittel /
Antithrombotische Mittel / Direkte Thrombininhibitoren /
Argatroban

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Durchstechflasche	036 Monate
2	6 Durchstechflaschen	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Fluconazol Kabi 2 mg/ml Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29765

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Referenzprodukt:

1-18900
Diflucan 100 mg - Infusionsflaschen
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

Fresenius Kabi Polska Sp.z.o.o.
PL - 01-209 Warsaw

Wirkstoff(e):

+-----

Infusionslösung (1000ml) :
Fluconazol

ATC-Klassifikation(en):

J02AC01 Antinfektiva zur systemischen Anwendung / Antimykotika zur
systemischen Anwendung / Antimykotika zur systemischen Anwendung
/ Triazol-Derivate / Fluconazol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x 50 ml (LDPE Flaschen) 036 Monate
2	10 x 50 ml (LDPE Flaschen) 036 Monate
3	20 x 50 ml (LDPE Flaschen) 036 Monate
4	25 x 50 ml (LDPE Flaschen) 036 Monate
5	30 x 50 ml (LDPE Flaschen) 036 Monate
6	40 x 50 ml (LDPE Flaschen) 036 Monate
7	50 x 50 ml (LDPE Flaschen) 036 Monate
8	60 x 50 ml (LDPE Flaschen) 036 Monate
9	1 x 100 ml (LDPE Flaschen) 036 Monate
10	10 x 100 ml (LDPE Flaschen) 036 Monate
11	20 x 100 ml (LDPE Flaschen) 036 Monate
12	25 x 100 ml (LDPE Flaschen) 036 Monate
13	30 x 100 ml (LDPE Flaschen) 036 Monate
14	40 x 100 ml (LDPE Flaschen) 036 Monate
15	50 x 100 ml (LDPE Flaschen) 036 Monate
16	60 x 100 ml (LDPE Flaschen) 036 Monate
17	1 x 200 ml (LDPE Flaschen) 036 Monate
18	10 x 200 ml (LDPE Flaschen) 036 Monate
19	20 x 200 ml (LDPE Flaschen) 036 Monate
20	25 x 200 ml (LDPE Flaschen) 036 Monate
21	30 x 200 ml (LDPE Flaschen) 036 Monate
22	40 x 200 ml (LDPE Flaschen) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Losartan/HCT Krka 100 mg/12,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29766

Zulassungsinhaber:

Krka d.d.
SI - 8501 Novo mesto

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Krka d.d.
SI - 8501 Novo mesto

Wirkstoff(e):

+-----
Filmtablette
++-----
Kern :
Losartan Kalium
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA01 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /
Losartan und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Filmtabletten in Al/PVC/PVDC Blister	024 Monate
2	10 Filmtabletten in Al/PVC/PVDC Blister	024 Monate
3	14 Filmtabletten in Al/PVC/PVDC Blister	024 Monate
4	20 Filmtabletten in Al/PVC/PVDC Blister	024 Monate
5	28 Filmtabletten in Al/PVC/PVDC Blister	024 Monate
6	30 Filmtabletten in Al/PVC/PVDC Blister	024 Monate
7	50 Filmtabletten in Al/PVC/PVDC Blister	024 Monate
8	56 Filmtabletten in Al/PVC/PVDC Blister	024 Monate
9	60 Filmtabletten in Al/PVC/PVDC Blister	024 Monate
10	84 Filmtabletten in Al/PVC/PVDC Blister	024 Monate
11	90 Filmtabletten in Al/PVC/PVDC Blister	024 Monate
12	98 Filmtabletten in Al/PVC/PVDC Blister	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Irinotecan IBIGEN 20 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29767

Zulassungsinhaber:

Ibigen Srl
IT - 04011 Aprilia (LT)

Referenzprodukt:

1-21770
Campto 20 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

Cancernova GmbH onkologische Arzneimittel
DE - 79276 Reute

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Irinotecan Hydrochlorid
(. 3 H₂O - entsprechend 18,41 mg Irinotecan Hydrochlorid
bzw. 17,33 mg Irinotecan)

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) 036 Monate
2	1 x 6 ml (Durchstechflasche) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Ribavirin Hexal 200 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29768

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

1-24728
Copegus 200 mg - Filmtabletten
Roche Austria GmbH
AT-1211 Wien

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaNovartis Farmacéutica SA
ES - 08210 Barberà del Vallès/BarcelonaSandoz GmbH
AT - 6250 KundlSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Ribavirin

ATC-Klassifikation(en):

J05AB04 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antivirale Mittel zur
systemischen Anwendung / Direkt wirkende antivirale Mittel /
Nukleoside und Nukleotide, exkl. Inhibitoren der Reversen
Transkriptase / Ribavirin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	28 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
2	30 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
3	42 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
4	112 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
5	140 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
6	168 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Ribavirin Sandoz 200 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29769

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

1-24728
Copegus 200 mg - Filmtabletten
Roche Austria GmbH
AT-1211 Wien

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenSandoz GmbH
AT - 6250 KundlNovartis Farmacéutica SA
ES - 08210 Barberà del Vallès/Barcelona

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Ribavirin

ATC-Klassifikation(en):

J05AB04 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antivirale Mittel zur
systemischen Anwendung / Direkt wirkende antivirale Mittel /
Nukleoside und Nukleotide, exkl. Inhibitoren der Reversen
Transkriptase / Ribavirin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	28 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
2	30 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
3	42 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
4	84 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
5	112 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
6	140 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
7	168 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Ribavirin 1A Pharma 200 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29770

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

1-24728
Copegus 200 mg - Filmtabletten
Roche Austria GmbH
AT-1211 Wien

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaNovartis Farmacéutica SA
ES - 08210 Barberà del Vallès/BarcelonaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenSandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Ribavirin

ATC-Klassifikation(en):

J05AB04 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antivirale Mittel zur
systemischen Anwendung / Direkt wirkende antivirale Mittel /
Nukleoside und Nukleotide, exkl. Inhibitoren der Reversen
Transkriptase / Ribavirin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
2	140 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
3	168 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Buprenorphin Acino 70 Mikrogramm/h Transdermales Pflaster

Z.Nr.: 1-29771

Zulassungsinhaber:

Acino AG
DE - 83714 Miesbach

Referenzprodukt:

17877
Temgesic 0,2 mg - Sublingualtabletten
RB Pharmaceuticals Ltd
GB-SL1 3UH Slough / Berkshire

Hersteller:

Acino AG
DE - 83714 Miesbach

Wirkstoff(e):

+-----
transdermales Pflaster (70µg/h) :++-----
Wirkstoffmatrix :
Buprenorphin

ATC-Klassifikation(en):

N02AE01 Nervensystem / Analgetika / Opioide / Oripavin-Derivate /
Buprenorphin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	4 Stück	018 Monate
2	8 Stück	018 Monate
3	16 Stück	018 Monate
4	24 (6x4) Stück	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Buprenorphin Acino 52,5 Mikrogramm/h Transdermales Pflaster

Z.Nr.: 1-29772

Zulassungsinhaber:

Acino AG
DE - 83714 Miesbach

Referenzprodukt:

17877
Temgesic 0,2 mg - Sublingualtabletten
RB Pharmaceuticals Ltd
GB-SL1 3UH Slough / Berkshire

Hersteller:

Acino AG
DE - 83714 Miesbach

Wirkstoff(e):

+-----
transdermales Pflaster (52,5µg/h) :++-----
Wirkstoffmatrix :
Buprenorphin

ATC-Klassifikation(en):

N02AE01 Nervensystem / Analgetika / Opioide / Oripavin-Derivate /
Buprenorphin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	4 Stück	018 Monate
2	8 Stück	018 Monate
3	16 Stück	018 Monate
4	24 (6x4) Stück	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Buprenorphin Acino 35 Mikrogramm/h Transdermales Pflaster

Z.Nr.: 1-29773

Zulassungsinhaber:

Acino AG
DE - 83714 Miesbach

Referenzprodukt:

17877
Temgesic 0,2 mg - Sublingualtabletten
RB Pharmaceuticals Ltd
GB-SL1 3UH Slough / Berkshire

Hersteller:

Acino AG
DE - 83714 Miesbach

Wirkstoff(e):

+-----
transdermales Pflaster (35µg/h) :++-----
Wirkstoffmatrix :
Buprenorphin

ATC-Klassifikation(en):

N02AE01 Nervensystem / Analgetika / Opioide / Oripavin-Derivate /
Buprenorphin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	4 Stück	018 Monate
2	8 Stück	018 Monate
3	16 Stück	018 Monate
4	24 (6x4) Stück	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Telmisartan ratiopharm 40 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29774

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/98/090/001-004,013,015,017,019
Micardis 40 mg Tabletten
Boehringer Ingelheim International GmbH
DE-55216 Ingelheim / Rhein

Hersteller:

Ayanda Oy
FI - 60100 SeinäjokiMerckle GmbH.
DE - 89143 Blaubeuren

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Telmisartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA07 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Telmisartan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (Al/Al-Blisterpackung)	036 Monate
2	10 Stück (Al/Al-Blisterpackung)	036 Monate
3	14 Stück (Al/Al-Blisterpackung)	036 Monate
4	20 Stück (Al/Al-Blisterpackung)	036 Monate
5	28 Stück (Al/Al-Blisterpackung)	036 Monate
6	30 Stück (Al/Al-Blisterpackung)	036 Monate
7	50 Stück (Al/Al-Blisterpackung)	036 Monate
8	56 Stück (Al/Al-Blisterpackung)	036 Monate
9	60 Stück (Al/Al-Blisterpackung)	036 Monate
10	84 Stück (Al/Al-Blisterpackung)	036 Monate
11	90 Stück (Al/Al-Blisterpackung)	036 Monate
12	98 Stück (Al/Al-Blisterpackung)	036 Monate
13	100 Stück (Al/Al-Blisterpackung)	036 Monate
14	100 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
15	500 Stück (HDPE-Flasche, Klinikpackung)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Telmisartan ratiopharm 80 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29775

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/98/090/005-008,014,016,018,020
Micardis 80 mg Tabletten
Boehringer Ingelheim International GmbH
DE-55216 Ingelheim / Rhein

Hersteller:

Ayanda Oy
FI - 60100 SeinäjokiMerckle GmbH.
DE - 89143 Blaubeuren

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Telmisartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA07 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Telmisartan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (Al/Al-Blisterpackung)	036 Monate
2	10 Stück (Al/Al-Blisterpackung)	036 Monate
3	14 Stück (Al/Al-Blisterpackung)	036 Monate
4	20 Stück (Al/Al-Blisterpackung)	036 Monate
5	28 Stück (Al/Al-Blisterpackung)	036 Monate
6	30 Stück (Al/Al-Blisterpackung)	036 Monate
7	50 Stück (Al/Al-Blisterpackung)	036 Monate
8	56 Stück (Al/Al-Blisterpackung)	036 Monate
9	60 Stück (Al/Al-Blisterpackung)	036 Monate
10	84 Stück (Al/Al-Blisterpackung)	036 Monate
11	90 Stück (Al/Al-Blisterpackung)	036 Monate
12	98 Stück (Al/Al-Blisterpackung)	036 Monate
13	100 Stück (Al/Al-Blisterpackung)	036 Monate
14	100 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
15	500 Stück (HDPE-Flasche, Klinikpackung)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Candesartan ratiopharm 4 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29776

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Siegfried Generics Malta Ltd
MT - BBG3000 Hal Far

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Candesartan Cilexetil

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blisterpackung)	036 Monate
2	14 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blisterpackung)	036 Monate
3	28 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blisterpackung)	036 Monate
4	30 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blisterpackung)	036 Monate
5	56 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blisterpackung)	036 Monate
6	70 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blisterpackung)	036 Monate
7	90 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blisterpackung)	036 Monate
8	98 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blisterpackung)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Candesartan ratiopharm 8 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29777

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Siegfried Generics Malta Ltd
MT - BBG3000 Hal Far

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Candesartan Cilexetil

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blisterpackung)	036 Monate
2	14 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blisterpackung)	036 Monate
3	28 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blisterpackung)	036 Monate
4	30 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blisterpackung)	036 Monate
5	56 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blisterpackung)	036 Monate
6	70 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blisterpackung)	036 Monate
7	90 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blisterpackung)	036 Monate
8	98 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blisterpackung)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Candesartan ratiopharm 16 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29778

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Siegfried Generics Malta Ltd
MT - BBG3000 Hal Far

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Candesartan Cilexetil

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blisterpackung)	036 Monate
2	14 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blisterpackung)	036 Monate
3	28 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blisterpackung)	036 Monate
4	30 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blisterpackung)	036 Monate
5	56 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blisterpackung)	036 Monate
6	70 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blisterpackung)	036 Monate
7	90 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blisterpackung)	036 Monate
8	98 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blisterpackung)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Candesartan ratiopharm 32 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29779

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Siegfried Generics Malta Ltd
MT - BBG3000 Hal Far

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Candesartan Cilexetil

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blisterpackung)	036 Monate
2	14 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blisterpackung)	036 Monate
3	28 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blisterpackung)	036 Monate
4	30 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blisterpackung)	036 Monate
5	56 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blisterpackung)	036 Monate
6	70 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blisterpackung)	036 Monate
7	90 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blisterpackung)	036 Monate
8	98 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blisterpackung)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Cefepim Sandoz 0,5 g - Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29785

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

1-20599
Maxipime 1 g - Trockenstechampullen
Bristol - Myers Squibb GmbH
AT-1101 Wien

Hersteller:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Wirkstoff(e):

+-----

per vial:

Cefepim Dihydrochlorid
(. H₂O - entsprechend 500 mg Cefepim)

ATC-Klassifikation(en):

J01DE01 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur
systemischen Anwendung / Andere Beta-Lactam-Antibiotika /
Cephalosporine der 4. Generation / Cefepim

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x 20 ml Durchstechflasche 030 Monate
2	10 x 20 ml Durchstechflasche 030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Cefepim Sandoz 1g - Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29786

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

1-20599
Maxipime 1 g - Trockenstechampullen
Bristol - Myers Squibb GmbH
AT-1101 Wien

Hersteller:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Wirkstoff(e):

+-----

per vial:

Cefepim Dihydrochlorid
(. H₂O - entsprechend 1000 mg Cefepim)

ATC-Klassifikation(en):

J01DE01 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur
systemischen Anwendung / Andere Beta-Lactam-Antibiotika /
Cephalosporine der 4. Generation / Cefepim

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x 20 ml Durchstechflasche 030 Monate
2	10 x 20 ml Durchstechflasche 030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Cefepim Sandoz 2 g - Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29787

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

1-20597
Maxipime 2 g - Trockenstechampullen
Bristol - Myers Squibb GmbH
AT-1101 Wien

Hersteller:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Wirkstoff(e):

+-----

per vial:

Cefepim Dihydrochlorid
(. H₂O - entsprechend 2000 mg Cefepim)

ATC-Klassifikation(en):

J01DE01 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur
systemischen Anwendung / Andere Beta-Lactam-Antibiotika /
Cephalosporine der 4. Generation / Cefepim

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x 50 ml Durchstechflasche 030 Monate
2	10 x 50 ml Durchstechflasche 030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Gemsol 40 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29788

Zulassungsinhaber:

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

Referenzprodukt:

1-21425
Gemzar 1 g Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung
Eli Lilly GmbH
AT-1030 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----
pro ml:
Gemcitabin Hydrochlorid
(entsprechend 40 mg Gemcitabin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 200 mg/5 ml (Durchstechflasche)	018 Monate
2	5 x 200 mg/5 ml (Durchstechflasche)	018 Monate
3	10 x 200 mg/5 ml (Durchstechflasche)	018 Monate
4	1 x 1000 mg/25 ml (Durchstechflasche)	018 Monate
5	1 x 2000 mg/50 ml (Durchstechflasche)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Gemcitabin Ebewe 40 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29789

Zulassungsinhaber:

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

Referenzprodukt:

1-21425
Gemzar 1 g Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung
Eli Lilly GmbH
AT-1030 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Gemcitabin Hydrochlorid
(entsprechend 40 mg Gemcitabin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 x 200 mg/5 ml (Durchstechflasche)	018 Monate
2	1 x 200 mg/5 ml (Durchstechflasche)	018 Monate
3	5 x 200 mg/5 ml (Durchstechflasche)	018 Monate
4	1 x 1000 mg/25 ml (Durchstechflasche)	018 Monate
5	1 x 2000 mg/50 ml (Durchstechflasche)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Gemliquid 40 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29790

Zulassungsinhaber:

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

Referenzprodukt:

1-21425
Gemzar 1 g Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung
Eli Lilly GmbH
AT-1030 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----
pro ml:
Gemcitabin Hydrochlorid
(entsprechend 40 mg Gemcitabin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 x 200 mg/5 ml (Durchstechflasche)	018 Monate
2	1 x 200 mg/5 ml (Durchstechflasche)	018 Monate
3	5 x 200 mg/5 ml (Durchstechflasche)	018 Monate
4	1 x 1000 mg/25 ml (Durchstechflasche)	018 Monate
5	1 x 2000 mg/50 ml (Durchstechflasche)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Meropenem Kabi 500 mg Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung oder Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29791

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Referenzprodukt:

1-20895
Optinem i.v. 500 mg - Trockenstechampullen
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

Facta Farmaceutici S.p.A.
IT - 64020 Teramo

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

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver:

Meropenem
(. 3 H₂O - entsprechend 500 mg Meropenem)

ATC-Klassifikation(en):

J01DH02 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur systemischen Anwendung / Andere Beta-Lactam-Antibiotika / Carbapeneme / Meropenem

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x 20 ml (Durchstechflasche) 024 Monate
2	1 x 100 ml (Glasflasche) 024 Monate
3	10 x 20 ml (Durchstechflasche) 024 Monate
4	10 x 100 ml (Glasflasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Meropenem Kabi 1 g Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung oder Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29792

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Referenzprodukt:

1-20896
Optinem i.v. 1 g - Trockenstechampullen
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

Facta Farmaceutici S.p.A.
IT - 64020 Teramo

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

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver:

Meropenem
(. 3 H₂O - entsprechend 1000 mg Meropenem)

ATC-Klassifikation(en):

J01DH02 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur systemischen Anwendung / Andere Beta-Lactam-Antibiotika / Carbapeneme / Meropenem

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 20 ml (Durchstechflasche)	024 Monate
2	1 x 100 ml (Glasflasche)	024 Monate
3	10 x 20 ml (Durchstechflasche)	024 Monate
4	10 x 100 ml (Glasflasche)	024 Monate
5	1 x 50 ml (Glasflasche)	024 Monate
6	10 x 50 ml (Glasflasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Montelukast Arcana 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29796

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-22766
Singulair 10 mg Filmtabletten
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

Mylan S.A.S.
FR - 69800 Saint PriestTjoa Pack Kft
HU - 2040 BudaörsMylan BV
NL - 3752 LB BunschotenMcDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories
IE - Dublin 13Mylan dura GmbH
DE - 64295 DarmstadtOrifice Medical AB
SE - 27153 Ystad

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Montelukast Natrium
(entsprechend 10 mg Montelukast)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
3	20 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
4	28 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
5	30 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
6	50 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
7	56 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
8	60 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
9	84 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
10	90 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
11	100 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
12	28 Stück (Polypropylen- Tablettenbehältnis)	024 Monate
13	30 Stück (Polypropylen- Tablettenbehältnis)	024 Monate
14	56 Stück (Polypropylen- Tablettenbehältnis)	024 Monate
15	60 Stück (Polypropylen- Tablettenbehältnis)	024 Monate
16	84 Stück (Polypropylen- Tablettenbehältnis)	024 Monate
17	90 Stück (Polypropylen- Tablettenbehältnis)	024 Monate
18	100 Stück (Polypropylen- Tablettenbehältnis)	024 Monate
19	112 Stück (Polypropylen- Tablettenbehältnis)	024 Monate
20	120 Stück (Polypropylen- Tablettenbehältnis)	024 Monate
21	180 Stück (Polypropylen- Tablettenbehältnis)	024 Monate
22	500 Stück (Polypropylen- Tablettenbehältnis)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Montemyl 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29798

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-22766
Singular 10 mg Filmtabletten
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

McDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories
IE - Dublin 13Mylan S.A.S.
FR - 69800 Saint PriestTjoa Pack Kft
HU - 2040 Budaörs

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Montelukast Natrium
(entsprechend 10 mg Montelukast)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
3	20 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
4	28 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
5	30 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
6	50 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
7	56 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
8	60 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
9	84 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
10	90 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
11	100 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
12	28 Stück (Polypropylen- Tablettenbehältnis)	024 Monate
13	30 Stück (Polypropylen- Tablettenbehältnis)	024 Monate
14	56 Stück (Polypropylen- Tablettenbehältnis)	024 Monate
15	60 Stück (Polypropylen- Tablettenbehältnis)	024 Monate
16	84 Stück (Polypropylen- Tablettenbehältnis)	024 Monate
17	90 Stück (Polypropylen- Tablettenbehältnis)	024 Monate
18	100 Stück (Polypropylen- Tablettenbehältnis)	024 Monate
19	112 Stück (Polypropylen- Tablettenbehältnis)	024 Monate
20	120 Stück (Polypropylen- Tablettenbehältnis)	024 Monate
21	180 Stück (Polypropylen- Tablettenbehältnis)	024 Monate
22	500 Stück (Polypropylen- Tablettenbehältnis)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Lukamyl 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29799

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-22766
Singular 10 mg Filmtabletten
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

McDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories
IE - Dublin 13Tjoa Pack Kft
HU - 2040 Budaörs

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Montelukast Natrium
(entsprechend 10 mg Montelukast)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
3	20 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
4	28 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
5	30 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
6	50 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
7	56 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
8	60 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
9	84 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
10	90 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
11	100 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
12	28 Stück (Polypropylen- Tablettenbehältnis)	024 Monate
13	30 Stück (Polypropylen- Tablettenbehältnis)	024 Monate
14	56 Stück (Polypropylen- Tablettenbehältnis)	024 Monate
15	60 Stück (Polypropylen- Tablettenbehältnis)	024 Monate
16	84 Stück (Polypropylen- Tablettenbehältnis)	024 Monate
17	90 Stück (Polypropylen- Tablettenbehältnis)	024 Monate
18	100 Stück (Polypropylen- Tablettenbehältnis)	024 Monate
19	112 Stück (Polypropylen- Tablettenbehältnis)	024 Monate
20	120 Stück (Polypropylen- Tablettenbehältnis)	024 Monate
21	180 Stück (Polypropylen- Tablettenbehältnis)	024 Monate
22	500 Stück (Polypropylen- Tablettenbehältnis)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Singumyl 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29802

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-22766
Singulair 10 mg Filmtabletten
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

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

Tjoa Pack Kft
HU - 2040 Budaörs

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Montelukast Natrium
(entsprechend 10 mg Montelukast)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
3	20 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
4	28 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
5	30 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
6	50 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
7	56 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
8	60 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
9	84 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
10	90 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
11	100 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
12	28 Stück (Polypropylen- Tablettenbehältnis)	024 Monate
13	30 Stück (Polypropylen- Tablettenbehältnis)	024 Monate
14	56 Stück (Polypropylen- Tablettenbehältnis)	024 Monate
15	60 Stück (Polypropylen- Tablettenbehältnis)	024 Monate
16	84 Stück (Polypropylen- Tablettenbehältnis)	024 Monate
17	90 Stück (Polypropylen- Tablettenbehältnis)	024 Monate
18	100 Stück (Polypropylen- Tablettenbehältnis)	024 Monate
19	112 Stück (Polypropylen- Tablettenbehältnis)	024 Monate
20	120 Stück (Polypropylen- Tablettenbehältnis)	024 Monate
21	180 Stück (Polypropylen- Tablettenbehältnis)	024 Monate
22	500 Stück (Polypropylen- Tablettenbehältnis)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Imipenem/Cilastatin Hospira 500 mg/500 mg Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29803

Zulassungsinhaber:

Hospira Deutschland GmbH
DE - 81669 München

Referenzprodukt:

1-18024
Zienam 500 mg - Trockensubstanz zur Infusionsbereitung
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1120 Wien

Hersteller:

Hospira UK Ltd
GB - CV31 3RW Warwickshire

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver:

Imipenem
(. H₂O - entsprechend 500 mg Imipenem)
Cilastatin Natrium
(entsprechend 500 mg Cilastatin)

ATC-Klassifikation(en):

J01DH51 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur systemischen Anwendung / Andere Beta-Lactam-Antibiotika / Carbapeneme / Imipenem und Enzym-Inhibitoren

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	5 x 20 ml (Durchstechflaschen)	024 Monate
2	1 x 100 ml (Durchstechflasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Arzneispezialitäten gemäß §26 AMG - human**Octanine F 100 I.E./ml Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung**

Z.Nr.: 2-00374

Zulassungsinhaber:

Octapharma Pharmazeutika Produktionsgesellschaft m.b.H.
AT - 1100 Wien

Hersteller:

Octapharma Pharmazeutika Produktionsgesellschaft m.b.H.
AT - 1100 WienOctapharma S.A.
FR - 67380 LingolsheimOctapharma Vertrieb von Plasmaderivaten GmbH
DE - 06847 Dessau

Wirkstoff(e):

+-----

Angaben pro ml rekonstituierter Lösung (mehrere
Packungsgrößen: Trockensubstanz in Stechampulle (500 IE bzw
1000 IE), Lösungsmittelstechampulle (5 ml bzw 10 ml):
Gerinnungsfaktor IX
(0,8 mg Gesamtprotein)

ATC-Klassifikation(en):

B02BD04 Blut und Blut bildende Organe / Antihämorrhagika / Vitamin K und
andere Hämostatika / Blutgerinnungsfaktoren / Gerinnungsfaktor
IX

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	500 I.E. Pulver in Durchstechflasche + 5 ml Lösungsmittel + Gerätesatz 024 Monate
2	1000 I.E. Pulver in Durchstechflasche + 10 ml Lösungsmittel + Gerätesatz 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Haemoctin SDH 50 I.E./ml Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Z.Nr.: 2-00375

Zulassungsinhaber:

Biotest Austria GmbH
AT - 1053 Wien

Hersteller:

Biotest Pharma GmbH
DE - 63303 Dreieich

Wirkstoff(e):

+-----

Angaben pro ml rekonstituierter Lösung (mehrere Packungsgrößen: Trockensubstanz (250 IE bzw 500 IE), Lösungsmittel (5 ml bzw 10 ml)):
Gerinnungsfaktor VIII

ATC-Klassifikation(en):

B02BD02 Blut und Blut bildende Organe / Antihämorrhagika / Vitamin K und andere Hämostatika / Blutgerinnungsfaktoren / Gerinnungsfaktor VIII

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	Pulver in Durchstechflasche + 5 ml Lösungsmittel + Gerätesatz 024 Monate
2	Pulver in Durchstechflasche + 10 ml Lösungsmittel + Gerätesatz 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Haemoctin SDH 100 I.E./ml Pulver und Lösungsmittel zur
Herstellung einer Injektionslösung**

Z.Nr.: 2-00376

Zulassungsinhaber:

Biotest Austria GmbH
AT - 1053 Wien

Hersteller:

Biotest Pharma GmbH
DE - 63303 Dreieich

Wirkstoff(e):

+-----

Angaben pro ml rekonstituierter Lösung (mehrere
Packungsgrößen: Trockensubstanz (1000 IE), Lösungsmittel 10
ml)):

Gerinnungsfaktor VIII

ATC-Klassifikation(en):

B02BD02 Blut und Blut bildende Organe / Antihämorrhagika / Vitamin K und
andere Hämostatika / Blutgerinnungsfaktoren / Gerinnungsfaktor
VIII

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	Pulver in Durchstechflasche + 10 ml Lösungsmittel + Gerätesatz 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Radioaktive Arzneyspezialitäten - human**IASOfluorid 2,0 GBq/ml - Injektionslösung**

Z.Nr.: 4-00043

Zulassungsinhaber:

Iason GmbH
AT - 8054 Graz-Seiersberg

Hersteller:

Advanced Accelerator Applications
IT - 10010 Colleretto Giacosa (TO)Argos Zyklotron Betriebs GmbH
AT - 9020 KlagenfurtArgos Zyklotron Betriebs GmbH
AT - 4010 LinzAdvanced Accelerator Applications
FR - 10430 Rosières près Troyes

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Natriumfluorid (18F)

ATC-Klassifikation(en):

V09 Varia / Radiodiagnostika

V09IX06 Varia / Radiodiagnostika / Tumorerkennung / Andere
Radiodiagnostika zur Tumorerkennung / [18F]Natriumfluorid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	15 ml Mehrdosen-Durchstechflasche 000 Monate
2	25 ml Mehrdosen-Durchstechflasche 000 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, Abgabe gem. § 57 Abs.3 AMG

Übertragungen

Coffo - Selt - Brausetabletten

Z.Nr.: 9315

Zulassungsinhaber:

Aponova Pharma Handels GmbH
AT - 6265 Hart

Zulassungsinhaber bisher:

Rösch & Handel vormals Gimborn & Co GmbH & Co KG
AT - 1140 Wien

Vilan - Ampullen

Z.Nr.: 9764

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Vilan - Zäpfchen

Z.Nr.: 9921

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Vilan - Tabletten

Z.Nr.: 9922

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH

AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH

AT - 8502 Lannach

Gichtex Retard 250 mg - Kapseln

Z.Nr.: 16146

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH

AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Gerot Pharmazeutika Gesellschaft m.b.H.

AT - 1160 Wien

Vasonit retard 600 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-19165

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH

AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH

AT - 8502 Lannach

Allopurinol G.L. 300 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-21522

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

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

Minesso 15 Mikrogramm/60 Mikrogramm Filmtabletten

Z.Nr.: 1-23620

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Wyeth Lederle Pharma GmbH
AT - 1150 Wien

Clarithromycin Ranbaxy 250 mg/5 ml Granulat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-26545

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH
DE - 51377 Leverkusen

Zulassungsinhaber bisher:

Ranbaxy (UK) Limited
GB - W1K 6TL London

Clarithromycin Ranbaxy 250 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26718

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH
DE - 51377 Leverkusen

Zulassungsinhaber bisher:

Ranbaxy (UK) Limited
GB - W1K 6TL London

Clarithromycin Ranbaxy 500 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26719

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH
DE - 51377 Leverkusen

Zulassungsinhaber bisher:

Ranbaxy (UK) Limited
GB - W1K 6TL London

Aleptan 1 mg/ml - Lösung zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-26896

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Venlafab 37,5 mg - Retardkapseln

Z.Nr.: 1-27006

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH

AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH

AT - 8502 Lannach

Venlafab 75 mg - Retardkapseln

Z.Nr.: 1-27007

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH

AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH

AT - 8502 Lannach

Venlafab 150 mg - Retardkapseln

Z.Nr.: 1-27008

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH

AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH

AT - 8502 Lannach

Androbloc 50 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27018

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Androbloc 150 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27020

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

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

Z.Nr.: 1-28595

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Zulassungsinhaber bisher:

Wyvern Medical Ltd
GB - HR8 2 DX Herefordshire

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

Z.Nr.: 1-28596

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Zulassungsinhaber bisher:

Wyvern Medical Ltd
GB - HR8 2 DX Herefordshire

Atorvastatin Easypharm 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29212

Zulassungsinhaber:

Easypharm GmbH & Co KG
AT - 2372 Gießhübl

Zulassungsinhaber bisher:

Excalibur Pharma Ltd
GB - WC1R 4HE London

Atorvastatin Easypharm 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29213

Zulassungsinhaber:

Easypharm GmbH & Co KG
AT - 2372 Gießhübl

Zulassungsinhaber bisher:

Excalibur Pharma Ltd
GB - WC1R 4HE London

Atorvastatin Easypharm 40 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29214

Zulassungsinhaber:

Easypharm GmbH & Co KG
AT - 2372 Gießhübl

Zulassungsinhaber bisher:

Excalibur Pharma Ltd
GB - WC1R 4HE London

Nicolan 10 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-29248

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

MAPIM B.V.
NL - 1017 SG Amsterdam

Nicolan 20 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-29249

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

MAPIM B.V.
NL - 1017 SG Amsterdam

Pantoprazol ratiopharm 20 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-29277

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm GmbH
DE - 89079 Ulm

Zulassungsinhaber bisher:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Pantoprazol ratiopharm 40 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-29278

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm GmbH
DE - 89079 Ulm

Zulassungsinhaber bisher:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Valsartan +pharma 40 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29605

Zulassungsinhaber:
Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Zulassungsinhaber bisher:
+pharma arzneimittel gmbh
AT - 8054 Graz

Valsartan +pharma 80 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29606

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH

AT - 8054 Graz

Zulassungsinhaber bisher:

+pharma arzneimittel gmbh

AT - 8054 Graz

Valsartan +pharma 160 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29607

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH

AT - 8054 Graz

Zulassungsinhaber bisher:

+pharma arzneimittel gmbh

AT - 8054 Graz

Valsartan +pharma 320 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29608

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH

AT - 8054 Graz

Zulassungsinhaber bisher:

+pharma arzneimittel gmbh

AT - 8054 Graz

Vaccistad Injektionssuspension in einer Fertigspritze

Z.Nr.: 2-00271

Zulassungsinhaber:
Sanofi Pasteur MSD S.N.C.
FR - 69007 Lyon

Zulassungsinhaber bisher:
Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Bronchiplant - Hustensaft

Z.Nr.: 7-00178

Zulassungsinhaber:
Aponova Pharma Handels GmbH
AT - 6265 Hart

Zulassungsinhaber bisher:
Rösch & Handel vormals Gimborn & Co GmbH & Co KG
AT - 1140 Wien

Bronchiplant light - zuckerfreie Hustenlösung

Z.Nr.: 7-00366

Zulassungsinhaber:
Aponova Pharma Handels GmbH
AT - 6265 Hart

Zulassungsinhaber bisher:
Rösch & Handel vormals Gimborn & Co GmbH & Co KG
AT - 1140 Wien

Gallesyn neu - Dragees

Z.Nr.: 7-00911

Zulassungsinhaber:

Aponova Pharma Handels GmbH
AT - 6265 Hart

Zulassungsinhaber bisher:

Rösch & Handel vormals Gimborn & Co GmbH & Co KG
AT - 1140 Wien

Gallesyn neu - Tropfen

Z.Nr.: 7-00912

Zulassungsinhaber:

Aponova Pharma Handels GmbH
AT - 6265 Hart

Zulassungsinhaber bisher:

Rösch & Handel vormals Gimborn & Co GmbH & Co KG
AT - 1140 Wien

Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG

Änderungen der Bezeichnung

Allopurinol G.L. 300 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-21522

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Bezeichnung bisher:

Gichtex 300 mg - Tabletten

Pravastatin Hexal 20 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-25458

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Bezeichnung bisher:

Pravastatin "Hexal" 20 mg - Tabletten

Pravastatin Hexal 30 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-25459

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Bezeichnung bisher:

Pravastatin "Hexal" 30 mg - Tabletten

Pravastatin Hexal 40 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-25460

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Bezeichnung bisher:
Pravastatin "Hexal" 40 mg - Tabletten

Cefuroxim Sandoz 250 mg - Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung/ -suspension

Z.Nr.: 1-25800

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Bezeichnung bisher:
Cefuroxim Sandoz 250 mg - Trockenstechampullen

Cefuroxim Sandoz 750 mg - Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung/ -suspension

Z.Nr.: 1-25801

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Bezeichnung bisher:
Cefuroxim Sandoz 750 mg - Trockenstechampullen

Cefuroxim Sandoz 1500 mg - Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Z.Nr.: 1-25802

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Bezeichnung bisher:

Cefuroxim Sandoz 1500 mg - Trockenstechampullen

Cefuroxim Sandoz 1500 mg - Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-25803

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Bezeichnung bisher:

Cefuroxim Sandoz 1500 mg - Trockensubstanz zur Infusionsbereitung

Tramabene 150 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27076

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:

Tramadolhydrochlorid Alternova 150 mg Retardtabletten

Tramabene 200 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27077

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:

Tramadolhydrochlorid Alternova 200 mg Retardtabletten

Sertralin easypharm 50 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27264

Zulassungsinhaber:

Easypharm GmbH & Co KG
AT - 2372 Gießhübl

Bezeichnung bisher:

SertraPel 50 mg Filmtabletten

Sertralin easypharm 100 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27265

Zulassungsinhaber:

Easypharm GmbH & Co KG
AT - 2372 Gießhübl

Bezeichnung bisher:

SertraPel 100 mg Filmtabletten

Cefuroxim Actavis 1,5 g Pulver zur Herstellung einer Injektions- /Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28912

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:

Cefuroxim Excalibur Pharma 1,5 g Pulver zur Herstellung einer Injektions- /Infusionslösung

Cefuroxim Actavis 250 mg Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Z.Nr.: 1-29204

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:

Cefuroxim Excalibur Pharma 250 mg Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Cefuroxim Actavis 750 mg Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Z.Nr.: 1-29205

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:

Cefuroxim Excalibur Pharma 750 mg Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Atorvastatin Easypharm 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29212

Zulassungsinhaber:

Easypharm GmbH & Co KG
AT - 2372 Gießhübl

Bezeichnung bisher:

Excalvastatin 10 mg Filmtabletten

Atorvastatin Easypharm 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29213

Zulassungsinhaber:

Easypharm GmbH & Co KG
AT - 2372 Gießhübl

Bezeichnung bisher:

Excalvastatin 20 mg Filmtabletten

Atorvastatin Easypharm 40 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29214

Zulassungsinhaber:

Easypharm GmbH & Co KG
AT - 2372 Gießhübl

Bezeichnung bisher:

Excalvastatin 40 mg Filmtabletten

Nicolan 10 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-29248

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Bezeichnung bisher:

Nicorandil MAPIM 10 mg Tabletten

Nicolan 20 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-29249

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Bezeichnung bisher:

Nicorandil MAPIM 20 mg Tabletten

Pantoprazol ratiopharm 20 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-29277

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm GmbH
DE - 89079 Ulm

Bezeichnung bisher:

Genepan 20 mg magensaftresistente Tabletten

Pantoprazol ratiopharm 40 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-29278

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm GmbH

DE - 89079 Ulm

Bezeichnung bisher:

Genepan 40 mg magensaftresistente Tabletten

Änderungen der Packungsgrößen**Zymafluor 0,25 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 8423

Zulassungsinhaber:

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

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
002	300 Stück	036
003	500 Stück (nur "Fluoridtabletten-Aktionen")	036 gelöscht

Zymafluor 1 mg - Tabletten

Z.Nr.: 11027

Zulassungsinhaber:

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

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	100 Stück	036
003	500 Stück (nur "Fluoridtabletten-Aktionen")	036 gelöscht

Tobrasix 160 mg/2 ml Injektionslösung bzw. Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-19875

Zulassungsinhaber:

InfectoPharm Arzneimittel und Consilium GmbH
DE - 64646 Heppenheim

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	1 x 2 ml	048
002	10 x 2 ml	048
003	60 x 2 ml	036 gelöscht

Octeniderm - Lösung zur Hautdesinfektion

Z.Nr.: 1-24370

Zulassungsinhaber:

Schülke & Mayr GmbH
AT - 1070 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
003	250 ml (Kunststoffflasche mit rotem Sprühkopf)	060	neu
001	250 ml (Kunststoffflasche mit rotem Originalitätssiegel-Klappdeckelverschluss)	060	
002	1000 ml (Kunststoffflasche mit rotem Originalitätssiegel-Klappdeckelverschluss)	060	

Curam intravenös 1000 mg/200 mg - Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung

Z.Nr.: 1-26281

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	1 x 20 ml	024	
002	5 x 20 ml	024	
003	10 x 20 ml	024	
004	20 x 20 ml	024	
005	30 x 20 ml	024	
006	50 x 20 ml	024	
007	100 x 20 ml	024	
008	1 x 50 ml	024	gelöscht
009	5 x 50 ml	024	gelöscht
010	10 x 50 ml	024	gelöscht
011	20 x 50 ml	024	gelöscht
012	30 x 50 ml	024	gelöscht
013	50 x 50 ml	024	gelöscht
014	100 x 50 ml	024	gelöscht

Curam intravenös 500 mg/50 mg - Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung

Z.Nr.: 1-26283

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH

AT - 6250 Kundl

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	1 x 20 ml	024
002	5 x 20 ml	024
003	10 x 20 ml	024
004	20 x 20 ml	024
005	30 x 20 ml	024
006	50 x 20 ml	024
007	100 x 20 ml	024
008	1 x 50 ml	024 gelöscht
009	5 x 50 ml	024 gelöscht
010	10 x 50 ml	024 gelöscht
011	20 x 50 ml	024 gelöscht
012	30 x 50 ml	024 gelöscht
013	50 x 50 ml	024 gelöscht
014	100 x 50 ml	024 gelöscht

Curam intravenös 500 mg/100 mg - Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung

Z.Nr.: 1-26284

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	1 x 10ml		024 gelöscht
002	5 x 10ml		024 gelöscht
003	10 x 10ml		024 gelöscht
004	20 x 10ml		024 gelöscht
005	30 x 10ml		024 gelöscht
006	50 x 10ml		024 gelöscht
007	100 x 10ml		024 gelöscht
008	1 x 20ml		024
009	5 x 20ml		024
010	10 x 20ml		024
011	20 x 20ml		024
012	30 x 20ml		024
013	50 x 20ml		024
014	100 x 20ml		024

Cefpodoxim Sandoz 100 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26597

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	10 Stück Al/Al-Blister	036	
002	20 Stück Al/Al-Blister	036	
003	30 Stück Al/Al-Blister	036	
004	10 Stück Al/PVC/PVDC-Blister		024
005	20 Stück Al/PVC/PVDC-Blister		024
006	30 Stück Al/PVC/PVDC-Blister		024
007	12 Stück Al/Al-Blister	036	neu
008	12 Stück Al/PVC/PVDC-Blister		024 neu

Sertralin easypharm 100 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27265

Zulassungsinhaber:

Easypharm GmbH & Co KG

AT - 2372 Gießhübl

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
009	10 Stück (Blister)	036	neu
003	28 Stück (Blister)	036	
004	30 Stück (Blister)	036	
007	98 Stück (Blister)	036	
001	14 Stück (Blister)	036	
002	20 Stück (Blister)	036	
005	42 Stück (Blister)	036	
006	50 Stück (Blister)	036	
008	100 Stück (Blister)	036	

Valaciclovir TEVA 500 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27498

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
028	112 Stück (PVC/PVDC/AI Blister transparent)	024 neu
029	112 Stück (OPA/Alu/PVC/AI Blister)	024 neu
030	112 Stück (PVC/Aclar/AI Blister)	024 neu
009	50 Stück (50 x 1) (PVC/PVDC/AI Blister transparent, Klinikpackung)	024
011	4 Stück (OPA/Alu/PVC/AI Blister)	024
014	24 Stück (OPA/Alu/PVC/AI Blister)	024
015	30 Stück (OPA/Alu/PVC/AI Blister)	024
016	42 Stück (OPA/Alu/PVC/AI Blister)	024
018	50 Stück (50 x 1) (OPA/Alu/PVC/AI Blister, Klinikpackung)	024
024	30 Stück (PVC/Aclar/AI Blister)	024
025	42 Stück (PVC/Aclar/AI Blister)	024
026	90 Stück (PVC/Aclar/AI Blister)	024
027	50 Stück (50 x 1) (PVC/Aclar/AI Blister, Klinikpackung)	024
007	42 Stück (PVC/PVDC/AI Blister transparent)	024
020	4 Stück (PVC/Aclar/AI Blister)	024
021	6 Stück (PVC/Aclar/AI Blister)	024
023	24 Stück (PVC/Aclar/AI Blister)	024
010	1 Stück (OPA/Alu/PVC/AI Blister)	024
002	4 Stück (PVC/PVDC/AI Blister transparent)	024
004	10 Stück (PVC/PVDC/AI Blister transparent)	024
005	24 Stück (PVC/PVDC/AI Blister transparent)	024
006	30 Stück (PVC/PVDC/AI Blister transparent)	024
008	90 Stück (PVC/PVDC/AI Blister transparent)	024
012	6 Stück (OPA/Alu/PVC/AI Blister)	024
013	10 Stück (OPA/Alu/PVC/AI Blister)	024
017	90 Stück (OPA/Alu/PVC/AI Blister)	024
019	1 Stück (PVC/Aclar/AI Blister)	024
022	10 Stück (PVC/Aclar/AI Blister)	024
001	1 Stück (PVC/PVDC/AI Blister transparent)	024
003	6 Stück (PVC/PVDC/AI Blister transparent)	024

Mictonorm 15 mg - überzogene Tabletten

Z.Nr.: 1-27620

Zulassungsinhaber:

Apogepha Arzneimittel GmbH
DE - 01309 Dresden

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
011	12 x 7 Stück (Blister) 036	neu
012	24 x 7 Stück (Blister) 036	neu
013	36 x 7 Stück (Blister) 036	neu
001	2 x 7 Stück (Blister) 036	
002	4 x 7 Stück (Blister) 036	
003	8 x 7 Stück (Blister) 036	
004	16 x 7 Stück (Blister) 036	
005	2 x 10 Stück (Blister) 036	
006	3 x 10 Stück (Blister) 036	
007	5 x 10 Stück (Blister) 036	
008	6 x 10 Stück (Blister) 036	
009	10 x 10 Stück (Blister)	036
010	30 x 10 Stück (Blister)	036

CorProtect ratiopharm 100 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-28287

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
003	100 Tabletten im Blister	036
001	30 Tabletten im Blister	036
004	20 Tabletten im Blister	036 neu

Vertimen 8 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-28485

Zulassungsinhaber:

Hennig Arzneimittel GmbH & Co.KG

DE - 65439 Flörsheim am Main

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
002	24 Stück (PVC/PE/PVDC - Alu - Blister)	036	
001	20 Stück (PVC/PE/PVDC - Alu - Blister)	036	
003	48 Stück (PVC/PE/PVDC - Alu - Blister)	036	
004	50 Stück (PVC/PE/PVDC - Alu - Blister)	036	
005	96 Stück (PVC/PE/PVDC - Alu - Blister)	036	
006	100 Stück (PVC/PE/PVDC - Alu - Blister)	036	
007	30 Stück (PVC/PE/PVDC - Alu - Blister)	036	neu
008	60 Stück (PVC/PE/PVDC - Alu - Blister)	036	neu

Vertimen 16 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-28486

Zulassungsinhaber:

Hennig Arzneimittel GmbH & Co.KG

DE - 65439 Flörsheim am Main

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
003	48 Stück (PVC/PE/PVDC - Alu - Blister)	036	
005	96 Stück (PVC/PE/PVDC - Alu - Blister)	036	
001	20 Stück (PVC/PE/PVDC - Alu - Blister)	036	
002	24 Stück (PVC/PE/PVDC - Alu - Blister)	036	
004	50 Stück (PVC/PE/PVDC - Alu - Blister)	036	
006	100 Stück (PVC/PE/PVDC - Alu - Blister)	036	
007	30 Stück (PVC/PE/PVDC - Alu - Blister)	036	neu
008	60 Stück (PVC/PE/PVDC - Alu - Blister)	036	neu

Pramipexol ratiopharm 0,7 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29302

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH

AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
005	30 Stück		012
006	90 Stück		012
007	100 Stück		012
008	50 Stück		012 neu

Aufhebungen gemäß §23 des AMG**Spasium comp. - Oralkapseln**

Z.Nr.: 13490

Zulassungsinhaber:

Phafag Pharma Research & Trading GmbH
AT - 8010 Graz**Aspirin 100 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 14252

Zulassungsinhaber:

Bayer Austria GmbH
AT - 1160 Wien**Spagall - Kapseln**

Z.Nr.: 15106

Zulassungsinhaber:

Phafag Pharma Research & Trading GmbH
AT - 8010 Graz**Spasmo - Claim - Tropfen**

Z.Nr.: 15134

Zulassungsinhaber:

Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8011 Graz

Isoket - Salbe

Z.Nr.: 17005

Zulassungsinhaber:

Schwarz Pharma AG
DE - 40789 Monheim

Equisetum (Potenzangabe) DHU - Tropfen (Dr. Peithner KG)

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

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

**Melissa (Potenzangabe) DHU - Tropfen
(Dr. Peithner KG, 1232 Wien)**

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

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

**Selenium (Potenzangabe) DHU -Tabletten (Dr. Peithner KG,
1232 Wien)**

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

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

Chelidonium (Potenzangabe) DHU - Tropfen (Dr. Peithner KG)

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

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

Alfalfa (Potenzangabe) DHU - Tropfen

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

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

Fucus (Potenzangabe) DHU - Tropfen (Dr. Peithner KG)

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

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

Fucus (Potenzangabe) DHU - Globuli (Dr. Peithner KG)

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

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

Plantago (Potenzangabe) DHU - Tropfen (Dr. Peithner KG)

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

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

China (Potenzangabe) DHU - Tropfen (Dr. Peithner KG)

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

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

Graphites 5 % - Salbe (Dr. Peithner KG)

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

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

Arnica - Salbe (Dr. Peithner KG)

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

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

Aristolochia - Salbe (Dr. Peithner KG)

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

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

Echinacea - Salbe (Dr. Peithner KG)

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

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

**Myristica sebifera (Potenzangabe) DHU - Tropfen
(Dr. Peithner KG)**

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

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

Paeonia - Salbe (Dr. Peithner KG)

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

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

Hamamelis DHU - Tropfen

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

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

Passiflora (Potenzangabe) DHU - Tropfen (Dr. Peithner KG)

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

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

Veratrum (Potenzangabe) DHU - Tropfen (Dr. Peithner KG)

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

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

Sabal serrulatum (Potenzangabe) DHU - Tropfen (Dr. Peithner KG)

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

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

Equisetum (Potenzangabe) DHU -Globuli (Dr. Peithner KG)

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

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

Solidago (Potenzangabe) DHU - Tropfen (Dr. Peithner KG)

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

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

**Viscum album (Potenzangabe) DHU - Tropfen
(Dr. Peithner KG)**

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

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

Hamamelis - Salbe (Dr. Peithner KG)

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

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

Agilan retard - Kapseln

Z.Nr.: 1-18068

Zulassungsinhaber:
Astellas Pharma GmbH
AT - 1140 Wien

Agilan - Tropfen

Z.Nr.: 1-19294

Zulassungsinhaber:
Astellas Pharma GmbH
AT - 1140 Wien

Lipofundin 10 % mit MCT - Infusionsflasche

Z.Nr.: 1-19781

Zulassungsinhaber:
B. Braun Melsungen AG
DE - 34212 Melsungen

Ucecal 100 I.E. - Injektionslösung

Z.Nr.: 1-20366

Zulassungsinhaber:
UCB Pharma GmbH
AT - 1110 Wien

Ulcostad 200 mg - Ampullen

Z.Nr.: 1-21000

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH

AT - 1190 Wien

Carbamazepin "ABC" 400 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-23502

Zulassungsinhaber:

Faromed Handelsgesellschaft m.b.H.

AT - 1040 Wien

Carbamazepin "ABC" 200 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-23503

Zulassungsinhaber:

Faromed Handelsgesellschaft m.b.H.

AT - 1040 Wien

Carbamazepin "ABC" retard 600 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-23504

Zulassungsinhaber:

Faromed Handelsgesellschaft m.b.H.

AT - 1040 Wien

Depakine Chronosphere 50-200 mg/Dosis - Retardgranulat

Z.Nr.: 1-25247

Zulassungsinhaber:
sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Depakine Chronosphere 50-350 mg/Dosis - Retardgranulat

Z.Nr.: 1-25248

Zulassungsinhaber:
sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Depakine Chronosphere 500-1000 mg/Dosis - Retardgranulat

Z.Nr.: 1-25249

Zulassungsinhaber:
sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Flucozal 50 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-25269

Zulassungsinhaber:
Faromed Handelsgesellschaft m.b.H.
AT - 1040 Wien

Flucozal 150 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-25270

Zulassungsinhaber:

Faromed Handelsgesellschaft m.b.H.

AT - 1040 Wien

Gastroplex 40 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-25629

Zulassungsinhaber:

Faromed Handelsgesellschaft m.b.H.

AT - 1040 Wien

Gastroplex 20 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-25630

Zulassungsinhaber:

Faromed Handelsgesellschaft m.b.H.

AT - 1040 Wien

Gastroplex 10 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-25741

Zulassungsinhaber:

Faromed Handelsgesellschaft m.b.H.

AT - 1040 Wien

Clarithromycin "Ranbaxy" 125 mg/5 ml - Granulat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-26544

Zulassungsinhaber:

Ranbaxy (UK) Limited
GB - W1K 6TL London

Prof. Brauners Gallentee

Z.Nr.: 5-00079

Zulassungsinhaber:

Waasen - Apotheke
AT - 8700 Leoben

Prof. Brauners Schlaf- und Beruhigungstee

Z.Nr.: 5-00080

Zulassungsinhaber:

Waasen - Apotheke
AT - 8700 Leoben

Prof. Brauners Nasensalbe

Z.Nr.: 5-00190

Zulassungsinhaber:

Waasen - Apotheke
AT - 8700 Leoben

Prof. Brauner's Venensalbe

Z.Nr.: 5-00192

Zulassungsinhaber:

Waasen - Apotheke

AT - 8700 Leoben

Prof. Brauners Kreislauftee

Z.Nr.: 5-00193

Zulassungsinhaber:

Waasen - Apotheke

AT - 8700 Leoben

Prof. Brauners Magentropfen

Z.Nr.: 5-00195

Zulassungsinhaber:

Waasen - Apotheke

AT - 8700 Leoben

Prof. Brauners Nerven- und Schlaftropfen

Z.Nr.: 5-00196

Zulassungsinhaber:

Waasen - Apotheke

AT - 8700 Leoben

Alkacet - Essigsäuretonerdegel

Z.Nr.: 5-00219

Zulassungsinhaber:

Waasen - Apotheke

AT - 8700 Leoben

Neo Tussipulsin - Hustensirup

Z.Nr.: 5-00220

Zulassungsinhaber:

Waasen - Apotheke

AT - 8700 Leoben

Prof. Brauner's Wund- und Heilsalbe

Z.Nr.: 5-00222

Zulassungsinhaber:

Waasen - Apotheke

AT - 8700 Leoben

Prof. Brauners Leber- und Galletropfen

Z.Nr.: 5-00224

Zulassungsinhaber:

Waasen - Apotheke

AT - 8700 Leoben

Prof. Brauners Herzhilfe

Z.Nr.: 5-00225

Zulassungsinhaber:

Waasen - Apotheke

AT - 8700 Leoben

Uropromt - Tropfen

Z.Nr.: 5-00226

Zulassungsinhaber:

Waasen - Apotheke

AT - 8700 Leoben

Prof. Brauners Herz- und Kreislauftonikum

Z.Nr.: 5-00228

Zulassungsinhaber:

Waasen - Apotheke

AT - 8700 Leoben

Prof. Brauners Nerventonikum

Z.Nr.: 5-00229

Zulassungsinhaber:

Waasen - Apotheke

AT - 8700 Leoben

Herz- und Kreislauftee aus der Apotheke Maria-Hilf

Z.Nr.: 5-00243

Zulassungsinhaber:

Apotheke Maria Hilf Mag.pharm. Heinz Piskernik e.U.

AT - 9100 Völkermarkt

Prof. Brauners Venentonium

Z.Nr.: 5-00314

Zulassungsinhaber:

Waasen - Apotheke

AT - 8700 Leoben

Prof. Brauners Hämorrhoidalzäpfchen

Z.Nr.: 5-00585

Zulassungsinhaber:

Waasen - Apotheke

AT - 8700 Leoben

Bruststeinreibung

Z.Nr.: 5-00884

Zulassungsinhaber:

Graben Apotheke "Zum schwarzen Bären"

AT - 1010 Wien

Hofapothekers Schwedenbitter mit Malagawein

Z.Nr.: 5-00998

Zulassungsinhaber:

Alte Fürst - erzbischöfliche Hofapotheke

AT - 5010 Salzburg

Herz-Kreislauftee

Z.Nr.: 5-01213

Zulassungsinhaber:

Marien - Apotheke

AT - 8342 Gnas(BH Feldbach)

Neulengbacher Hustentropfen

Z.Nr.: 5-01538

Zulassungsinhaber:

Dreifaltigkeits - Apotheke

AT - 3040 Neulengbach(BH St.Pölten)

Neulengbacher Hustenbalsam

Z.Nr.: 5-01540

Zulassungsinhaber:

Dreifaltigkeits - Apotheke

AT - 3040 Neulengbach(BH St.Pölten)

Neulengbacher Wund - Heilgel

Z.Nr.: 5-01772

Zulassungsinhaber:

Dreifaltigkeits - Apotheke
AT - 3040 Neulengbach(BH St.Pölten)

Neulengbacher Juckreizstillendes Gel

Z.Nr.: 5-01773

Zulassungsinhaber:

Dreifaltigkeits - Apotheke
AT - 3040 Neulengbach(BH St.Pölten)

Naturland - Entschlackungstonikum

Z.Nr.: 7-00361

Zulassungsinhaber:

Strallhofer Pharma GmbH
AT - 7011 Siegendorf

China - Balsam

Z.Nr.: 7-00571

Zulassungsinhaber:

Sanamed kosmetische, chemische und pharmazeutische Produkte,
Import- und HandelsgesmbH.
AT - 1230 Wien

Inno Rheuma - Creme

Z.Nr.: 7-00587

Zulassungsinhaber:
Strallhofer Pharma GmbH
AT - 7011 Siegendorf

Inno Rheuma - Massageöl

Z.Nr.: 7-00588

Zulassungsinhaber:
Strallhofer Pharma GmbH
AT - 7011 Siegendorf

Nervosan - Nervendragees aus Baldrian, Hopfen und Melisse

Z.Nr.: 7-00731

Zulassungsinhaber:
Löwen-Apotheke Mag. Hopfer OG
AT - 5280 Braunau/Inn

Salbei - Halspastillen zuckerfrei, Europa Apotheke

Z.Nr.: 7-00882

Zulassungsinhaber:
Europa - Apotheke
AT - 1140 Wien

**Grippedragees aus Weidenrinde, Lindenblüte + Vitamin C,
Europa Apotheke**

Z.Nr.: 7-00884

Zulassungsinhaber:

Europa - Apotheke
AT - 1140 Wien

**Nervendragees aus Baldrian, Hopfen und Melisse, Europa
Apotheke**

Z.Nr.: 7-00886

Zulassungsinhaber:

Europa - Apotheke
AT - 1140 Wien

Cardiphyt - Kapseln

Z.Nr.: 7-00990

Zulassungsinhaber:

Austroplant Arzneimittel GmbH
AT - 1232 Wien

Magnesium "1 A Pharma" - Brausetabletten

Z.Nr.: 7-01084

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Ruhende Zulassungen

Neueintragung ruhender Zulassungen

Octagam 50 mg/ml Infusionslösung

Z.Nr.: 2-00169

Zulassungsinhaber:

Octapharma Pharmazeutika Produktionsgesellschaft m.b.H.
AT - 1100 Wien

Octagam 100 mg/ml Infusionslösung

Z.Nr.: 2-00346

Zulassungsinhaber:

Octapharma Pharmazeutika Produktionsgesellschaft m.b.H.
AT - 1100 Wien

Veröffentlichung (10/2010) über Registrierungen von Homöopathika

Registrierungen

Belladonna Dilution Weleda

Reg.Nr.: HOM-6428

Firma:

Weleda Gesellschaft m.b.H. & Co. KG.
AT - 1220 Wien

Arnica, Planta tota Dilution Weleda

Reg.Nr.: HOM-6429

Firma:

Weleda Gesellschaft m.b.H. & Co. KG.
AT - 1220 Wien

Venostasin - Gel

Reg.Nr.: HERB-00038

Firma:

Astellas Pharma GmbH
AT - 1140 Wien

Venostasin - Creme

Reg.Nr.: HERB-00039

Firma:

Astellas Pharma GmbH

AT - 1140 Wien

Venoaktiv Temmler Rosskastanien - Salbe

Reg.Nr.: HERB-00040

Firma:

Temmler Werke GmbH

DE - 81673 München

Aufhebungen von Registrierungen

Prof. Brauners Gallentee

Reg.Nr.: 5-00079

Firma:

Waasen - Apotheke
AT - 8700 Leoben

Prof. Brauners Schlaf- und Beruhigungstee

Reg.Nr.: 5-00080

Firma:

Waasen - Apotheke
AT - 8700 Leoben

Prof. Brauners Nasensalbe

Reg.Nr.: 5-00190

Firma:

Waasen - Apotheke
AT - 8700 Leoben

Prof. Brauner's Venensalbe

Reg.Nr.: 5-00192

Firma:

Waasen - Apotheke
AT - 8700 Leoben

Prof. Brauners Kreislauftee

Reg.Nr.: 5-00193

Firma:

Waasen - Apotheke
AT - 8700 Leoben

Prof. Brauners Magentropfen

Reg.Nr.: 5-00195

Firma:

Waasen - Apotheke
AT - 8700 Leoben

Prof. Brauners Nerven- und Schlaftropfen

Reg.Nr.: 5-00196

Firma:

Waasen - Apotheke
AT - 8700 Leoben

Alkacet - Essigsäuretonerdegel

Reg.Nr.: 5-00219

Firma:

Waasen - Apotheke
AT - 8700 Leoben

Neo Tussipulsin - Hustensirup

Reg.Nr.: 5-00220

Firma:

Waasen - Apotheke

AT - 8700 Leoben

Prof. Brauner's Wund- und Heilsalbe

Reg.Nr.: 5-00222

Firma:

Waasen - Apotheke

AT - 8700 Leoben

Prof. Brauners Leber- und Galletropfen

Reg.Nr.: 5-00224

Firma:

Waasen - Apotheke

AT - 8700 Leoben

Prof. Brauners Herzhilfe

Reg.Nr.: 5-00225

Firma:

Waasen - Apotheke

AT - 8700 Leoben

Uropromt - Tropfen

Reg.Nr.: 5-00226

Firma:

Waasen - Apotheke

AT - 8700 Leoben

Prof. Brauners Herz- und Kreislauftonikum

Reg.Nr.: 5-00228

Firma:

Waasen - Apotheke

AT - 8700 Leoben

Prof. Brauners Nerventonikum

Reg.Nr.: 5-00229

Firma:

Waasen - Apotheke

AT - 8700 Leoben

Herz- und Kreislauftee aus der Apotheke Maria-Hilf

Reg.Nr.: 5-00243

Firma:

Apotheke Maria Hilf Mag.pharm. Heinz Piskernik e.U.

AT - 9100 Völkermarkt

Prof. Brauners Venentonikum

Reg.Nr.: 5-00314

Firma:

Waasen - Apotheke

AT - 8700 Leoben

Prof. Brauners Hämorrhoidalzäpfchen

Reg.Nr.: 5-00585

Firma:

Waasen - Apotheke

AT - 8700 Leoben

Bruststeinreibung

Reg.Nr.: 5-00884

Firma:

Graben Apotheke "Zum schwarzen Bären"

AT - 1010 Wien

Hofapothekers Schwedenbitter mit Malagawein

Reg.Nr.: 5-00998

Firma:

Alte Fürst - erzbischöfliche Hofapotheke

AT - 5010 Salzburg

Herz-Kreislauftee

Reg.Nr.: 5-01213

Firma:

Marien - Apotheke
AT - 8342 Gnas(BH Feldbach)

Neulengbacher Hustentropfen

Reg.Nr.: 5-01538

Firma:

Dreifaltigkeits - Apotheke
AT - 3040 Neulengbach(BH St.Pölten)

Neulengbacher Hustenbalsam

Reg.Nr.: 5-01540

Firma:

Dreifaltigkeits - Apotheke
AT - 3040 Neulengbach(BH St.Pölten)

Neulengbacher Wund - Heilgel

Reg.Nr.: 5-01772

Firma:

Dreifaltigkeits - Apotheke
AT - 3040 Neulengbach(BH St.Pölten)

Neulengbacher Juckreizstillendes Gel

Reg.Nr.: 5-01773

Firma:

Dreifaltigkeits - Apotheke
AT - 3040 Neulengbach(BH St.Pölten)