



Humanarzneispezialitäten

Inhaltsverzeichnis

Arzneispezialitäten - human	1
Zulassungen gemäß AMG	1
Homöopathische Arzneispezialitäten - human	95
Genehmigung von Parallelimporten	109
Übertragungen	111
Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG	121
Änderungen der Bezeichnung	121
Änderungen der Packungsgrößen	138
Aufhebungen gemäß §23 des AMG	157
Registrierungen	175

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.

312. Veröffentlichung (02/2011) über Zulassungen von Arzneispezialitäten sowie über Änderungen und Aufhebungen von Zulassungen

Arzneispezialitäten - human

Zulassungen gemäß AMG

Montelukast Lannacher 10 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29982

Zulassungsinhaber:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Dr. Reddy's Laboratories (UK) Ltd
GB - HU17 0LD Beverley/East Yorkshire

Wirkstoff(e):

+-----

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/PE-HDPE/PE-Blister und Trocknungsmittel/Al/OPA-Blister) 036 Monate
2	14 Stück (Al/PE-HDPE/PE-Blister und Trocknungsmittel/Al/OPA-Blister) 036 Monate
3	28 Stück (Al/PE-HDPE/PE-Blister und Trocknungsmittel/Al/OPA-Blister) 036 Monate
4	30 Stück (Al/PE-HDPE/PE-Blister und Trocknungsmittel/Al/OPA-Blister) 036 Monate
5	56 Stück (Al/PE-HDPE/PE-Blister und Trocknungsmittel/Al/OPA-Blister) 036 Monate
6	60 Stück (Al/PE-HDPE/PE-Blister und Trocknungsmittel/Al/OPA-Blister) 036 Monate
7	84 Stück (Al/PE-HDPE/PE-Blister und Trocknungsmittel/Al/OPA-Blister) 036 Monate
8	90 Stück (Al/PE-HDPE/PE-Blister und Trocknungsmittel/Al/OPA-Blister) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Montelukast Lannacher 4 mg - Kautabletten

Z.Nr.: 1-29983

Zulassungsinhaber:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Dr. Reddy's Laboratories (UK) Ltd
GB - HU17 OLD Beverley/East YorkshireLannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Wirkstoff(e):

+-----

Kautabletten:

Montelukast Natrium
(entsprechend 4 mg Montelukast)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück (Al/PE-HDPE/PE-Blister und Trocknungsmittel/Al/OPA-Blister) 036 Monate
2	14 Stück (Al/PE-HDPE/PE-Blister und Trocknungsmittel/Al/OPA-Blister) 036 Monate
3	28 Stück (Al/PE-HDPE/PE-Blister und Trocknungsmittel/Al/OPA-Blister) 036 Monate
4	30 Stück (Al/PE-HDPE/PE-Blister und Trocknungsmittel/Al/OPA-Blister) 036 Monate
5	56 Stück (Al/PE-HDPE/PE-Blister und Trocknungsmittel/Al/OPA-Blister) 036 Monate
6	60 Stück (Al/PE-HDPE/PE-Blister und Trocknungsmittel/Al/OPA-Blister) 036 Monate
7	84 Stück (Al/PE-HDPE/PE-Blister und Trocknungsmittel/Al/OPA-Blister) 036 Monate
8	90 Stück (Al/PE-HDPE/PE-Blister und Trocknungsmittel/Al/OPA-Blister) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe NR, apothekenpflichtig

Montelukast Lannacher 5 mg - Kautabletten

Z.Nr.: 1-29984

Zulassungsinhaber:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 LannachDr. Reddy's Laboratories (UK) Ltd
GB - HU17 OLD Beverley/East Yorkshire

Wirkstoff(e):

+-----

Kautabletten:

Montelukast Natrium
(entsprechend 5 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/PE-HDPE/PE-Blister und Trocknungsmittel/Al/OPA-Blister) 036 Monate
2	14 Stück (Al/PE-HDPE/PE-Blister und Trocknungsmittel/Al/OPA-Blister) 036 Monate
3	28 Stück (Al/PE-HDPE/PE-Blister und Trocknungsmittel/Al/OPA-Blister) 036 Monate
4	30 Stück (Al/PE-HDPE/PE-Blister und Trocknungsmittel/Al/OPA-Blister) 036 Monate
5	56 Stück (Al/PE-HDPE/PE-Blister und Trocknungsmittel/Al/OPA-Blister) 036 Monate
6	60 Stück (Al/PE-HDPE/PE-Blister und Trocknungsmittel/Al/OPA-Blister) 036 Monate
7	84 Stück (Al/PE-HDPE/PE-Blister und Trocknungsmittel/Al/OPA-Blister) 036 Monate
8	90 Stück (Al/PE-HDPE/PE-Blister und Trocknungsmittel/Al/OPA-Blister) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe NR, apothekenpflichtig

Escitalopram easypharm 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29992

Zulassungsinhaber:

Easypharm GmbH & Co KG
AT - 2372 Gießhübl

Referenzprodukt:

1-24549
Cipralex 5 mg - Filmtabletten
H.Lundbeck A/S
DK-2500 Kopenhagen - Valby

Hersteller:

Actavis hf.
IS - 220 HafnarfjörðurActavis Ltd
MT - ZTN 3000 Zejtun

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Escitalopram Oxalat
(entsprechend 5 mg Escitalopram)

ATC-Klassifikation(en):

N06AB10 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Selektive
Serotonin-Wiederaufnahmehemmer / Escitalopram

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Filmtabletten in Blister PVC/PVDC/Al	024 Monate
2	10 Filmtabletten in Blister PVC/PVDC/Al	024 Monate
3	14 Filmtabletten in Blister PVC/PVDC/Al	024 Monate
4	15 Filmtabletten in Blister PVC/PVDC/Al	024 Monate
5	20 Filmtabletten in Blister PVC/PVDC/Al	024 Monate
6	28 Filmtabletten in Blister PVC/PVDC/Al	024 Monate
7	30 Filmtabletten in Blister PVC/PVDC/Al	024 Monate
8	50 Filmtabletten in Blister PVC/PVDC/Al	024 Monate
9	56 Filmtabletten in Blister PVC/PVDC/Al	024 Monate
10	60 Filmtabletten in Blister PVC/PVDC/Al	024 Monate
11	90 Filmtabletten in Blister PVC/PVDC/Al	024 Monate
12	98 Filmtabletten in Blister PVC/PVDC/Al	024 Monate
13	100 Filmtabletten in Blister PVC/PVDC/Al	024 Monate
14	200 Filmtabletten in Blister PVC/PVDC/Al	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Escitalopram easypharm 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29993

Zulassungsinhaber:

Easypharm GmbH & Co KG
AT - 2372 Gießhübl

Referenzprodukt:

1-24550
Cipralext 10 mg - Filmtabletten
H.Lundbeck A/S
DK-2500 Kopenhagen - Valby

Hersteller:

Actavis hf.
IS - 220 HafnarfjörðurActavis Ltd
MT - ZTN 3000 Zejtun

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Escitalopram Oxalat
(entsprechend 10 mg Escitalopram)

ATC-Klassifikation(en):

N06AB10 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Selektive
Serotonin-Wiederaufnahmehemmer / Escitalopram

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Filmtabletten in Blister PVC/PVDC/Al	024 Monate
2	10 Filmtabletten in Blister PVC/PVDC/Al	024 Monate
3	14 Filmtabletten in Blister PVC/PVDC/Al	024 Monate
4	15 Filmtabletten in Blister PVC/PVDC/Al	024 Monate
5	20 Filmtabletten in Blister PVC/PVDC/Al	024 Monate
6	28 Filmtabletten in Blister PVC/PVDC/Al	024 Monate
7	30 Filmtabletten in Blister PVC/PVDC/Al	024 Monate
8	50 Filmtabletten in Blister PVC/PVDC/Al	024 Monate
9	56 Filmtabletten in Blister PVC/PVDC/Al	024 Monate
10	60 Filmtabletten in Blister PVC/PVDC/Al	024 Monate
11	90 Filmtabletten in Blister PVC/PVDC/Al	024 Monate
12	98 Filmtabletten in Blister PVC/PVDC/Al	024 Monate
13	100 Filmtabletten in Blister PVC/PVDC/Al	024 Monate
14	200 Filmtabletten in Blister PVC/PVDC/Al	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Escitalopram easypharm 15 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29994

Zulassungsinhaber:

Easypharm GmbH & Co KG
AT - 2372 Gießhübl

Referenzprodukt:

1-24551
Cipralext 15 mg - Filmtabletten
H.Lundbeck A/S
DK-2500 Kopenhagen - Valby

Hersteller:

Actavis hf.
IS - 220 HafnarfjörðurActavis Ltd
MT - ZTN 3000 Zejtun

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Escitalopram Oxalat
(entsprechend 15 mg Escitalopram)

ATC-Klassifikation(en):

N06AB10 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Selektive
Serotonin-Wiederaufnahmehemmer / Escitalopram

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Filmtabletten in Blister PVC/PVDC/Al	024 Monate
2	10 Filmtabletten in Blister PVC/PVDC/Al	024 Monate
3	14 Filmtabletten in Blister PVC/PVDC/Al	024 Monate
4	15 Filmtabletten in Blister PVC/PVDC/Al	024 Monate
5	20 Filmtabletten in Blister PVC/PVDC/Al	024 Monate
6	28 Filmtabletten in Blister PVC/PVDC/Al	024 Monate
7	30 Filmtabletten in Blister PVC/PVDC/Al	024 Monate
8	50 Filmtabletten in Blister PVC/PVDC/Al	024 Monate
9	56 Filmtabletten in Blister PVC/PVDC/Al	024 Monate
10	60 Filmtabletten in Blister PVC/PVDC/Al	024 Monate
11	90 Filmtabletten in Blister PVC/PVDC/Al	024 Monate
12	98 Filmtabletten in Blister PVC/PVDC/Al	024 Monate
13	100 Filmtabletten in Blister PVC/PVDC/Al	024 Monate
14	200 Filmtabletten in Blister PVC/PVDC/Al	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Escitalopram easypharm 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29995

Zulassungsinhaber:

Easypharm GmbH & Co KG
AT - 2372 Gießhübl

Referenzprodukt:

1-24552
Cipralext 20 mg - Filmtabletten
H.Lundbeck A/S
DK-2500 Kopenhagen - Valby

Hersteller:

Actavis hf.
IS - 220 HafnarfjörðurActavis Ltd
MT - ZTN 3000 Zejtun

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Escitalopram Oxalat
(entsprechend 20 mg Escitalopram)

ATC-Klassifikation(en):

N06AB10 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Selektive
Serotonin-Wiederaufnahmehemmer / Escitalopram

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Filmtabletten in Blister PVC/PVDC/Al	024 Monate
2	10 Filmtabletten in Blister PVC/PVDC/Al	024 Monate
3	14 Filmtabletten in Blister PVC/PVDC/Al	024 Monate
4	15 Filmtabletten in Blister PVC/PVDC/Al	024 Monate
5	20 Filmtabletten in Blister PVC/PVDC/Al	024 Monate
6	28 Filmtabletten in Blister PVC/PVDC/Al	024 Monate
7	30 Filmtabletten in Blister PVC/PVDC/Al	024 Monate
8	50 Filmtabletten in Blister PVC/PVDC/Al	024 Monate
9	56 Filmtabletten in Blister PVC/PVDC/Al	024 Monate
10	60 Filmtabletten in Blister PVC/PVDC/Al	024 Monate
11	90 Filmtabletten in Blister PVC/PVDC/Al	024 Monate
12	98 Filmtabletten in Blister PVC/PVDC/Al	024 Monate
13	100 Filmtabletten in Blister PVC/PVDC/Al	024 Monate
14	200 Filmtabletten in Blister PVC/PVDC/Al	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Isotretinoin Pelpharma 5 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-29997

Zulassungsinhaber:

Pelpharma Handels GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-17478
Roaccutan "Roche" 10 mg - Kapseln
Roche Austria GmbH
AT-1211 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Isotretinoin

ATC-Klassifikation(en):

D10BA01 Dermatika / Aknemittel / Aknemittel zur systemischen Anwendung /
Retinoide zur Behandlung der Akne / Isotretinoin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Kapseln in Blister (PVC/PVDC/Al) 036 Monate
2	15 Kapseln in Blister (PVC/PVDC/Al) 036 Monate
3	20 Kapseln in Blister (PVC/PVDC/Al) 036 Monate
4	30 Kapseln in Blister (PVC/PVDC/Al) 036 Monate
5	50 Kapseln in Blister (PVC/PVDC/Al) 036 Monate
6	60 Kapseln in Blister (PVC/PVDC/Al) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Pantoprazol Teva 40 mg Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung oder Infusionslösung

Z.Nr.: 1-30012

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-22441
Pantoloc 40 mg - Trockenstechampulle
Nycomed Pharma GmbH
AT-1120 Wien

Hersteller:

Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 2100 Gödöllő

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver:

Pantoprazol Natrium
(. 1,5 H₂O - entsprechend 40 mg Pantoprazol Natrium bzw. 38 mg Pantoprazol)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x 15 ml Durchstechflasche 024 Monate
2	5 x 15 ml Durchstechflaschen 024 Monate
3	10 x 15 ml Durchstechflaschen 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Ipraalox 20 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-30013

Zulassungsinhaber:

sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Referenzprodukt:

1-22885
Pantoloc 20 mg - Filmtabletten
Nycomed Pharma GmbH
AT-1120 Wien

Hersteller:

Sanofi-Aventis Sp zoo
PL - 00-203 WarsawPrzedsiębiorstwo Farmaceutyczne Jelfa S.A.
PL - 58-500 Jelenia GoraSofarimex-Industria Quimica e Farmaceutica Lda
PT - 2735-213 CacemRottendorf Pharma GmbH
DE - 59320 EnnigerlohAdvance Pharma GmbH
DE - 13435 Berlin

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Pantoprazol Natrium
(. 1,5 H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück (oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung) 048 Monate
2	14 Stück (oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung) 048 Monate
3	7 Stück (HDPE-Flasche) 036 Monate
4	14 Stück (HDPE-Flasche) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe Rpfrei, apothekenpflichtig

Repaglinid Specifar 0,5 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30014

Zulassungsinhaber:

Specifar S.A.

GR - 12351 Ag. Varvara, Athen

Referenzprodukt:

EU/1/98/076/004-006,023

NovoNorm 0,5 mg Tabletten

Novo Nordisk A/S

DK-2880 Bagsvaerd

Hersteller:

Specifar S.A.

GR - 12351 Ag. Varvara, Athen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Repaglinid

ATC-Klassifikation(en):

A10BX02 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiabetika /
 Antidiabetika, Exkl. Insuline / Andere Antidiabetika, exkl.
 Insuline / Repaglinid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	30 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
2	90 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
3	120 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
4	270 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
5	90 Stück (HDPE-Flasche) 012 Monate
6	270 Stück (HDPE-Flasche) 012 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Repaglinid Specifar 1 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30015

Zulassungsinhaber:

Specifar S.A.

GR - 12351 Ag. Varvara, Athen

Referenzprodukt:

EU/1/98/076/011-013,024

NovoNorm 1,0 mg Tabletten

Novo Nordisk A/S

DK-2880 Bagsvaerd

Hersteller:

Specifar S.A.

GR - 12351 Ag. Varvara, Athen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Repaglinid

ATC-Klassifikation(en):

A10BX02 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiabetika /
 Antidiabetika, Exkl. Insuline / Andere Antidiabetika, exkl.
 Insuline / Repaglinid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	30 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
2	90 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
3	120 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
4	270 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
5	90 Stück (HDPE-Flasche) 012 Monate
6	270 Stück (HDPE-Flasche) 012 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Repaglinid Specifar 2 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30016

Zulassungsinhaber:

Specifar S.A.

GR - 12351 Ag. Varvara, Athen

Referenzprodukt:

EU/1/98/076/018-020, 022

NovoNorm 2,0 mg Tabletten

Novo Nordisk A/S

DK-2880 Bagsvaerd

Hersteller:

Specifar S.A.

GR - 12351 Ag. Varvara, Athen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Repaglinid

ATC-Klassifikation(en):

A10BX02 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiabetika /
 Antidiabetika, Exkl. Insuline / Andere Antidiabetika, exkl.
 Insuline / Repaglinid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	30 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
2	90 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
3	120 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
4	270 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
5	90 Stück (HDPE-Flasche) 012 Monate
6	270 Stück (HDPE-Flasche) 012 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Aderegl 0,5 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30017

Zulassungsinhaber:

Specifar S.A.

GR - 12351 Ag. Varvara, Athen

Referenzprodukt:

EU/1/98/076/004-006,023

NovoNorm 0,5 mg Tabletten

Novo Nordisk A/S

DK-2880 Bagsvaerd

Hersteller:

Specifar S.A.

GR - 12351 Ag. Varvara, Athen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Repaglinid

ATC-Klassifikation(en):

A10BX02 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiabetika /
 Antidiabetika, Exkl. Insuline / Andere Antidiabetika, exkl.
 Insuline / Repaglinid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	30 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
2	90 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
3	120 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
4	270 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
5	90 Stück (HDPE-Flasche) 012 Monate
6	270 Stück (HDPE-Flasche) 012 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Aderegl 1 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30018

Zulassungsinhaber:

Specifar S.A.

GR - 12351 Ag. Varvara, Athen

Referenzprodukt:

EU/1/98/076/011-013,024

NovoNorm 1,0 mg Tabletten

Novo Nordisk A/S

DK-2880 Bagsvaerd

Hersteller:

Specifar S.A.

GR - 12351 Ag. Varvara, Athen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Repaglinid

ATC-Klassifikation(en):

A10BX02 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiabetika /
 Antidiabetika, Exkl. Insuline / Andere Antidiabetika, exkl.
 Insuline / Repaglinid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	30 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
2	90 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
3	120 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
4	270 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
5	90 Stück (HDPE-Flasche) 012 Monate
6	270 Stück (HDPE-Flasche) 012 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Aderegl 2 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30019

Zulassungsinhaber:

Specifar S.A.

GR - 12351 Ag. Varvara, Athen

Referenzprodukt:

EU/1/98/076/018-020, 022

NovoNorm 2,0 mg Tabletten

Novo Nordisk A/S

DK-2880 Bagsvaerd

Hersteller:

Specifar S.A.

GR - 12351 Ag. Varvara, Athen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Repaglinid

ATC-Klassifikation(en):

A10BX02 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiabetika /
 Antidiabetika, Exkl. Insuline / Andere Antidiabetika, exkl.
 Insuline / Repaglinid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	30 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
2	90 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
3	120 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
4	270 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
5	90 Stück (HDPE-Flasche) 012 Monate
6	270 Stück (HDPE-Flasche) 012 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Pantoprazol Mylan 20 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-30020

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-22885
Pantoloc 20 mg - Filmtabletten
Nycomed Pharma GmbH
AT-1120 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Pantoprazol Natrium
(.1,5 H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	30 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis) 024 Monate
2	50 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis) 024 Monate
3	60 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis) 024 Monate
4	90 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis) 024 Monate
5	110 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis) 024 Monate
6	250 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis) 024 Monate
7	7 Stück (Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
8	14 Stück (Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
9	28 Stück (Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
10	56 Stück (Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
11	96 Stück (Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Pantoprazol Mylan 40 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-30021

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-21015
Pantoloc 40 mg - Filmtabletten
Nycomed Pharma GmbH
AT-1120 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Pantoprazol Natrium
(.1,5 H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	30 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis) 024 Monate
2	50 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis) 024 Monate
3	60 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis) 024 Monate
4	90 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis) 024 Monate
5	110 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis) 024 Monate
6	250 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis) 024 Monate
7	7 Stück (Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
8	14 Stück (Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
9	28 Stück (Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
10	56 Stück (Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
11	96 Stück (Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Zanacodar 20 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30022

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Liconsa S.A.
ES - 08028 Barcelona

Referenzprodukt:

EU/1/98/090/009-012
Micardis 20 mg Tabletten
Boehringer Ingelheim International GmbH
DE-55216 Ingelheim / Rhein

Hersteller:

Laboratorios Liconsa S.A.
ES - 19200 Azuqueca de Henares (Guadalajara)

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	14 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
2	28 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
3	30 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
4	56 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
5	84 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
6	90 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
7	98 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Zanacodar 40 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30023

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Liconsa S.A.
ES - 08028 Barcelona

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Laboratorios Liconsa S.A.
ES - 19200 Azuqueca de Henares (Guadalajara)

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	14 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
2	28 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
3	30 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
4	56 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
5	84 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
6	90 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
7	98 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Zanacodar 80 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30024

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Liconsa S.A.
ES - 08028 Barcelona

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Laboratorios Liconsa S.A.
ES - 19200 Azuqueca de Henares (Guadalajara)

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	14 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
2	28 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
3	30 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
4	56 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
5	84 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
6	90 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
7	98 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Dinortes 20 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30025

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Liconsa S.A.
ES - 08028 Barcelona

Referenzprodukt:

EU/1/98/090/009-012
Micardis 20 mg Tabletten
Boehringer Ingelheim International GmbH
DE-55216 Ingelheim / Rhein

Hersteller:

Laboratorios Liconsa S.A.
ES - 19200 Azuqueca de Henares (Guadalajara)

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	14 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
2	28 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
3	30 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
4	56 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
5	84 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
6	90 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
7	98 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Dinortes 40 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30026

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Liconsa S.A.
ES - 08028 Barcelona

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Laboratorios Liconsa S.A.
ES - 19200 Azuqueca de Henares (Guadalajara)

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	14 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
2	28 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
3	30 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
4	56 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
5	84 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
6	90 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
7	98 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Dinortes 80 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30027

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Liconsa S.A.
ES - 08028 Barcelona

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Laboratorios Liconsa S.A.
ES - 19200 Azuqueca de Henares (Guadalajara)

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	14 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
2	28 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
3	30 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
4	56 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
5	84 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
6	90 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
7	98 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Mirpresoc 20 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30028

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Liconsa S.A.
ES - 08028 Barcelona

Referenzprodukt:

EU/1/98/090/009-012
Micardis 20 mg Tabletten
Boehringer Ingelheim International GmbH
DE-55216 Ingelheim / Rhein

Hersteller:

Laboratorios Liconsa S.A.
ES - 19200 Azuqueca de Henares (Guadalajara)

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	14 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
2	28 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
3	30 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
4	56 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
5	84 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
6	90 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
7	98 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Mirpresoc 40 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30029

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Liconsa S.A.
ES - 08028 Barcelona

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Laboratorios Liconsa S.A.
ES - 19200 Azuqueca de Henares (Guadalajara)

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	14 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
2	28 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
3	30 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
4	56 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
5	84 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
6	90 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
7	98 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Mirpresoc 80 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30030

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Liconsa S.A.
ES - 08028 Barcelona

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Laboratorios Liconsa S.A.
ES - 19200 Azuqueca de Henares (Guadalajara)

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	14 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
2	28 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
3	30 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
4	56 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
5	84 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
6	90 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
7	98 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Godamed 500 mg - Schmerztabletten

Z.Nr.: 1-30031

Zulassungsinhaber:

Dr. R. Pflieger Chemische Fabrik GmbH
DE - 96045 Bamberg

Hersteller:

Dr. R. Pflieger Chemische Fabrik GmbH
DE - 96045 Bamberg

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Acetylsalicylsäure

Hauptindikation(en)(WHO):

TA600 Analgetika mit antipyretischer Wirkung

ATC-Klassifikation(en):

N02BA01 Nervensystem / Analgetika / Andere Analgetika und Antipyretika /
Salicylsäure und Derivate / Acetylsalicylsäure

Packungsgrößen:

Nr.

Laufzeit

1 20 Tabletten in Blister (Al/PVC/PVDC) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei mit W10, apothekenpflichtig

Neuralgin Schmerztabletten

Z.Nr.: 1-30032

Zulassungsinhaber:

Dr. R. Pflieger Chemische Fabrik GmbH
DE - 96045 Bamberg

Hersteller:

Dr. R. Pflieger Chemische Fabrik GmbH
DE - 96045 Bamberg

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Acetylsalicylsäure
Paracetamol
Coffein

ATC-Klassifikation(en):

N02BA51 Nervensystem / Analgetika / Andere Analgetika und Antipyretika /
Salicylsäure und Derivate / Acetylsalicylsäure, Kombinationen
exkl. PsycholeptikaN02BE51 Nervensystem / Analgetika / Andere Analgetika und Antipyretika /
Anilide / Paracetamol, Kombinationen exkl. Psycholeptika

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	20 Tabletten in Blister (Al/PVC) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei mit W2 und W10, apothekenpflichtig

Provive 10 mg/ml Emulsion zur Injektion oder Infusion

Z.Nr.: 1-30033

Zulassungsinhaber:

Claris Lifesciences (UK) Limited
GB - CW1 6UL Crewe, Cheshire

Referenzprodukt:

1-18477
Diprivan 1 % (200 mg/20 ml) - Ampullen
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

Peckforton Pharmaceuticals Ltd
GB - CW1 6UL Cheshire

Svizera Europe BV
NL - 1322 AH Almere

Torrex-Chiesi Pharma GmbH
AT - 1010 Wien

Eurogenerics NV/SA
BE - 1020 Brüssel

Bax Pharma s.r.o.
SK - 81104 Bratislava

Orifarm Generics A/S
DK - 5260 Odense S

UAB Noramed
LT - 02189 Vilnius

Hand Prod sp. Z.o.o.
PL - 02-496 Warszawa

SIDEFARMA SA
PT - 2689-514 Prior Velho

Bipharma BV
NL - 1382 JZ Weesp

Simps'S doo
SI - 1236 Trzin

Pharmasolutions BV
NL - 4254 XW Sleenwijk

Lavipharm SA
GR - 19002 Peania Attica

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml :

Propofol

ATC-Klassifikation(en):

N01AX10 Nervensystem / Anästhetika / Allgemeinanästhetika / Andere
Allgemeinanästhetika / Propofol

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Provive 20 mg/ml Emulsion zur Injektion oder Infusion

Z.Nr.: 1-30034

Zulassungsinhaber:

Claris Lifesciences (UK) Limited
GB - CW1 6UL Crewe, Cheshire

Referenzprodukt:

1-22253
Diprivan 2 % (1 g/50 ml) - Infusionsflasche
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

Svizera Europe BV
NL - 1322 AH Almere

Bipharma BV
NL - 1382 JZ Weesp

Pharmasolutions BV
NL - 4254 XW Sleenwijk

Peckforton Pharmaceuticals Ltd
GB - CW1 6UL Cheshire

Torrex-Chiesi Pharma GmbH
AT - 1010 Wien

Eurogenerics NV/SA
BE - 1020 Brüssel

Orifarm Generics A/S
DK - 5260 Odense S

UAB Noramed
LT - 02189 Vilnius

Hand Prod sp. Z.o.o.
PL - 02-496 Warszawa

SIDEFARMA SA
PT - 2689-514 Prior Velho

Simps'S doo
SI - 1236 Trzin

Lavipharm SA
GR - 19002 Peania Attica

Wirkstoff(e):

+-----
pro ml :
Propofol

ATC-Klassifikation(en):
N01AX10 Nervensystem / Anästhetika / Allgemeinanästhetika / Andere
Allgemeinanästhetika / Propofol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x 50 ml (Durchstechflasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe
Rp, apothekenpflichtig

Ramipril Krka 1,25 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30035

Zulassungsinhaber:

Krka d.d.
SI - 8501 Novo mesto

Referenzprodukt:

1-20030
Tritace 1,25 mg - Tabletten
sanofi-aventis GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

Krka d.d.
SI - 8501 Novo mesto

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Ramipril

ATC-Klassifikation(en):

C09AA05 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, rein / ACE-Hemmer, rein /
Ramipril

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	30 Stück (OPA-Alu-PVC/Alu-Blister) 024 Monate
2	50 Stück (OPA-Alu-PVC/Alu-Blister) 024 Monate
3	60 Stück (OPA-Alu-PVC/Alu-Blister) 024 Monate
4	90 Stück (OPA-Alu-PVC/Alu-Blister) 024 Monate
5	10 Stück (OPA-Alu-PVC/Alu-Blister) 024 Monate
6	20 Stück (OPA-Alu-PVC/Alu-Blister) 024 Monate
7	100 Stück (OPA-Alu-PVC/Alu-Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Ramipril Krka 2,5 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30036

Zulassungsinhaber:

Krka d.d.
SI - 8501 Novo mesto

Referenzprodukt:

1-20031
Tritace 2,5 mg - Tabletten
sanofi-aventis GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

Krka d.d.
SI - 8501 Novo mesto

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Ramipril

ATC-Klassifikation(en):

C09AA05 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, rein / ACE-Hemmer, rein /
Ramipril

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	30 Stück (OPA-Alu-PVC/Alu-Blister) 036 Monate
2	50 Stück (OPA-Alu-PVC/Alu-Blister) 036 Monate
3	60 Stück (OPA-Alu-PVC/Alu-Blister) 036 Monate
4	90 Stück (OPA-Alu-PVC/Alu-Blister) 036 Monate
5	10 Stück (OPA-Alu-PVC/Alu-Blister) 036 Monate
6	20 Stück (OPA-Alu-PVC/Alu-Blister) 036 Monate
7	100 Stück (OPA-Alu-PVC/Alu-Blister) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Ramipril Krka 5 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30037

Zulassungsinhaber:

Krka d.d.
SI - 8501 Novo mesto

Referenzprodukt:

1-20028
Tritace 5 mg - Tabletten
sanofi-aventis GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

Krka d.d.
SI - 8501 Novo mesto

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Ramipril

ATC-Klassifikation(en):

C09AA05 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, rein / ACE-Hemmer, rein /
Ramipril

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	30 Stück (OPA-Alu-PVC/Alu-Blister) 036 Monate
2	50 Stück (OPA-Alu-PVC/Alu-Blister) 036 Monate
3	60 Stück (OPA-Alu-PVC/Alu-Blister) 036 Monate
4	90 Stück (OPA-Alu-PVC/Alu-Blister) 036 Monate
5	10 Stück (OPA-Alu-PVC/Alu-Blister) 036 Monate
6	20 Stück (OPA-Alu-PVC/Alu-Blister) 036 Monate
7	100 Stück (OPA-Alu-PVC/Alu-Blister) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Ramipril Krka 10 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30038

Zulassungsinhaber:

Krka d.d.
SI - 8501 Novo mesto

Referenzprodukt:

1-23516
Tritace 10 mg - Tabletten
sanofi-aventis GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

Krka d.d.
SI - 8501 Novo mesto

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Ramipril

ATC-Klassifikation(en):

C09AA05 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, rein / ACE-Hemmer, rein /
Ramipril

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	30 Stück (OPA-Alu-PVC/Alu-Blister) 036 Monate
2	50 Stück (OPA-Alu-PVC/Alu-Blister) 036 Monate
3	60 Stück (OPA-Alu-PVC/Alu-Blister) 036 Monate
4	90 Stück (OPA-Alu-PVC/Alu-Blister) 036 Monate
5	10 Stück (OPA-Alu-PVC/Alu-Blister) 036 Monate
6	20 Stück (OPA-Alu-PVC/Alu-Blister) 036 Monate
7	100 Stück (OPA-Alu-PVC/Alu-Blister) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Serosyn 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30039

Zulassungsinhaber:

Genthon B.V.

NL - 6545 CM Nijmegen

Referenzprodukt:

1-24550

Cipralext 10 mg - Filmtabletten

H.Lundbeck A/S

DK-2500 Kopenhagen - Valby

Hersteller:

Synthon BV

NL - 6545 CM Nijmegen

Synthon Hispania S.L.

ES - 08830 Sant Boi de Llobregat, Barcelona

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Escitalopram Oxalat

ATC-Klassifikation(en):

N06AB10 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Selektive
Serotonin-Wiederaufnahmehemmer / Escitalopram

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister) 036 Monate
2	14 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister) 036 Monate
3	20 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister) 036 Monate
4	28 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister) 036 Monate
5	30 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister) 036 Monate
6	50 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister) 036 Monate
7	56 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister) 036 Monate
8	60 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister) 036 Monate
9	90 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister) 036 Monate
10	98 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister) 036 Monate
11	100 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister) 036 Monate
12	200x1 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister) 036 Monate
13	10 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 036 Monate
14	14 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 036 Monate
15	20 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 036 Monate
16	28 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 036 Monate
17	30 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 036 Monate
18	50 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 036 Monate
19	56 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 036 Monate
20	60 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 036 Monate
21	90 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 036 Monate
22	98 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 036 Monate
23	100 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 036 Monate
24	200x1 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Serosyn 15 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30040

Zulassungsinhaber:

Genthon B.V.

NL - 6545 CM Nijmegen

Referenzprodukt:

1-24551

Cipralext 15 mg - Filmtabletten

H.Lundbeck A/S

DK-2500 Kopenhagen - Valby

Hersteller:

Synthon BV

NL - 6545 CM Nijmegen

Synthon Hispania S.L.

ES - 08830 Sant Boi de Llobregat, Barcelona

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Escitalopram Oxalat

ATC-Klassifikation(en):

N06AB10 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Selektive
Serotonin-Wiederaufnahmehemmer / Escitalopram

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister) 036 Monate
2	14 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister) 036 Monate
3	20 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister) 036 Monate
4	28 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister) 036 Monate
5	30 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister) 036 Monate
6	50 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister) 036 Monate
7	56 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister) 036 Monate
8	60 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister) 036 Monate
9	90 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister) 036 Monate
10	98 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister) 036 Monate
11	100 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister) 036 Monate
12	200x1 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister) 036 Monate
13	10 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 036 Monate
14	14 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 036 Monate
15	20 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 036 Monate
16	28 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 036 Monate
17	30 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 036 Monate
18	50 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 036 Monate
19	56 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 036 Monate
20	60 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 036 Monate
21	90 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 036 Monate
22	98 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 036 Monate
23	100 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 036 Monate
24	200x1 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Serosyn 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30041

Zulassungsinhaber:

Genthon B.V.

NL - 6545 CM Nijmegen

Referenzprodukt:

1-24552

Cipralext 20 mg - Filmtabletten

H.Lundbeck A/S

DK-2500 Kopenhagen - Valby

Hersteller:

Synthon BV

NL - 6545 CM Nijmegen

Synthon Hispania S.L.

ES - 08830 Sant Boi de Llobregat, Barcelona

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Escitalopram Oxalat

ATC-Klassifikation(en):

N06AB10 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Selektive
Serotonin-Wiederaufnahmehemmer / Escitalopram

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister) 036 Monate
2	14 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister) 036 Monate
3	20 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister) 036 Monate
4	28 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister) 036 Monate
5	30 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister) 036 Monate
6	50 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister) 036 Monate
7	56 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister) 036 Monate
8	60 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister) 036 Monate
9	90 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister) 036 Monate
10	98 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister) 036 Monate
11	100 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister) 036 Monate
12	200x1 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister) 036 Monate
13	10 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 036 Monate
14	14 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 036 Monate
15	20 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 036 Monate
16	28 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 036 Monate
17	30 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 036 Monate
18	50 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 036 Monate
19	56 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 036 Monate
20	60 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 036 Monate
21	90 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 036 Monate
22	98 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 036 Monate
23	100 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 036 Monate
24	200x1 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Ciprofloxacin Noridem 2 mg/ml Infusionslösung

Z.Nr.: 1-30042

Zulassungsinhaber:

Noridem Enterprises Ltd
CY - 1065 Nicosia

Referenzprodukt:

1-24126
Ciprofloxacin "Bayer" 200 mg - Infusionsflaschen
Bayer Austria GmbH
AT-1160 Wien

Hersteller:

Demo S.A.
GR - 14568 Kryoneri, Athen

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Ciprofloxacin

ATC-Klassifikation(en):

J01MA02 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur
systemischen Anwendung / Chinolone / Fluorchinolone /
Ciprofloxacin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 x 100 ml Beutel (Polypropylen) 024 Monate
2	5 x 200 ml Beutel (Polypropylen) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Paracetamol Kabi 10 mg/ml Infusionslösung

Z.Nr.: 1-30043

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Referenzprodukt:

1-24349
Perfalgan 10 mg/ml - Infusionslösung
Bristol - Myers Squibb GmbH
AT-1101 Wien

Hersteller:

Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Plant Friedberg
DE - 61169 FriedbergFresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Wirkstoff(e):

+-----
pro ml :
Paracetamol

ATC-Klassifikation(en):

N02BE01 Nervensystem / Analgetika / Andere Analgetika und Antipyretika /
Anilide / Paracetamol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 50 ml (Durchstechflasche)	018 Monate
2	10 x 50 ml (Durchstechflaschen)	018 Monate
3	12 x 50 ml (Durchstechflaschen)	018 Monate
4	20 x 50 ml (Durchstechflaschen)	018 Monate
5	1 x 100 ml (Durchstechflasche)	018 Monate
6	10 x 100 ml (Durchstechflaschen)	018 Monate
7	12 x 100 ml (Durchstechflaschen)	018 Monate
8	20 x 100 ml (Durchstechflaschen)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Ibandronsäure ratiopharm 150 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30044

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/03/265/003-004
Bonviva 150 mg Filmtabletten
Roche Registration Ltd.
GB-AL7 1TW Welwyn Garden City

Hersteller:

Synthon BV
NL - 6545 CM NijmegenSynthon Hispania S.L.
ES - 08830 Sant Boi de Llobregat, BarcelonaMerckle GmbH.
DE - 89143 Blaubeuren

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern

Natrium Ibandronat
(. H₂O - entsprechend 150mg Ibandronsäure)

ATC-Klassifikation(en):

M05BA06 Muskel- und Skelettsystem / Mittel zur Behandlung von
Knochenerkrankungen / Mittel mit Einfluss auf die
Knochenstruktur und die Mineralisation / Bisphosphonate /
Ibandronsäure

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (PVC-/PVDC-/Alu-Blister)	024 Monate
2	3 Stück (PVC-/PVDC-/Alu-Blister)	024 Monate
3	7 Stück (PVC-/PVDC-/Alu-Blister)	024 Monate
4	10 Stück (PVC-/PVDC-/Alu-Blister)	024 Monate
5	14 Stück (PVC-/PVDC-/Alu-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Paclitaxel STADA 6 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-30045

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

1-20086
Taxol - Konzentrat zur Infusionsbereitung
Bristol - Myers Squibb GmbH
AT-1101 Wien

Hersteller:

cell pharm GmbH
DE - 30625 Hannover

Wirkstoff(e):

+-----
pro ml :
Paclitaxel

ATC-Klassifikation(en):

L01CD01 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Antineoplastische Mittel / Pflanzliche Alkaloide und andere
Natürliche Mittel / Taxane / Paclitaxel

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x 5 ml (Durchstechflasche) 024 Monate
2	1 x 16,7 ml (Durchstechflasche) 024 Monate
3	1 x 25 ml (Durchstechflasche) 024 Monate
4	1 x 50 ml (Durchstechflasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Valsartan/Hydrochlorothiazid Krka 320 mg/12,5 mg
Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30046

Zulassungsinhaber:

Krka d.d.
SI - 8501 Novo mesto

Referenzprodukt:

1-27301
Co-Angiosan 320 mg/12,5 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller:

Krka d.d.
SI - 8501 Novo mesto

TAD Pharma GmbH
DE - 27472 Cuxhaven

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Valsartan
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA03 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /
Valsartan und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC/PE/PVDC-Folie/Alu-Blister)	024 Monate
2	14 Stück (PVC/PE/PVDC-Folie/Alu-Blister)	024 Monate
3	28 Stück (PVC/PE/PVDC-Folie/Alu-Blister)	024 Monate
4	30 Stück (PVC/PE/PVDC-Folie/Alu-Blister)	024 Monate
5	56 Stück (PVC/PE/PVDC-Folie/Alu-Blister)	024 Monate
6	60 Stück (PVC/PE/PVDC-Folie/Alu-Blister)	024 Monate
7	84 Stück (PVC/PE/PVDC-Folie/Alu-Blister)	024 Monate
8	90 Stück (PVC/PE/PVDC-Folie/Alu-Blister)	024 Monate
9	98 Stück (PVC/PE/PVDC-Folie/Alu-Blister)	024 Monate
10	100 Stück (PVC/PE/PVDC-Folie/Alu-Blister)	024 Monate
11	280 Stück (PVC/PE/PVDC-Folie/Alu-Blister)	024 Monate
12	56 x 1 Stück (PVC/PE/PVDC-Folie/Alu-Blister)	024 Monate
13	98 x 1 Stück (PVC/PE/PVDC-Folie/Alu-Blister)	024 Monate
14	280 x 1 Stück (PVC/PE/PVDC-Folie/Alu-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsartan/Hydrochlorothiazid Krka 320 mg/25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30047

Zulassungsinhaber:

Krka d.d.
SI - 8501 Novo mesto

Referenzprodukt:

1-27302
Co-Angiosan 320 mg/25 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller:

Krka d.d.
SI - 8501 Novo mestoTAD Pharma GmbH
DE - 27472 Cuxhaven

Wirkstoff(e):

+-----
Filmtablette
++-----
Kern :
Valsartan
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA03 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /
Valsartan und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC/PE/PVDC-Folie/Alu-Blister)	024 Monate
2	14 Stück (PVC/PE/PVDC-Folie/Alu-Blister)	024 Monate
3	28 Stück (PVC/PE/PVDC-Folie/Alu-Blister)	024 Monate
4	30 Stück (PVC/PE/PVDC-Folie/Alu-Blister)	024 Monate
5	56 Stück (PVC/PE/PVDC-Folie/Alu-Blister)	024 Monate
6	60 Stück (PVC/PE/PVDC-Folie/Alu-Blister)	024 Monate
7	84 Stück (PVC/PE/PVDC-Folie/Alu-Blister)	024 Monate
8	90 Stück (PVC/PE/PVDC-Folie/Alu-Blister)	024 Monate
9	98 Stück (PVC/PE/PVDC-Folie/Alu-Blister)	024 Monate
10	100 Stück (PVC/PE/PVDC-Folie/Alu-Blister)	024 Monate
11	280 Stück (PVC/PE/PVDC-Folie/Alu-Blister)	024 Monate
12	56 x 1 Stück (PVC/PE/PVDC-Folie/Alu-Blister)	024 Monate
13	98 x 1 Stück (PVC/PE/PVDC-Folie/Alu-Blister)	024 Monate
14	280 x 1 Stück (PVC/PE/PVDC-Folie/Alu-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe Rp, apothekenpflichtig

Rabelinz 10 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-30048

Zulassungsinhaber:

Alchemia Ltd
GB - SW1Y 6AW London

Referenzprodukt:

1-22777
PARIET 10 mg - Filmtabletten
Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT-1232 Wien

Hersteller:

Actavis hf
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Rabeprazol Natrium
(entsprechend 9,42 mg Rabeprazol)

ATC-Klassifikation(en):

A02BC04 Alimentäres System und Stoffwechsel / Mittel bei säure bedingten
Erkrankungen / Mittel bei peptischem Ulkus und
gastroesophagealer Refluxkrankheit / Protonenpumpenhemmer /
Rabeprazol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (Al-OPA-PVC/Al-Blisterpackung)	018 Monate
2	14 Stück (Al-OPA-PVC/Al-Blisterpackung)	018 Monate
3	20 Stück (Al-OPA-PVC/Al-Blisterpackung)	018 Monate
4	28 Stück (Al-OPA-PVC/Al-Blisterpackung)	018 Monate
5	30 Stück (Al-OPA-PVC/Al-Blisterpackung)	018 Monate
6	56 Stück (Al-OPA-PVC/Al-Blisterpackung)	018 Monate
7	60 Stück (Al-OPA-PVC/Al-Blisterpackung)	018 Monate
8	98 Stück (Al-OPA-PVC/Al-Blisterpackung)	018 Monate
9	100 Stück (Al-OPA-PVC/Al-Blisterpackung)	018 Monate
10	30 Stück (HDPE Tablettenbehältnis mit Trocknungsmittel)	018 Monate
11	100 Stück (HDPE Tablettenbehältnis mit Trocknungsmittel)	018 Monate
12	250 Stück (HDPE Tablettenbehältnis mit Trocknungsmittel)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Rabelinz 20 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-30049

Zulassungsinhaber:

Alchemia Ltd
GB - SW1Y 6AW London

Referenzprodukt:

1-22778
PARIET 20 mg - Filmtabletten
Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT-1232 Wien

Hersteller:

Actavis hf
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Rabeprazol Natrium
(entsprechend 18,85 mg Rabeprazol)

ATC-Klassifikation(en):

A02BC04 Alimentäres System und Stoffwechsel / Mittel bei säure bedingten
Erkrankungen / Mittel bei peptischem Ulkus und
gastroesophagealer Refluxkrankheit / Protonenpumpenhemmer /
Rabeprazol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (Al-OPA-PVC/Al-Blisterpackung)	018 Monate
2	14 Stück (Al-OPA-PVC/Al-Blisterpackung)	018 Monate
3	20 Stück (Al-OPA-PVC/Al-Blisterpackung)	018 Monate
4	28 Stück (Al-OPA-PVC/Al-Blisterpackung)	018 Monate
5	30 Stück (Al-OPA-PVC/Al-Blisterpackung)	018 Monate
6	56 Stück (Al-OPA-PVC/Al-Blisterpackung)	018 Monate
7	60 Stück (Al-OPA-PVC/Al-Blisterpackung)	018 Monate
8	98 Stück (Al-OPA-PVC/Al-Blisterpackung)	018 Monate
9	100 Stück (Al-OPA-PVC/Al-Blisterpackung)	018 Monate
10	30 Stück (HDPE Tablettenbehältnis mit Trocknungsmittel)	018 Monate
11	100 Stück (HDPE Tablettenbehältnis mit Trocknungsmittel)	018 Monate
12	250 Stück (HDPE Tablettenbehältnis mit Trocknungsmittel)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Letrozol G.L. 2,5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30050

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-21781
Femara 2,5 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1235 Wien

Hersteller:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

++-----

Kern:

Letrozol

ATC-Klassifikation(en):

L02BG04 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel / Endokrine
Therapie / Hormonantagonisten und verwandte Mittel /
Enzym-Inhibitoren / Letrozol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Filmtabletten in Blister (PVC/Al) 036 Monate
2	28 Filmtabletten in Blister (PVC/Al) 036 Monate
3	30 Filmtabletten in Blister (PVC/Al) 036 Monate
4	50 Filmtabletten in Blister (PVC/Al) 036 Monate
5	60 Filmtabletten in Blister (PVC/Al) 036 Monate
6	84 Filmtabletten in Blister (PVC/Al) 036 Monate
7	90 Filmtabletten in Blister (PVC/Al) 036 Monate
8	98 Filmtabletten in Blister (PVC/Al) 036 Monate
9	100 Filmtabletten in Blister (PVC/Al) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Rabeprazol Krka 10 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-30051

Zulassungsinhaber:

Krka d.d.
SI - 8501 Novo mesto

Referenzprodukt:

1-22777
PARIET 10 mg - Filmtabletten
Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT-1232 Wien

Hersteller:

Krka d.d.
SI - 8501 Novo mesto

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Rabeprazol Natrium
(entsprechend 9,42 mg Rabeprazol)

ATC-Klassifikation(en):

A02BC04 Alimentäres System und Stoffwechsel / Mittel bei säure bedingten
Erkrankungen / Mittel bei peptischem Ulkus und
gastroesophagealer Refluxkrankheit / Protonenpumpenhemmer /
Rabeprazol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (Blister aus OPA/AI/PVC Film und Aluminium-Folie)	015 Monate
2	10 Stück (Blister aus OPA/AI/PVC Film und Aluminium-Folie)	015 Monate
3	14 Stück (Blister aus OPA/AI/PVC Film und Aluminium-Folie)	015 Monate
4	15 Stück (Blister aus OPA/AI/PVC Film und Aluminium-Folie)	015 Monate
5	28 Stück (Blister aus OPA/AI/PVC Film und Aluminium-Folie)	015 Monate
6	30 Stück (Blister aus OPA/AI/PVC Film und Aluminium-Folie)	015 Monate
7	56 Stück (Blister aus OPA/AI/PVC Film und Aluminium-Folie)	015 Monate
8	60 Stück (Blister aus OPA/AI/PVC Film und Aluminium-Folie)	015 Monate
9	90 Stück (Blister aus OPA/AI/PVC Film und Aluminium-Folie)	015 Monate
10	98 Stück (Blister aus OPA/AI/PVC Film und Aluminium-Folie)	015 Monate
11	100 Stück (Blister aus OPA/AI/PVC Film und Aluminium-Folie)	015 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Rabeprazol Krka 20 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-30052

Zulassungsinhaber:

Krka d.d.
SI - 8501 Novo mesto

Referenzprodukt:

1-22778
PARIET 20 mg - Filmtabletten
Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT-1232 Wien

Hersteller:

Krka d.d.
SI - 8501 Novo mesto

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Rabeprazol Natrium
(entsprechend 18,85 mg Rabeprazol)

ATC-Klassifikation(en):

A02BC04 Alimentäres System und Stoffwechsel / Mittel bei säure bedingten
Erkrankungen / Mittel bei peptischem Ulkus und
gastroesophagealer Refluxkrankheit / Protonenpumpenhemmer /
Rabeprazol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (Blister aus OPA/AI/PVC Film und Aluminium-Folie)	015 Monate
2	10 Stück (Blister aus OPA/AI/PVC Film und Aluminium-Folie)	015 Monate
3	14 Stück (Blister aus OPA/AI/PVC Film und Aluminium-Folie)	015 Monate
4	15 Stück (Blister aus OPA/AI/PVC Film und Aluminium-Folie)	015 Monate
5	28 Stück (Blister aus OPA/AI/PVC Film und Aluminium-Folie)	015 Monate
6	30 Stück (Blister aus OPA/AI/PVC Film und Aluminium-Folie)	015 Monate
7	56 Stück (Blister aus OPA/AI/PVC Film und Aluminium-Folie)	015 Monate
8	60 Stück (Blister aus OPA/AI/PVC Film und Aluminium-Folie)	015 Monate
9	90 Stück (Blister aus OPA/AI/PVC Film und Aluminium-Folie)	015 Monate
10	98 Stück (Blister aus OPA/AI/PVC Film und Aluminium-Folie)	015 Monate
11	100 Stück (Blister aus OPA/AI/PVC Film und Aluminium-Folie)	015 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Gliclazid Genericon 30 mg Tabletten mit veränderter Wirkstofffreisetzung

Z.Nr.: 1-30053

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

1-24000
Diamicron MR 30 mg Tabletten mit veränderter Wirkstofffreisetzung
Servier Austria GmbH
AT-1070 Wien

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Actavis hf
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Gliclazid

ATC-Klassifikation(en):

A10BB09 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiabetika /
Antidiabetika, Exkl. Insuline / Sulfonylharnstoff-Derivate /
Gliclazid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Tabletten in Blister (AI/PVC/PVDC) 024 Monate
2	10 Tabletten in Blister (AI/PVC/PVDC) 024 Monate
3	14 Tabletten in Blister (AI/PVC/PVDC) 024 Monate
4	20 Tabletten in Blister (AI/PVC/PVDC) 024 Monate
5	28 Tabletten in Blister (AI/PVC/PVDC) 024 Monate
6	30 Tabletten in Blister (AI/PVC/PVDC) 024 Monate
7	56 Tabletten in Blister (AI/PVC/PVDC) 024 Monate
8	60 Tabletten in Blister (AI/PVC/PVDC) 024 Monate
9	84 Tabletten in Blister (AI/PVC/PVDC) 024 Monate
10	90 Tabletten in Blister (AI/PVC/PVDC) 024 Monate
11	100 Tabletten in Blister (AI/PVC/PVDC) 024 Monate
12	112 Tabletten in Blister (AI/PVC/PVDC) 024 Monate
13	120 Tabletten in Blister (AI/PVC/PVDC) 024 Monate
14	180 Tabletten in Blister (AI/PVC/PVDC) 024 Monate
15	500 Tabletten in Blister (AI/PVC/PVDC) 024 Monate
16	100 Tabletten im HDPE-Behältnis 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe Rp, apothekenpflichtig

Gliclazid +pharma 30 mg Tabletten mit veränderter Wirkstofffreisetzung

Z.Nr.: 1-30054

Zulassungsinhaber:

+pharma arzneimittel gmbh
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

1-24000
Diamicron MR 30 mg Tabletten mit veränderter Wirkstofffreisetzung
Servier Austria GmbH
AT-1070 Wien

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Actavis hf
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Gliclazid

ATC-Klassifikation(en):

A10BB09 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiabetika /
Antidiabetika, Exkl. Insuline / Sulfonylharnstoff-Derivate /
Gliclazid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Tabletten im Blister (Al/PVC/PVDC)	024 Monate
2	10 Tabletten im Blister (Al/PVC/PVDC)	024 Monate
3	14 Tabletten im Blister (Al/PVC/PVDC)	024 Monate
4	20 Tabletten im Blister (Al/PVC/PVDC)	024 Monate
5	28 Tabletten im Blister (Al/PVC/PVDC)	024 Monate
6	30 Tabletten im Blister (Al/PVC/PVDC)	024 Monate
7	56 Tabletten im Blister (Al/PVC/PVDC)	024 Monate
8	60 Tabletten im Blister (Al/PVC/PVDC)	024 Monate
9	84 Tabletten im Blister (Al/PVC/PVDC)	024 Monate
10	90 Tabletten im Blister (Al/PVC/PVDC)	024 Monate
11	100 Tabletten im Blister (Al/PVC/PVDC)	024 Monate
12	112 Tabletten im Blister (Al/PVC/PVDC)	024 Monate
13	120 Tabletten im Blister (Al/PVC/PVDC)	024 Monate
14	180 Tabletten im Blister (Al/PVC/PVDC)	024 Monate
15	500 Tabletten im Blister (Al/PVC/PVDC)	024 Monate
16	100 Tabletten im HDPE-Behältnis	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe Rp, apothekenpflichtig

Desogestrel Actavis 75 Mikrogramm Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30055

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Cemelog BRS Ltd.
HU - 2040 Budaörs

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Desogestrel

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 28 Stück (PVC/Al-Blistertpackung im Beutel)	030 Monate
2	3 x 28 Stück (PVC/Al-Blistertpackung im Beutel)	030 Monate
3	6 x 28 Stück (PVC/Al-Blistertpackung im Beutel)	030 Monate
4	1 x 28 Stück (PVC/Al-Blistertpackung ohne Beutel)	018 Monate
5	3 x 28 Stück (PVC/Al-Blistertpackung ohne Beutel)	018 Monate
6	6 x 28 Stück (PVC/Al-Blistertpackung ohne Beutel)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Medikinet retard 5 mg Hartkapseln mit veränderter
Wirkstofffreisetzung**

Z.Nr.: 1-30056

Zulassungsinhaber:

Medice Arzneimittel Pütter GmbH & Co KG
DE - 58638 Iserlohn

Referenzprodukt:

1-22028
Ritalin 10 mg - Tabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller:

Medice Arzneimittel Pütter GmbH & Co KG
DE - 58638 Iserlohn

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

(Gesamtgehalt pro Kapsel:
Methylphenidat HCl: 5 mg
entsprechend 4,35 mg Methylphenidat
Saccharose: 63,57 - 72,71 mg)

+++-----

Immediate Release Pellets:

Methylphenidat Hydrochlorid

+++-----

Enteric coated Pellets:

Methylphenidat Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N06BA04 Nervensystem / Psychoanaleptika / Psychostimulanzien, Mittel für
die ADHD und Nootropika / Zentral wirkende Sympathomimetika /
Methylphenidat

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	20 Stück (Blisterpackung aus PVC/PVDC)	036 Monate
2	50 Stück (Blisterpackung aus PVC/PVDC)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Oxaliplatin Ebewe 5 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-30057

Zulassungsinhaber:

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

Referenzprodukt:

1-26251
Eloxatin 5 mg/ml - Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
sanofi-aventis GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----
pro ml:
Oxaliplatin

ATC-Klassifikation(en):

L01XA03 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Antineoplastische Mittel / Andere antineoplastische Mittel /
Platin-haltige Verbindungen / Oxaliplatin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 50 mg/10 ml Durchstechglasflasche	018 Monate
2	5 x 50 mg/10 ml Durchstechglasflasche	018 Monate
3	10 x 50 mg/10 ml Durchstechglasflasche	018 Monate
4	1 x 100 mg/20 ml Durchstechglasflasche	018 Monate
5	1 x 200 mg/40 ml Durchstechglasflasche	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Ebeoxal 5 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-30058

Zulassungsinhaber:

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

Referenzprodukt:

1-26251
Eloxatin 5 mg/ml - Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
sanofi-aventis GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----
pro ml:
Oxaliplatin

ATC-Klassifikation(en):

L01XA03 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Antineoplastische Mittel / Andere antineoplastische Mittel /
Platin-haltige Verbindungen / Oxaliplatin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 50 mg/10 ml Durchstechglasflasche	018 Monate
2	5 x 50 mg/10 ml Durchstechglasflasche	018 Monate
3	10 x 50 mg/10 ml Durchstechglasflasche	018 Monate
4	1 x 100 mg/20 ml Durchstechglasflasche	018 Monate
5	1 x 200 mg/40 ml Durchstechglasflasche	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Tacrolimus Accord 0,5 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-30059

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Referenzprodukt:

1-23376
Prograf 0,5 mg Hartkapseln
Astellas Pharma GmbH
AT-1140 Wien

Hersteller:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

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

ATC-Klassifikation(en):

L04AD02 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Immunsuppressiva / Immunsuppressiva / Tacrolimus

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	20 Stück (Blister)	024 Monate
2	30 Stück (Blister)	024 Monate
3	50 Stück (Blister)	024 Monate
4	60 Stück (Blister)	024 Monate
5	100 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Tacrolimus Accord 1 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-30060

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Referenzprodukt:

1-21633
Prograf 1 mg Hartkapseln
Astellas Pharma GmbH
AT-1140 Wien

Hersteller:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Tacrolimus
(. H₂O - entsprechend 1 mg Tacrolimus)

ATC-Klassifikation(en):

L04AD02 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Immunsuppressiva / Immunsuppressiva / Tacrolimus

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	20 Stück (Blister)	024 Monate
2	30 Stück (Blister)	024 Monate
3	50 Stück (Blister)	024 Monate
4	60 Stück (Blister)	024 Monate
5	90 Stück (Blister)	024 Monate
6	100 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Nureflex Junior Orange 40 mg/ml Suspension zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-30061

Zulassungsinhaber:

Reckitt Benckiser Deutschland GmbH
DE - 68165 Mannheim

Hersteller:

Reckitt Benckiser Healthcare (UK) Ltd.
GB - HU8 7DS Hull

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Ibuprofen

ATC-Klassifikation(en):

M01AE01 Muskel- und Skelettsystem / Antiphlogistika und Antirheumatika /
Nichtsteroidale antiphlogistika und Antirheumatika /
Propionsäure-Derivate / Ibuprofen

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x 30 ml (Flasche mit Dosierlöffel) 012 Monate
2	1 x 50 ml (Flasche mit Dosierlöffel) 024 Monate
3	1 x 100 ml (Flasche mit Dosierlöffel) 024 Monate
4	1 x 150 ml (Flasche mit Dosierlöffel) 024 Monate
5	1 x 30 ml (Flasche mit Dosierspritze) 012 Monate
6	1 x 50 ml (Flasche mit Dosierspritze) 024 Monate
7	1 x 100 ml (Flasche mit Dosierspritze) 024 Monate
8	1 x 150 ml (Flasche mit Dosierspritze) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Nureflex Junior Erdbeer 40 mg/ml Suspension zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-30062

Zulassungsinhaber:

Reckitt Benckiser Deutschland GmbH
DE - 68165 Mannheim

Hersteller:

Reckitt Benckiser Healthcare (UK) Ltd.
GB - HU8 7DS Hull

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Ibuprofen

ATC-Klassifikation(en):

M01AE01 Muskel- und Skelettsystem / Antiphlogistika und Antirheumatika /
Nichtsteroidale antiphlogistika und Antirheumatika /
Propionsäure-Derivate / Ibuprofen

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 30 ml (Flasche mit Dosierspritze)	012 Monate
2	1 x 50 ml (Flasche mit Dosierspritze)	024 Monate
3	1 x 100 ml (Flasche mit Dosierspritze)	024 Monate
4	1 x 150 ml (Flasche mit Dosierspritze)	024 Monate
5	1 x 30 ml (Flasche mit Dosierlöffel)	012 Monate
6	1 x 50 ml (Flasche mit Dosierlöffel)	024 Monate
7	1 x 100 ml (Flasche mit Dosierlöffel)	024 Monate
8	1 x 150 ml (Flasche mit Dosierlöffel)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Refluxopan 20 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-30063

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

1-22885
Pantoloc 20 mg - Filmtabletten
Nycomed Pharma GmbH
AT-1120 Wien

Hersteller:

Sofarimex-Industria Quimica e Farmaceutica Lda
PT - 2735-213 CacemRottendorf Pharma GmbH
DE - 59320 EnnigerlohGenericon Pharma GmbH
AT - 8054 GrazPrzedsiębiorstwo Farmaceutyczne Jelfa S.A.
PL - 58-500 Jelenia GoraAdvance Pharma GmbH
DE - 13435 Berlin

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Pantoprazol Natrium
(. 1,5 H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (OPA/Alu/PVC-Aluminium-Blister)	048 Monate
2	10 Stück (OPA/Alu/PVC-Aluminium-Blister)	048 Monate
3	14 Stück (OPA/Alu/PVC-Aluminium-Blister)	048 Monate
4	7 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
5	10 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
6	14 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Rabeprazol Teva 10 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-30066

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-22777
PARIET 10 mg - Filmtabletten
Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT-1232 Wien

Hersteller:

Teva UK Ltd
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexTEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 4042 DebrecenPharmachemie B.V.
NL - 2003 RN HaarlemTeva Sante SA
FR - 89107 SensTeva Czech Industries s.r.o.
CZ - 747 70 Opava-KomárovLaboratoris Belmac S.A.
ES - 50016 Zaragoza

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Rabeprazol Natrium

ATC-Klassifikation(en):

A02BC04 Alimentäres System und Stoffwechsel / Mittel bei säure bedingten
Erkrankungen / Mittel bei peptischem Ulkus und
gastroesophagealer Refluxkrankheit / Protonenpumpenhemmer /
Rabeprazol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (PVC/Aluminium/Polyamid/Aluminium-Blisterpackung)	018 Monate
2	7 Stück (PVC/Aluminium/Polyamid/Aluminium-Blisterpackung)	018 Monate
3	14 Stück (PVC/Aluminium/Polyamid/Aluminium-Blisterpackung)	018 Monate
4	15 Stück (PVC/Aluminium/Polyamid/Aluminium-Blisterpackung)	018 Monate
5	20 Stück (PVC/Aluminium/Polyamid/Aluminium-Blisterpackung)	018 Monate
6	25 Stück (PVC/Aluminium/Polyamid/Aluminium-Blisterpackung)	018 Monate
7	28 Stück (PVC/Aluminium/Polyamid/Aluminium-Blisterpackung)	018 Monate
8	30 Stück (PVC/Aluminium/Polyamid/Aluminium-Blisterpackung)	018 Monate
9	50 Stück (PVC/Aluminium/Polyamid/Aluminium-Blisterpackung)	018 Monate
10	56 Stück (PVC/Aluminium/Polyamid/Aluminium-Blisterpackung)	018 Monate
11	57 Stück (PVC/Aluminium/Polyamid/Aluminium-Blisterpackung)	018 Monate
12	60 Stück (PVC/Aluminium/Polyamid/Aluminium-Blisterpackung)	018 Monate
13	75 Stück (PVC/Aluminium/Polyamid/Aluminium-Blisterpackung)	018 Monate
14	98 Stück (PVC/Aluminium/Polyamid/Aluminium-Blisterpackung)	018 Monate
15	100 Stück (PVC/Aluminium/Polyamid/Aluminium-Blisterpackung)	018 Monate
16	120 Stück (PVC/Aluminium/Polyamid/Aluminium-Blisterpackung)	018 Monate
17	50 Stück (PVC/Aluminium/Polyamid/Aluminium-Blisterpackung, Klinikpackung)	018 Monate
18	98 Stück (PVC/Aluminium/Polyamid/Aluminium-Blisterpackung, Klinikpackung)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Rabeprazol Teva 20 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-30067

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-22778
PARIET 20 mg - Filmtabletten
Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT-1232 Wien

Hersteller:

Teva UK Ltd
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexTeva Sante SA
FR - 89107 SensPharmachemie B.V.
NL - 2003 RN HaarlemTeva Pharmaceutical Works Co. Ltd.
HU - 4042 DebrecenTeva Czech Industries s.r.o.
CZ - 747 70 Opava-KomárovLaboratoris Belmac S.A.
ES - 50016 Zaragoza

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Rabeprazol Natrium

ATC-Klassifikation(en):

A02BC04 Alimentäres System und Stoffwechsel / Mittel bei säure bedingten
Erkrankungen / Mittel bei peptischem Ulkus und
gastroesophagealer Refluxkrankheit / Protonenpumpenhemmer /
Rabeprazol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (PVC/Aluminium/Polyamid/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
2	7 Stück (PVC/Aluminium/Polyamid/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
3	14 Stück (PVC/Aluminium/Polyamid/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
4	15 Stück (PVC/Aluminium/Polyamid/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
5	20 Stück (PVC/Aluminium/Polyamid/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
6	25 Stück (PVC/Aluminium/Polyamid/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
7	28 Stück (PVC/Aluminium/Polyamid/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
8	30 Stück (PVC/Aluminium/Polyamid/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
9	50 Stück (PVC/Aluminium/Polyamid/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
10	56 Stück (PVC/Aluminium/Polyamid/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
11	57 Stück (PVC/Aluminium/Polyamid/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
12	60 Stück (PVC/Aluminium/Polyamid/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
13	75 Stück (PVC/Aluminium/Polyamid/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
14	98 Stück (PVC/Aluminium/Polyamid/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
15	100 Stück (PVC/Aluminium/Polyamid/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
16	120 Stück (PVC/Aluminium/Polyamid/Aluminium-Blisterpackung)	024 Monate
17	50 Stück (PVC/Aluminium/Polyamid/Aluminium-Blisterpackung, Klinikpackung)	024 Monate
18	98 Stück (PVC/Aluminium/Polyamid/Aluminium-Blisterpackung, Klinikpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

SEVIKAR HCT 20 mg/5 mg/12,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30068

Zulassungsinhaber:

Daiichi Sankyo Austria GmbH
AT - 1160 Wien

Hersteller:

Berlin-Chemie AG
DE - 12489 BerlinMenarini - Von Heyden GmbH
DE - 01097 DresdenDaiichi Sankyo Europe GmbH
DE - 81379 München

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Olmesartan Medoxomil
Amlodipin Besilat
(entsprechend 5 mg Amlodipin)
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09D Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
2	28 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
3	30 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
4	56 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
5	84 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
6	90 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
7	98 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
8	10 x 28 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
9	10 x 30 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
10	10 Stück (Einzeldosenblister)	036 Monate
11	50 Stück (Einzeldosenblister)	036 Monate
12	500 Stück (Einzeldosenblister)	036 Monate
13	7 Stück [HDPE-Flasche (30 cm ³)]	036 Monate
14	30 Stück [HDPE-Flasche (30 cm ³)]	036 Monate
15	90 Stück [HDPE-Flasche (60 cm ³)]	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

SEVIKAR HCT 40 mg/5 mg/12,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30069

Zulassungsinhaber:

Daiichi Sankyo Austria GmbH
AT - 1160 Wien

Hersteller:

Menarini - Von Heyden GmbH
DE - 01097 DresdenDaiichi Sankyo Europe GmbH
DE - 81379 MünchenBerlin-Chemie AG
DE - 12489 Berlin

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Olmesartan Medoxomil
Amlodipin Besilat
(entsprechend 5 mg Amlodipin)
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09D Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
2	28 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
3	30 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
4	56 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
5	84 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
6	90 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
7	98 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
8	10 x 28 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
9	10 x 30 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
10	10 Stück (Einzeldosenblister)	036 Monate
11	50 Stück (Einzeldosenblister)	036 Monate
12	500 Stück (Einzeldosenblister)	036 Monate
13	7 Stück [HDPE-Flasche (30 cm ³)]	036 Monate
14	30 Stück [HDPE-Flasche (30 cm ³)]	036 Monate
15	90 Stück [HDPE-Flasche (60 cm ³)]	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

SEVIKAR HCT 40 mg/10 mg/12,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30070

Zulassungsinhaber:

Daiichi Sankyo Austria GmbH
AT - 1160 Wien

Hersteller:

Menarini - Von Heyden GmbH
DE - 01097 DresdenDaiichi Sankyo Europe GmbH
DE - 81379 MünchenBerlin-Chemie AG
DE - 12489 Berlin

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Olmesartan Medoxomil
Amlodipin Besilat
(entsprechend 10 mg Amlodipin)
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09D Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
2	28 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
3	30 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
4	56 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
5	84 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
6	90 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
7	98 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
8	10 x 28 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
9	10 x 30 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
10	10 Stück (Einzeldosenblister)	036 Monate
11	50 Stück (Einzeldosenblister)	036 Monate
12	500 Stück (Einzeldosenblister)	036 Monate
13	7 Stück [HDPE-Flasche (30 cm ³)]	036 Monate
14	30 Stück [HDPE-Flasche (30 cm ³)]	036 Monate
15	90 Stück [HDPE-Flasche (60 cm ³)]	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

SEVIKAR HCT 40 mg/5 mg/25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30071

Zulassungsinhaber:

Daiichi Sankyo Austria GmbH
AT - 1160 Wien

Hersteller:

Menarini - Von Heyden GmbH
DE - 01097 DresdenDaiichi Sankyo Europe GmbH
DE - 81379 MünchenBerlin-Chemie AG
DE - 12489 Berlin

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Olmesartan Medoxomil
Amlodipin Besilat
(entsprechend 5 mg Amlodipin)
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09D Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
2	28 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
3	30 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
4	56 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
5	84 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
6	90 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
7	98 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
8	10 x 28 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
9	10 x 30 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
10	10 Stück (Einzeldosenblister)	036 Monate
11	50 Stück (Einzeldosenblister)	036 Monate
12	500 Stück (Einzeldosenblister)	036 Monate
13	7 Stück [HDPE-Flasche (30 cm ³)]	036 Monate
14	30 Stück [HDPE-Flasche (30 cm ³)]	036 Monate
15	90 Stück [HDPE-Flasche (60 cm ³)]	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

SEVIKAR HCT 40 mg/10 mg/25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30072

Zulassungsinhaber:

Daiichi Sankyo Austria GmbH
AT - 1160 Wien

Hersteller:

Menarini - Von Heyden GmbH
DE - 01097 DresdenDaiichi Sankyo Europe GmbH
DE - 81379 MünchenBerlin-Chemie AG
DE - 12489 Berlin

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Olmesartan Medoxomil
Amlodipin Besilat
(entsprechend 10 mg Amlodipin)
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09D Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
2	28 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
3	30 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
4	56 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
5	84 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
6	90 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
7	98 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
8	10 x 28 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
9	10 x 30 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
10	10 Stück (Einzeldosenblister)	036 Monate
11	50 Stück (Einzeldosenblister)	036 Monate
12	500 Stück (Einzeldosenblister)	036 Monate
13	7 Stück [HDPE-Flasche (30 cm ³)]	036 Monate
14	30 Stück [HDPE-Flasche (30 cm ³)]	036 Monate
15	90 Stück [HDPE-Flasche (60 cm ³)]	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Amelior plus HCT 20 mg/5 mg/12,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30073

Zulassungsinhaber:

Menarini International Operations Luxembourg S.A.
LU - 1611 Luxembourg

Hersteller:

Menarini - Von Heyden GmbH
DE - 01097 DresdenDaiichi Sankyo Europe GmbH
DE - 81379 MünchenBerlin-Chemie AG
DE - 12489 Berlin

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Olmesartan Medoxomil
Amlodipin Besilat
(entsprechend 5 mg Amlodipin)
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09D Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
2	28 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
3	30 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
4	56 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
5	84 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
6	90 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
7	98 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
8	10 x 28 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister) (Bündelpackung)	036 Monate
9	10 x 30 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister) (Bündelpackung)	036 Monate
10	10 Stück (Einzeldosenblister)	036 Monate
11	50 Stück (Einzeldosenblister)	036 Monate
12	500 Stück (Einzeldosenblister)	036 Monate
13	7 Stück [HDPE-Flasche (30 cm ³)]	036 Monate
14	30 Stück [HDPE-Flasche (30 cm ³)]	036 Monate
15	90 Stück [HDPE-Flasche (60 cm ³)]	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe Rp, apothekenpflichtig

Amelior plus HCT 40 mg/5 mg/12,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30074

Zulassungsinhaber:

Menarini International Operations Luxembourg S.A.
LU - 1611 Luxembourg

Hersteller:

Menarini - Von Heyden GmbH
DE - 01097 DresdenDaiichi Sankyo Europe GmbH
DE - 81379 MünchenBerlin-Chemie AG
DE - 12489 Berlin

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Olmesartan Medoxomil
Amlodipin Besilat
(entsprechend 5 mg Amlodipin)
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09D Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
2	28 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
3	30 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
4	56 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
5	84 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
6	90 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
7	98 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
8	10 x 28 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister) (Bündelpackung)	036 Monate
9	10 x 30 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister) (Bündelpackung)	036 Monate
10	10 Stück (Einzeldosenblister)	036 Monate
11	50 Stück (Einzeldosenblister)	036 Monate
12	500 Stück (Einzeldosenblister)	036 Monate
13	7 Stück [HDPE-Flasche (30 cm ³)]	036 Monate
14	30 Stück [HDPE-Flasche (30 cm ³)]	036 Monate
15	90 Stück [HDPE-Flasche (60 cm ³)]	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Amelior plus HCT 40 mg/10 mg/12,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30075

Zulassungsinhaber:

Menarini International Operations Luxembourg S.A.
LU - 1611 Luxembourg

Hersteller:

Menarini - Von Heyden GmbH
DE - 01097 DresdenDaiichi Sankyo Europe GmbH
DE - 81379 MünchenBerlin-Chemie AG
DE - 12489 Berlin

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Olmesartan Medoxomil
Amlodipin Besilat
(entsprechend 10 mg Amlodipin)
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09D Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
2	28 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
3	30 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
4	56 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
5	84 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
6	90 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
7	98 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
8	10 x 28 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister) (Bündelpackung)	036 Monate
9	10 x 30 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister) (Bündelpackung)	036 Monate
10	10 Stück (Einzeldosenblister)	036 Monate
11	50 Stück (Einzeldosenblister)	036 Monate
12	500 Stück (Einzeldosenblister)	036 Monate
13	7 Stück [HDPE-Flasche (30 cm ³)]	036 Monate
14	30 Stück [HDPE-Flasche (30 cm ³)]	036 Monate
15	90 Stück [HDPE-Flasche (60 cm ³)]	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Amelior plus HCT 40 mg/5 mg/25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30076

Zulassungsinhaber:

Menarini International Operations Luxembourg S.A.
LU - 1611 Luxembourg

Hersteller:

Menarini - Von Heyden GmbH
DE - 01097 DresdenDaiichi Sankyo Europe GmbH
DE - 81379 MünchenBerlin-Chemie AG
DE - 12489 Berlin

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Olmesartan Medoxomil
Amlodipin Besilat
(entsprechend 5 mg Amlodipin)
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09D Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
2	28 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
3	30 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
4	56 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
5	84 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
6	90 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
7	98 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
8	10 x 28 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister) (Bündelpackung)	036 Monate
9	10 x 30 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister) (Bündelpackung)	036 Monate
10	10 Stück (Einzeldosenblister)	036 Monate
11	50 Stück (Einzeldosenblister)	036 Monate
12	500 Stück (Einzeldosenblister)	036 Monate
13	7 Stück [HDPE-Flasche (30 cm ³)]	036 Monate
14	30 Stück [HDPE-Flasche (30 cm ³)]	036 Monate
15	90 Stück [HDPE-Flasche (60 cm ³)]	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Amelior plus HCT 40 mg/10 mg/25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30077

Zulassungsinhaber:

Menarini International Operations Luxembourg S.A.
LU - 1611 Luxembourg

Hersteller:

Menarini - Von Heyden GmbH
DE - 01097 DresdenDaiichi Sankyo Europe GmbH
DE - 81379 MünchenBerlin-Chemie AG
DE - 12489 Berlin

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Olmesartan Medoxomil
Amlodipin Besilat
(entsprechend 10 mg Amlodipin)
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09D Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
2	28 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
3	30 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
4	56 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
5	84 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
6	90 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
7	98 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister)	036 Monate
8	10 x 28 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister) (Bündelpackung)	036 Monate
9	10 x 30 Stück (PA/Alu/PVC/Alu-Blister) (Bündelpackung)	036 Monate
10	10 Stück (Einzeldosenblister)	036 Monate
11	50 Stück (Einzeldosenblister)	036 Monate
12	500 Stück (Einzeldosenblister)	036 Monate
13	7 Stück [HDPE-Flasche (30 cm ³)]	036 Monate
14	30 Stück [HDPE-Flasche (30 cm ³)]	036 Monate
15	90 Stück [HDPE-Flasche (60 cm ³)]	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Omeprazol Arcana 10 mg magensaftresistente Kapseln

Z.Nr.: 1-30078

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-20934
Losec 10 mg - Kapseln
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

Generics (UK) Ltd
GB - EN6 1TL Potters Bar, Herts

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

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel

++-----

Kapselinhalt :

Omeprazol

ATC-Klassifikation(en):

A02BC01 Alimentäres System und Stoffwechsel / Mittel bei säure bedingten
Erkrankungen / Mittel bei peptischem Ulkus und
gastroesophagealer Refluxkrankheit / Protonenpumpenhemmer /
Omeprazol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (Aluminium/Polyamid/PVC-Blisterpackung)	024 Monate
2	14 Stück (Aluminium/Polyamid/PVC-Blisterpackung)	024 Monate
3	21 Stück (Aluminium/Polyamid/PVC-Blisterpackung)	024 Monate
4	28 Stück (Aluminium/Polyamid/PVC-Blisterpackung)	024 Monate
5	30 Stück (Aluminium/Polyamid/PVC-Blisterpackung)	024 Monate
6	50 Stück (Aluminium/Polyamid/PVC-Blisterpackung)	024 Monate
7	56 Stück (Aluminium/Polyamid/PVC-Blisterpackung)	024 Monate
8	60 Stück (Aluminium/Polyamid/PVC-Blisterpackung)	024 Monate
9	84 Stück (Aluminium/Polyamid/PVC-Blisterpackung)	024 Monate
10	100 Stück (Aluminium/Polyamid/PVC-Blisterpackung)	024 Monate
11	112 Stück (Aluminium/Polyamid/PVC-Blisterpackung)	024 Monate
12	200 Stück (Aluminium/Polyamid/PVC-Blisterpackung)	024 Monate
13	500 Stück (Aluminium/Polyamid/PVC-Blisterpackung)	024 Monate
14	2 x 50 Stück (Aluminium/Polyamid/PVC-Blisterpackung, Klinikpackung)	024 Monate
15	15 Stück (Aluminium/Polyamid/PVC-Blisterpackung)	024 Monate
16	7 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
17	14 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
18	15 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
19	21 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
20	28 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
21	30 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
22	50 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
23	56 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
24	60 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
25	84 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
26	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
27	112 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
28	200 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
29	500 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
30	2 x 50 Stück (HDPE-Flasche, Klinikpackung)	024 Monate
31	250 Stück (HDPE-Flasche, dosierbare Klinikpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Omeprazol Arcana 20 mg magensaftresistente Kapseln

Z.Nr.: 1-30079

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-19207
Losec 20 mg - Kapseln
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

Generics (UK) Ltd
GB - EN6 1TL Potters Bar, Herts

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

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel

++-----

Kapselinhalt :

Omeprazol

ATC-Klassifikation(en):

A02BC01 Alimentäres System und Stoffwechsel / Mittel bei säure bedingten
Erkrankungen / Mittel bei peptischem Ulkus und
gastroesophagealer Refluxkrankheit / Protonenpumpenhemmer /
Omeprazol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (Aluminium/Polyamid/PVC-Blisterpackung)	024 Monate
2	14 Stück (Aluminium/Polyamid/PVC-Blisterpackung)	024 Monate
3	21 Stück (Aluminium/Polyamid/PVC-Blisterpackung)	024 Monate
4	28 Stück (Aluminium/Polyamid/PVC-Blisterpackung)	024 Monate
5	30 Stück (Aluminium/Polyamid/PVC-Blisterpackung)	024 Monate
6	50 Stück (Aluminium/Polyamid/PVC-Blisterpackung)	024 Monate
7	56 Stück (Aluminium/Polyamid/PVC-Blisterpackung)	024 Monate
8	60 Stück (Aluminium/Polyamid/PVC-Blisterpackung)	024 Monate
9	84 Stück (Aluminium/Polyamid/PVC-Blisterpackung)	024 Monate
10	100 Stück (Aluminium/Polyamid/PVC-Blisterpackung)	024 Monate
11	112 Stück (Aluminium/Polyamid/PVC-Blisterpackung)	024 Monate
12	200 Stück (Aluminium/Polyamid/PVC-Blisterpackung)	024 Monate
13	500 Stück (Aluminium/Polyamid/PVC-Blisterpackung)	024 Monate
14	2 x 50 Stück (Aluminium/Polyamid/PVC-Blisterpackung, Klinikpackung)	024 Monate
15	15 Stück (Aluminium/Polyamid/PVC-Blisterpackung)	024 Monate
16	7 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
17	14 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
18	15 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
19	21 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
20	28 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
21	30 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
22	50 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
23	56 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
24	60 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
25	84 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
26	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
27	112 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
28	200 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
29	500 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
30	2 x 50 Stück (HDPE-Flasche, Klinikpackung)	024 Monate
31	250 Stück (HDPE-Flasche, dosierbare Klinikpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Omeprazol Arcana 40 mg magensaftresistente Kapseln

Z.Nr.: 1-30080

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-20284
Losec 40 mg - Kapseln
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

Generics (UK) Ltd
GB - EN6 1TL Potters Bar, HertsMcDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories
IE - Dublin 13

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel

++-----

Kapselinhalt :

Omeprazol

ATC-Klassifikation(en):

A02BC01 Alimentäres System und Stoffwechsel / Mittel bei säure bedingten
Erkrankungen / Mittel bei peptischem Ulkus und
gastroesophagealer Refluxkrankheit / Protonenpumpenhemmer /
Omeprazol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (Aluminium/Polyamid/PVC-Blisterpackung)	024 Monate
2	14 Stück (Aluminium/Polyamid/PVC-Blisterpackung)	024 Monate
3	21 Stück (Aluminium/Polyamid/PVC-Blisterpackung)	024 Monate
4	28 Stück (Aluminium/Polyamid/PVC-Blisterpackung)	024 Monate
5	30 Stück (Aluminium/Polyamid/PVC-Blisterpackung)	024 Monate
6	50 Stück (Aluminium/Polyamid/PVC-Blisterpackung)	024 Monate
7	56 Stück (Aluminium/Polyamid/PVC-Blisterpackung)	024 Monate
8	60 Stück (Aluminium/Polyamid/PVC-Blisterpackung)	024 Monate
9	84 Stück (Aluminium/Polyamid/PVC-Blisterpackung)	024 Monate
10	100 Stück (Aluminium/Polyamid/PVC-Blisterpackung)	024 Monate
11	112 Stück (Aluminium/Polyamid/PVC-Blisterpackung)	024 Monate
12	200 Stück (Aluminium/Polyamid/PVC-Blisterpackung)	024 Monate
13	500 Stück (Aluminium/Polyamid/PVC-Blisterpackung)	024 Monate
14	2 x 50 Stück (Aluminium/Polyamid/PVC-Blisterpackung, Klinikpackung)	024 Monate
15	15 Stück (Aluminium/Polyamid/PVC-Blisterpackung)	024 Monate
16	7 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
17	14 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
18	15 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
19	21 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
20	28 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
21	30 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
22	50 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
23	56 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
24	60 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
25	84 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
26	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
27	112 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
28	200 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
29	500 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
30	2 x 50 Stück (HDPE-Flasche, Klinikpackung)	024 Monate
31	250 Stück (HDPE-Flasche, dosierbare Klinikpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Lafene 25 Mikrogramm/h transdermales Pflaster

Z.Nr.: 1-30081

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-21367
Durogesic 25 µg/h - Depotpflaster
Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller:

Lavipharm SA
GR - 19002 Peania Attica

Wirkstoff(e):

+-----

Pflaster :

++-----

Wirkstoffmatrix:

Fentanyl
(entspricht 25µg/h)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	3 Stück	036 Monate
2	5 Stück	036 Monate
3	10 Stück	036 Monate
4	16 Stück	036 Monate
5	20 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Lafene 50 Mikrogramm/h transdermales Pflaster

Z.Nr.: 1-30082

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-21376
Durogesic 50 µg/h - Depotpflaster
Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller:

Lavipharm SA
GR - 19002 Peania Attica

Wirkstoff(e):

+-----

Pflaster :

++-----

Wirkstoffmatrix:

Fentanyl
(entspricht 50µg/h)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	3 Stück	036 Monate
2	5 Stück	036 Monate
3	10 Stück	036 Monate
4	16 Stück	036 Monate
5	20 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Lafene 75 Mikrogramm/h transdermales Pflaster

Z.Nr.: 1-30083

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-21365
Durogesic 75 µg/h - Depotpflaster
Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT-1232 Wien

Hersteller:

Lavipharm SA
GR - 19002 Peania Attica

Wirkstoff(e):

+-----

Pflaster :

++-----

Wirkstoffmatrix:

Fentanyl
(entspricht 75µg/h)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	3 Stück	036 Monate
2	5 Stück	036 Monate
3	10 Stück	036 Monate
4	16 Stück	036 Monate
5	20 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Lafene 100 Mikrogramm/h transdermales Pflaster

Z.Nr.: 1-30084

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-21366
Durogesic 100 µg/h - Depotpflaster
Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT-1232 Wien

Hersteller:

Lavipharm SA
GR - 19002 Peania Attica

Wirkstoff(e):

+-----

Pflaster :

++-----

Wirkstoffmatrix:

Fentanyl
(entspricht 100µg/h)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	3 Stück	036 Monate
2	5 Stück	036 Monate
3	10 Stück	036 Monate
4	16 Stück	036 Monate
5	20 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Osmolax Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-30087

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-21661
Movicol - Pulver
Norgine BV
NL-1101 CA Amsterdam ZO

Hersteller:

Merckle GmbH.
DE - 89143 Blaubeuren

Wirkstoff(e):

+-----

pro Sachtet :

Macrogol
(3350)
Natriumchlorid
Natriumhydrogencarbonat
Kaliumchlorid

ATC-Klassifikation(en):

A06AD65 Alimentäres System und Stoffwechsel / Laxanzien / Laxanzien /
Osmotisch wirkende Laxanzien / Macrogol, Kombinationen

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	030 Monate	2 Stück (Beutel aus Papier, Ethylen/Methacrylsäure-Copolymer und Aluminium)
2	030 Monate	6 Stück (Beutel aus Papier, Ethylen/Methacrylsäure-Copolymer und Aluminium)
3	030 Monate	8 Stück (Beutel aus Papier, Ethylen/Methacrylsäure-Copolymer und Aluminium)
4	030 Monate	10 Stück (Beutel aus Papier, Ethylen/Methacrylsäure-Copolymer und Aluminium)
5	030 Monate	20 Stück (Beutel aus Papier, Ethylen/Methacrylsäure-Copolymer und Aluminium)
6	030 Monate	30 Stück (Beutel aus Papier, Ethylen/Methacrylsäure-Copolymer und Aluminium)
7	030 Monate	50 Stück (Beutel aus Papier, Ethylen/Methacrylsäure-Copolymer und Aluminium)
8	030 Monate	60 Stück (2 x 30) (Beutel aus Papier, Ethylen/Methacrylsäure-Copolymer und Aluminium)
9	030 Monate	100 Stück (2 x 50) (Beutel aus Papier, Ethylen/Methacrylsäure-Copolymer und Aluminium)
Rezeptpflicht/Abgabe		Rpfrei, apothekenpflichtig

BOTOX 200 Allergan-Einheiten Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Z.Nr.: 2-00381

Zulassungsinhaber:

Allergan Pharmaceuticals Ireland
IE - Westport/Mayo

Hersteller:

Allergan Pharmaceuticals Ireland
IE - Westport/Mayo

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver:

Clostridium botulinum (Auszug, Produkte)
(Botulinum Toxin Typ A)

ATC-Klassifikation(en):

M03AX01 Muskel- und Skelettsystem / Muskelrelaxanzien /
Muskelrelaxanzien, peripher wirkende Mittel / Andere
Muskelrelaxanzien, peripher wirkende Mittel / Botulinumtoxin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Durchstechflasche	024 Monate
2	2 Durchstechflaschen	024 Monate
3	3 Durchstechflaschen	024 Monate
4	6 Durchstechflaschen	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Homöopathische Arzneispezialitäten - human**Aesculus compositum - Heel - Tropfen**

Z.Nr.: 3-00442

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Hersteller:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Semen Aesculi hippocastani (Auszug)

(D1)

Folium et Fructus Visci albi (Auszug)

(D2)

Folium Nicotianae (Auszug)

(D10)

Herba et Radix Solani nigri (Auszug)

(D6)

Radix Baptisiae tinctoriae (Auszug)

(D4)

Folium Toxicodendri (Auszug)

(D4)

Kupfer

(D13)

Herba Rutae (Auszug)

(D4)

Herba Dulcamarae (Auszug)

(D4)

Tubera Colchici (Auszug)

(D4)

Bariumjodid

(. H₂O, D6)

Cortex Hamamelidis (Auszug)

(D4)

Apis mellifica (Auszug)

(D4)

Benzoessäure

(e resina; D4)

Natriumpyruvat

(D8)

Secale cornutum (Auszug)

(D3)

Herba et Radix Echinaceae (Auszug)

(angustifolia und pallida; D2)

Herba Eupatorii cannabini (Auszug)

(D4)
Radix Arnicae (Auszug)
(D3)
Blutgefäße(extrakt)
(Arteria suis D10)

Hauptindikation(en)(WHO):
TH800 Vasodilatoren

ATC-Klassifikation(en):
V03AX Varia / Alle übrigen therapeutischen Mittel / Alle übrigen
therapeutischen Mittel / Andere therapeutische Mittel

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30ml	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe
Rpfrei, apothekenpflichtig

Ferrum - Homaccord - Tropfen

Z.Nr.: 3-00443

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Hersteller:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Eisen
(D8)
Eisen
(D30)
Eisen
(D200)
Eisen(III)-phosphat
(.4H₂O; D8)
Eisen(III)-phosphat
(.4H₂O; D30)
Eisen(III)-phosphat
(.4H₂O; D200)
Eisen(II)-sulfat
(.7H₂O; D6)
Eisen(II)-sulfat
(.7H₂O; D10)
Eisen(II)-sulfat
(.7H₂O; D30)
Eisen(II)-sulfat
(.7H₂O; D200)
Eisen(III)-chlorid
(.6H₂O; Ferrum sesquichloratum solutum; D4)
Eisen(III)-chlorid
(.6H₂O; Ferrum sesquichloratum solutum; D10)
Eisen(III)-chlorid
(.6H₂O; Ferrum sesquichloratum solutum; D30)
Eisen(III)-chlorid
(.6H₂O; Ferrum sesquichloratum solutum; D200)
Radix Ulmariae (Auszug)
(D2)
Radix Ulmariae (Auszug)
(D10)
Radix Ulmariae (Auszug)
(D30)
Radix Ulmariae (Auszug)
(D200)

Hauptindikation(en)(WHO):

TV000 Antirheumatika (inkl.Antiphlogistika)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 ml	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Aconitum - Homaccord - Tropfen

Z.Nr.: 3-00444

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Hersteller:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Wirkstoff(e):

+-----

100 g:

Herba et Radix Aconiti napelli (Auszug)
(D2)
Herba et Radix Aconiti napelli (Auszug)
(D10)
Herba et Radix Aconiti napelli (Auszug)
(D30)
Herba et Radix Aconiti napelli (Auszug)
(D200)
Folium Eucalypti globuli (Auszug)
(D2)
Folium Eucalypti globuli (Auszug)
(D10)
Folium Eucalypti globuli (Auszug)
(D30)
Radix Ipecacuanhae (Auszug)
(D2)
Radix Ipecacuanhae (Auszug)
(D10)
Radix Ipecacuanhae (Auszug)
(D30)
Radix Ipecacuanhae (Auszug)
(D200)

Hauptindikation(en)(WHO):

TK300 Mittel gegen Erkältungen

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 ml	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Berberis - Homaccord - Tropfen

Z.Nr.: 3-00445

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Hersteller:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Cortex Berberidis vulgaris (Auszug)
(D2)
Cortex Berberidis vulgaris (Auszug)
(D10)
Cortex Berberidis vulgaris (Auszug)
(D30)
Cortex Berberidis vulgaris (Auszug)
(D200)
Fructus Colocynthis (Auszug)
(D2)
Fructus Colocynthis (Auszug)
(D10)
Fructus Colocynthis (Auszug)
(D30)
Fructus Colocynthis (Auszug)
(D200)
Radix Veratri (Auszug)
(D3)
Radix Veratri (Auszug)
(D10)
Radix Veratri (Auszug)
(D30)
Radix Veratri (Auszug)
(D200)

Hauptindikation(en)(WHO):

TY000 Therapeutische Verwendung, andere

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 ml	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe Rpfrei, apothekenpflichtig

China - Homaccord - Tropfen

Z.Nr.: 3-00446

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Hersteller:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Wirkstoff(e):

+-----

100 g :

Cortex Chinae (Auszug)
(D2)
Cortex Chinae (Auszug)
(D10)
Cortex Chinae (Auszug)
(D30)
Cortex Chinae (Auszug)
(D200)
Sepia
(D6)
Sepia
(D30)
Sepia
(D200)
Sepia
(D1000)

Hauptindikation(en)(WHO):

TY100 Geriatrika, Tonika etc.

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 ml	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Gelsemium - Homaccord - Tropfen

Z.Nr.: 3-00447

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Hersteller:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Radix Gelsemii (Auszug)
(D2)
Radix Gelsemii (Auszug)
(D10)
Radix Gelsemii (Auszug)
(D30)
Radix Gelsemii (Auszug)
(D200)
Folium Toxicodendri (Auszug)
(D3)
Folium Toxicodendri (Auszug)
(D10)
Folium Toxicodendri (Auszug)
(D30)
Folium Toxicodendri (Auszug)
(D200)
Radix Cimicifugae (Auszug)
(D2)
Radix Cimicifugae (Auszug)
(D10)
Radix Cimicifugae (Auszug)
(D30)
Radix Cimicifugae (Auszug)
(D200)

Hauptindikation(en)(WHO):

TY000 Therapeutische Verwendung, andere

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30ml	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe Rpfrei, apothekenpflichtig

Apis - Homaccord - Tropfen

Z.Nr.: 3-00448

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Hersteller:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Wirkstoff(e):

+-----
100 g:

Apis mellifica (Auszug)
 (D2)
 Apis mellifica (Auszug)
 (D10)
 Apis mellifica (Auszug)
 (D30)
 Apis mellifica (Auszug)
 (D200)
 Apis mellifica (Auszug)
 (D1000)
 Bienengift
 (D6)
 Bienengift
 (D30)
 Bulbus Scillae (Auszug)
 (var. rubra; D2)
 Bulbus Scillae (Auszug)
 (var. rubra; D10)
 Bulbus Scillae (Auszug)
 (var. rubra; D30)
 Kalium antimonyltartrat
 (. 3 H₂O - D2)
 Kalium antimonyltartrat
 (. 3 H₂O - D10)
 Kalium antimonyltartrat
 (. 3 H₂O - D30)
 Kalium antimonyltartrat
 (. 3 H₂O - D200)

Hauptindikation(en)(WHO):

TY000 Therapeutische Verwendung, andere

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.

1 30 ml

Laufzeit

060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Cinnamomum - Homaccord - Tropfen

Z.Nr.: 3-00449

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Hersteller:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Cortex Cinnamomi (Auszug)

(D1)

Cortex Cinnamomi (Auszug)

(D10)

Cortex Cinnamomi (Auszug)

(D30)

Cortex Cinnamomi (Auszug)

(D200)

Cortex Hamamelidis (Auszug)

(D3)

Cortex Hamamelidis (Auszug)

(D10)

Cortex Hamamelidis (Auszug)

(D30)

Cortex Hamamelidis (Auszug)

(D200)

Herba Millefolii (Auszug)

(D4)

Herba Millefolii (Auszug)

(D10)

Herba Millefolii (Auszug)

(D30)

Herba Millefolii (Auszug)

(D200)

Hauptindikation(en)(WHO):

T1260 Hämostyptika

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 ml	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe Rpfrei, apothekenpflichtig

phöno Ven Tropfen

Z.Nr.: 3-00450

Zulassungsinhaber:

Phönix Laboratorium GmbH
DE - 71149 Bondorf

Hersteller:

Phönix Laboratorium GmbH
DE - 71149 Bondorf

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Semen Aesculi hippocastani (Auszug)
(D1)
Cortex Hamamelidis (Auszug)
(D3)
Fructus Silybi mariani (Auszug)
(D2)

Hauptindikation(en)(WHO):

TH600 Antivarikosa

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	20 ml	024 Monate
2	100 ml	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

phöno Uren Tropfen

Z.Nr.: 3-00451

Zulassungsinhaber:

Phönix Laboratorium GmbH
DE - 71149 Bondorf

Hersteller:

Phönix Laboratorium GmbH
DE - 71149 Bondorf

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Herba et Radix Petroselini (Auszug)

(D2)

Aetheroleum Terebinthinae

(rectificatum - D5)

Cantharis (Auszug)

(D3)

Folium Uvae-ursi (Auszug)

(D3)

Asparagus officinalis (HAB) (Auszug)

(D3)

Hauptindikation(en)(WHO):

TY000 Therapeutische Verwendung, andere

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	20 ml	036 Monate
2	50 ml	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

phöno Gripp Tropfen

Z.Nr.: 3-00452

Zulassungsinhaber:

Phönix Laboratorium GmbH
DE - 71149 Bondorf

Hersteller:

Phönix Laboratorium GmbH
DE - 71149 Bondorf

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Herba et Radix Aconiti napelli (Auszug)
(D5)
Herba et Radix Echinaceae (Auszug)
(Echinacea [HAB] D5)
Herba Eupatorii perfoliati (Auszug)
(D1)
Eisen(III)-phosphat
(. 4H₂O; D8)

Hauptindikation(en)(WHO):

TK300 Mittel gegen Erkältungen

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	20 ml	024 Monate
2	50 ml	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Apozema Blasen- und Nieren Belladonna complex Nr. 9 - Tropfen

Z.Nr.: 3-00453

Zulassungsinhaber:

Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8011 Graz

Hersteller:

Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8011 Graz

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Herba et Radix Belladonnae (Auszug)

(D6)

Cantharis (Auszug)

(D6)

Herba Dulcamarae (Auszug)

(D3)

Radix Chondodendri (Auszug)

(D3)

Herba et Radix Petroselini (Auszug)

(D1)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	50 ml	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Genehmigung von Parallelimporten

Implanon NXT 68 mg Implantat zur subkutanen Anwendung

Eurim-Pharm Vertriebs-GmbH & Co KG
AT - 5071 Wals bei Salzburg

Z.Nr.: 1-22964-P2

Implanon NXT 68 mg Implantat zur subkutanen Anwendung

Eurim-Pharm Vertriebs-GmbH & Co KG
AT - 5071 Wals bei Salzburg

Z.Nr.: 1-22964-P3

VALCYTE 450 mg - Filmtabletten

Haemato Pharm AG
DE - 12529 Schönefeld

Z.Nr.: 1-24510-P1

VALCYTE 450 mg - Filmtabletten

Haemato Pharm AG
DE - 12529 Schönefeld

Z.Nr.: 1-24510-P2

Epirubicinhydrochlorid Hospira 2 mg/ml Injektionslösung

Haemato Pharm AG
DE - 12529 Schönefeld

Z.Nr.: 1-26580-P1

Xeomin 100 LD50-Einheiten Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Eurim-Pharm Vertriebs-GmbH & Co KG
AT - 5071 Wals bei Salzburg

Z.Nr.: 1-27340-P1

Azzalure 10 Speywood-Einheiten/0,05 ml Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Eurim-Pharm Vertriebs-GmbH & Co KG
AT - 5071 Wals bei Salzburg

Z.Nr.: 2-00357-P1

Übertragungen

Eurixor - Injektionslösung

Z.Nr.: 8194

Zulassungsinhaber:

Madaus GmbH
DE - 51067 Köln

Zulassungsinhaber bisher:

biosyn Arzneimittel GmbH
DE - 70734 Fellbach

Toxi-loges-Tabletten

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

Dr. Loges + Co. GmbH
DE - 21423 Winsen

Zulassungsinhaber bisher:

Dr. Loges+Co. GmbH Arzneimittel
DE - 21412 Winsen

Skinoren 15% - Gel

Z.Nr.: 1-24583

Zulassungsinhaber:

Intendis Austria Handels GmbH
AT - 1160 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Intendis Austria GmbH
AT - 1121 Wien

Azelainsäure "Schering" 15% - Gel

Z.Nr.: 1-24584

Zulassungsinhaber:

Intendis Austria Handels GmbH

AT - 1160 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Intendis Austria GmbH

AT - 1121 Wien

Valaciclovir Nucleus 250 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27910

Zulassungsinhaber:

Nucleus ehf

IS - 105 Reykjavik

Zulassungsinhaber bisher:

Nucleus ehf.

IS - 116 Reykjavik

Valaciclovir Nucleus 500 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27911

Zulassungsinhaber:

Nucleus ehf

IS - 105 Reykjavik

Zulassungsinhaber bisher:

Nucleus ehf.

IS - 116 Reykjavik

Valaciclovir Nucleus 1000 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27912

Zulassungsinhaber:

Nucleus ehf

IS - 105 Reykjavik

Zulassungsinhaber bisher:

Nucleus ehf.

IS - 116 Reykjavik

Anastrozol Ranbaxy 1 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28048

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH

DE - 51377 Leverkusen

Zulassungsinhaber bisher:

Ranbaxy (UK) Limited

GB - W1K 6TL London

Atolipidrin 10 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28675

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH

AT - 1020 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Hexal Pharma GmbH

AT - 1235 Wien

Atolipidrin 20 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28676

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Atolipidrin 30 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28677

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Atolipidrin 40 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28678

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Delia 0,03 mg/2 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29421

Zulassungsinhaber:

Kwizda Pharma GmbH

AT - 1160 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Laboratorios Leon Farma SA

ES - 24008 Navatejera / Villaquilambre / Leon

Oxygerolan 5 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-29619

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH

AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH

AT - 8502 Lannach

Oxygerolan 10 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-29620

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH

AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH

AT - 8502 Lannach

Oxygerolan 20 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-29621

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH

AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH

AT - 8502 Lannach

Oxygerolan 40 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-29622

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH

AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH

AT - 8502 Lannach

Oxygerolan 80 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-29624

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH

AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH

AT - 8502 Lannach

Oxycodon G.L. 5 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-29627

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH

AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH

AT - 8502 Lannach

Oxycodon G.L. 10 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-29628

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH

AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH

AT - 8502 Lannach

Oxycodon G.L. 20 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-29629

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH

AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH

AT - 8502 Lannach

Oxycodon G.L. 40 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-29630

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH

AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH

AT - 8502 Lannach

Oxycodon G.L. 80 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-29631

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH

AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH

AT - 8502 Lannach

Levofloxacin STADA 250 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29887

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH

AT - 1190 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Stada Arzneimittel AG

DE - 61118 Bad Vilbel

Levofloxacin STADA 500 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29889

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Stada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad Vilbel

Levostrol 30 Mikrogramm/150 Mikrogramm Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29899

Zulassungsinhaber:

Dermapharm GmbH
AT - 1090 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Mibe GmbH Arzneimittel
DE - 06796 Brehna

Previfect 20 mg - magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-29934

Zulassungsinhaber:

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

Zulassungsinhaber bisher:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Invivac Injektionssuspension

Z.Nr.: 2-00301

Zulassungsinhaber:
Abbott Products GmbH
AT - 1200 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Solvay Pharma GmbH
AT - 1200 Wien

Toxi - loges Tropfen

Z.Nr.: 3-00323

Zulassungsinhaber:
Dr. Loges + Co. GmbH
DE - 21423 Winsen

Zulassungsinhaber bisher:
Dr. Loges + Co. GmbH Arzneimittel
DE - 21412 Winsen

Labisan Med-Lippensalbe

Z.Nr.: 7-00043

Zulassungsinhaber:
Bioinfus Handels GmbH
AT - 4600 Wels

Zulassungsinhaber bisher:
Maria - Schutz - Apotheke
AT - 1050 Wien

Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG

Änderungen der Bezeichnung

Eu-Med 200 mg Schmerztabletten

Z.Nr.: 1-21535

Zulassungsinhaber:

Gebro Pharma GmbH
AT - 6391 Fieberbrunn

Bezeichnung bisher:

Eu-Med neu - Schmerztabletten

Leustatin 10 mg/10 ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-21597

Zulassungsinhaber:

Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Bezeichnung bisher:

Leustatin - Stechampulle

Lamisil 1 % Spray, Lösung

Z.Nr.: 1-22286

Zulassungsinhaber:

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

Bezeichnung bisher:

Lamisil Spray

Lamisil 1 % DermGel, Gel

Z.Nr.: 1-22946

Zulassungsinhaber:

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

Bezeichnung bisher:

Lamisil DermGel

Folsäure "Abbott" 0,4 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-23941

Zulassungsinhaber:

Abbott GmbH
AT - 1230 Wien

Bezeichnung bisher:

Folsäure "Solvay" 0,4 mg - Tabletten

Euthyrox 25 Mikrogramm Tabletten

Z.Nr.: 1-24158

Zulassungsinhaber:

Merck Gesellschaft mbH
AT - 1147 Wien

Bezeichnung bisher:

Euthyrox 25 Mikrogramm - Tabletten

Euthyrox 50 Mikrogramm Tabletten

Z.Nr.: 1-24159

Zulassungsinhaber:

Merck Gesellschaft mbH

AT - 1147 Wien

Bezeichnung bisher:

Euthyrox 50 Mikrogramm Tabletten

Euthyrox 75 Mikrogramm Tabletten

Z.Nr.: 1-24160

Zulassungsinhaber:

Merck Gesellschaft mbH

AT - 1147 Wien

Bezeichnung bisher:

Euthyrox 75 µg - Tabletten

Euthyrox 100 Mikrogramm Tabletten

Z.Nr.: 1-24161

Zulassungsinhaber:

Merck Gesellschaft mbH

AT - 1147 Wien

Bezeichnung bisher:

Euthyrox 100 µg - Tabletten

Euthyrox 125 Mikrogramm Tabletten

Z.Nr.: 1-24162

Zulassungsinhaber:

Merck Gesellschaft mbH

AT - 1147 Wien

Bezeichnung bisher:

Euthyrox 125 µg - Tabletten

Euthyrox 150 Mikrogramm Tabletten

Z.Nr.: 1-24163

Zulassungsinhaber:

Merck Gesellschaft mbH

AT - 1147 Wien

Bezeichnung bisher:

Euthyrox 150 µg - Tabletten

Euthyrox 175 Mikrogramm Tabletten

Z.Nr.: 1-24164

Zulassungsinhaber:

Merck Gesellschaft mbH

AT - 1147 Wien

Bezeichnung bisher:

Euthyrox 175 µg - Tabletten

Euthyrox 200 Mikrogramm Tabletten

Z.Nr.: 1-24165

Zulassungsinhaber:

Merck Gesellschaft mbH

AT - 1147 Wien

Bezeichnung bisher:

Euthyrox 200 µg - Tabletten

Felodipin Hexal retard 5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-24807

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH

AT - 1020 Wien

Bezeichnung bisher:

Felodipin "Hexal" retard 5 mg - Filmtabletten

Felodipin Hexal retard 10 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-24808

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH

AT - 1020 Wien

Bezeichnung bisher:

Felodipin "Hexal" retard 10 mg - Filmtabletten

Medikinet retard 10 mg Hartkapseln mit veränderter Wirkstofffreisetzung

Z.Nr.: 1-26725

Zulassungsinhaber:

Medice Arzneimittel Pütter GmbH & Co KG
DE - 58638 Iserlohn

Bezeichnung bisher:

Medikinet 10 mg retardierte Hartkapseln

Medikinet retard 30 mg Hartkapseln mit veränderter Wirkstofffreisetzung

Z.Nr.: 1-26727

Zulassungsinhaber:

Medice Arzneimittel Pütter GmbH & Co KG
DE - 58638 Iserlohn

Bezeichnung bisher:

Medikinet 30 mg retardierte Hartkapseln

Medikinet retard 40 mg Hartkapseln mit veränderter Wirkstofffreisetzung

Z.Nr.: 1-26728

Zulassungsinhaber:

Medice Arzneimittel Pütter GmbH & Co KG
DE - 58638 Iserlohn

Bezeichnung bisher:

Medikinet 40 mg retardierte Hartkapseln

Euthyrox 88 Mikrogramm Tabletten

Z.Nr.: 1-27183

Zulassungsinhaber:

Merck Gesellschaft mbH

AT - 1147 Wien

Bezeichnung bisher:

Euthyrox 88 µg - Tabletten

Euthyrox 112 Mikrogramm Tabletten

Z.Nr.: 1-27184

Zulassungsinhaber:

Merck Gesellschaft mbH

AT - 1147 Wien

Bezeichnung bisher:

Euthyrox 112 µg - Tabletten

Euthyrox 137 Mikrogramm Tabletten

Z.Nr.: 1-27185

Zulassungsinhaber:

Merck Gesellschaft mbH

AT - 1147 Wien

Bezeichnung bisher:

Euthyrox 137 µg - Tabletten

Venaxibene 37,5 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-28632

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH

AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:

Venlafaxin ratiopharm 37,5 mg Retardtabletten

Venaxibene 75 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-28635

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH

AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:

Venlafaxin ratiopharm 75 mg Retardtabletten

Venaxibene 150 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-28641

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH

AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:

Venlafaxin ratiopharm 150 mg Retardtabletten

Venaxibene 225 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-28646

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH

AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:

Venlafaxin ratiopharm 225 mg Retardtabletten

Fentanyl Lavipharm 25 Mikrogramm/h transdermales Pflaster

Z.Nr.: 1-28762

Zulassungsinhaber:

Lavipharm SA

GR - 19002 Peania Attica

Bezeichnung bisher:

Fentanyl Arcana 25 Mikrogramm/h transdermales Pflaster

Fentanyl Lavipharm 50 Mikrogramm/h transdermales Pflaster

Z.Nr.: 1-28764

Zulassungsinhaber:

Lavipharm SA

GR - 19002 Peania Attica

Bezeichnung bisher:

Fentanyl Arcana 50 Mikrogramm/h transdermales Pflaster

Fentanyl Lavipharm 75 Mikrogramm/h transdermales Pflaster

Z.Nr.: 1-28765

Zulassungsinhaber:
Lavipharm SA
GR - 19002 Peania Attica

Bezeichnung bisher:
Fentanyl Arcana 75 Mikrogramm/h transdermales Pflaster

Fentanyl Lavipharm 100 Mikrogramm/h transdermales Pflaster

Z.Nr.: 1-28766

Zulassungsinhaber:
Lavipharm SA
GR - 19002 Peania Attica

Bezeichnung bisher:
Fentanyl Arcana 100 Mikrogramm/h transdermales Pflaster

Clopidogrel 1A Pharma 75 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28799

Zulassungsinhaber:
1A Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Bezeichnung bisher:
Clogagren 75 mg - Filmtabletten

Letrozol Actavis 2,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28981

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:

Loxoprel 2,5 mg Filmtabletten

Amlodipin Mylan 5 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29498

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:

Amlocana 5 mg Tabletten

Amlodipin Mylan 10 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29499

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:

Amlocana 10 mg Tabletten

Oxygerolan 5 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-29619

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH

AT - 8502 Lannach

Bezeichnung bisher:

Oxylan 5 mg - Retardtabletten

Oxygerolan 10 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-29620

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH

AT - 8502 Lannach

Bezeichnung bisher:

Oxylan 10 mg - Retardtabletten

Oxygerolan 20 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-29621

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH

AT - 8502 Lannach

Bezeichnung bisher:

Oxylan 20 mg - Retardtabletten

Oxygerolan 40 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-29622

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH

AT - 8502 Lannach

Bezeichnung bisher:

Oxylan 40 mg - Retardtabletten

Oxygerolan 80 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-29624

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH

AT - 8502 Lannach

Bezeichnung bisher:

Oxylan 80 mg - Retardtabletten

Oxycodon G.L. 5 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-29627

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH

AT - 8502 Lannach

Bezeichnung bisher:

Dolanor 5 mg - Retardtabletten

Oxycodon G.L. 10 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-29628

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH

AT - 8502 Lannach

Bezeichnung bisher:

Dolanor 10 mg - Retardtabletten

Oxycodon G.L. 20 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-29629

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH

AT - 8502 Lannach

Bezeichnung bisher:

Dolanor 20 mg - Retardtabletten

Oxycodon G.L. 40 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-29630

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH

AT - 8502 Lannach

Bezeichnung bisher:

Dolanor 40 mg - Retardtabletten

Oxycodon G.L. 80 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-29631

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH

AT - 8502 Lannach

Bezeichnung bisher:

Dolanor 80 mg - Retardtabletten

Olanzapin STADA 2,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29654

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH

AT - 1190 Wien

Bezeichnung bisher:

Olstadryn 2,5 mg Filmtabletten

Olanzapin STADA 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29655

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH

AT - 1190 Wien

Bezeichnung bisher:

Olstadryn 5 mg Filmtabletten

Olanzapin STADA 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29656

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Bezeichnung bisher:
Olstadryn 10 mg Filmtabletten

Olanzapin STADA 15 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29657

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Bezeichnung bisher:
Olstadryn 15 mg Filmtabletten

Olanzapin STADA 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29661

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Bezeichnung bisher:
Olstadryn 20 mg Filmtabletten

Zeel comp. - Ampullen

Z.Nr.: 3-00177

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

DE - 76532 Baden-Baden

Bezeichnung bisher:

Zeel plus - Ampullen

Änderungen der Packungsgrößen**GlucaGen 1 mg/ml - Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung**

Z.Nr.: 13879

Zulassungsinhaber:

Novo Nordisk Pharma GmbH
AT - 1010 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
002	10 x 1 mg + 10 x 1 ml Durchstechflasche	036	
003	1 x 1 mg + 1 x 1 ml Durchstechflasche	036	neu

Aqua ad iniectabilia B. Braun Lösungsmittel zur Herstellung von Parenteralia

Z.Nr.: 1-18469

Zulassungsinhaber:

B. Braun Melsungen AG
DE - 34212 Melsungen

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	20 x 10 ml Mini-Plasco	036	
002	20 x 20 ml Mini-Plasco	036	
005	20 x 5 ml Mini-Plasco	036	
006	20 x 5 ml Mini-Plasco connect	036	
007	20 x 10 ml Mini-Plasco connect	036	
008	20 x 20 ml Mini-Plasco connect	036	
020	100 x 10 ml Mini-Plasco basic	024	neu
021	100 x 20 ml Mini-Plasco basic	024	neu
010	Durchstechflasche 20 x 50 ml	036	
011	Durchstechflasche 100 ml	036	
009	Durchstechflasche 50 ml	036	
012	Durchstechflasche 20 x 100 ml	036	
013	Durchstechflasche 80 ml	036	
014	Durchstechflasche 20 x 80 ml	036	

Natriumchlorid B. Braun 9 mg/ml Injektionslösung

Z.Nr.: 1-18535

Zulassungsinhaber:

B. Braun Melsungen AG
DE - 34212 Melsungen

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	20 x 10 ml Mini-Plasco	036	
002	20 x 20 ml Mini-Plasco	036	
003	5 x 20 x 10 ml Mini-Plasco	036	
004	5 x 20 x 20 ml Mini-Plasco	036	
005	20 x 5 ml Mini-Plasco	036	
006	20 x 5 ml Mini-Plasco connect	036	
007	20 x 10 ml Mini-Plasco connect	036	
008	20 x 20 ml Mini-Plasco connect	036	
014	5 x 20 x 5 ml Mini-Plasco connect	036	
013	5 x 20 x 5 ml Mini-Plasco	036	
010	5 x 20 x 10 ml Mini-Plasco LL	036	
011	5 x 20 x 10 ml Mini-Plasco connect	036	
009	20 x 10 ml Mini-Plasco LL	036	
012	5 x 20 x 20 ml Mini-Plasco connect	036	
015	50 ml Durchstechflasche	036	
016	20 x 50 ml Durchstechflasche	036	
017	100 ml Durchstechflasche	036	
018	20 x 100 ml Durchstechflasche	036	
019	100 x 10 ml Mini-Plasco basic	024	neu
020	100 x 20 ml Mini-Plasco basic	024	neu

Riopan 800 mg - orale Suspension

Z.Nr.: 1-19162

Zulassungsinhaber:

Nycomed Pharma GmbH
AT - 1120 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
007	Flasche 240 ml	060	gelöscht
008	20 Beutel zu 10 ml	060	
009	50 Beutel zu 10 ml	060	
010	10 x 50 Beutel zu 10 ml (Bündelpackung)	060	
011	Flasche 250 ml	060	neu

Aggrastat 0,05 mg/ml - Infusionslösung

Z.Nr.: 1-23141

Zulassungsinhaber:

Iroko Cardio UK Ltd
GB - EC2M 3AF London

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	1 x 500 ml		024 gelöscht
002	1 x 250 ml		024
003	3 x 250 ml		024

Triquisic 35 Mikrogramm/h - transdermales Pflaster

Z.Nr.: 1-24399

Zulassungsinhaber:

Grünenthal GmbH
AT - 2345 Brunn am Gebirge

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	3 Pflaster		036
002	5 Pflaster		036
003	10 Pflaster		036
004	30 Pflaster		036
005	4 Stück	036	neu
006	6 Stück	036	neu
007	8 Stück	036	neu
008	12 Stück		036 neu
009	16 Stück		036 neu
010	18 Stück		036 neu
011	20 Stück		036 neu
012	24 Stück		036 neu

Triquisic 52,5 Mikrogramm/h - transdermales Pflaster

Z.Nr.: 1-24400

Zulassungsinhaber:

Grünenthal GmbH

AT - 2345 Brunn am Gebirge

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	3 Pflaster		036
002	5 Pflaster		036
003	10 Pflaster		036
004	30 Pflaster		036
005	4 Stück	036	neu
006	6 Stück	036	neu
007	8 Stück	036	neu
008	12 Stück		036 neu
009	16 Stück		036 neu
010	18 Stück		036 neu
011	20 Stück		036 neu
012	24 Stück		036 neu

Triquisic 70 Mikrogramm/h - transdermales Pflaster

Z.Nr.: 1-24401

Zulassungsinhaber:

Grünenthal GmbH

AT - 2345 Brunn am Gebirge

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	3 Pflaster		036
002	5 Pflaster		036
003	10 Pflaster		036
004	30 Pflaster		036
005	4 Stück	036	neu
006	6 Stück	036	neu
007	8 Stück	036	neu
008	12 Stück		036 neu
009	16 Stück		036 neu
010	18 Stück		036 neu
011	20 Stück		036 neu
012	24 Stück		036 neu

Skinoren 15% - Gel

Z.Nr.: 1-24583

Zulassungsinhaber:

Intendis Austria Handels GmbH

AT - 1160 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status	
001	5 g (Tube)		036	
002	30 g (Tube)		036	
003	50 g (Tube)		036	
004	2 x 50 g (Tube)		036	neu

Cefotrix 2 g Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-25127

Zulassungsinhaber:

Dr. Friedrich Eberth Arzneimittel GmbH

IT - 92289 Ursensollen

Nr		Laufzeit [Monate]	Status	
001	1 Durchstechflasche		036	
002	7 Durchstechflaschen		036	
003	5 Durchstechflaschen		036	
004	10 Durchstechflaschen (Klinikpackung)		036	gelöscht

Aqua ad injectabilia "Meditrade" - Lösungsmittel zur Herstellung von Parenteralia

Z.Nr.: 1-26688

Zulassungsinhaber:

Meditrade Medicare Medizinprodukte GmbH & Co KG
AT - 6330 Kufstein

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	10 x 50 ml Durchstechflasche	036	gelöscht
002	20 x 100 ml Durchstechflasche	036	gelöscht
003	10 x 100 ml in 250 ml Flasche	036	gelöscht
004	15 x 100 ml in 250 ml Flasche	036	gelöscht
005	10 x 200 ml in 250 ml Flasche	036	gelöscht
006	15 x 200 ml in 250 ml Flasche	036	gelöscht
007	10 x 400 ml in 500 ml Flasche	036	gelöscht
008	15 x 400 ml in 500 ml Flasche	036	gelöscht
009	1 x 100 ml Flasche	036	gelöscht
010	10 x 100 ml Flasche	036	gelöscht
011	24 x 100 ml Flasche	036	gelöscht
012	1 x 250 ml Flasche	036	gelöscht
013	10 x 250 ml Flasche	036	gelöscht
014	15 x 250 ml Flasche	036	gelöscht
015	1 x 500 ml Flasche	036	gelöscht
016	10 x 500 ml Flasche	036	gelöscht
017	15 x 500 ml Flasche	036	gelöscht
018	1 x 1000 ml Flasche	036	gelöscht
019	6 x 1000 ml Flasche	036	gelöscht
020	50 x 10 ml Ampulle	030	gelöscht
021	30 x 20 ml Ampulle	030	gelöscht
022	25 x 100 ml Durchstechflasche	036	neu
023	25 x 50 ml Durchstechflasche	036	neu
024	25 x 100 ml Glasflaschen	036	neu
025	25 x 100 ml Plastikflaschen	036	neu
026	10 x 1000 ml Plastikflaschen	036	neu

Natrium chloratum physiologicum 0,9% "Meditrade" - Infusionslösung

Z.Nr.: 1-26812

Zulassungsinhaber:

Meditrade Medicare Medizinprodukte GmbH & Co KG
AT - 6330 Kufstein

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	Infusionsflasche (Glas): 1 Stück á 100 ml	036	gelöscht
002	Infusionsflasche (Glas): 10 Stück á 100 ml	036	gelöscht
003	Infusionsflasche (Glas): 24 Stück á 100 ml	036	gelöscht
004	Infusionsflasche (Glas): 1 Stück á 500 ml	036	
005	Infusionsflasche (Glas): 10 Stück á 500 ml	036	
006	Infusionsflasche (Glas): 15 Stück á 500 ml	036	gelöscht
007	Infusionsflasche (Glas): 1 Stück á 250 ml	036	
008	Infusionsflasche (Glas): 10 Stück á 250 ml	036	
009	Infusionsflasche (Glas): 15 Stück á 250 ml	036	gelöscht
010	Infusionsflasche (Glas): 1 Stück á 1000 ml	036	gelöscht
011	Infusionsflasche (Glas): 6 Stück á 1000 ml	036	gelöscht
012	Stechampulle (Glas): 10 Stück á 50 ml	036	gelöscht
013	Stechampulle (Glas): 20 Stück á 50 ml	036	gelöscht
014	Stechampulle (Glas): 10 Stück á 100 ml	036	gelöscht
015	Stechampulle (Glas): 20 Stück á 100 ml	036	gelöscht
016	Infusionsflasche (PP): 10 Stück á 250 ml	036	
017	Infusionsflasche (PP): 10 Stück á 500 ml	036	
018	Infusionsflasche (PP): 10 Stück á 1000 ml	036	
019	PP-Ampullen: 50 Stück á 10 ml	036	gelöscht
020	PP-Ampullen: 30 Stück á 20 ml	036	gelöscht
023	Infusionsflasche (Glas): 25 x 100 ml	036	neu
024	Infusionsflasche (PP): 25 x 100 ml	036	neu
025	Stechampullen (Glas): 25 x 50 ml	036	neu
026	Stechampullen (Glas): 25 x 100 ml	036	neu
022	Infusionsflasche (PP): 1 Stück á 500 ml	036	
021	Infusionsflasche (PP): 1 Stück á 250 ml	036	

Oxaliplatin STADA 5 mg/ml Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-26833

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
003	1 x 150 mg Durchstechflasche	048	neu
001	1 x 50 mg Durchstechflasche	048	
002	1 x 100 mg Durchstechflasche	048	

OxyNorm 10 mg/ml Injektionslösung

Z.Nr.: 1-28001

Zulassungsinhaber:

Mundipharma GmbH
AT - 1072 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	5 x 1 ml	036	
002	5 x 2 ml	036	
003	4 x 20 ml	036	neu

Bolevo 1500 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28143

Zulassungsinhaber:

Blue Bio Pharmaceuticals Ltd.
IE - 2 Dublin

Nr	Laufzeit [Monate]	Status		
001	30 Stück (HDPE Flasche)	036		
002	90 Stück (HDPE Flasche)	036		
003	60 Stück (HDPE Flasche)	036		
004	20 Stück (HDPE Flasche)	036	neu	
005	4 Stück (Blister)	036	neu	
006	10 Stück (Blister)	036	neu	
007	20 Stück (Blister)	036	neu	
008	30 Stück (Blister)	036	neu	
009	45 Stück (Blister)	036	neu	
010	60 Stück (Blister)	036	neu	
011	90 Stück (Blister)	036	neu	

Valsartan Actavis 40 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28263

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Nr	Laufzeit [Monate]	Status		
003	28 Stück (PVC/PE/PVDC-AI- Blister)	036		
005	98 Stück (PVC/PE/PVDC-AI- Blister)	036		
001	7 Stück (PVC/PE/PVDC-AI- Blister)	036		
002	14 Stück (PVC/PE/PVDC-AI- Blister)	036		
004	56 Stück (PVC/PE/PVDC-AI- Blister)	036		
006	280 Stück (PVC/PE/PVDC-AI- Blister)	036		
007	7 Stück (Polyethylen- Tablettenbehältnis)	036		
008	14 Stück (Polyethylen- Tablettenbehältnis)	036		
009	28 Stück (Polyethylen- Tablettenbehältnis)	036		
010	56 Stück (Polyethylen- Tablettenbehältnis)	036		
011	98 Stück (Polyethylen- Tablettenbehältnis)	036		
012	280 Stück (Polyethylen- Tablettenbehältnis)	036		
013	30 Stück (PVC/PE/PVDC-AI- Blister)	036	neu	
014	28 Stück (Polyethylen- Tablettenbehältnis)	036	neu	

Adescilan 5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28604

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH

AT - 8502 Lannach

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
002	14 Stück (Blister)	048
003	15 Stück (Blister)	048
004	20 Stück (Blister)	048
005	28 Stück (Blister)	048
007	49 Stück (Blister)	048
008	50 Stück (Blister)	048
009	56 Stück (Blister)	048
010	60 Stück (Blister)	048
012	90 Stück (Blister)	048
014	100 Stück (Blister)	048
015	500 Stück (Blister)	048
006	30 Stück (Blister)	048
011	84 Stück (Blister)	048
013	98 Stück (Blister)	048
001	7 Stück (Blister)	048
016	10 Stück (Blister)	048 neu

Adescilan 10 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28605

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH

AT - 8502 Lannach

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	30 Stück (Blister)	048
002	84 Stück (Blister)	048
003	98 Stück (Blister)	048
004	7 Stück (Blister)	048
005	14 Stück (Blister)	048
006	15 Stück (Blister)	048
007	20 Stück (Blister)	048
008	28 Stück (Blister)	048
009	49 Stück (Blister)	048
010	50 Stück (Blister)	048
011	56 Stück (Blister)	048
012	60 Stück (Blister)	048
013	90 Stück (Blister)	048
014	100 Stück (Blister)	048
015	500 Stück (Blister)	048
016	10 Stück (Blister)	048 neu

Adescilan 15 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28606

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH

AT - 8502 Lannach

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	30 Stück (Blister)	048
002	84 Stück (Blister)	048
003	98 Stück (Blister)	048
004	7 Stück (Blister)	048
005	14 Stück (Blister)	048
006	15 Stück (Blister)	048
007	20 Stück (Blister)	048
008	28 Stück (Blister)	048
009	49 Stück (Blister)	048
010	50 Stück (Blister)	048
011	56 Stück (Blister)	048
012	60 Stück (Blister)	048
013	90 Stück (Blister)	048
014	100 Stück (Blister)	048
015	500 Stück (Blister)	048
016	10 Stück (Blister)	048 neu

Adescilan 20 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28607

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	30 Stück (Blister)	048	
002	84 Stück (Blister)	048	
004	7 Stück (Blister)	048	
009	49 Stück (Blister)	048	
011	56 Stück (Blister)	048	
012	60 Stück (Blister)	048	
013	90 Stück (Blister)	048	
003	98 Stück (Blister)	048	
005	14 Stück (Blister)	048	
006	15 Stück (Blister)	048	
007	20 Stück (Blister)	048	
008	28 Stück (Blister)	048	
010	50 Stück (Blister)	048	
014	100 Stück (Blister)	048	
015	500 Stück (Blister)	048	
016	10 Stück (Blister)	048	neu

Imipenem/Cilastatin Sandoz 500 mg/500 mg - Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28691

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	1 x 100 ml (Durchstechflasche)	024	
002	10 (5x2) x 100 ml (Durchstechflasche)	024	
003	1 x 22 ml (Durchstechflasche)	024	
004	1 x 30 ml (Durchstechflasche)	024	neu

Activir Duo 50 mg/g + 10 mg/g Creme

Z.Nr.: 1-28984

Zulassungsinhaber:

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

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	1x 2g (Plastiktube)	024
002	1x 5g (Plastiktube)	024 gelöscht

Docetaxel Ebewe 10 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29007

Zulassungsinhaber:

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

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	1 x (20 mg/2 ml) (Durchstechflasche)	024
002	5 x (20 mg/2 ml) (Durchstechflaschen)	024
003	10 x (20 mg/2 ml) (Durchstechflaschen)	024
004	1 x (80 mg/8 ml) (Durchstechflasche)	024
005	5 x (80 mg/8 ml) (Durchstechflaschen)	024
006	10 x (80 mg/8 ml) (Durchstechflaschen)	024
007	1 x (160 mg/16 ml) (Durchstechflasche)	024 neu
008	5 x (160 mg/16 ml) (Durchstechflaschen)	024 neu
009	10 x (160 mg/16 ml) (Durchstechflaschen)	024 neu

Madinette 0,03 mg/2 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29161

Zulassungsinhaber:

Dermapharm GmbH
AT - 1090 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	1 x 21 Stück (Blister)	018
002	3 x 21 Stück (Blister)	018
003	6 x 21 Stück (Blister)	018
004	4 x 21 Stück (Blister)	018 neu

Pantoprazol Bluefish 20 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-29326

Zulassungsinhaber:

Bluefish Pharmaceuticals AB
SE - 111 23 Stockholm

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	14 Stück (Alu/Alu - Blister)	018 gelöscht
002	15 Stück (Alu/Alu - Blister)	018 gelöscht
003	28 Stück (Alu/Alu - Blister)	018 gelöscht
004	30 Stück (Alu/Alu - Blister)	018 gelöscht
005	56 Stück (Alu/Alu - Blister)	018 gelöscht
006	60 Stück (Alu/Alu - Blister)	018 gelöscht
007	98 Stück (Alu/Alu - Blister)	018 gelöscht
008	100 Stück (Alu/Alu - Blister)	018 gelöscht
009	14 Stück (HDPE - Flasche)	024
010	15 Stück (HDPE - Flasche)	024
011	28 Stück (HDPE - Flasche)	024
012	30 Stück (HDPE - Flasche)	024
013	56 Stück (HDPE - Flasche)	024
014	60 Stück (HDPE - Flasche)	024
015	98 Stück (HDPE - Flasche)	024
016	100 Stück (HDPE - Flasche)	024

Pantoprazol Bluefish 40 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-29327

Zulassungsinhaber:

Bluefish Pharmaceuticals AB
SE - 111 23 Stockholm

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	14 Stück (Alu/Alu - Blister)	018 gelöscht
002	15 Stück (Alu/Alu - Blister)	018 gelöscht
003	28 Stück (Alu/Alu - Blister)	018 gelöscht
004	30 Stück (Alu/Alu - Blister)	018 gelöscht
005	56 Stück (Alu/Alu - Blister)	018 gelöscht
006	60 Stück (Alu/Alu - Blister)	018 gelöscht
007	98 Stück (Alu/Alu - Blister)	018 gelöscht
008	100 Stück (Alu/Alu - Blister)	018 gelöscht
009	14 Stück (HDPE - Flasche)	024
010	15 Stück (HDPE - Flasche)	024
011	28 Stück (HDPE - Flasche)	024
012	30 Stück (HDPE - Flasche)	024
013	56 Stück (HDPE - Flasche)	024
014	60 Stück (HDPE - Flasche)	024
015	98 Stück (HDPE - Flasche)	024
016	100 Stück (HDPE - Flasche)	024
017	7 Stück (Alu/Alu - Blister)	018 gelöscht

Olanzapin STADA 2,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29654

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	10 Stück (Blister)	036
002	28 Stück (Blister)	036
003	30 Stück (Blister)	036
004	30 Stück (HDPE Tablettenbehältnis)	036
005	100 Stück (HDPE Tablettenbehältnis)	036
006	500 Stück (HDPE Tablettenbehältnis)	036
007	7 Stück (Blister)	036 neu
008	98 Stück (Blister)	036 neu

Olanzapin STADA 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29655

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	10 Stück (Blister)	036	
002	28 Stück (Blister)	036	
003	30 Stück (Blister)	036	
004	50 Stück (Blister)	036	
005	56 Stück (Blister)	036	
006	84 Stück (Blister)	036	
007	112 Stück (Blister)	036	
008	30 Stück (HDPE Tablettenbehältnis)	036	
009	100 Stück (HDPE Tablettenbehältnis)	036	
010	500 Stück (HDPE Tablettenbehältnis)	036	
011	7 Stück (Blister)	036	neu
012	98 Stück (Blister)	036	neu

Olanzapin STADA 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29656

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	7 Stück (Blister)	036	
002	10 Stück (Blister)	036	
003	28 Stück (Blister)	036	
004	30 Stück (Blister)	036	
005	50 Stück (Blister)	036	
006	56 Stück (Blister)	036	
007	60 Stück (Blister)	036	
008	84 Stück (Blister)	036	
009	112 Stück (Blister)	036	
010	30 Stück (HDPE Tablettenbehältnis)	036	
011	100 Stück (HDPE Tablettenbehältnis)	036	
012	500 Stück (HDPE Tablettenbehältnis)	036	
013	98 Stück (Blister)	036	neu

Olanzapin STADA 15 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29657

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	7 Stück (Blister)	036
002	10 Stück (Blister)	036
003	28 Stück (Blister)	036
004	30 Stück (Blister)	036
005	56 Stück (Blister)	036
006	84 Stück (Blister)	036
007	112 Stück (Blister)	036
008	30 Stück (HDPE Tablettenbehältnis)	036
009	100 Stück (HDPE Tablettenbehältnis)	036
010	500 Stück (HDPE Tablettenbehältnis)	036
011	98 Stück (Blister)	036 neu

Olanzapin STADA 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29661

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	7 Stück (Blister)	036
002	10 Stück (Blister)	036
003	28 Stück (Blister)	036
004	30 Stück (Blister)	036
005	56 Stück (Blister)	036
006	84 Stück (Blister)	036
007	112 Stück (Blister)	036
008	30 Stück (HDPE Tablettenbehältnis)	036
009	100 Stück (HDPE Tablettenbehältnis)	036
010	500 Stück (HDPE Tablettenbehältnis)	036
011	98 Stück (Blister)	036 neu

Carboplatin Accord 10 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29688

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	1 x Durchstechflasche 5ml mit 50mg	024	
002	1 x Durchstechflasche 15ml mit 150mg	024	
003	1 x Durchstechflasche 50ml mit 450mg	024	
004	1 x Durchstechflasche 100ml mit 600mg	024	neu

Meditonsin - Tropfen

Z.Nr.: 3-00073

Zulassungsinhaber:

Medice Arzneimittel Pütter GmbH & Co KG
DE - 58638 Iserlohn

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
003	100 g (2 x 50 g)	036	neu
001	35 g	036	
002	70 g	036	

Aufhebungen gemäß §23 des AMG

Betnovate C - Creme

Z.Nr.: 13817

Zulassungsinhaber:

GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT - 1140 Wien

Betnovate C - Salbe

Z.Nr.: 13818

Zulassungsinhaber:

GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT - 1140 Wien

Baypen 2 g - Trockenstechampullen

Z.Nr.: 16538

Zulassungsinhaber:

Bayer Austria GmbH
AT - 1160 Wien

Baypen 5 g - Trockensubstanz zur Infusionsbereitung

Z.Nr.: 16539

Zulassungsinhaber:

Bayer Austria GmbH
AT - 1160 Wien

Kationen - Spurenelement "Fresenius" - Ampullen

Z.Nr.: 1-18489

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Tamoxifen "ratiopharm" 10 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-21932

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Esbericum - Kapseln

Z.Nr.: 1-22914

Zulassungsinhaber:

Schaper & Brümmer GmbH & Co. KG
DE - 38259 Salzgitter

Vitromix - Emulsion zur Infusion

Z.Nr.: 1-24548

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Carvedilol Alternova 3,125 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-25077

Zulassungsinhaber:
KRKA Pharma GmbH
AT - 1220 Wien

Xyzall 5 mg/ml Tropfen zum Einnehmen, Lösung

Z.Nr.: 1-26274

Zulassungsinhaber:
UCB Pharma GmbH
AT - 1110 Wien

Histalos 5 mg Filtabletten

Z.Nr.: 1-26602

Zulassungsinhaber:
UCB Pharma GmbH
AT - 1110 Wien

Xyzall 0,5 mg/ml - Lösung zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-26612

Zulassungsinhaber:
UCB Pharma GmbH
AT - 1110 Wien

Clindamycin Alternova 150 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-26772

Zulassungsinhaber:
KRKA Pharma GmbH
AT - 1220 Wien

Losindia 12,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26799

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

Losindia 25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26800

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

Losindia 50 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26801

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

Losindia 100 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26802

Zulassungsinhaber:

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

Omeprazol Sandoz 40 mg - Trockenstechampulle mit Lösungsmittel

Z.Nr.: 1-26850

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Bicalutamid Hexal 50 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26936

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Modafinil TEVA 100 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-27390

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Losathia 50 mg/12,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27474

Zulassungsinhaber:

Alfred E. Tiefenbacher GmbH & Co KG

DE - 22767 Hamburg

Losathia 100 mg/25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27475

Zulassungsinhaber:

Alfred E. Tiefenbacher GmbH & Co KG

DE - 22767 Hamburg

Losartan/HCT Tiefenbacher 50 mg/12,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27483

Zulassungsinhaber:

Alfred E. Tiefenbacher GmbH & Co KG

DE - 22767 Hamburg

Losartan/HCT Tiefenbacher 100 mg/25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27484

Zulassungsinhaber:

Alfred E. Tiefenbacher GmbH & Co KG

DE - 22767 Hamburg

Venladoz retard 37,5 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-27985

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Venladoz retard 75 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-27987

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Venladoz retard 150 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-27988

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Diclofenac Kappler 12,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28158

Zulassungsinhaber:

Kappler Pharma Consult GmbH
DE - 89340 Leipheim

Losartan-Kalium Alet 12,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28368

Zulassungsinhaber:

Alet Pharmaceuticals S.A.

GR - 12461 Athens

Losartan-Kalium Alet 50 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28369

Zulassungsinhaber:

Alet Pharmaceuticals S.A.

GR - 12461 Athens

Irinotecan Sandoz 20 mg/ml - Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28393

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH

AT - 6250 Kundl

Bilodel 10 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28660

Zulassungsinhaber:

Cantabria Pharma SL

ES - 28039 Madrid

Bilodel 15 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28661

Zulassungsinhaber:
Cantabria Pharma SL
ES - 28039 Madrid

Bilodel 20 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28662

Zulassungsinhaber:
Cantabria Pharma SL
ES - 28039 Madrid

Lucinelle 20 Mikrogramm/100 Mikrogramm 21 + 7 Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29354

Zulassungsinhaber:
Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

**Remifentanil ratiopharm 1 mg Pulver zur Herstellung eines
Konzentrats für eine Injektions- oder Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-29447

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Remifentanyl ratiopharm 2 mg Pulver zur Herstellung eines Konzentrats für eine Injektions- oder Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29448

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Remifentanyl ratiopharm 5 mg Pulver zur Herstellung eines Konzentrats für eine Injektions- oder Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29449

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Avena "Nobel" - Med Complex - Tropfen

Z.Nr.: 3-00001

Zulassungsinhaber:

HWS - OTC - Service GmbH
AT - 5570 Mauterndorf

Luffa "Nobel" - Med Complex - Tropfen

Z.Nr.: 3-00002

Zulassungsinhaber:

HWS - OTC - Service GmbH
AT - 5570 Mauterndorf

Erbide Akne Tropfen

Z.Nr.: 3-00003

Zulassungsinhaber:

HWS - OTC - Service GmbH

AT - 5570 Mauterndorf

Aconitum "Nobel" - Med Complex - Tropfen

Z.Nr.: 3-00004

Zulassungsinhaber:

HWS - OTC - Service GmbH

AT - 5570 Mauterndorf

Ambra "Nobel" - Med Complex - Tropfen

Z.Nr.: 3-00005

Zulassungsinhaber:

HWS - OTC - Service GmbH

AT - 5570 Mauterndorf

Acidum phosphoricum "Nobel" - Med Complex - Tropfen

Z.Nr.: 3-00006

Zulassungsinhaber:

HWS - OTC - Service GmbH

AT - 5570 Mauterndorf

Asarum "Nobel" - Med Complex - Tropfen

Z.Nr.: 3-00008

Zulassungsinhaber:

HWS - OTC - Service GmbH

AT - 5570 Mauterndorf

Barium "Nobel" - Med Complex - Tropfen

Z.Nr.: 3-00009

Zulassungsinhaber:

HWS - OTC - Service GmbH

AT - 5570 Mauterndorf

Erbiode Blasen und Nieren Tropfen

Z.Nr.: 3-00011

Zulassungsinhaber:

HWS - OTC - Service GmbH

AT - 5570 Mauterndorf

Argentum "Nobel" - Med Complex - Tropfen

Z.Nr.: 3-00013

Zulassungsinhaber:

HWS - OTC - Service GmbH

AT - 5570 Mauterndorf

Cepa "Nobel" - Med Complex - Tropfen

Z.Nr.: 3-00014

Zulassungsinhaber:

HWS - OTC - Service GmbH

AT - 5570 Mauterndorf

Erbiode Stärkungstropfen für Männer

Z.Nr.: 3-00015

Zulassungsinhaber:

HWS - OTC - Service GmbH

AT - 5570 Mauterndorf

Arnica "Nobel" - Med Complex - Tropfen

Z.Nr.: 3-00016

Zulassungsinhaber:

HWS - OTC - Service GmbH

AT - 5570 Mauterndorf

China "Nobel" - Med Complex - Tropfen

Z.Nr.: 3-00017

Zulassungsinhaber:

HWS - OTC - Service GmbH

AT - 5570 Mauterndorf

Cantharis "Nobel" - Med Complex - Tropfen

Z.Nr.: 3-00018

Zulassungsinhaber:

HWS - OTC - Service GmbH

AT - 5570 Mauterndorf

Erbiode Regelbeschwerden Tropfen

Z.Nr.: 3-00019

Zulassungsinhaber:

HWS - OTC - Service GmbH

AT - 5570 Mauterndorf

Iris "Nobel" - Med Complex - Tropfen

Z.Nr.: 3-00022

Zulassungsinhaber:

HWS - OTC - Service GmbH

AT - 5570 Mauterndorf

Colchicum "Nobel" - Med Complex - Tropfen

Z.Nr.: 3-00023

Zulassungsinhaber:

HWS - OTC - Service GmbH

AT - 5570 Mauterndorf

Mefem - Tropfen bei Wechseljahrsbeschwerden

Z.Nr.: 3-00025

Zulassungsinhaber:

HWS - OTC - Service GmbH

AT - 5570 Mauterndorf

Mandragora "Nobel" - Med Complex - Tropfen

Z.Nr.: 3-00026

Zulassungsinhaber:

HWS - OTC - Service GmbH

AT - 5570 Mauterndorf

Lobelia "Nobel" - Med Complex - Tropfen

Z.Nr.: 3-00027

Zulassungsinhaber:

HWS - OTC - Service GmbH

AT - 5570 Mauterndorf

Nux "Nobel" - Med Complex - Tropfen

Z.Nr.: 3-00028

Zulassungsinhaber:

HWS - OTC - Service GmbH

AT - 5570 Mauterndorf

Rhus "Nobel" - Med Complex - Tropfen

Z.Nr.: 3-00029

Zulassungsinhaber:
HWS - OTC - Service GmbH
AT - 5570 Mauterndorf

Erbiode Haarvital Tropfen

Z.Nr.: 3-00030

Zulassungsinhaber:
HWS - OTC - Service GmbH
AT - 5570 Mauterndorf

Robinia "Nobel" - Med Complex - Tropfen

Z.Nr.: 3-00031

Zulassungsinhaber:
HWS - OTC - Service GmbH
AT - 5570 Mauterndorf

Phosphorus "Nobel" - Med Complex - Tropfen

Z.Nr.: 3-00032

Zulassungsinhaber:
HWS - OTC - Service GmbH
AT - 5570 Mauterndorf

Pulsatilla "Nobel" - Med Complex - Tropfen

Z.Nr.: 3-00033

Zulassungsinhaber:

HWS - OTC - Service GmbH

AT - 5570 Mauterndorf

Secale "Nobel" - Med Complex - Tropfen

Z.Nr.: 3-00034

Zulassungsinhaber:

HWS - OTC - Service GmbH

AT - 5570 Mauterndorf

Taraxacum "Nobel" - Med Complex - Tropfen

Z.Nr.: 3-00035

Zulassungsinhaber:

HWS - OTC - Service GmbH

AT - 5570 Mauterndorf

Selenium "Nobel" - Med Complex - Tropfen

Z.Nr.: 3-00036

Zulassungsinhaber:

HWS - OTC - Service GmbH

AT - 5570 Mauterndorf

Veratrum "Nobel" - Med Complex - Tropfen

Z.Nr.: 3-00037

Zulassungsinhaber:

HWS - OTC - Service GmbH

AT - 5570 Mauterndorf

Sulfur "Nobel" - Med Complex - Tropfen

Z.Nr.: 3-00038

Zulassungsinhaber:

HWS - OTC - Service GmbH

AT - 5570 Mauterndorf

Ledum "Nobel" - Med Complex - Tropfen

Z.Nr.: 3-00039

Zulassungsinhaber:

HWS - OTC - Service GmbH

AT - 5570 Mauterndorf

Thuja "Nobel" - Med Complex - Tropfen

Z.Nr.: 3-00040

Zulassungsinhaber:

HWS - OTC - Service GmbH

AT - 5570 Mauterndorf

Veröffentlichung (02/2011) über Registrierungen von Homöopathika

Registrierungen

Peloide Tropfen

Reg.Nr.: HERB-00046

Firma:

Pharmaselect Handels GmbH
AT - 1020 Wien

DiaTussal Filmtabletten

Reg.Nr.: HERB-00047

Firma:

Diapharm Regulatory Services GmbH
DE - 26121 Oldenburg

DiaPelargo Filmtabletten

Reg.Nr.: HERB-00048

Firma:

Diapharm Regulatory Services GmbH
DE - 26121 Oldenburg

DiaProsta Filmtabletten

Reg.Nr.: HERB-00049

Firma:

Diapharm Regulatory Services GmbH
DE - 26121 Oldenburg

Doppelherz Herz-Kreislauf Tonikum

Reg.Nr.: HERB-00050

Firma:

Queisser Pharma GmbH & Co.
DE - 24941 Flensburg

Calmine Baldrian Perlen - Filmtabletten

Reg.Nr.: HERB-00051

Firma:

Abtei Pharma Vertriebs GmbH
DE - 37696 Marienmünster

Doppelherz Herz-Kreislauf alkohol- und zuckerfrei Tonikum

Reg.Nr.: HERB-00052

Firma:

Queisser Pharma GmbH & Co.
DE - 24941 Flensburg