

Humanarzneispezialitäten

Inhaltsverzeichnis

Arzneispezialitäten - human	1
Zulassungen gemäß AMG	1
Homöopathische Arzneispezialitäten - human	60
Radioaktive Arzneispezialitäten - human	67
Übertragungen	68
Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG	88
Änderungen der Bezeichnung	88
Änderungen der Packungsgrößen	96
Aufhebungen gemäß §23 des AMG	125
Ruhende Zulassungen	151
Neueintragung ruhender Zulassungen	151
Registrierungen	152
Aufhebungen von Registrierungen	154

*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.*

325. Veröffentlichung (03/2012) über Zulassungen von Arzneyspezialitäten sowie über Änderungen und Aufhebungen von Zulassungen

Arzneyspezialitäten - human

Zulassungen gemäß AMG

Doxacur 8 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-31026

Zulassungsinhaber:

Yes Pharmaceutical Development Services GmbH
DE - 61381 Friedrichsdorf

Referenzprodukt:

Carduran Retard, 8 mg, depottabletter
Pfizer ApS, DK

Hersteller:

Acino AG
DE - 83714 Miesbach

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Doxazosin Mesilat
(entsprechend 8 mg Doxazosin Base)

ATC-Klassifikation(en):

C02CA04 Kardiovaskuläres System / Antihypertonika / Antiadrenerge
Mittel, peripher wirkend / Alpha-Adrenorezeptor-Antagonisten /
Doxazosin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Retardtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	060 Monate
2	10 Retardtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	060 Monate
3	14 Retardtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	060 Monate
4	15 Retardtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	060 Monate
5	28 Retardtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	060 Monate
6	30 Retardtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	060 Monate
7	50 Retardtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	060 Monate
8	56 Retardtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	060 Monate
9	60 Retardtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	060 Monate
10	98 Retardtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	060 Monate
11	100 Retardtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	060 Monate
12	7 Retardtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister, Kalenderpackung)	060 Monate
13	14 Retardtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister, Kalenderpackung)	060 Monate
14	28 Retardtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister, Kalenderpackung)	060 Monate
15	56 Retardtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister, Kalenderpackung)	060 Monate
16	98 Retardtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister, Kalenderpackung)	060 Monate
17	50 x 1 Retardtablette (PVC/PVDC-Alu-Blister, Einzeldosis-Packung)	060 Monate
Rezeptpflicht/Abgabe	Rp, apothekenpflichtig	

Doxarutis 8 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-31027

Zulassungsinhaber:

Yes Pharmaceutical Development Services GmbH
DE - 61381 Friedrichsdorf

Referenzprodukt:

Carduran Retard, 8 mg, depottabletter
Pfizer ApS, DK

Hersteller:

Acino AG
DE - 83714 Miesbach

Wirkstoff(e):

+-----

Filmdrücke:

++-----

Kern:

Doxazosin Mesilat
(entsprechend 8 mg Doxazosin Base)

ATC-Klassifikation(en):

C02CA04 Kardiovaskuläres System / Antihypertonika / Antiadrenerge
Mittel, peripher wirkend / Alpha-Adrenorezeptor-Antagonisten /
Doxazosin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Retardtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	060 Monate
2	10 Retardtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	060 Monate
3	14 Retardtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	060 Monate
4	15 Retardtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	060 Monate
5	28 Retardtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	060 Monate
6	30 Retardtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	060 Monate
7	50 Retardtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	060 Monate
8	56 Retardtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	060 Monate
9	60 Retardtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	060 Monate
10	98 Retardtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	060 Monate
11	100 Retardtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	060 Monate
12	7 Retardtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister, Kalenderpackung)	060 Monate
13	14 Retardtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister, Kalenderpackung)	060 Monate
14	28 Retardtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister, Kalenderpackung)	060 Monate
15	56 Retardtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister, Kalenderpackung)	060 Monate
16	98 Retardtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister, Kalenderpackung)	060 Monate
17	50 x 1 Retardtablette (PVC/PVDC-Alu-Blister, Einzeldosis-Packung)	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe Rp, apothekenpflichtig

Nurofen rapid 400 mg Weichkapseln

Z.Nr.: 1-31144

Zulassungsinhaber:

Reckitt Benckiser Deutschland GmbH
DE - 68165 Mannheim

Hersteller:

Reckitt Benckiser Healthcare International Limited
GB - NG90 2 DB Nottingham

Wirkstoff(e):

+-----

Weichkapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Ibuprofen

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	2 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister)	024 Monate
2	4 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister)	024 Monate
3	6 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister)	024 Monate
4	8 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister)	024 Monate
5	10 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister)	024 Monate
6	12 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister)	024 Monate
7	16 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister)	024 Monate
8	20 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister)	024 Monate
9	24 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister)	024 Monate
10	30 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister)	024 Monate
11	40 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister)	024 Monate
12	50 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei mit W10, apothekenpflichtig

Levetiracetam G.L. 500 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31145

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

EU/1/00/146/006-013
KEPPRA 500 mg Filmtabletten
UCB S.A.
BE-1070 Brussels

Hersteller:

Klocke Pharma-Service GmbH
DE - 77767 Appenweier

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Levetiracetam

ATC-Klassifikation(en):

N03AX14 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Levetiracetam

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackung)	030 Monate
2	20 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackung)	030 Monate
3	30 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackung)	030 Monate
4	50 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackung)	030 Monate
5	60 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackung)	030 Monate
6	90 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackung)	030 Monate
7	100 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackung)	030 Monate
8	120 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackung)	030 Monate
9	200 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackung)	030 Monate
10	10 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC/PVdC-Blisterpackung)	030 Monate
11	20 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC/PVdC-Blisterpackung)	030 Monate
12	30 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC/PVdC-Blisterpackung)	030 Monate
13	50 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC/PVdC-Blisterpackung)	030 Monate
14	60 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC/PVdC-Blisterpackung)	030 Monate
15	90 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC/PVdC-Blisterpackung)	030 Monate
16	100 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC/PVdC-Blisterpackung)	030 Monate
17	120 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC/PVdC-Blisterpackung)	030 Monate
18	200 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC/PVdC-Blisterpackung)	030 Monate
19	10 Stück Filmtabletten (HDPE-Flasche)	030 Monate
20	20 Stück Filmtabletten (HDPE-Flasche)	030 Monate
21	30 Stück Filmtabletten (HDPE-Flasche)	030 Monate
22	50 Stück Filmtabletten (HDPE-Flasche)	030 Monate
23	60 Stück Filmtabletten (HDPE-Flasche)	030 Monate
24	90 Stück Filmtabletten (HDPE-Flasche)	030 Monate
25	100 Stück Filmtabletten (HDPE-Flasche)	030 Monate
26	120 Stück Filmtabletten (HDPE-Flasche)	030 Monate
27	200 Stück Filmtabletten (HDPE-Flasche)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe NR, apothekenpflichtig

Levetiracetam G.L. 1000 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31146

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

EU/1/00/146/020-026
KEPPRA 1000 mg Filmtabletten
UCB S.A.
BE-1070 Brussels

Hersteller:

Klocke Pharma-Service GmbH
DE - 77767 Appenweier

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Levetiracetam

ATC-Klassifikation(en):

N03AX14 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Levetiracetam

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackung)	030 Monate
2	20 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackung)	030 Monate
3	30 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackung)	030 Monate
4	50 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackung)	030 Monate
5	60 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackung)	030 Monate
6	90 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackung)	030 Monate
7	100 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackung)	030 Monate
8	120 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackung)	030 Monate
9	200 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC-Blisterpackung)	030 Monate
10	10 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC/PVdC-Blisterpackung)	030 Monate
11	20 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC/PVdC-Blisterpackung)	030 Monate
12	30 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC/PVdC-Blisterpackung)	030 Monate
13	50 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC/PVdC-Blisterpackung)	030 Monate
14	60 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC/PVdC-Blisterpackung)	030 Monate
15	90 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC/PVdC-Blisterpackung)	030 Monate
16	100 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC/PVdC-Blisterpackung)	030 Monate
17	120 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC/PVdC-Blisterpackung)	030 Monate
18	200 Stück Filmtabletten (Aluminium/PVC/PVdC-Blisterpackung)	030 Monate
19	10 Stück Filmtabletten (HDPE-Flasche)	030 Monate
20	20 Stück Filmtabletten (HDPE-Flasche)	030 Monate
21	30 Stück Filmtabletten (HDPE-Flasche)	030 Monate
22	50 Stück Filmtabletten (HDPE-Flasche)	030 Monate
23	60 Stück Filmtabletten (HDPE-Flasche)	030 Monate
24	90 Stück Filmtabletten (HDPE-Flasche)	030 Monate
25	100 Stück Filmtabletten (HDPE-Flasche)	030 Monate
26	120 Stück Filmtabletten (HDPE-Flasche)	030 Monate
27	200 Stück Filmtabletten (HDPE-Flasche)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe NR, apothekenpflichtig

Desloratadin Genericon 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31147

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

EU/1/00/160/001-013,036
Aerius 5 mg Filmtabletten
Schering-Plough Europe
BE-1180 Brussels

Hersteller:

Iberfar Industria Farmaceutica SA
PT - 2745-557 Queluz de Baixo/BarcarenaSofarimex-Industria Quimica e Farmaceutica Lda
PT - 2735-213 CacemGenericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Desloratadin

ATC-Klassifikation(en):

R06AX27 Respirationstrakt / Antihistaminika zur systemischen Anwendung /
Antihistaminika zur systemischen Anwendung / Andere
Antihistaminika zur systemischen Anwendung / Desloratadin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Filmtablette (AL/PVC/PE/PVdC-Blister)	030 Monate
2	2 Filmtabletten (AL/PVC/PE/PVdC-Blister)	030 Monate
3	3 Filmtabletten (AL/PVC/PE/PVdC-Blister)	030 Monate
4	5 Filmtabletten (AL/PVC/PE/PVdC-Blister)	030 Monate
5	7 Filmtabletten (AL/PVC/PE/PVdC-Blister)	030 Monate
6	10 Filmtabletten (AL/PVC/PE/PVdC-Blister)	030 Monate
7	14 Filmtabletten (AL/PVC/PE/PVdC-Blister)	030 Monate
8	15 Filmtabletten (AL/PVC/PE/PVdC-Blister)	030 Monate
9	20 Filmtabletten (AL/PVC/PE/PVdC-Blister)	030 Monate
10	21 Filmtabletten (AL/PVC/PE/PVdC-Blister)	030 Monate
11	30 Filmtabletten (AL/PVC/PE/PVdC-Blister)	030 Monate
12	50 Filmtabletten (AL/PVC/PE/PVdC-Blister)	030 Monate
13	90 Filmtabletten (AL/PVC/PE/PVdC-Blister)	030 Monate
14	100 Filmtabletten (AL/PVC/PE/PVdC-Blister)	030 Monate
15	1 Filmtablette (AL/OPA/AL/PVC-Blister)	030 Monate
16	2 Filmtabletten (AL/OPA/AL/PVC-Blister)	030 Monate
17	3 Filmtabletten (AL/OPA/AL/PVC-Blister)	030 Monate
18	5 Filmtabletten (AL/OPA/AL/PVC-Blister)	030 Monate
19	7 Filmtabletten (AL/OPA/AL/PVC-Blister)	030 Monate
20	10 Filmtabletten (AL/OPA/AL/PVC-Blister)	030 Monate
21	14 Filmtabletten (AL/OPA/AL/PVC-Blister)	030 Monate
22	15 Filmtabletten (AL/OPA/AL/PVC-Blister)	030 Monate
23	20 Filmtabletten (AL/OPA/AL/PVC-Blister)	030 Monate
24	21 Filmtabletten (AL/OPA/AL/PVC-Blister)	030 Monate
25	30 Filmtabletten (AL/OPA/AL/PVC-Blister)	030 Monate
26	50 Filmtabletten (AL/OPA/AL/PVC-Blister)	030 Monate
27	90 Filmtabletten (AL/OPA/AL/PVC-Blister)	030 Monate
28	100 Filmtabletten (AL/OPA/AL/PVC-Blister)	030 Monate
Rezeptpflicht/Abgabe		Rp, apothekenpflichtig

Tolterodin Arcana 2 mg Retardkapseln

Z.Nr.: 1-31148

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-24214
Detrusitol retard 2 mg - Kapseln
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel

++-----

Kapselinhalt:

Tolterodin Tartrat

ATC-Klassifikation(en):

G04BD07 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Urologika / Andere
Urologika, inkl. Spasmolytika / Urologische Spasmolytika /
Tolterodin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 Stück Kapseln (HDPE-Flasche)	024 Monate
2	100 Stück Kapseln (HDPE-Flasche)	024 Monate
3	250 Stück Kapseln (HDPE-Flasche)	024 Monate
4	500 Stück Kapseln (HDPE-Flasche)	024 Monate
5	10 Stück Kapseln (PVC/Al-Bliester)	024 Monate
6	14 Stück Kapseln (PVC/Al-Bliester)	024 Monate
7	20 Stück Kapseln (PVC/Al-Bliester)	024 Monate
8	28 Stück Kapseln (PVC/Al-Bliester)	024 Monate
9	30 Stück Kapseln (PVC/Al-Bliester)	024 Monate
10	60 Stück Kapseln (PVC/Al-Bliester)	024 Monate
11	84 Stück Kapseln (PVC/Al-Bliester)	024 Monate
12	90 Stück Kapseln (PVC/Al-Bliester)	024 Monate
13	100 Stück Kapseln (PVC/Al-Bliester)	024 Monate
14	28 x 1 Stück Kapseln (Einzeldosis-Bliester)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Tolterodin Arcana 4 mg Retardkapseln

Z.Nr.: 1-31149

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-24215
Detrusitol retard 4 mg - Kapseln
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel

++-----

Kapselinhalt:

Tolterodin Tartrat

ATC-Klassifikation(en):

G04BD07 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Urologika / Andere
Urologika, inkl. Spasmolytika / Urologische Spasmolytika /
Tolterodin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 Stück Kapseln (HDPE-Flasche)	024 Monate
2	100 Stück Kapseln (HDPE-Flasche)	024 Monate
3	250 Stück Kapseln (HDPE-Flasche)	024 Monate
4	500 Stück Kapseln (HDPE-Flasche)	024 Monate
5	7 Stück Kapseln (PVC/Al-Blistern)	024 Monate
6	10 Stück Kapseln (PVC/Al-Blistern)	024 Monate
7	14 Stück Kapseln (PVC/Al-Blistern)	024 Monate
8	20 Stück Kapseln (PVC/Al-Blistern)	024 Monate
9	28 Stück Kapseln (PVC/Al-Blistern)	024 Monate
10	30 Stück Kapseln (PVC/Al-Blistern)	024 Monate
11	49 Stück Kapseln (PVC/Al-Blistern)	024 Monate
12	60 Stück Kapseln (PVC/Al-Blistern)	024 Monate
13	84 Stück Kapseln (PVC/Al-Blistern)	024 Monate
14	90 Stück Kapseln (PVC/Al-Blistern)	024 Monate
15	98 Stück Kapseln (PVC/Al-Blistern)	024 Monate
16	100 Stück Kapseln (PVC/Al-Blistern)	024 Monate
17	28 x 1 Stück Kapseln (Einzeldosis-Blistern)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

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

Z.Nr.: 1-31150

Zulassungsinhaber:

DOC Generici Srl
IT - 20124 Milano

Referenzprodukt:

1-22463
Co-Diovan 80 mg/12,5 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller:

Balkanpharma-Dupnitsa AD
BG - 2600 DupnitsaActavis Ltd
MT - ZTN 3000 Zejtun

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.

1 28 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Al-Bliester)

Laufzeit

060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

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

Z.Nr.: 1-31151

Zulassungsinhaber:

DOC Generici Srl
IT - 20124 Milano

Referenzprodukt:

1-25101
Co-Diovan forte 160 mg/12,5 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller:

Balkanpharma-Dupnitsa AD
BG - 2600 DupnitsaActavis Ltd
MT - ZTN 3000 Zejtun

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.

1 28 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Al-Bliester)

Laufzeit

060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsartan/HCT DOC Generici 160 mg/25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31152

Zulassungsinhaber:

DOC Generici Srl
IT - 20124 Milano

Referenzprodukt:

1-25735
Co-Diovan fortissimum 160 mg/25 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller:

Balkanpharma-Dupnitsa AD
BG - 2600 DupnitsaActavis Ltd
MT - ZTN 3000 Zejtun

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.

1 28 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Al-Bliester)

Laufzeit

060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

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

Z.Nr.: 1-31153

Zulassungsinhaber:

DOC Generici Srl
IT - 20124 Milano

Referenzprodukt:

1-27297
Co-Diovan 320 mg/12,5 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller:

Balkanpharma-Dupnitsa AD
BG - 2600 DupnitsaActavis Ltd
MT - ZTN 3000 Zejtun

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.

1 28 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Al-Bliester)

Laufzeit

036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsartan/HCT DOC Generici 320 mg/25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31154

Zulassungsinhaber:

DOC Generici Srl
IT - 20124 Milano

Referenzprodukt:

1-27298
Co-Diovan 320 mg/25 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller:

Balkanpharma-Dupnitsa AD
BG - 2600 DupnitsaActavis Ltd
MT - ZTN 3000 Zejtun

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.

1 28 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC-Al-Bliester)

Laufzeit

036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Daivobet 50 Mikrogramm/g + 0,5 mg/g Gel

Z.Nr.: 1-31155

Zulassungsinhaber:

Leo Pharma A/S
DK - 2750 Ballerup

Hersteller:

Leo Pharma A/S
DK - 2750 BallerupLeo Laboratories Limited
IE - Dublin 12

Wirkstoff(e):

+-----

pro g:

Calcipotriol
(. H₂O - entsprechend 50 µg Calcipotriol)
Betamethason Dipropionat
(entsprechend 0,5 mg Betamethason)

ATC-Klassifikation(en):

D05AX52 Dermatika / Antipsoriatika / Antipsoriatika zur topischen
Anwendung / Andere Antipsoriatika zur topischen Anwendung /
Calcipotriol, Kombinationen

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 15 g (Flaschen aus HD-Polyethylen mit Sprühkopf aus LD-Polyethylen und Schraubdeckel aus HD-Polyethylen)	024 Monate
2	1 x 30 g (Flaschen aus HD-Polyethylen mit Sprühkopf aus LD-Polyethylen und Schraubdeckel aus HD-Polyethylen)	024 Monate
3	1 x 60 g (Flaschen aus HD-Polyethylen mit Sprühkopf aus LD-Polyethylen und Schraubdeckel aus HD-Polyethylen)	024 Monate
4	2 x 60 g (Flaschen aus HD-Polyethylen mit Sprühkopf aus LD-Polyethylen und Schraubdeckel aus HD-Polyethylen)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Mictonorm 45 mg Hartkapseln mit veränderter Wirkstofffreisetzung

Z.Nr.: 1-31156

Zulassungsinhaber:

Apogepha Arzneimittel GmbH
DE - 01309 Dresden

Hersteller:

Apogepha Arzneimittel GmbH
DE - 01309 Dresden

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Inhalt:

Propiverin Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

G04BD06 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Urologika / Andere
Urologika, inkl. Spasmolytika / Urologische Spasmolytika /
Propiverin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	14 Stück Kapseln (Blister aus PVC/TE/PVDC und Aluminium Folie)	036 Monate
2	20 Stück Kapseln (Blister aus PVC/TE/PVDC und Aluminium Folie)	036 Monate
3	28 Stück Kapseln (Blister aus PVC/TE/PVDC und Aluminium Folie)	036 Monate
4	30 Stück Kapseln (Blister aus PVC/TE/PVDC und Aluminium Folie)	036 Monate
5	49 Stück Kapseln (Blister aus PVC/TE/PVDC und Aluminium Folie)	036 Monate
6	50 Stück Kapseln (Blister aus PVC/TE/PVDC und Aluminium Folie)	036 Monate
7	56 Stück Kapseln (Blister aus PVC/TE/PVDC und Aluminium Folie)	036 Monate
8	60 Stück Kapseln (Blister aus PVC/TE/PVDC und Aluminium Folie)	036 Monate
9	84 Stück Kapseln (Blister aus PVC/TE/PVDC und Aluminium Folie)	036 Monate
10	98 Stück Kapseln (Blister aus PVC/TE/PVDC und Aluminium Folie)	036 Monate
11	100 Stück Kapseln (Blister aus PVC/TE/PVDC und Aluminium Folie)	036 Monate
12	112 Stück Kapseln (Blister aus PVC/TE/PVDC und Aluminium Folie)	036 Monate
13	168 Stück Kapseln (Blister aus PVC/TE/PVDC und Aluminium Folie)	036 Monate

	Folie)	036 Monate
14	280 Stück Kapseln (Blister aus PVC/TE/PVDC und Aluminium Folie)	036 Monate
15	10 Stück Kapseln (Polyethylenflaschen mit einer Polypropylen-Schraubkappe und Silicagel als Trockenmittel)	036 Monate
16	14 Stück Kapseln (Polyethylenflaschen mit einer Polypropylen-Schraubkappe und Silicagel als Trockenmittel)	036 Monate
17	20 Stück Kapseln (Polyethylenflaschen mit einer Polypropylen-Schraubkappe und Silicagel als Trockenmittel)	036 Monate
18	28 Stück Kapseln (Polyethylenflaschen mit einer Polypropylen-Schraubkappe und Silicagel als Trockenmittel)	036 Monate
19	30 Stück Kapseln (Polyethylenflaschen mit einer Polypropylen-Schraubkappe und Silicagel als Trockenmittel)	036 Monate
20	49 Stück Kapseln (Polyethylenflaschen mit einer Polypropylen-Schraubkappe und Silicagel als Trockenmittel)	036 Monate
21	50 Stück Kapseln (Polyethylenflaschen mit einer Polypropylen-Schraubkappe und Silicagel als Trockenmittel)	036 Monate
22	56 Stück Kapseln (Polyethylenflaschen mit einer Polypropylen-Schraubkappe und Silicagel als Trockenmittel)	036 Monate
23	60 Stück Kapseln (Polyethylenflaschen mit einer Polypropylen-Schraubkappe und Silicagel als Trockenmittel)	036 Monate
24	84 Stück Kapseln (Polyethylenflaschen mit einer Polypropylen-Schraubkappe und Silicagel als Trockenmittel)	036 Monate
25	98 Stück Kapseln (Polyethylenflaschen mit einer Polypropylen-Schraubkappe und Silicagel als Trockenmittel)	036 Monate
26	100 Stück Kapseln (Polyethylenflaschen mit einer Polypropylen-Schraubkappe und Silicagel als Trockenmittel)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Montelukast Accord 4 mg Kautabletten

Z.Nr.: 1-31157

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Cemelog-BRS Kft.
HU - 2040 BudaörsAccord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Montelukast Natrium

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Kautabletten (OPA-Al-PVC/Al-Bliester)	024 Monate
2	10 Kautabletten (OPA-Al-PVC/Al-Bliester)	024 Monate
3	14 Kautabletten (OPA-Al-PVC/Al-Bliester)	024 Monate
4	20 Kautabletten (OPA-Al-PVC/Al-Bliester)	024 Monate
5	28 Kautabletten (OPA-Al-PVC/Al-Bliester)	024 Monate
6	30 Kautabletten (OPA-Al-PVC/Al-Bliester)	024 Monate
7	50 Kautabletten (OPA-Al-PVC/Al-Bliester)	024 Monate
8	56 Kautabletten (OPA-Al-PVC/Al-Bliester)	024 Monate
9	98 Kautabletten (OPA-Al-PVC/Al-Bliester)	024 Monate
10	100 Kautabletten (OPA-Al-PVC/Al-Bliester)	024 Monate
11	140 Kautabletten (OPA-Al-PVC/Al-Bliester)	024 Monate
12	200 Kautabletten (OPA-Al-PVC/Al-Bliester)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Montelukast Accord 5 mg Kautabletten

Z.Nr.: 1-31158

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Cemelog-BRS Kft.
HU - 2040 BudaörsAccord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Montelukast Natrium

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Kautabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024 Monate
2	10 Kautabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024 Monate
3	14 Kautabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024 Monate
4	20 Kautabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024 Monate
5	28 Kautabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024 Monate
6	30 Kautabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024 Monate
7	50 Kautabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024 Monate
8	56 Kautabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024 Monate
9	84 Kautabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024 Monate
10	90 Kautabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024 Monate
11	98 Kautabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024 Monate
12	100 Kautabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024 Monate
13	140 Kautabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024 Monate
14	200 Kautabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Kloreniss 500 mg Retard-Filmdabletten

Z.Nr.: 1-31159

Zulassungsinhaber:

PharOS-Pharmaceutical Oriented Services Ltd
GR - 15351 Pallini Attikis

Referenzprodukt:

1-22085
Klacid Uno - Filmdabletten mit veränderter Wirkstoff-Freisetzung
Abbott GmbH
AT-1230 Wien

Hersteller:

Hameln rds A.S.
SK - 900 01 ModraCorden Pharma GmbH
DE - 68723 Plankstadt

Wirkstoff(e):

+-----

Filmdablette

++-----

Kern :

Clarithromycincitrat
(entsprechend 500mg Clarithromycin)

ATC-Klassifikation(en):

J01FA09 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur
systemischen Anwendung / Makrolide, Lincosamide und
Streptogramine / Makrolide / Clarithromycin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	5 Retard-Filmdabletten (PVC/PVDC-Film-/Alu-Blister)	036 Monate
2	7 Retard-Filmdabletten (PVC/PVDC-Film-/Alu-Blister)	036 Monate
3	10 Retard-Filmdabletten (PVC/PVDC-Film-/Alu-Blister)	036 Monate
4	14 Retard-Filmdabletten (PVC/PVDC-Film-/Alu-Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Lafene 12 Mikrogramm/h transdermales Pflaster

Z.Nr.: 1-31160

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-26080
Durogesic 12 µg/h - Depotpflaster
Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller:

Lavipharm SA
GR - 19002 Peania Attica

Wirkstoff(e):

+-----

Pflaster :

++-----

Wirkstoffmatrix:

Fentanyl
(entspricht 12,5µg/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
6	4 Stück	036 Monate
7	8 Stück	036 Monate
8	9 Stück	036 Monate
9	19 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Calciduran Vit. D3 500 mg/800 I.E. - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31161

Zulassungsinhaber:

Meda Pharma GmbH
AT - 1110 Wien

Hersteller:

Recipharm Stockholm AB
SE - 136 50 Jordbro

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Calciumcarbonat
(entsprechend 500mg Calcium)
Colecalciferol
(entsprechend 800 I.E. ohne ÜD)

ATC-Klassifikation(en):

A12AX Alimentäres System und Stoffwechsel / Mineralstoffe / Calcium /
Calcium, Kombinationen mit anderen Mitteln
A12AX01 Alimentäres System und Stoffwechsel / Mineralstoffe / Calcium /
Calcium, Kombinationen mit anderen Mitteln / Calciumcarbonat

und

Colecalciferol

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	20 Stück Tabletten (HDPE-Behältnisse mit HDPE Schraubverschluss)	024 Monate
2	30 Stück Tabletten (HDPE-Behältnisse mit HDPE Schraubverschluss)	024 Monate
3	40 Stück Tabletten (HDPE-Behältnisse mit HDPE Schraubverschluss)	024 Monate
4	50 Stück Tabletten (HDPE-Behältnisse mit HDPE Schraubverschluss)	024 Monate
5	60 Stück Tabletten (HDPE-Behältnisse mit HDPE Schraubverschluss)	024 Monate
6	90 Stück Tabletten (HDPE-Behältnisse mit HDPE Schraubverschluss)	024 Monate
7	100 Stück Tabletten (HDPE-Behältnisse mit HDPE Schraubverschluss)	024 Monate
8	180 Stück Tabletten (HDPE-Behältnisse mit HDPE Schraubverschluss)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Kytta Salbe

Z.Nr.: 1-31162

Zulassungsinhaber:

Merck GmbH
AT - 1147 Wien

Hersteller:

Merck KGaA & Co. Werk Spittal
AT - 9800 Spittal an der Drau

Wirkstoff(e):

+-----
100 g
Radix Symphyti (Auszug)
(DEV: 1:2, Auszugsmittel Ethanol 60% v/v)

ATC-Klassifikation(en):

M02AX Muskel- und Skelettsystem / Topische Mittel gegen Gelenk- und Muskelschmerzen / Topische Mittel gegen Gelenk- und Muskelschmerzen / Andere topische Mittel gegen Gelenk- und Muskelschmerzen

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	Aluminiumtube mit HDPE - Schraubdeckel zu 50 g	060 Monate
2	Aluminiumtube mit HDPE - Schraubdeckel zu 100 g	060 Monate
3	Aluminiumtube mit HDPE - Schraubdeckel zu 150 g	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Levofloxacin Pfizer 250 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31165

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-22319
Tavanic 250 mg Filmtabletten
sanofi-aventis GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

Pfizer Service Company bvba
BE - 1930 ZaventemPfizer PGM
FR - 37530 Poce-sur-CissePfizer Italia srl
IT - 63100 Ascoli Piceno (AP)

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Levofloxacin

ATC-Klassifikation(en):

J01MA12 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur
systemischen Anwendung / Chinolone / Fluorchinolone /
Levofloxacin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Filmtablette (PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
2	3 Filmtabletten (PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
3	5 Filmtabletten (PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
4	7 Filmtabletten (PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
5	10 Filmtabletten (PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
6	14 Filmtabletten (PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
7	40 Filmtabletten (PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Levofloxacin Pfizer 500 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31166

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-22320
Tavanic 500 mg Filmtabletten
sanofi-aventis GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

Pfizer Service Company bvba
BE - 1930 ZaventemPfizer Italia srl
IT - 63100 Ascoli Piceno (AP)Pfizer PGM
FR - 37530 Poce-sur-Cisse

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Levofloxacin

ATC-Klassifikation(en):

J01MA12 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur
systemischen Anwendung / Chinolone / Fluorchinolone /
Levofloxacin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Filmtablette (PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
2	3 Filmtabletten (PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
3	5 Filmtabletten (PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
4	7 Filmtabletten (PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
5	10 Filmtabletten (PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
6	14 Filmtabletten (PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
7	40 Filmtabletten (PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Risedronsäure Pfizer 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31167

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-23614
Actonel 5 mg Filmtabletten
sanofi-aventis GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

Pfizer Service Company bvba
BE - 1930 ZaventemPfizer PGM
FR - 37530 Poce-sur-CissePfizer Italia srl
IT - 63100 Ascoli Piceno (AP)

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Natrium Risedronat
(. 2,5 H₂O - entsprechend 5,00 mg Natrium Risedronat bzw.
4,64 mg Risedronat)

ATC-Klassifikation(en):

M05BA07 Muskel- und Skelettsystem / Mittel zur Behandlung von
Knochenerkrankungen / Mittel mit Einfluss auf die
Knochenstruktur und die Mineralisation / Bisphosphonate /
Risedronsäure

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	14 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
2	28 (2 x 14) Filmtabletten (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
3	84 (6 x 14) Filmtabletten (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
4	98 (7 x 14) Filmtabletten (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Risedronsäure Pfizer 30 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31168

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-23615
Actonel 30 mg Filmtabletten
sanofi-aventis GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

Pfizer Italia srl
IT - 63100 Ascoli Piceno (AP)Pfizer Service Company bvba
BE - 1930 ZaventemPfizer PGM
FR - 37530 Poce-sur-Cisse

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Natrium Risedronat
(. 2,5 H₂O - entsprechend 30,00 mg Natrium Risedronat bzw.
27,84 mg Risedronat)

ATC-Klassifikation(en):

M05BA07 Muskel- und Skelettsystem / Mittel zur Behandlung von
Knochenerkrankungen / Mittel mit Einfluss auf die
Knochenstruktur und die Mineralisation / Bisphosphonate /
Risedronsäure

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	28 (2 x 14) Filmtabletten (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
2	14 (1 x 14) Filmtabletten (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
3	3 (1 x 3) Filmtabletten (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister), Musterpackung	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Risedronsäure Pfizer einmal wöchentlich 35 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31169

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-24817
Actonel einmal wöchentlich 35 mg Filmtabletten
sanofi-aventis GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

Pfizer Italia srl
IT - 63100 Ascoli Piceno (AP)Pfizer Service Company bvba
BE - 1930 ZaventemPfizer PGM
FR - 37530 Poce-sur-Cisse

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Natrium Risedronat
(. 2,5 H₂O - entsprechend 35,00 mg Natrium Risedronat bzw.
32,48 mg Risedronat)

ATC-Klassifikation(en):

M05BA07 Muskel- und Skelettsystem / Mittel zur Behandlung von
Knochenerkrankungen / Mittel mit Einfluss auf die
Knochenstruktur und die Mineralisation / Bisphosphonate /
Risedronsäure

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Filmtablette (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
2	2 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
3	4 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
4	10 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
5	12 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
6	16 Filmtabletten (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Cefpodoxim Aurobindo 40 mg/5 ml Granulat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-31170

Zulassungsinhaber:

Aurobindo Pharma Limited
GB - HA4 6QD South Ruislip

Referenzprodukt:

1-20214
Otreon 50 mg/5 ml - Granulat für orale Suspension
Daiichi Sankyo Austria GmbH
AT-1160 Wien

Hersteller:

Milpharm Ltd
GB - HA4 6QD South RuislipAPL Swift Service (Malta) Ltd
MT - BBG 3000 Hal Far, Birzebbugia

Wirkstoff(e):

+-----

Granulat für 5 ml Suspension:

Cefpodoxim Proxetil

ATC-Klassifikation(en):

J01DD13 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur systemischen Anwendung / Andere Beta-Lactam-Antibiotika / Cephalosporine der 3. Generation / Cefpodoxim

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	100 ml (HDPE-Flasche mit 1 Messlöffel)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Capecitabin STADA 150 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31171

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/00/163/001
Xeloda 150 mg Filmtabletten
Roche Registration Ltd.
GB-AL7 1TW Welwyn Garden City

Hersteller:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF MiddlesexStada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad Vilbelcell pharm GmbH
DE - 30625 HannoverCell Pharm GmbH
DE - 61118 Bad Vilbel

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Capecitabin

ATC-Klassifikation(en):

L01BC06 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Antineoplastische Mittel / Antimetabolite / Pyrimidin-Analoga /
Capecitabin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister)	036 Monate
2	60 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister)	036 Monate
3	120 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister)	036 Monate
4	180 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister)	036 Monate
5	240 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister)	036 Monate
6	30 Stück (Al-Al- Blister)	036 Monate
7	60 Stück (Al-Al- Blister)	036 Monate
8	120 Stück (Al-Al- Blister)	036 Monate
9	180 Stück (Al-Al- Blister)	036 Monate
10	240 Stück (Al-Al- Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Capecitabin STADA 500 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31172

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/00/163/002
Xeloda 500 mg Filmtabletten
Roche Registration Ltd.
GB-AL7 1TW Welwyn Garden City

Hersteller:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF MiddlesexStada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad Vilbelcell pharm GmbH
DE - 30625 HannoverCell Pharm GmbH
DE - 61118 Bad Vilbel

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Capecitabin

ATC-Klassifikation(en):

L01BC06 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Antineoplastische Mittel / Antimetabolite / Pyrimidin-Analoga /
Capecitabin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister)	036 Monate
2	60 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister)	036 Monate
3	120 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister)	036 Monate
4	180 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister)	036 Monate
5	240 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister)	036 Monate
6	30 Stück (Al--Al- Blister)	036 Monate
7	60 Stück (Al--Al- Blister)	036 Monate
8	120 Stück (Al--Al- Blister)	036 Monate
9	180 Stück (Al--Al- Blister)	036 Monate
10	240 Stück (Al--Al- Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe NR, apothekenpflichtig

Osteonat 50 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31173

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

EU/1/96/012/009-010
Bondronat 50 mg Filmtabletten
Roche Registration Ltd.
GB-AL7 1TW Welwyn Garden City

Hersteller:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 LannachSynthon BV
NL - 6545 CM NijmegenSynthon Hispania SL
ES - 08830 Sant Boi de Llobregat, Barcelona

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern

Natrium Ibandronat
(. H₂O - entsprechend 50mg Inbandronsäure)

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	7 Filmtabletten	024 Monate
2	10 Filmtabletten	024 Monate
3	28 Filmtabletten	024 Monate
4	30 Filmtabletten	024 Monate
5	84 Filmtabletten	024 Monate
6	90 Filmtabletten	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Osteoviva 150 mg - Filmdabletten

Z.Nr.: 1-31174

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 LannachSynthon BV
NL - 6545 CM NijmegenSynthon Hispania SL
ES - 08830 Sant Boi de Llobregat, Barcelona

Wirkstoff(e):

+-----

Filmdabletten

++-----

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 Filmdabletten	024 Monate
2	3 Filmdabletten	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Esomeprazol Arcana 20 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-31175

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-23716
Nexium 20 mg - magensaftresistente Tabletten
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):

+-----
 magensaftresistente Tablette
 ++-----
 Kern :
 +++-----
 Wirkstoffkügelchen :
 Esomeprazol Magnesium
 (enthält zusätzlich Wasser)

ATC-Klassifikation(en):

A02BC05 Alimentäres System und Stoffwechsel / Mittel bei säure bedingten
Erkrankungen / Mittel bei peptischem Ulkus und
gastroesophagealer Refluxkrankheit / Protonenpumpenhemmer /
Esomeprazol

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Blister)	024 Monate
3	15 Stück (Blister)	024 Monate
4	28 Stück (Blister)	024 Monate
5	30 Stück (Blister)	024 Monate
6	50 Stück (Blister)	024 Monate
7	56 Stück (Blister)	024 Monate
8	60 Stück (Blister)	024 Monate
9	90 Stück (Blister)	024 Monate
10	98 Stück (Blister)	024 Monate
11	100 Stück (Blister)	024 Monate
12	200 Stück (Blister)	024 Monate
13	14 x 1 Stück (Blister)	024 Monate

14	28 x 1 Stück (Blister)	024 Monate
15	56 x 1 Stück (Blister)	024 Monate
16	100 x 1 Stück (Blister)	024 Monate
17	14 Stück (HDPE - Tablettenbehältnis)	024 Monate
18	28 Stück (HDPE - Tablettenbehältnis)	024 Monate
19	56 Stück (HDPE - Tablettenbehältnis)	024 Monate
20	98 Stück (HDPE - Tablettenbehältnis)	024 Monate
21	100 Stück (HDPE - Tablettenbehältnis)	024 Monate
22	200 Stück (HDPE - Tablettenbehältnis)	024 Monate
23	500 Stück (HDPE - Tablettenbehältnis)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Esomeprazol Arcana 40 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-31176

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-23717
Nexium 40 mg - magensaftresistente Tabletten
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):

+-----
 magensaftresistente Tablette
 ++-----
 Kern :
 +++-----
 Wirkstoffkügelchen :
 Esomeprazol Magnesium
 (enthält zusätzlich Wasser)

ATC-Klassifikation(en):

A02BC05 Alimentäres System und Stoffwechsel / Mittel bei säure bedingten
Erkrankungen / Mittel bei peptischem Ulkus und
gastroesophagealer Refluxkrankheit / Protonenpumpenhemmer /
Esomeprazol

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Blister)	024 Monate
3	15 Stück (Blister)	024 Monate
4	28 Stück (Blister)	024 Monate
5	30 Stück (Blister)	024 Monate
6	50 Stück (Blister)	024 Monate
7	56 Stück (Blister)	024 Monate
8	60 Stück (Blister)	024 Monate
9	90 Stück (Blister)	024 Monate
10	98 Stück (Blister)	024 Monate
11	100 Stück (Blister)	024 Monate
12	200 Stück (Blister)	024 Monate
13	14 x 1 Stück (Blister)	024 Monate

14	28 x 1 Stück (Blister)	024 Monate
15	56 x 1 Stück (Blister)	024 Monate
16	100 x 1 Stück (Blister)	024 Monate
17	14 Stück (HDPE - Tablettenbehältnis)	024 Monate
18	28 Stück (HDPE - Tablettenbehältnis)	024 Monate
19	56 Stück (HDPE - Tablettenbehältnis)	024 Monate
20	98 Stück (HDPE - Tablettenbehältnis)	024 Monate
21	100 Stück (HDPE - Tablettenbehältnis)	024 Monate
22	200 Stück (HDPE - Tablettenbehältnis)	024 Monate
23	500 Stück (HDPE - Tablettenbehältnis)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Latanoprost/Timolol Pfizer 50 Mikrogramm/ml + 5 mg/ml
Augentropfen**

Z.Nr.: 1-31177

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-24204
Xalacom 50 Mikrogramm/ml + 5 mg/ml Augentropfen
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

Pfizer Manufacturing Belgium NV
BE - 2870 Puurs

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Latanoprost
Timololmaleat
(entsprechend 5 mg Timolol)

ATC-Klassifikation(en):

S01ED51 Sinnesorgane / Ophthalmika / Glaukormittel und Miotika /
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten / Timolol, Kombinationen

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Flasche (LDPE) mit 2,5 ml	024 Monate
2	3 Flaschen (LDPE) mit 2,5 ml	024 Monate
3	6 Flaschen (LDPE) mit 2,5 ml	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Desloratadin +pharma 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31178

Zulassungsinhaber:

+pharma arzneimittel gmbh
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

EU/1/00/160/001-013,036
Aerius 5 mg Filmtabletten
Schering-Plough Europe
BE-1180 Brussels

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 GrazSofarimex - Industria Quimica e Farmaceutica SA
PT - 2735-213 CacemIberfar Industria Farmaceutica SA
PT - 2745-557 Queluz de Baixo/Barcarena

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

++-----

Kern:

Desloratadin

ATC-Klassifikation(en):

R06AX27 Respirationstrakt / Antihistaminika zur systemischen Anwendung /
Antihistaminika zur systemischen Anwendung / Andere
Antihistaminika zur systemischen Anwendung / Desloratadin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Filmtablette in AL/PVC/PE/PVdC - Blisterpackung	030 Monate
2	2 Filmtabletten in AL/PVC/PE/PVdC - Blisterpackung	030 Monate
3	3 Filmtabletten in AL/PVC/PE/PVdC - Blisterpackung	030 Monate
4	5 Filmtabletten in AL/PVC/PE/PVdC - Blisterpackung	030 Monate
5	7 Filmtabletten in AL/PVC/PE/PVdC - Blisterpackung	030 Monate
6	10 Filmtabletten in AL/PVC/PE/PVdC - Blisterpackung	030 Monate
7	14 Filmtabletten in AL/PVC/PE/PVdC - Blisterpackung	030 Monate
8	15 Filmtabletten in AL/PVC/PE/PVdC - Blisterpackung	030 Monate
9	20 Filmtabletten in AL/PVC/PE/PVdC - Blisterpackung	030 Monate
10	21 Filmtabletten in AL/PVC/PE/PVdC - Blisterpackung	030 Monate
11	30 Filmtabletten in AL/PVC/PE/PVdC - Blisterpackung	030 Monate
12	50 Filmtabletten in AL/PVC/PE/PVdC - Blisterpackung	030 Monate
13	90 Filmtabletten in AL/PVC/PE/PVdC - Blisterpackung	030 Monate
14	100 Filmtabletten in AL/PVC/PE/PVdC - Blisterpackung	030 Monate

15	1 Filmtablette in AL/OPA/AL/PVC - Blisterpackung	030 Monate
16	2 Filmtabletten in AL/OPA/AL/PVC - Blisterpackung	030 Monate
17	3 Filmtabletten in AL/OPA/AL/PVC - Blisterpackung	030 Monate
18	5 Filmtabletten in AL/OPA/AL/PVC - Blisterpackung	030 Monate
19	7 Filmtabletten in AL/OPA/AL/PVC - Blisterpackung	030 Monate
20	10 Filmtabletten in AL/OPA/AL/PVC - Blisterpackung	030 Monate
21	14 Filmtabletten in AL/OPA/AL/PVC - Blisterpackung	030 Monate
22	15 Filmtabletten in AL/OPA/AL/PVC - Blisterpackung	030 Monate
23	20 Filmtabletten in AL/OPA/AL/PVC - Blisterpackung	030 Monate
24	21 Filmtabletten in AL/OPA/AL/PVC - Blisterpackung	030 Monate
25	30 Filmtabletten in AL/OPA/AL/PVC - Blisterpackung	030 Monate
26	50 Filmtabletten in AL/OPA/AL/PVC - Blisterpackung	030 Monate
27	90 Filmtabletten in AL/OPA/AL/PVC - Blisterpackung	030 Monate
28	100 Filmtabletten in AL/OPA/AL/PVC - Blisterpackung	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Bisoprolol Accord 2,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31179

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Referenzprodukt:

1-23303
Concor Cor 2,5 mg Filmtabletten
Merck GmbH
AT-1147 Wien

Hersteller:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Bisoprolol Hemifumarat

ATC-Klassifikation(en):

C07AB07 Kardiovaskuläres System / Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten, selektiv / Bisoprolol

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	20 Filmtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate
2	28 Filmtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate
3	30 Filmtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate
4	50 Filmtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate
5	56 Filmtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate
6	60 Filmtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate
7	90 Filmtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate
8	100 Filmtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate
9	20 Filmtabletten (Alu-Alu-Blister)	018 Monate
10	28 Filmtabletten (Alu-Alu-Blister)	018 Monate
11	30 Filmtabletten (Alu-Alu-Blister)	018 Monate
12	50 Filmtabletten (Alu-Alu-Blister)	018 Monate
13	56 Filmtabletten (Alu-Alu-Blister)	018 Monate
14	60 Filmtabletten (Alu-Alu-Blister)	018 Monate
15	90 Filmtabletten (Alu-Alu-Blister)	018 Monate
16	100 Filmtabletten (Alu-Alu-Blister)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Bisoprolol Accord 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31180

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Referenzprodukt:

1-23305
Concor Cor 5 mg Filmtabletten
Merck GmbH
AT-1147 Wien

Hersteller:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Bisoprolol Hemifumarat

ATC-Klassifikation(en):

C07AB07 Kardiovaskuläres System / Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten, selektiv / Bisoprolol

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	20 Filmtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate
2	28 Filmtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate
3	30 Filmtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate
4	50 Filmtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate
5	56 Filmtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate
6	60 Filmtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate
7	90 Filmtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate
8	100 Filmtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate
9	20 Filmtabletten (Alu-Alu-Blister)	018 Monate
10	28 Filmtabletten (Alu-Alu-Blister)	018 Monate
11	30 Filmtabletten (Alu-Alu-Blister)	018 Monate
12	50 Filmtabletten (Alu-Alu-Blister)	018 Monate
13	56 Filmtabletten (Alu-Alu-Blister)	018 Monate
14	60 Filmtabletten (Alu-Alu-Blister)	018 Monate
15	90 Filmtabletten (Alu-Alu-Blister)	018 Monate
16	100 Filmtabletten (Alu-Alu-Blister)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Bisoprolol Accord 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31181

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Referenzprodukt:

1-23307
Concor Cor 10 mg Filmtabletten
Merck GmbH
AT-1147 Wien

Hersteller:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Bisoprolol Hemifumarat

ATC-Klassifikation(en):

C07AB07 Kardiovaskuläres System / Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten, selektiv / Bisoprolol

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	20 Filmtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate
2	28 Filmtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate
3	30 Filmtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate
4	50 Filmtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate
5	56 Filmtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate
6	60 Filmtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate
7	90 Filmtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate
8	100 Filmtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	018 Monate
9	20 Filmtabletten (Alu-Alu-Blister)	018 Monate
10	28 Filmtabletten (Alu-Alu-Blister)	018 Monate
11	30 Filmtabletten (Alu-Alu-Blister)	018 Monate
12	50 Filmtabletten (Alu-Alu-Blister)	018 Monate
13	56 Filmtabletten (Alu-Alu-Blister)	018 Monate
14	60 Filmtabletten (Alu-Alu-Blister)	018 Monate
15	90 Filmtabletten (Alu-Alu-Blister)	018 Monate
16	100 Filmtabletten (Alu-Alu-Blister)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Docefim 20 mg/1 ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31183

Zulassungsinhaber:

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

Referenzprodukt:

EU/1/95/002/003
TAXOTERE 20 mg/1 ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Aventis Pharma Specialites S.A.
FR-92160 Antony

Hersteller:

Tecnimede - Sociedade Técnico-Medicinal, SA
PT - 2565-187 Dois Portos

Thymoorgan GmbH Pharmazie & Co. KG
DE - 38690 Vienenburg

Aegis Ltd
CY - 2643 Ergates/Nicosia

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Docetaxel
(wasserfrei)

ATC-Klassifikation(en):

L01CD02 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Antineoplastische Mittel / Pflanzliche Alkaloide und andere
Natürliche Mittel / Taxane / Docetaxel

Packungsgrößen:

Nr.

1 1 Durchstechflasche

Laufzeit

024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Docefim 80 mg/4 ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31184

Zulassungsinhaber:

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

Referenzprodukt:

EU/1/95/002/004
TAXOTERE 80 mg/4 ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Aventis Pharma Specialites S.A.
FR-92160 Antony

Hersteller:

Thymoorgan GmbH Pharmazie & Co. KG
DE - 38690 Vienenburg

Tecnimed - Sociedade Técnico-Medicinal, SA
PT - 2565-187 Dois Portos

Aegis Ltd
CY - 2643 Ergates/Nicosia

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Docetaxel
(wasserfrei)

ATC-Klassifikation(en):

L01CD02 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Antineoplastische Mittel / Pflanzliche Alkaloide und andere
Natürliche Mittel / Taxane / Docetaxel

Packungsgrößen:

Nr.

1 1 Durchstechflasche

Laufzeit

024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Paracetamol Genfarma 10 mg/ml Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31185

Zulassungsinhaber:

Genfarma Laboratorio SL
ES - 28230 Las Rozas / Madrid

Hersteller:

Biomendi S.A.
ES - 01118 Bernedo, Spanien

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Paracetamol

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	12 x 50 ml	012 Monate
2	50 x 50 ml	012 Monate
3	12 x 100 ml	018 Monate
4	50 x 100 ml	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Meropenem Stulln 500 mg Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung oder Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31186

Zulassungsinhaber:

Pharma Stulln GmbH
DE - 92551 Stulln

Hersteller:

Venus Pharma GmbH
DE - 59368 Werne

Pharma Stulln GmbH
DE - 92551 Stulln

Wirkstoff(e):

+-----

Durchstechflasche:

Meropenem
(. 3 H₂O) (entsprechend 500 mg Meropenem wasserfrei)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Durchstechflaschen aus Typ I Glas mit Butyl-Gummistopfen und Aluminiumkappe	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Meropenem Stulln 1 g Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung oder Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31187

Zulassungsinhaber:

Pharma Stulln GmbH
DE - 92551 Stulln

Hersteller:

Pharma Stulln GmbH
DE - 92551 Stulln

Venus Pharma GmbH
DE - 59368 Werne

Wirkstoff(e):

+-----

Durchstechflasche:

Meropenem
(. 3 H₂O) (entsprechend 1000 mg Meropenem wasserfrei)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Durchstechflaschen aus Typ I Glas mit Butyl-Gummistopfen und Aluminiumkappe	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Daxistin 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31191

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-19502
Zocord 20 mg Filmtabletten
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1120 Wien

Hersteller:

Teva Sante
FR - 89100 SensTeva Pharma SLU
ES - 50016 ZaragozaTeva UK Ltd
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexTEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 4042 DebrecenTeva Czech Industries s.r.o.
CZ - 747 70 Opava-KomárovPharmachemie BV
NL - 2031 GA Haarlem

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Simvastatin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück Tabletten (weiße undurchsichtige PVC/PE/PVDC/Al Blister in einem Überkarton)	024 Monate
2	20 Stück Tabletten (weiße undurchsichtige PVC/PE/PVDC/Al Blister in einem Überkarton)	024 Monate
3	28 Stück Tabletten (weiße undurchsichtige PVC/PE/PVDC/Al	

	Blister in einem Überkarton)	024 Monate
4	30 Stück Tabletten (weiße undurchsichtige PVC/PE/PVDC/Al Blister in einem Überkarton)	024 Monate
5	50 Stück Tabletten (weiße undurchsichtige PVC/PE/PVDC/Al Blister in einem Überkarton)	024 Monate
6	60 Stück Tabletten (weiße undurchsichtige PVC/PE/PVDC/Al Blister in einem Überkarton)	024 Monate
7	84 Stück Tabletten (weiße undurchsichtige PVC/PE/PVDC/Al Blister in einem Überkarton)	024 Monate
8	90 Stück Tabletten (weiße undurchsichtige PVC/PE/PVDC/Al Blister in einem Überkarton)	024 Monate
9	98 Stück Tabletten (weiße undurchsichtige PVC/PE/PVDC/Al Blister in einem Überkarton)	024 Monate
10	100 Stück Tabletten (weiße undurchsichtige PVC/PE/PVDC/Al Blister in einem Überkarton)	024 Monate
11	50 x 1 Stück Tabletten (Klinikpackungen - weiße undurchsichtige PVC/PE/PVDC/Al Blister in einem Überkarton)	024
Monate		

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Daxistin 40 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31192

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-21714
Zocord 40 mg Filmtabletten
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1120 Wien

Hersteller:

Teva Sante
FR - 89100 SensTeva Pharma SLU
ES - 50016 ZaragozaTeva UK Ltd
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexPharmachemie BV
NL - 2031 GA HaarlemTEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 4042 DebrecenTeva Czech Industries s.r.o.
CZ - 747 70 Opava-Komárov

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Simvastatin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück Tabletten (weiße undurchsichtige PVC/PE/PVDC/Al Blister in einem Überkarton)	024 Monate
2	20 Stück Tabletten (weiße undurchsichtige PVC/PE/PVDC/Al Blister in einem Überkarton)	024 Monate
3	28 Stück Tabletten (weiße undurchsichtige PVC/PE/PVDC/Al	

	Blister in einem Überkarton)	024 Monate
4	30 Stück Tabletten (weiße undurchsichtige PVC/PE/PVDC/Al Blister in einem Überkarton)	024 Monate
5	50 Stück Tabletten (weiße undurchsichtige PVC/PE/PVDC/Al Blister in einem Überkarton)	024 Monate
6	60 Stück Tabletten (weiße undurchsichtige PVC/PE/PVDC/Al Blister in einem Überkarton)	024 Monate
7	84 Stück Tabletten (weiße undurchsichtige PVC/PE/PVDC/Al Blister in einem Überkarton)	024 Monate
8	90 Stück Tabletten (weiße undurchsichtige PVC/PE/PVDC/Al Blister in einem Überkarton)	024 Monate
9	98 Stück Tabletten (weiße undurchsichtige PVC/PE/PVDC/Al Blister in einem Überkarton)	024 Monate
10	100 Stück Tabletten (weiße undurchsichtige PVC/PE/PVDC/Al Blister in einem Überkarton)	024 Monate
11	50 x 1 Stück Tabletten (Klinikpackungen - weiße undurchsichtige PVC/PE/PVDC/Al Blister in einem Überkarton)	024
Monate		

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Daxistin 80 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31193

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Teva Sante
FR - 89100 SensTeva Pharma SLU
ES - 50016 ZaragozaTeva UK Ltd
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexPharmachemie BV
NL - 2031 GA HaarlemTEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 4042 DebrecenTeva Czech Industries s.r.o.
CZ - 747 70 Opava-Komárov

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Simvastatin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück Tabletten (weiße undurchsichtige PVC/PE/PVDC/Al Blister in einem Überkarton)	024 Monate
2	20 Stück Tabletten (weiße undurchsichtige PVC/PE/PVDC/Al Blister in einem Überkarton)	024 Monate
3	28 Stück Tabletten (weiße undurchsichtige PVC/PE/PVDC/Al	

	Blister in einem Überkarton)	024 Monate
4	30 Stück Tabletten (weiße undurchsichtige PVC/PE/PVDC/Al Blister in einem Überkarton)	024 Monate
5	50 Stück Tabletten (weiße undurchsichtige PVC/PE/PVDC/Al Blister in einem Überkarton)	024 Monate
6	60 Stück Tabletten (weiße undurchsichtige PVC/PE/PVDC/Al Blister in einem Überkarton)	024 Monate
8	90 Stück Tabletten (weiße undurchsichtige PVC/PE/PVDC/Al Blister in einem Überkarton)	024 Monate
9	98 Stück Tabletten (weiße undurchsichtige PVC/PE/PVDC/Al Blister in einem Überkarton)	024 Monate
10	100 Stück Tabletten (weiße undurchsichtige PVC/PE/PVDC/Al Blister in einem Überkarton)	024 Monate
11	50 x 1 Stück Tabletten (Klinikpackungen - weiße undurchsichtige PVC/PE/PVDC/Al Blister in einem Überkarton)	024
Monate		

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Bisoprolol Pfizer 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31194

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-18587
Concor 5 mg - Filmtabletten
Merck GmbH
AT-1147 Wien

Hersteller:

Pfizer Service Company bvba
BE - 1930 ZaventemPfizer PGM
FR - 37530 Poce-sur-CissePfizer Italia srl
IT - 63100 Ascoli Piceno (AP)

Wirkstoff(e):

+-----
Filmtablette
++-----
Kern :
Bisoprolol Hemifumarat

ATC-Klassifikation(en):

C07AB07 Kardiovaskuläres System / Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten, selektiv / Bisoprolol

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	20 Stück (Blister)	024 Monate
2	28 Stück (Blister)	024 Monate
3	30 Stück (Blister)	024 Monate
4	50 Stück (Blister)	024 Monate
5	56 Stück (Blister)	024 Monate
6	60 Stück (Blister)	024 Monate
7	90 Stück (Blister)	024 Monate
8	100 Stück (Blister)	024 Monate
9	30 Stück (HDPE - Tablettenbehältnis)	024 Monate
10	500 Stück (HDPE - Tablettenbehältnis)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Bisoprolol Pfizer 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31195

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-18586
Concor 10 mg - Filmtabletten
Merck GmbH
AT-1147 Wien

Hersteller:

Pfizer Service Company bvba
BE - 1930 ZaventemPfizer PGM
FR - 37530 Poce-sur-CissePfizer Italia srl
IT - 63100 Ascoli Piceno (AP)

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Bisoprolol Hemifumarat

ATC-Klassifikation(en):

C07AB07 Kardiovaskuläres System / Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten, selektiv / Bisoprolol

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	20 Stück (Blister)	024 Monate
2	28 Stück (Blister)	024 Monate
3	30 Stück (Blister)	024 Monate
4	50 Stück (Blister)	024 Monate
5	56 Stück (Blister)	024 Monate
6	60 Stück (Blister)	024 Monate
7	90 Stück (Blister)	024 Monate
8	100 Stück (Blister)	024 Monate
9	30 Stück (HDPE - Tablettenbehältnis)	024 Monate
10	500 Stück (HDPE - Tablettenbehältnis)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Homöopathische Arzneispezialitäten - human**Nr. 10 Sklerosetropfen "Mag. Doskar"**

Z.Nr.: 3-00506

Zulassungsinhaber:

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

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Bariumcarbonat
(D 6)
Bariumjodid
(.H2O; D 4)
Ambra
(D 3)
Radix Ginseng (Auszug)
(D 1)
Herba et Radix Hyoscyami (Auszug)
(D 30)
Radix Hellebori nigri (Auszug)
(D 4)
Zink
(D 12)

Hauptindikation(en)(WHO):

TH500 Mittel gegen Arteriosklerose

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.

1 50 ml Braunglas

Laufzeit

036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Nr. 28 Venentropfen "Mag. Doskar"

Z.Nr.: 3-00507

Zulassungsinhaber:

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

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----
100 gSemen Aesculi hippocastani (Auszug)
(D3)
Folium Laurocerasi (Auszug)
(D4)
Semen Strophanthi (Auszug)
(D4)
Secale cornutum (Auszug)
(D4)
Calciumfluorid
(D12)
Siliciumdioxid
(gefälltes, D12)

Hauptindikation(en)(WHO):

TH600 Antivarikosa

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.

1 50 ml Braunglas

Laufzeit

036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Nr. 39 Durchblutungstropfen "Mag. Doskar"

Z.Nr.: 3-00508

Zulassungsinhaber:

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

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Fructus Crataegi (Auszug)
(D1)
Herba Selenicerei grandiflori (Auszug)
(D1)
Semen Iberidis (Auszug)
(D2)
Herba Spigeliae (Auszug)
(D2)
Kaliumcarbonat
(D3)

Hauptindikation(en)(WHO):

TH300 Koronardilatoren

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.

1 50 ml Braunglasflasche

Laufzeit

036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Nr. 16 Herz- und Kreislaufftropfen "Mag. Doskar"

Z.Nr.: 3-00509

Zulassungsinhaber:

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

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

100g :

Fructus Crataegi (Auszug)
(D1)
Gold
(Auri Solutio colloidalis - D4)
Semen Strophanti (Auszug)
(D4)
Herba Selenicerei grandiflori (Auszug)
(D2)
Kampfer
(D2)
Radix Valerianae (Auszug)
(D1)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.

1 50 ml Braunglas

Laufzeit

036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Combudoron Salbe

Z.Nr.: 3-00510

Zulassungsinhaber:

Weleda GmbH & CoKG
AT - 1220 Wien

Hersteller:

Weleda AG
DE - 73525 Schwäbisch Gmünd

Wirkstoff(e):

+-----
100 gHerba et Radix Arnicae (Auszug)
(Urtinktur; nach HAB Vorschrift 2b)
Herba Urticae (Auszug)
(urens; Urtinktur; nach HAB Vorschrift 2b)

Hauptindikation(en)(WHO):

TT000 Lokaltherapeutika für Haut und Schleimhaut

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.

1 25 g Aluminiumtube
2 70 g Aluminiumtube

Laufzeit

036 Monate
036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Spascupreel - Ampullen

Z.Nr.: 3-00511

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Hersteller:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Wirkstoff(e):

+-----
1,1 g

Herba et Radix Aconiti napelli (Auszug)
(D6)
Agaricus muscarius (Auszug)
(D4)
Ammoniumbromid
(D4)
Atropinsulfat
(. H₂O; D6)
Fructus Colocythidis (Auszug)
(D4)
Kupfersulfat
(. 5H₂O; D6)
Radix Gelsemii (Auszug)
(D6)
Herba et Radix Chamomillae (Auszug)
(D3)
Radix Veratri (Auszug)
(D6)
Magnesiumhydrogenphosphat
(. 3H₂O; D6)
Herba Passiflorae (Auszug)
(D2)

Hauptindikation(en)(WHO):

TF000 Spasmolytika (inkl. Anticholinergika)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	5 Ampullen à 1,1 ml Weißglas	060 Monate
2	10 Ampullen à 1,1 ml Weißglas	060 Monate
3	50 Ampullen à 1,1 ml Weißglas	060 Monate
4	100 Ampullen à 1,1 ml Weißglas	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe Rp, apothekenpflichtig

Nr. 1 Verdauungs-, Galle- und Lebertropfen "Mag. Doskar"

Z.Nr.: 3-00512

Zulassungsinhaber:

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

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Fructus Silybi mariani (Auszug)

(D2)

Radix Chelidonii (Auszug)

(D3)

Herba et Radix Taraxaci (Auszug)

(D3)

ATC-Klassifikation(en):

V03AX

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

Packungsgrößen:

Nr.

1 50 ml

Laufzeit

036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Radioaktive Arzneyspezialitäten - human**Dopacis 90 MBq/ml Injektionslösung**

Z.Nr.: 4-00047

Zulassungsinhaber:

Cis Bio International
FR - 91192 Gif-sur-Yvette Cedex

Hersteller:

IBA Molecular Spain SA
ES - 41092 SevillaCIS Bio International
FR - 33600 PessacCIS Bio International
FR - 95200 Sarcelles

Wirkstoff(e):

+-----

Injektionslösung (pro ml) :

6-[*18*F]fluorolevodopa
(zum Kalibrierungszeitpunkt)

ATC-Klassifikation(en):

V09IX Varia / Radiodiagnostika / Tumorerkennung / Andere
Radiodiagnostika zur Tumorerkennung

Packungsgrößen:

Nr.

1 1 x 15 ml Mehrdosen-Durchstechflasche

Laufzeit

000 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, Abgabe gem. § 57 Abs.3 AMG

Übertragungen**Scheriproct - Salbe**

Z.Nr.: 10260

Zulassungsinhaber:

Bayer Austria GmbH
AT - 1160 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Intendis Austria Handels GmbH
AT - 1160 Wien**Scheriproct - Suppositorien**

Z.Nr.: 10261

Zulassungsinhaber:

Bayer Austria GmbH
AT - 1160 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Intendis Austria Handels GmbH
AT - 1160 Wien**Ultralan - Salbe**

Z.Nr.: 12899

Zulassungsinhaber:

Bayer Austria GmbH
AT - 1160 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Intendis Austria Handels GmbH
AT - 1160 Wien

Nozinan 4 % - Tropfen

Z.Nr.: 13132

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Gerot Pharmazeutika GmbH
AT - 1160 Wien

Ultralan - Creme

Z.Nr.: 13954

Zulassungsinhaber:

Bayer Austria GmbH
AT - 1160 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Intendis Austria Handels GmbH
AT - 1160 Wien

Essentiale forte - Kapseln

Z.Nr.: 15587

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Gerot Pharmazeutika GmbH
AT - 1160 Wien

Oxsoralen - Kapseln

Z.Nr.: 15892

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH

AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Gerot Pharmazeutika GmbH

AT - 1160 Wien

Nerisona - Creme

Z.Nr.: 16179

Zulassungsinhaber:

Bayer Austria GmbH

AT - 1160 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Intendis Austria Handels GmbH

AT - 1160 Wien

Nerisona - Fettsalbe

Z.Nr.: 16180

Zulassungsinhaber:

Bayer Austria GmbH

AT - 1160 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Intendis Austria Handels GmbH

AT - 1160 Wien

Nerisona - Salbe

Z.Nr.: 16181

Zulassungsinhaber:

Bayer Austria GmbH
AT - 1160 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Intendis Austria Handels GmbH
AT - 1160 Wien**Neriforte - Fettsalbe**

Z.Nr.: 16297

Zulassungsinhaber:

Bayer Austria GmbH
AT - 1160 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Intendis Austria Handels GmbH
AT - 1160 Wien**Neriforte - Salbe**

Z.Nr.: 16298

Zulassungsinhaber:

Bayer Austria GmbH
AT - 1160 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Intendis Austria Handels GmbH
AT - 1160 Wien

Travocort - Creme

Z.Nr.: 16909

Zulassungsinhaber:

Bayer Austria GmbH

AT - 1160 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Intendis Austria Handels GmbH

AT - 1160 Wien

Proxen - Saft

Z.Nr.: 17522

Zulassungsinhaber:

InfectoPharm Arzneimittel und Consilium GmbH

DE - 64646 Heppenheim

Zulassungsinhaber bisher:

Grünenthal GmbH

AT - 2345 Brunn am Gebirge

Selukos - medizinisches Shampoo

Z.Nr.: 17570

Zulassungsinhaber:

Meda Pharma GmbH

AT - 1110 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Ipex Medical AB

SE - 170 09 Solna

Heparin Gilvasan 5000 I.E./ml - Durchstichflasche

Z.Nr.: 1-11741

Zulassungsinhaber:

Gilvasan Pharma GmbH
AT - 1190 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

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

Depot-Heparin Gilvasan 25.000 I.E./ml - Durchstichflasche

Z.Nr.: 1-11858

Zulassungsinhaber:

Gilvasan Pharma GmbH
AT - 1190 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

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

Travogen - Creme

Z.Nr.: 1-16910

Zulassungsinhaber:

Bayer Austria GmbH
AT - 1160 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Intendis Austria Handels GmbH
AT - 1160 Wien

Skinoren 20 % - Creme

Z.Nr.: 1-18823

Zulassungsinhaber:

Bayer Austria GmbH
AT - 1160 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Intendis Austria Handels GmbH
AT - 1160 Wien**Advantan 0,1 % - Fettsalbe**

Z.Nr.: 1-19574

Zulassungsinhaber:

Bayer Austria GmbH
AT - 1160 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Intendis Austria Handels GmbH
AT - 1160 Wien**Advantan 0,1 % - Creme**

Z.Nr.: 1-19575

Zulassungsinhaber:

Bayer Austria GmbH
AT - 1160 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Intendis Austria Handels GmbH
AT - 1160 Wien

Advantan 0,1 % - Salbe

Z.Nr.: 1-19576

Zulassungsinhaber:

Bayer Austria GmbH

AT - 1160 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Intendis Austria Handels GmbH

AT - 1160 Wien

Voltaren Ophtha - Augentropfen

Z.Nr.: 1-19877

Zulassungsinhaber:

Laboratoires Thea

FR - 63017 Clermont-Ferrand, cedex 2

Zulassungsinhaber bisher:

Novartis Pharma GmbH

AT - 1020 Wien

Vendal 100 mg - Stechampullen

Z.Nr.: 1-20784

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH

AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH

AT - 8502 Lannach

Oculotect Fluid - Augentropfen

Z.Nr.: 1-21275

Zulassungsinhaber:

Laboratoires Thea
FR - 63017 Clermont-Ferrand, cedex 2

Zulassungsinhaber bisher:

Novartis Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Oculotect Fluid - Einmalaugentropfen

Z.Nr.: 1-21276

Zulassungsinhaber:

Laboratoires Thea
FR - 63017 Clermont-Ferrand, cedex 2

Zulassungsinhaber bisher:

Novartis Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Vendal 200 mg - Stechampullen

Z.Nr.: 1-21421

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Advantan - dermatologische Lösung

Z.Nr.: 1-21795

Zulassungsinhaber:

Bayer Austria GmbH
AT - 1160 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Intendis Austria Handels GmbH
AT - 1160 Wien

Advantan Milch 0,1% Emulsion zur Anwendung auf der Haut

Z.Nr.: 1-22211

Zulassungsinhaber:

Bayer Austria GmbH
AT - 1160 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Intendis Austria Handels GmbH
AT - 1160 Wien

Prohance - Injektionslösung

Z.Nr.: 1-22234

Zulassungsinhaber:

Bracco Imaging SpA
IT - 20134 Milano (MI)

Zulassungsinhaber bisher:

Bracco S.p.A.
IT - 20134 Mailand

AquaTears - Augengel

Z.Nr.: 1-22533

Zulassungsinhaber:

Laboratoires Thea
FR - 63017 Clermont-Ferrand, cedex 2

Zulassungsinhaber bisher:

Novartis Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Activir - Fieberblasencreme

Z.Nr.: 1-23279

Zulassungsinhaber:

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

Zulassungsinhaber bisher:

GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT - 1140 Wien

Avelox 400 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-23494

Zulassungsinhaber:

Bayer Austria GmbH
AT - 1160 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Bayer Pharma AG
DE - 13353 Berlin

Voltaren Ophtha - Einmalaugentropfen

Z.Nr.: 1-23917

Zulassungsinhaber:

Laboratoires Thea
FR - 63017 Clermont-Ferrand, cedex 2

Zulassungsinhaber bisher:

Novartis Pharma GmbH
AT - 1020 Wien**Skinoren 15% - Gel**

Z.Nr.: 1-24583

Zulassungsinhaber:

Bayer Austria GmbH
AT - 1160 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Intendis Austria Handels GmbH
AT - 1160 Wien**Azelainsäure "Schering" 15% - Gel**

Z.Nr.: 1-24584

Zulassungsinhaber:

Bayer Austria GmbH
AT - 1160 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Intendis Austria Handels GmbH
AT - 1160 Wien

Avelox 400 mg/250 ml Infusionslösung

Z.Nr.: 1-24732

Zulassungsinhaber:

Bayer Austria GmbH
AT - 1160 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Bayer Pharma AG
DE - 13353 Berlin**Calcimagon-D3 - Kautabletten**

Z.Nr.: 1-25486

Zulassungsinhaber:

Nycomed Pharma GmbH
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

B.N.S. Pharma Vertriebs GmbH
AT - 1120 Wien**Calcichew-D3 - Kautabletten**

Z.Nr.: 1-25487

Zulassungsinhaber:

Nycomed Pharma GmbH
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

B.N.S. Pharma Vertriebs GmbH
AT - 1120 Wien

nasic pur Nasenspray

Z.Nr.: 1-27710

Zulassungsinhaber:

Cassella-med GmbH & Co KG
DE - 50670 Köln

Zulassungsinhaber bisher:

Strallhofer Pharma GmbH
AT - 7011 Siegendorf

nasic pur Nasenspray für Kinder

Z.Nr.: 1-27711

Zulassungsinhaber:

Cassella-med GmbH & Co KG
DE - 50670 Köln

Zulassungsinhaber bisher:

Strallhofer Pharma GmbH
AT - 7011 Siegendorf

nasic - Nasenspray für Kinder 5 mg/500 mg

Z.Nr.: 1-27712

Zulassungsinhaber:

Cassella-med GmbH & Co KG
DE - 50670 Köln

Zulassungsinhaber bisher:

M.C.M. Klosterfrau Healthcare GmbH
AT - 1100 Wien

nasic - Nasenspray 10 mg/500 mg

Z.Nr.: 1-27713

Zulassungsinhaber:

Cassella-med GmbH & Co KG
DE - 50670 Köln

Zulassungsinhaber bisher:

M.C.M. Klosterfrau Healthcare GmbH
AT - 1100 Wien

**Merinfec 500 mg Pulver zur Herstellung einer Injektions-
oder Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-28825

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Zulassungsinhaber bisher:

Excalibur Pharma Ltd
GB - WC1R 4HE London

**Merinfec 1 g Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder
Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-28826

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Zulassungsinhaber bisher:

Excalibur Pharma Ltd
GB - WC1R 4HE London

**Ethinylestradiol/Drospirenon León Farma 0,02 mg/3 mg
Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28922

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Zulassungsinhaber bisher:

Laboratorios Leon Farma SA
ES - 24008 Navatejera / Villaquilambre / Leon**Ethinylestradiol/Drospirenon León Farma 0,03 mg/3 mg
Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28926

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Zulassungsinhaber bisher:

Laboratorios Leon Farma SA
ES - 24008 Navatejera / Villaquilambre / Leon**Sylvela 0,02 mg/3 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28929

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Zulassungsinhaber bisher:

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

Sylvela 0,03 mg/3 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28931

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Zulassungsinhaber bisher:

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

Atorvastatin Genericon 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29206

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Zulassungsinhaber bisher:

+pharma arzneimittel gmbh
AT - 8054 Graz

Atorvastatin Genericon 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29207

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Zulassungsinhaber bisher:

+pharma arzneimittel gmbh
AT - 8054 Graz

Atorvastatin Genericon 40 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29208

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Zulassungsinhaber bisher:

+pharma arzneimittel gmbh
AT - 8054 Graz**Arulatan 50 Mikrogramm/ml - Augentropfen**

Z.Nr.: 1-29743

Zulassungsinhaber:

Bausch & Lomb GmbH
DE - 13581 Berlin

Zulassungsinhaber bisher:

Dr.Gerhard Mann Chem.-Pharm. Fabrik GmbH
DE - 13581 Berlin**Arutidor 20 mg/ml + 5 mg/ml Augentropfen**

Z.Nr.: 1-30461

Zulassungsinhaber:

Bausch & Lomb GmbH
DE - 13581 Berlin

Zulassungsinhaber bisher:

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

Ropinirol Lambda 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31006

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Zulassungsinhaber bisher:

Lambda Therapeutics Ltd
GB - HA1 4HF North Harrow, Middlesex

Nicorandil Helm 10 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-31017

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Helm AG
DE - 20097 Hamburg

Nicorandil Helm 20 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-31018

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Helm AG
DE - 20097 Hamburg

Flow 15 µg / 60 µg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31080

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

"ARAC" At Regulatory Affairs Consulting GmbH
AT - 1070 Wien

ApoTee Schlaf und Nerven

Z.Nr.: HERB-00096

Zulassungsinhaber:

Siemens & Co Heilwasser und Quellenprodukte des Staatsbades Bad
Ems GmbH & Co KG
DE - 56130 Bad Ems

Zulassungsinhaber bisher:

Sidroga Gesellschaft für Gesundheitsprodukte mbH
DE - 56130 Bad Ems

Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG

Änderungen der Bezeichnung

Heparin Gilvasan 5000 I.E./ml - Durchstichflasche

Z.Nr.: 1-11741

Zulassungsinhaber:

Gilvasan Pharma GmbH
AT - 1190 Wien

Bezeichnung bisher:

Heparin Immuno 5000 I.E./ml - Durchstichflasche

Depot-Heparin Gilvasan 25.000 I.E./ml - Durchstichflasche

Z.Nr.: 1-11858

Zulassungsinhaber:

Gilvasan Pharma GmbH
AT - 1190 Wien

Bezeichnung bisher:

Depot-Heparin Immuno 25.000 I.E./ml - Durchstichflasche

Heparin Gilvasan 1000 I.E./ml - Durchstichflasche

Z.Nr.: 1-12600

Zulassungsinhaber:

Gilvasan Pharma GmbH
AT - 1190 Wien

Bezeichnung bisher:

Heparin Immuno 1000 I.E./ml - Durchstichflasche

Nemexin 50 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-21412

Zulassungsinhaber:

Chiesi Pharmaceuticals GmbH
AT - 1010 Wien

Bezeichnung bisher:

Nemexin - Filmtabletten

Vanycin 1 g - Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-22022

Zulassungsinhaber:

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

Bezeichnung bisher:

Vancomycin Hikma 1 g - Trockensubstanz zur
Infusionsbereitung

**Vanycin 500 mg - Pulver zur Herstellung einer
Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-22025

Zulassungsinhaber:

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

Bezeichnung bisher:

Vancomycin Hikma 500 mg - Trockensubstanz zur
Infusionsbereitung

Ciprofloxacin Hikma 2 mg/ml Infusionslösung

Z.Nr.: 1-26645

Zulassungsinhaber:

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

Bezeichnung bisher:

Ciprofloxacin Hikma 2 mg/ml Lösung zur intravenösen Infusion

Tazip 4 g/0,5 g Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-27954

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:

Tazip 4 g/0,5 g Pulver zur Herstellung einer Injektions-
oder Infusionslösung

Montelukast ratiopharm 4 mg Kautabletten

Z.Nr.: 1-28030

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Bezeichnung bisher:

Montelukast Teva 4 mg Kautabletten

Montelukast ratiopharm 5 mg Kautabletten

Z.Nr.: 1-28031

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Bezeichnung bisher:

Montelukast Teva 5 mg Kautabletten

Montelukast ratiopharm 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28056

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Bezeichnung bisher:

Montelukast Teva 10 mg Filmtabletten

Tavimin 1500 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28143

Zulassungsinhaber:

Blue Bio Pharmaceuticals Ltd.
IE - 2 Dublin

Bezeichnung bisher:

Bolevo 1500 mg Filmtabletten

Piperacillin/Tazobactam Arcana 2 g/0,25 g - Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28998

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:

Piperacillin/Tazobactam Arcana 2 g/0,25 g - Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung

Piperacillin/Tazobactam Arcana 4 g/0,5 g - Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28999

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:

Piperacillin/Tazobactam Arcana 4 g/0,5 g - Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung

Lanair 4 mg - Kautabletten

Z.Nr.: 1-30109

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Bezeichnung bisher:

Montelukast G.L. 4 mg - Kautabletten

Lanair 5 mg - Kautabletten

Z.Nr.: 1-30110

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Bezeichnung bisher:

Montelukast G.L. 5 mg - Kautabletten

Lanair 10 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30111

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Bezeichnung bisher:

Montelukast G.L. 10 mg - Filmtabletten

Atorvastatin +pharma 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30260

Zulassungsinhaber:

+pharma arzneimittel gmbh
AT - 8054 Graz

Bezeichnung bisher:

Etaoester 10 mg Filmtabletten

Atorvastatin +pharma 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30261

Zulassungsinhaber:

+pharma arzneimittel gmbh

AT - 8054 Graz

Bezeichnung bisher:

Etaoester 20 mg Filmtabletten

Atorvastatin +pharma 40 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30262

Zulassungsinhaber:

+pharma arzneimittel gmbh

AT - 8054 Graz

Bezeichnung bisher:

Etaoester 40 mg Filmtabletten

Atorvastatin +pharma 80 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30263

Zulassungsinhaber:

+pharma arzneimittel gmbh

AT - 8054 Graz

Bezeichnung bisher:

Etaoester 80 mg Filmtabletten

ApoTee Schlaf und Nerven

Z.Nr.: HERB-00096

Zulassungsinhaber:

Siemens & Co Heilwasser und Quellenprodukte des Staatsbades Bad
Ems GmbH & Co KG
DE - 56130 Bad Ems

Bezeichnung bisher:

Sidroga Stress- und Nerventee

Änderungen der Packungsgrößen**Aqua bidest. "Fresenius" - Lösungsmittel für Parenteralia**

Z.Nr.: 16231

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH

AT - 8055 Graz

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
003	10 x 100 ml Polyethylenflasche	036	
004	10 x 500 ml Polyethylenflasche	036	
005	6 x 1000 ml Polyethylenflasche	036	
008	40 x 50 ml freeflex	024	gelöscht
009	40 x 100 ml freeflex	018	
010	10 x 100 ml Glasflasche	036	
011	20 x 100 ml Glasflasche	036	
012	10 x 100 ml in 250 ml Glasflasche	036	
013	10 x 200 ml in 250 ml Glasflasche	036	
014	10 x 400 ml in 500 ml Glasflasche	036	
015	10 x 500 ml Glasflasche	036	
016	12 x 500 ml Glasflasche	036	
017	6 x 1000 ml Glasflasche	036	
021	40 x 100 ml Polyethylenflasche	036	
022	20 x 250 ml Polyethylenflasche	036	
023	30 x 250 ml Polyethylenflasche	036	
024	20 x 500 ml Polyethylenflasche	036	
025	10 x 1000 ml Polyethylenflasche	036	
027	20 x 20ml Polypropylenampulle	036	
028	20 x 10ml Polyethylenampulle	024	
029	50 x 10ml Polyethylenampulle	024	
030	20 x 20ml Polyethylenampulle	024	
033	20 x 100ml (Durchstechflaschen)	036	
026	20 x 10ml Polypropylenampulle	036	
032	20 x 50ml (Durchstechflaschen)	036	
031	50 x 20ml Polyethylenampulle	024	
038	40 x 100 ml Polypropylenflasche	036	
039	30 x 250 ml Polypropylenflasche	036	
040	6 x 1000 ml Polypropylenflasche	036	
041	10 x 1000 ml Polypropylenflasche	036	
042	10 x 250 ml Polyethylenflasche	036	
043	10 x 250 ml Glasflasche	036	
044	20 x 250 ml Glasflasche	036	
045	30 x 250 ml Glasflasche	036	
034	10 x 100 ml Polypropylenflasche	036	
035	20 x 250 ml Polypropylenflasche	036	
036	10 x 500 ml Polypropylenflasche	036	
037	20 x 500 ml Polypropylenflasche	036	

Ichtholan 20% - Salbe

Z.Nr.: 16338

Zulassungsinhaber:

Ichthyol-Gesellschaft Cordes, Hermann & Co. (GmbH & Co.)KG
 DE - 22335 Hamburg

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
003	40 g	060	
004	250 g	060	gelöscht

Tonsillol - Gurgellösung

Z.Nr.: 16818

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
 AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	60 ml	060	
002	150 ml	060	
003	200 ml	060	neu

Braunol 7,5 % Lösung zur Anwendung auf der Haut

Z.Nr.: 17468

Zulassungsinhaber:

B. Braun Melsungen AG

DE - 34212 Melsungen

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
003	1000 ml (Kunststoffflaschen mit Schraubverschluss)	060	
004	250 ml (Kunststoffflaschen mit Schraubverschluss)	036	
005	10 x 1000 ml (Kunststoffflaschen mit Schraubverschluss)	060	
006	100 ml (Kunststoffflaschen mit Schraubverschluss)	036	
007	20 x 100 ml (Kunststoffflaschen mit Schraubverschluss)	036	
008	20 x 250 ml (Kunststoffflaschen mit Schraubverschluss)	036	
009	500 ml (Kunststoffflaschen mit Schraubverschluss)	060	
010	20 x 500 ml (Kunststoffflaschen mit Schraubverschluss)	060	
011	5000 ml (Kunststoffkanister)	060	
012	2 x 5000 ml (Kunststoffkanister)	060	
013	30 ml (Kunststoffflaschen mit Spritzeinsatz und Schraubverschluss)	036	
014	20 x 30 ml (Kunststoffflaschen mit Spritzeinsatz und Schraubverschluss)	036	
015	250 ml (Kunststoffflasche - Sprühflasche)	036	
016	20 x 250 ml (Kunststoffflasche - Sprühflasche)	036	
017	200 ml (Kunststoffflasche - Schaumpumpe)	036	neu
018	20 x 200 ml (Kunststoffflasche - Schaumpumpe)	036	neu

Physiologische Kochsalzlösung "Fresenius" - Infusionslösung

Z.Nr.: 1-16417

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
005	40 x 100 ml Polyethylenflasche	036	
006	10 x 250 ml Glasflasche	036	
007	10 x 500 ml Glasflasche	036	
014	40 x 50 ml freeflex	024	
015	40 x 100 ml freeflex	024	
016	20 x 250 ml freeflex	024	
017	15 x 500 ml freeflex	024	
018	8 x 1000 ml freeflex	024	
019	10 x 1000 ml Polyethylenflasche	036	
020	10 x 250 ml freeflex	024	
022	10 x 500 ml freeflex	024	
027	5 x 250 ml freeflex	024	gelöscht
028	5 x 500 ml freeflex	024	gelöscht
029	10 x 1000 ml freeflex	024	
030	20 x 250 ml Polyethylenflasche	036	
031	30 x 250 ml Polyethylenflasche	036	
032	20 x 500 ml Polyethylenflasche	036	
033	10 x 100 ml Glasflasche	036	
034	10 x 100 ml in 250 ml Glasflasche	036	
036	10 x 200 ml in 250 ml Glasflasche	036	
037	10 x 250 ml in 500 ml Glasflasche	036	
038	10 x 400 ml in 500 ml Glasflasche	036	
039	1 x 500 ml Glasflasche	036	
040	6 x 1000 ml Glasflasche	060	
041	20 x 100 ml in 250 ml Polyethylenflasche	036	
042	20 x 200 ml in 250 ml Polyethylenflasche	036	
043	1 x 250 ml Polyethylenflasche	036	
044	50 x 100 ml freeflex	024	
045	60 x 50 ml freeflex	024	
046	30 x 250 ml freeflex	024	
047	20 x 500 ml freeflex	024	
051	10 x 250 ml Polyethylenflasche	036	

052	10 x 500 ml Polyethylenflasche	036	
054	10 x 250 ml in 500 ml Polyethylenflasche	036	
055	1 x 500 ml Polyethylenflasche	036	
057	10 x 10 ml Polyethylenampulle	024	
058	10 x 10 x 10 ml Polyethylenampulle (Bündelpackung)	024	
059	20 x 10 ml Polyethylenampulle	024	
060	50 x 10 ml Polyethylenampulle	024	
061	20 x 20 ml Polyethylenampulle	024	
062	50 x 20 ml Polyethylenampulle	024	
063	20 x 10 ml Polypropylenampulle	036	
064	20 x 20 ml Polypropylenampulle	036	
065	20 x 100 ml Glasflasche	036	
066	12 x 100 ml in 250 ml Glasflasche	036	gelöscht
067	12 x 200 ml in 250 ml Glasflasche	036	gelöscht
068	1 x 250 ml Glasflasche	036	
069	12 x 250 ml Glasflasche	036	gelöscht
070	12 x 250 ml in 500 ml Glasflasche	036	gelöscht
071	1 x 500 ml Glasflasche	036	
072	12 x 500 ml Glasflasche	036	gelöscht
073	10 x 50 ml Durchstechflasche	036	
074	20 x 50 ml Durchstechflasche	036	
075	10 x 100 ml Durchstechflasche	036	
076	20 x 100 ml Durchstechflasche	036	
077	10 x 100 ml Polyethylenflasche	036	
078	1 x 250 ml Polypropylenflasche	036	
079	10 x 250 ml Polypropylenflasche	036	
080	20 x 250 ml Polypropylenflasche	036	
081	1 x 500 ml Polypropylenflasche	036	
082	10 x 500 ml Polypropylenflasche	036	
083	20 x 500 ml Polypropylenflasche	036	
084	1 x 250 ml freeflex	024	
085	1 x 500 ml freeflex	024	
086	10 x 100 ml Polypropylenflasche	036	
087	40 x 100 ml Polypropylenflasche	036	
088	20 x 100 ml in 250 ml Polypropylenflasche	036	
089	20 x 200 ml in 250 ml Polypropylenflasche	036	
090	30 x 250 ml Polypropylenflasche	036	
091	10 x 250 ml in 500 ml Polypropylenflasche	036	
092	10 x 1000 ml Polypropylenflasche	036	

Oramorph 10 mg/5 ml - orale Lösung

Z.Nr.: 1-20700

Zulassungsinhaber:

L. Molteni & C. dei F.lli Alitti S.p.A.
IT - 50018 Scandicci (FI)

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	100 ml (Meßbecher beigepackt)	036	
002	250 ml (Meßbecher beigepackt)	036	gelöscht

Oramorph 100 mg/5 ml - orale Lösung

Z.Nr.: 1-20704

Zulassungsinhaber:

L. Molteni & C. dei F.lli Alitti S.p.A.
IT - 50018 Scandicci (FI)

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	20 ml (Meßpipette beigepackt)	036	
002	100 ml (Meßpipette beigepackt)	036	gelöscht

Campto 20 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-21770

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
005	1 x 2 ml (Polypropylen)	036	
006	1 x 5 ml (Polypropylen)	036	
001	1 x 5 ml (braunes Glas)	036	gelöscht
003	1 x 15 ml (Polypropylen)	036	
004	1 x 2 ml (braunes Glas)	036	gelöscht

Tavanic Infusionsflasche

Z.Nr.: 1-22321

Zulassungsinhaber:

sanofi-aventis GmbH

AT - 1220 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
003	1 Flasche zu 150 ml	036	gelöscht
004	5 Flasche zu 50ml	036	
005	5 Flasche zu 100 ml	036	
006	20 Flasche zu 100 ml	036	
001	1 Flasche zu 100 ml	036	
002	1 Flasche zu 50ml	036	
007	5 Flasche zu 150ml	036	gelöscht
008	20 Flasche zu 150ml	036	gelöscht

Brevoxyl 4 % - Creme

Z.Nr.: 1-22483

Zulassungsinhaber:

GlaxoSmithKline Pharma GmbH

AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	6 g	024	
002	40 g	024	
003	50 g	024	
004	5 g	024	neu
005	15 g	024	neu
006	30 g	024	neu

Renistad 20 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-23610

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH

AT - 1190 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	10 Tabletten	036	
002	20 Tabletten	036	
003	28 Tabletten	036	
004	30 Tabletten	036	
005	50 Tabletten	036	
006	56 Tabletten	036	
007	60 Tabletten	036	
008	98 Tabletten	036	
009	100 Tabletten	036	
010	150 Tabletten	036	
011	200 Tabletten	036	
012	250 Tabletten	036	
013	300 Tabletten	036	
014	400 Tabletten	036	
015	500 Tabletten	036	
016	1000 Tabletten	036	
017	14 Tabletten	036	neu

Spedifen 400 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-24877

Zulassungsinhaber:

Zambon S.p.A.

IT - 20091 Bresso

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	6 Stück (Blister)	036	
002	12 Stück (Blister)	036	
003	24 Stück (Blister)	036	
004	30 Stück (Blister)	036	
005	48 Stück (Blister)	036	
006	10 Stück (Blister)	036	neu
007	20 Stück (Blister)	036	neu

Cetirizin Sandoz 10 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-25415

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	7 Stück (Blister)	024	
002	10 Stück (Blister)	024	
003	14 Stück (Blister)	024	
004	20 Stück (Blister)	024	
005	30 Stück (Blister)	024	
006	40 Stück (Blister)	024	gelöscht
007	50 Stück (Blister)	024	
008	60 Stück (Blister)	024	
009	80 Stück (Blister)	024	gelöscht
010	100 Stück (Blister)	024	
011	100 x 1 Stück - Einzeldosis (Blister)	024	gelöscht
012	21 Stück (Blister)	024	
013	28 Stück (Blister)	024	
014	98 Stück (Blister)	024	
015	50 x 1 Stück (Blister)	024	

Fluvastatin Arcana 80 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27751

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH

AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
003	20 Stück (Blister)	024	
005	30 Stück (Blister)	024	
010	98 Stück (Blister)	024	
014	28 Stück (Glasflasche)	024	
001	10 Stück (Blister)	024	
002	14 Stück (Blister)	024	
004	28 Stück (Blister)	024	
006	50 Stück (Blister)	024	
007	56 Stück (Blister)	024	
011	100 Stück (Blister)	024	
012	490 Stück (Blister)	024	
008	60 Stück (Blister)	024	
009	90 Stück (Blister)	024	
013	250 Stück (HDPE-Flasche mit Trocknungsmittel)	024	gelöscht
018	500 Stück (Glasflasche)	024	
015	98 Stück (Glasflasche)	024	
016	100 Stück (Glasflasche)	024	
017	250 Stück (Glasflasche)	024	

Atoril 10 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28642

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	10 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024	
002	15 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024	
003	20 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024	
004	28 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024	
005	30 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024	
006	50 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024	
007	90 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024	
008	100 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024	
009	100 Stück (HDPE - Flasche)	024	
012	50 Stück (HDPE - Flasche)	024	neu
013	250 Stück (HDPE - Flasche)	024	neu
010	7 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024	
011	98 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024	

Atoril 20 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28643

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	10 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024	
002	50 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024	
003	90 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024	
004	100 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024	
005	100 Stück (HDPE - Flasche)	024	
006	15 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024	
007	20 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024	
008	28 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024	
009	30 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024	
012	50 Stück (HDPE - Flasche)	024	neu
013	250 Stück (HDPE - Flasche)	024	neu
010	7 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024	
011	98 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024	

Atoril 30 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28644

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	10 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024	
002	50 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024	
003	90 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024	
004	100 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024	
005	100 Stück (HDPE - Flasche)	024	
006	15 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024	
007	20 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024	
008	28 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024	
009	30 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024	
012	50 Stück (HDPE - Flasche)	024	neu
013	250 Stück (HDPE - Flasche)	024	neu
010	7 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024	
011	98 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024	

Atoril 40 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28645

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	10 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024	
002	50 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024	
003	90 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024	
004	100 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024	
005	100 Stück (HDPE - Flasche)	024	
006	15 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024	
007	20 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024	
008	28 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024	
009	30 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024	
012	50 Stück (HDPE - Flasche)	024	neu
013	250 Stück (HDPE - Flasche)	024	neu
010	7 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024	
011	98 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024	

Rosuvastatin Teva 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29283

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	14 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	
002	15 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	
003	20 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	
004	28 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	
005	30 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	
006	56 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	
007	60 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	
008	90 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	
009	98 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	
010	100 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	
011	14 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	
012	15 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	
013	20 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	
014	28 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	
015	30 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	
016	56 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	
017	60 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	
018	90 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	
019	98 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	
020	100 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	
021	14 x 1 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	neu
022	15 x 1 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	neu
023	20 x 1 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	neu
024	28 x 1 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	neu
025	30 x 1 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	neu
026	56 x 1 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	neu
027	60 x 1 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	neu
028	90 x 1 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	neu
029	98 x 1 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	neu
030	100 x 1 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	neu
031	14 x 1 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	neu
032	15 x 1 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	neu
033	20 x 1 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	neu
034	28 x 1 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	neu
035	30 x 1 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	neu
036	56 x 1 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	neu
037	60 x 1 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	neu
038	90 x 1 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	neu
039	98 x 1 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	neu
040	100 x 1 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	neu

Rosuvastatin Teva 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29284

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	14 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	
002	15 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	
003	20 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	
004	28 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	
005	30 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	
006	56 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	
007	60 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	
008	90 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	
009	98 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	
010	100 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	
011	14 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	
012	15 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	
013	20 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	
014	28 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	
015	30 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	
016	56 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	
017	60 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	
018	90 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	
019	98 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	
020	100 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	
021	14 x 1 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	neu
022	15 x 1 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	neu
023	20 x 1 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	neu
024	28 x 1 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	neu
025	30 x 1 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	neu
026	56 x 1 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	neu
027	60 x 1 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	neu
028	90 x 1 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	neu
029	98 x 1 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	neu
030	100 x 1 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	neu
031	14 x 1 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	neu
032	15 x 1 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	neu
033	20 x 1 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	neu
034	28 x 1 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	neu
035	30 x 1 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	neu
036	56 x 1 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	neu
037	60 x 1 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	neu
038	90 x 1 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	neu
039	98 x 1 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	neu
040	100 x 1 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	neu

Rosuvastatin Teva 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29285

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
008	90 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	
009	98 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	
010	100 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	
011	14 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	
012	15 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	
013	20 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	
014	28 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	
015	30 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	
016	56 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	
017	60 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	
018	90 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	
019	98 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	
020	100 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	
001	14 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	
002	15 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	
003	20 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	
004	28 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	
005	30 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	
006	56 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	
007	60 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	
021	14 x 1 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	neu
022	15 x 1 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	neu
023	20 x 1 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	neu
024	28 x 1 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	neu
025	30 x 1 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	neu
026	56 x 1 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	neu
027	60 x 1 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	neu
028	90 x 1 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	neu
029	98 x 1 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	neu
030	100 x 1 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	neu
031	14 x 1 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	neu
032	15 x 1 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	neu
033	20 x 1 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	neu
034	28 x 1 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	neu
035	30 x 1 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	neu
036	56 x 1 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	neu
037	60 x 1 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	neu
038	90 x 1 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	neu
039	98 x 1 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	neu
040	100 x 1 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	neu

Rosuvastatin Teva 40 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29286

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	14 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	
002	15 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	
003	20 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	
004	28 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	
005	30 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	
006	56 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	
007	60 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	
008	90 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	
009	98 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	
010	100 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	
011	14 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	
012	15 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	
013	20 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	
014	28 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	
015	30 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	
016	56 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	
017	60 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	
018	90 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	
019	98 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	
020	100 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	
021	14 x 1 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	neu
022	15 x 1 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	neu
023	20 x 1 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	neu
024	28 x 1 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	neu
025	30 x 1 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	neu
026	56 x 1 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	neu
027	60 x 1 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	neu
028	90 x 1 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	neu
029	98 x 1 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	neu
030	100 x 1 Stück (PVC/PVAC/Alu)	024	neu
031	14 x 1 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	neu
032	15 x 1 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	neu
033	20 x 1 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	neu
034	28 x 1 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	neu
035	30 x 1 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	neu
036	56 x 1 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	neu
037	60 x 1 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	neu
038	90 x 1 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	neu
039	98 x 1 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	neu
040	100 x 1 Stück (OPA/Alu/PVC)	024	neu

Candesartan/HCT ratiopharm 8 mg/12,5 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29907

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	7 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blister)	036	
002	14 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blister)	036	
003	28 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blister)	036	
004	30 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blister)	036	
005	56 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blister)	036	
006	70 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blister)	036	
007	90 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blister)	036	
008	98 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blister)	036	
009	10 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blister)	036	
010	100 Stück (HDPE-Flasche)	036	neu

Candesartan/HCT ratiopharm 16 mg/12,5 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29908

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	7 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blister)	036	
002	14 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blister)	036	
003	28 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blister)	036	
004	30 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blister)	036	
005	56 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blister)	036	
006	70 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blister)	036	
007	90 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blister)	036	
008	98 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blister)	036	
009	10 Stück (PVC-PVDC/Alu-Blister)	036	
010	100 Stück (HDPE-Flasche)	036	neu

Lafene 25 Mikrogramm/h transdermales Pflaster

Z.Nr.: 1-30081

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH

AT - 1210 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	3 Stück	036	
002	5 Stück	036	
003	10 Stück	036	
004	16 Stück	036	
005	20 Stück	036	
006	4 Stück	036	neu
007	8 Stück	036	neu
008	9 Stück	036	neu
009	19 Stück	036	neu

Lafene 50 Mikrogramm/h transdermales Pflaster

Z.Nr.: 1-30082

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH

AT - 1210 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	3 Stück	036	
002	5 Stück	036	
003	10 Stück	036	
004	16 Stück	036	
005	20 Stück	036	
006	4 Stück	036	neu
007	8 Stück	036	neu
008	9 Stück	036	neu
009	19 Stück	036	neu

Lafene 75 Mikrogramm/h transdermales Pflaster

Z.Nr.: 1-30083

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH

AT - 1210 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	3 Stück	036	
002	5 Stück	036	
003	10 Stück	036	
004	16 Stück	036	
005	20 Stück	036	
006	4 Stück	036	neu
007	8 Stück	036	neu
008	9 Stück	036	neu
009	19 Stück	036	neu

Lafene 100 Mikrogramm/h transdermales Pflaster

Z.Nr.: 1-30084

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH

AT - 1210 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	3 Stück	036	
002	5 Stück	036	
003	10 Stück	036	
004	16 Stück	036	
005	20 Stück	036	
006	4 Stück	036	neu
007	8 Stück	036	neu
008	9 Stück	036	neu
009	19 Stück	036	neu

Trolise 2 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30154

Zulassungsinhaber:

Kowa Pharmaceutical Europe Co Ltd
GB - RG41 5RB Wokingham

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	7 Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	048	
002	28 Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	048	
003	30 Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	048	
004	100 Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	048	
005	90 Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	048	neu

Lypref 2 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30160

Zulassungsinhaber:

Kowa Pharmaceutical Europe Co Ltd
GB - RG41 5RB Wokingham

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	7 Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	048	
002	28 Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	048	
003	30 Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	048	
004	100 Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	048	
005	90 Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	048	neu

Nicorandil easypharm 10 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30836

Zulassungsinhaber:

Easypharm GmbH & Co KG

AT - 2372 Gießhübl

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	10 Tabletten (ALU/ALU-Blister)	018	
002	28 Tabletten (ALU/ALU-Blister)	018	
003	56 Tabletten (ALU/ALU-Blister)	018	
004	60 Tabletten (ALU/ALU-Blister)	018	
005	30 Tabletten (ALU/ALU-Blister)	018	neu

Nicorandil easypharm 20 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30837

Zulassungsinhaber:

Easypharm GmbH & Co KG

AT - 2372 Gießhübl

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	10 Tabletten (ALU/ALU-Blister)	018	
002	28 Tabletten (ALU/ALU-Blister)	018	
003	56 Tabletten (ALU/ALU-Blister)	018	
004	60 Tabletten (ALU/ALU-Blister)	018	
005	30 Tabletten (ALU/ALU-Blister)	018	neu

Candesartan Arcana 4 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30851

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH

AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	7 Tabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	024	
002	10 Tabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	024	
003	14 Tabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	024	
004	15 Tabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	024	
005	28 Tabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	024	
006	30 Tabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	024	
007	50 Tabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	024	
008	56 Tabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	024	
009	60 Tabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	024	
010	84 Tabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	024	
011	98 Tabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	024	
012	100 Tabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	024	
013	30 Tabletten (HDPE-Flasche)	024	
014	90 Tabletten (HDPE-Flasche)	024	
015	90 Tabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	024	neu

Candesartan Arcana 8 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30852

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH

AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	7 Tabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	024	
002	10 Tabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	024	
003	14 Tabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	024	
004	15 Tabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	024	
005	28 Tabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	024	
006	30 Tabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	024	
007	50 Tabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	024	
008	56 Tabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	024	
009	60 Tabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	024	
010	84 Tabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	024	
011	98 Tabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	024	
012	100 Tabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	024	
013	30 Tabletten (HDPE-Flasche)	024	
014	90 Tabletten (HDPE-Flasche)	024	
015	90 Tabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	024	neu

Candesartan Arcana 16 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30854

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH

AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	7 Tabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	024	
002	10 Tabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	024	
003	14 Tabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	024	
004	15 Tabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	024	
005	28 Tabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	024	
006	30 Tabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	024	
007	50 Tabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	024	
008	56 Tabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	024	
009	60 Tabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	024	
010	84 Tabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	024	
011	98 Tabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	024	
012	100 Tabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	024	
013	30 Tabletten (HDPE-Flasche)	024	
014	90 Tabletten (HDPE-Flasche)	024	
015	90 Tabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	024	neu

Candesartan Arcana 32 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30855

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH

AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	7 Tabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	024	
002	10 Tabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	024	
003	14 Tabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	024	
004	15 Tabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	024	
005	28 Tabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	024	
006	30 Tabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	024	
007	50 Tabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	024	
008	56 Tabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	024	
009	60 Tabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	024	
010	84 Tabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	024	
011	98 Tabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	024	
012	100 Tabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	024	
013	30 Tabletten (HDPE-Flasche)	024	
014	90 Tabletten (HDPE-Flasche)	024	
015	90 Tabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	024	neu

Avatarstad 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30943

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH

AT - 1190 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	7 Filmtabletten (Al/Al-Blister)	024	
002	10 Filmtabletten (Al/Al-Blister)	024	
003	14 Filmtabletten (Al/Al-Blister)	024	
004	28 Filmtabletten (Al/Al-Blister)	024	
005	30 Filmtabletten (Al/Al-Blister)	024	
006	50 Filmtabletten (Al/Al-Blister)	024	
007	56 Filmtabletten (Al/Al-Blister)	024	
008	84 Filmtabletten (Al/Al-Blister)	024	
009	98 Filmtabletten (Al/Al-Blister)	024	
010	100 Filmtabletten (Al/Al-Blister)	024	
011	112 Filmtabletten (Al/Al-Blister)	024	
012	126 Filmtabletten (Al/Al-Blister)	024	
013	140 Filmtabletten (Al/Al-Blister)	024	
014	168 Filmtabletten (Al/Al-Blister)	024	
015	500 Filmtabletten (Al/Al-Blister)	024	
016	10 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	024	
017	28 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	024	
018	30 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	024	
019	100 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	024	
020	200 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	024	
021	90 Filmtabletten (Al/Al-Blister)	024	neu

Avatarstad 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30944

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH

AT - 1190 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	7 Filmtabletten (Al/Al-Blister)	024	
002	10 Filmtabletten (Al/Al-Blister)	024	
003	14 Filmtabletten (Al/Al-Blister)	024	
004	28 Filmtabletten (Al/Al-Blister)	024	
005	30 Filmtabletten (Al/Al-Blister)	024	
006	50 Filmtabletten (Al/Al-Blister)	024	
007	56 Filmtabletten (Al/Al-Blister)	024	
008	84 Filmtabletten (Al/Al-Blister)	024	
009	98 Filmtabletten (Al/Al-Blister)	024	
010	100 Filmtabletten (Al/Al-Blister)	024	
011	112 Filmtabletten (Al/Al-Blister)	024	
012	126 Filmtabletten (Al/Al-Blister)	024	
013	140 Filmtabletten (Al/Al-Blister)	024	
014	168 Filmtabletten (Al/Al-Blister)	024	
015	500 Filmtabletten (Al/Al-Blister)	024	
016	7 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	024	
017	10 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	024	
018	14 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	024	
019	28 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	024	
024	90 Filmtabletten (Al/Al-Blister)	024	neu
020	30 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	024	
021	90 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	024	
022	98 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	024	
023	100 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	024	

Avatarstad 40 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30945

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH

AT - 1190 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
024	90 Filmtabletten (Al/Al-Blister)	024	neu
001	7 Filmtabletten (Al/Al-Blister)	024	
002	10 Filmtabletten (Al/Al-Blister)	024	
003	14 Filmtabletten (Al/Al-Blister)	024	
004	28 Filmtabletten (Al/Al-Blister)	024	
005	30 Filmtabletten (Al/Al-Blister)	024	
006	50 Filmtabletten (Al/Al-Blister)	024	
007	56 Filmtabletten (Al/Al-Blister)	024	
008	84 Filmtabletten (Al/Al-Blister)	024	
009	98 Filmtabletten (Al/Al-Blister)	024	
010	100 Filmtabletten (Al/Al-Blister)	024	
011	112 Filmtabletten (Al/Al-Blister)	024	
012	126 Filmtabletten (Al/Al-Blister)	024	
013	140 Filmtabletten (Al/Al-Blister)	024	
014	168 Filmtabletten (Al/Al-Blister)	024	
015	500 Filmtabletten (Al/Al-Blister)	024	
016	10 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	024	
017	14 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	024	
018	28 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	024	
019	30 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	024	
020	50 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	024	
021	56 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	024	
022	98 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	024	
023	100 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	024	

Lafene 12 Mikrogramm/h transdermales Pflaster

Z.Nr.: 1-31160

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH

AT - 1210 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	3 Stück	036	
002	5 Stück	036	
003	10 Stück	036	
004	16 Stück	036	
005	20 Stück	036	
006	4 Stück	036	neu
007	8 Stück	036	neu
008	9 Stück	036	neu
009	19 Stück	036	neu

Aufhebungen gemäß §23 des AMG

Beriner P "Behring" 500 E - Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung

Z.Nr.:

Zulassungsinhaber:

CSL Behring GmbH
AT - 1120 Wien

Dermatodoron - Tropfen

Z.Nr.: 2063

Zulassungsinhaber:

Weleda GmbH & CoKG
AT - 1220 Wien

Tryptizol 10 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 11809

Zulassungsinhaber:

Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

Tryptizol 25 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 11810

Zulassungsinhaber:

Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

Mefoxitin 2 g - Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Z.Nr.: 16471

Zulassungsinhaber:

InfectoPharm Arzneimittel und Consilium GmbH
DE - 64646 Heppenheim

Mefoxitin 2 g - Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 16472

Zulassungsinhaber:

InfectoPharm Arzneimittel und Consilium GmbH
DE - 64646 Heppenheim

Tryptizol 50 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 17350

Zulassungsinhaber:

Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

Tryptizol 75 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 17351

Zulassungsinhaber:

Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

Conium - Cosmoplex - Tropfen

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Aesculus - Cosmoplex - Tropfen

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Aconitum - Cosmoplex - Zäpfchen

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Valeriana - Cosmoplex - Tropfen

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Veratrum - Homaccord - Ampullen

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Aesculus - Heel - Tropfen

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Crataegus - Cosmoplex - Tropfen

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Gelsemium - Cosmoplex - Tropfen

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Graphites - Cosmoplex - Tropfen

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Hamamelis - Cosmoplex - Suppositorien

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Ledum - Cosmoplex - Tropfen

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Scrophularia - Cosmoplex - Tropfen

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Nux vomica - Cosmoplex - Tropfen

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Strophantus - Cosmoplex - Tabletten

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Migradon - Tabletten

Z.Nr.: 1-18363

Zulassungsinhaber:

F. Trenka chemisch - pharmazeutische Fabrik GmbH
AT - 1040 Wien

Piroxistad 10 mg Tabs lösbbare Tabletten

Z.Nr.: 1-21606

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Triastad HCT - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-22730

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Togal Mono - Tabletten

Z.Nr.: 1-23629

Zulassungsinhaber:
Togal-Werk AG
DE - 80333 München

Pravastatin "Interpharm" 20 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-25569

Zulassungsinhaber:
Interpharm Produktions GmbH
AT - 1160 Wien

Sertralin Aurobindo 50 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26949

Zulassungsinhaber:
Aurobindo Pharma Limited
GB - HA4 6QD South Ruislip

Sertralin Aurobindo 100 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26950

Zulassungsinhaber:
Aurobindo Pharma Limited
GB - HA4 6QD South Ruislip

Quetiapin Arcana 25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27181

Zulassungsinhaber:
Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Quetiapin Arcana 100 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27182

Zulassungsinhaber:
Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Quetiapin Arcana 200 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27186

Zulassungsinhaber:
Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Paroxetin Aurobindo 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27464

Zulassungsinhaber:

Aurobindo Pharma Limited
GB - HA4 6QD South Ruislip

Paroxetin Aurobindo 30 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27465

Zulassungsinhaber:

Aurobindo Pharma Limited
GB - HA4 6QD South Ruislip

Finasterid Aurobindo 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27526

Zulassungsinhaber:

Aurobindo Pharma Limited
GB - HA4 6QD South Ruislip

Gastrogant 40 mg Kapseln

Z.Nr.: 1-27737

Zulassungsinhaber:

Actavis GmbH
AT - 5020 Salzburg

Gastrogant 20 mg Kapseln

Z.Nr.: 1-27738

Zulassungsinhaber:
Actavis GmbH
AT - 5020 Salzburg

Gastrogant 10 mg Kapseln

Z.Nr.: 1-27739

Zulassungsinhaber:
Actavis GmbH
AT - 5020 Salzburg

Gemcitabin medac 38 mg/ml Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28141

Zulassungsinhaber:
Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH
DE - 20354 Hamburg

Metformin Arcana 500 mg - Tabletten zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-28326

Zulassungsinhaber:
Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Metformin Arcana 850 mg - Tabletten zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-28327

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Metformin Arcana 1000 mg - Tabletten zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-28328

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Viropel 250 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28425

Zulassungsinhaber:

Pelpharma Handels GmbH
AT - 1140 Wien

Desmopressin Actavis 0,1 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-28546

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Desmopressin Actavis 0,2 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-28547

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Amisulprid Teva 50 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-28731

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Amisulprid Teva 100 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-28732

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Amisulprid Teva 200 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-28733

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Amisulprid Teva 400 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-28734

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Fluvastatin Arcana 40 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-28736

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Cilazapril Arcana 0,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28807

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Cilazapril Arcana 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28808

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Cilazapril Arcana 1 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28809

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Cilazapril Arcana 2,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28810

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

**Utiminx 500 mg Tabletten mit veränderter
Wirkstofffreisetzung**

Z.Nr.: 1-28899

Zulassungsinhaber:

Madaus GmbH
AT - 1170 Wien

Ramipril Aurobindo 5 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29015

Zulassungsinhaber:

Aurobindo Pharma (Malta) Ltd
MT - FRN 1913 Floriana

Ramipril Aurobindo 10 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29016

Zulassungsinhaber:
Aurobindo Pharma (Malta) Ltd
MT - FRN 1913 Floriana

Rivastigmin Arcana 1,5 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-29317

Zulassungsinhaber:
Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Rivastigmin Arcana 3 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-29319

Zulassungsinhaber:
Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Rivastigmin Arcana 4,5 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-29320

Zulassungsinhaber:
Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Rivastigmin Arcana 6 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-29321

Zulassungsinhaber:
Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Quetiapin Arcana 300 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29822

Zulassungsinhaber:
Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Tacrolimus Arcana 0,5 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-29919

Zulassungsinhaber:
Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Tacrolimus Arcana 1 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-29932

Zulassungsinhaber:
Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Tacrolimus Arcana 5 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-29933

Zulassungsinhaber:
Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Dopraxol 0,088 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29974

Zulassungsinhaber:
Excalibur Pharma Ltd
GB - WC1R 4HE London

Dopraxol 0,18 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29975

Zulassungsinhaber:
Excalibur Pharma Ltd
GB - WC1R 4HE London

Dopraxol 0,35 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29976

Zulassungsinhaber:
Excalibur Pharma Ltd
GB - WC1R 4HE London

Dopraxol 0,7 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29977

Zulassungsinhaber:

Excalibur Pharma Ltd
GB - WC1R 4HE London

Dopraxol 1,1 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29978

Zulassungsinhaber:

Excalibur Pharma Ltd
GB - WC1R 4HE London

Fusidinsäure Spirig 20 mg/g Creme

Z.Nr.: 1-30252

Zulassungsinhaber:

Spirig Pharma Europe GmbH
DE - 79539 Lörrach

Fusidinsäure Spirig 20 mg/g Salbe

Z.Nr.: 1-30253

Zulassungsinhaber:

Spirig Pharma Europe GmbH
DE - 79539 Lörrach

Montelukast Helm 4 mg Kautabletten

Z.Nr.: 1-30370

Zulassungsinhaber:
Helm AG
DE - 20097 Hamburg

Montelukast Helm 5 mg Kautabletten

Z.Nr.: 1-30371

Zulassungsinhaber:
Helm AG
DE - 20097 Hamburg

Montelukast Helm 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30372

Zulassungsinhaber:
Helm AG
DE - 20097 Hamburg

Batrevac - Injektionssuspension in einer Fertigspritze

Z.Nr.: 2-00249

Zulassungsinhaber:
Abbott GmbH
AT - 1230 Wien

Cactus compositum "Heel" - Tropfen

Z.Nr.: 3-00045

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Berberis - Cosmoplex - Tropfen

Z.Nr.: 3-00178

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Grippetea

Z.Nr.: 5-01126

Zulassungsinhaber:

Pegasus Apotheke Ampflwang Mag. pharm. Schupfer KG
AT - 4843 Ampflwang im Hausruckwald

Herz-Kreislauftee

Z.Nr.: 5-01201

Zulassungsinhaber:

Pegasus Apotheke Ampflwang Mag. pharm. Schupfer KG
AT - 4843 Ampflwang im Hausruckwald

Magen-Darmtee

Z.Nr.: 5-01236

Zulassungsinhaber:

Pegasus Apotheke Ampflwang Mag. pharm. Schupfer KG
AT - 4843 Ampflwang im Hausruckwald

Stoffwechseltee

Z.Nr.: 5-01266

Zulassungsinhaber:

Pegasus Apotheke Ampflwang Mag. pharm. Schupfer KG
AT - 4843 Ampflwang im Hausruckwald

Nerven - Schlaftee

Z.Nr.: 5-01326

Zulassungsinhaber:

Pegasus Apotheke Ampflwang Mag. pharm. Schupfer KG
AT - 4843 Ampflwang im Hausruckwald

Hustentee

Z.Nr.: 5-01363

Zulassungsinhaber:

Pegasus Apotheke Ampflwang Mag. pharm. Schupfer KG
AT - 4843 Ampflwang im Hausruckwald

Magentee

Z.Nr.: 5-01455

Zulassungsinhaber:

Apotheke Zum schwarzen Adler, Mag.pharm. Brigitte Kranyak KG
AT - 3830 Waidhofen/Thaya

Entschlackungstee

Z.Nr.: 5-01456

Zulassungsinhaber:

Apotheke Zum schwarzen Adler, Mag.pharm. Brigitte Kranyak KG
AT - 3830 Waidhofen/Thaya

Gallen- und Lebertee

Z.Nr.: 5-01457

Zulassungsinhaber:

Apotheke Zum schwarzen Adler, Mag.pharm. Brigitte Kranyak KG
AT - 3830 Waidhofen/Thaya

Tee gegen Erkältungskrankheiten

Z.Nr.: 5-01458

Zulassungsinhaber:

Apotheke Zum schwarzen Adler, Mag.pharm. Brigitte Kranyak KG
AT - 3830 Waidhofen/Thaya

Nerven- und Schlaftee

Z.Nr.: 5-01459

Zulassungsinhaber:

Apotheke Zum schwarzen Adler, Mag.pharm. Brigitte Kranyak KG
AT - 3830 Waidhofen/Thaya

Brust- und Hustentee

Z.Nr.: 5-01460

Zulassungsinhaber:

Apotheke Zum schwarzen Adler, Mag.pharm. Brigitte Kranyak KG
AT - 3830 Waidhofen/Thaya

Blasen- und Nierentee

Z.Nr.: 5-01461

Zulassungsinhaber:

Apotheke Zum schwarzen Adler, Mag.pharm. Brigitte Kranyak KG
AT - 3830 Waidhofen/Thaya

Stoffwechseltee

Z.Nr.: 5-01494

Zulassungsinhaber:

Apotheke zum Heiligen Wolfgang
AT - 5360 St. Wolfgang

Nieren- und Blasentee

Z.Nr.: 5-01498

Zulassungsinhaber:
Apotheke zum Heiligen Wolfgang
AT - 5360 St. Wolfgang

Nerven - Schlaftee

Z.Nr.: 5-01502

Zulassungsinhaber:
Apotheke zum Heiligen Wolfgang
AT - 5360 St. Wolfgang

Magen-Darmtee

Z.Nr.: 5-01507

Zulassungsinhaber:
Apotheke zum Heiligen Wolfgang
AT - 5360 St. Wolfgang

Leber-Galletee

Z.Nr.: 5-01512

Zulassungsinhaber:
Apotheke zum Heiligen Wolfgang
AT - 5360 St. Wolfgang

Herz-Kreislauftee

Z.Nr.: 5-01517

Zulassungsinhaber:
Apotheke zum Heiligen Wolfgang
AT - 5360 St. Wolfgang

Grippetea

Z.Nr.: 5-01522

Zulassungsinhaber:
Apotheke zum Heiligen Wolfgang
AT - 5360 St. Wolfgang

Hustentee

Z.Nr.: 5-01526

Zulassungsinhaber:
Apotheke zum Heiligen Wolfgang
AT - 5360 St. Wolfgang

Blähungstee

Z.Nr.: 5-01530

Zulassungsinhaber:
Apotheke zum Heiligen Wolfgang
AT - 5360 St. Wolfgang

Babytee

Z.Nr.: 5-01534

Zulassungsinhaber:

Apotheke zum Heiligen Wolfgang
AT - 5360 St. Wolfgang

Ruhende Zulassungen

Neueintragung ruhender Zulassungen

BufloMed "S.Med" retard 600 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-22611

Zulassungsinhaber:
S.Med Handels GmbH
AT - 1220 Wien

BufloMed "S.Med" 300 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-22613

Zulassungsinhaber:
S.Med Handels GmbH
AT - 1220 Wien

Veröffentlichung (03/2012) über Registrierungen von Homöopathika

Registrierungen

Sucontral - Tropfen zum Einnehmen

Reg.Nr.: HERB-00103

Firma:

Harras-Pharma-Curarina GmbH
DE - 81373 München

Osa Zahnungshilfe Gel zur Anwendung am Zahnfleisch

Reg.Nr.: HERB-00104

Firma:

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

Sidroga Hustenlösender Bronchialtee für Erwachsene und Kinder ab 4 Jahren

Reg.Nr.: HERB-00105

Firma:

Sidroga Gesellschaft für Gesundheitsprodukte mbH
DE - 56130 Bad Ems

Sidroga Husten- und Bronchialtee

Reg.Nr.: HERB-00106

Firma:

Sidroga Gesellschaft für Gesundheitsprodukte mbH
DE - 56130 Bad Ems

BIOGELAT Prostaforce 600 mg Filmtabletten

Reg.Nr.: HERB-00107

Firma:

Kwizda Pharma GmbH
AT - 1160 Wien

Cynarix - Dragees

Reg.Nr.: HERB-00108

Firma:

Pharmazeutische Fabrik Montavit GesmbH
AT - 6067 Absam

Sidroga Stress- und Nerventee

Reg.Nr.: HERB-00109

Firma:

Sidroga Gesellschaft für Gesundheitsprodukte mbH
DE - 56130 Bad Ems

Aufhebungen von Registrierungen

Grippetees

Reg.Nr.: 5-01126

Firma:

Pegasus Apotheke Ampflwang Mag. pharm. Schupfer KG
AT - 4843 Ampflwang im Hausruckwald

Herz-Kreislauftees

Reg.Nr.: 5-01201

Firma:

Pegasus Apotheke Ampflwang Mag. pharm. Schupfer KG
AT - 4843 Ampflwang im Hausruckwald

Magen-Darmtees

Reg.Nr.: 5-01236

Firma:

Pegasus Apotheke Ampflwang Mag. pharm. Schupfer KG
AT - 4843 Ampflwang im Hausruckwald

Stoffwechseltees

Reg.Nr.: 5-01266

Firma:

Pegasus Apotheke Ampflwang Mag. pharm. Schupfer KG
AT - 4843 Ampflwang im Hausruckwald

Nerven - Schlaftee

Reg.Nr.: 5-01326

Firma:

Pegasus Apotheke Ampflwang Mag. pharm. Schupfer KG
AT - 4843 Ampflwang im Hausruckwald

Hustentee

Reg.Nr.: 5-01363

Firma:

Pegasus Apotheke Ampflwang Mag. pharm. Schupfer KG
AT - 4843 Ampflwang im Hausruckwald

Magentee

Reg.Nr.: 5-01455

Firma:

Apotheke Zum schwarzen Adler, Mag.pharm. Brigitte Kranyak KG
AT - 3830 Waidhofen/Thaya

Entschlackungstee

Reg.Nr.: 5-01456

Firma:

Apotheke Zum schwarzen Adler, Mag.pharm. Brigitte Kranyak KG
AT - 3830 Waidhofen/Thaya

Gallen- und Lebertee

Reg.Nr.: 5-01457

Firma:

Apotheke Zum schwarzen Adler, Mag.pharm. Brigitte Kranyak KG
AT - 3830 Waidhofen/Thaya

Tee gegen Erkältungskrankheiten

Reg.Nr.: 5-01458

Firma:

Apotheke Zum schwarzen Adler, Mag.pharm. Brigitte Kranyak KG
AT - 3830 Waidhofen/Thaya

Nerven- und Schlaftee

Reg.Nr.: 5-01459

Firma:

Apotheke Zum schwarzen Adler, Mag.pharm. Brigitte Kranyak KG
AT - 3830 Waidhofen/Thaya

Brust- und Hustentee

Reg.Nr.: 5-01460

Firma:

Apotheke Zum schwarzen Adler, Mag.pharm. Brigitte Kranyak KG
AT - 3830 Waidhofen/Thaya

Blasen- und Nierentee

Reg.Nr.: 5-01461

Firma:

Apotheke Zum schwarzen Adler, Mag.pharm. Brigitte Kranyak KG
AT - 3830 Waidhofen/Thaya

Stoffwechseltee

Reg.Nr.: 5-01494

Firma:

Apotheke zum Heiligen Wolfgang
AT - 5360 St. Wolfgang

Nieren- und Blasentee

Reg.Nr.: 5-01498

Firma:

Apotheke zum Heiligen Wolfgang
AT - 5360 St. Wolfgang

Nerven - Schlaftee

Reg.Nr.: 5-01502

Firma:

Apotheke zum Heiligen Wolfgang
AT - 5360 St. Wolfgang

Magen-Darmtee

Reg.Nr.: 5-01507

Firma:

Apotheke zum Heiligen Wolfgang
AT - 5360 St. Wolfgang

Leber-Galletee

Reg.Nr.: 5-01512

Firma:

Apotheke zum Heiligen Wolfgang
AT - 5360 St. Wolfgang

Herz-Kreislauftee

Reg.Nr.: 5-01517

Firma:

Apotheke zum Heiligen Wolfgang
AT - 5360 St. Wolfgang

Grippetea

Reg.Nr.: 5-01522

Firma:

Apotheke zum Heiligen Wolfgang
AT - 5360 St. Wolfgang

Hustentee

Reg.Nr.: 5-01526

Firma:

Apotheke zum Heiligen Wolfgang
AT - 5360 St. Wolfgang

Blähungstee

Reg.Nr.: 5-01530

Firma:

Apotheke zum Heiligen Wolfgang
AT - 5360 St. Wolfgang

Babytee

Reg.Nr.: 5-01534

Firma:

Apotheke zum Heiligen Wolfgang
AT - 5360 St. Wolfgang