



Humanarzneispezialitäten

Inhaltsverzeichnis

Arzneispezialitäten - human	1
Zulassungen gemäß AMG	1
Homöopathische Arzneispezialitäten - human	111
Radioaktive Arzneispezialitäten - human	115
Übertragungen	118
Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG	125
Änderungen der Bezeichnung	125
Änderungen der Packungsgrößen	130
Aufhebungen gemäß §23 des AMG	144
Registrierungen	196

•

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.

286. Veröffentlichung (12/2008) über Zulassungen von Arzneispezialitäten sowie über Änderungen und Aufhebungen von Zulassungen

Arzneispezialitäten - human

Zulassungen gemäß AMG

Merlodon 20 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27763

Zulassungsinhaber:

Yes Pharmaceutical Development Services GmbH
DE - 61381 Friedrichsdorf

Hersteller:

betapharm Arzneimittel GmbH
DE - 86156 Augsburg

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

++-----

Active pellets:

Oxycodon hydrochlorid

++-----

Pellet coating:

Oxycodon hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	20 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 036 Monate
2	50 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 036 Monate
3	100 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Merlodon 40 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27764

Zulassungsinhaber:

Yes Pharmaceutical Development Services GmbH
DE - 61381 Friedrichsdorf

Hersteller:

betapharm Arzneimittel GmbH
DE - 86156 Augsburg

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

++-----

Active pellets:

Oxycodon hydrochlorid

++-----

Pellet coating:

Oxycodon hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	20 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 036 Monate
2	50 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 036 Monate
3	100 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Merlodon 80 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27765

Zulassungsinhaber:

Yes Pharmaceutical Development Services GmbH
DE - 61381 Friedrichsdorf

Hersteller:

betapharm Arzneimittel GmbH
DE - 86156 Augsburg

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

++-----

Active pellets:

Oxycodon hydrochlorid

++-----

Pellet coating:

Oxycodon hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	20 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 036 Monate
2	50 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 036 Monate
3	100 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Merlodon 30 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27766

Zulassungsinhaber:

Yes Pharmaceutical Development Services GmbH
DE - 61381 Friedrichsdorf

Hersteller:

betapharm Arzneimittel GmbH
DE - 86156 Augsburg

Wirkstoff(e):

+-----

Retardtablette

++-----

Kern :

Oxycodon hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	20 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)024 Monate
2	50 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)024 Monate
3	100 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Merlodon 60 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27767

Zulassungsinhaber:

Yes Pharmaceutical Development Services GmbH
DE - 61381 Friedrichsdorf

Hersteller:

betapharm Arzneimittel GmbH
DE - 86156 Augsburg

Wirkstoff(e):

+-----

Retardtablette

++-----

Kern :

Oxycodon hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	20 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)024 Monate
2	50 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)024 Monate
3	100 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Oxycodon-HCl "YES" 20 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27769

Zulassungsinhaber:

Yes Pharmaceutical Development Services GmbH
DE - 61381 Friedrichsdorf

Hersteller:

Stada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad VilbelStada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

++-----

Active pellets:

Oxycodon hydrochlorid

++-----

Pellet coating:

Oxycodon hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 024 Monate
2	20 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 024 Monate
3	30 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 024 Monate
4	50 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 024 Monate
5	100 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Oxycodon-HCl "YES" 40 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27770

Zulassungsinhaber:

Yes Pharmaceutical Development Services GmbH
DE - 61381 Friedrichsdorf

Hersteller:

Stada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad Vilbel

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

++-----

Active pellets:

Oxycodon hydrochlorid

++-----

Pellet coating:

Oxycodon hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 024 Monate
2	20 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 024 Monate
3	30 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 024 Monate
4	50 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 024 Monate
5	100 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Oxycodon-HCl "YES" 80 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27771

Zulassungsinhaber:

Yes Pharmaceutical Development Services GmbH
DE - 61381 Friedrichsdorf

Hersteller:

Stada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad Vilbel

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

++-----

Active pellets:

Oxycodon hydrochlorid

++-----

Pellet coating:

Oxycodon hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 024 Monate
2	20 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 024 Monate
3	30 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 024 Monate
4	50 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 024 Monate
5	100 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Oxydolor 20 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27774

Zulassungsinhaber:

Yes Pharmaceutical Development Services GmbH
DE - 61381 Friedrichsdorf

Hersteller:

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

++-----

Active pellets:

Oxycodon hydrochlorid

++-----

Pellet coating:

Oxycodon hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	20 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 030 Monate
2	50 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 030 Monate
3	100 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Oxydolor 40 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27775

Zulassungsinhaber:

Yes Pharmaceutical Development Services GmbH
DE - 61381 Friedrichsdorf

Hersteller:

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

++-----

Active pellets:

Oxycodon hydrochlorid

++-----

Pellet coating:

Oxycodon hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	20 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 030 Monate
2	50 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 030 Monate
3	100 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Oxydolor 80 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27776

Zulassungsinhaber:

Yes Pharmaceutical Development Services GmbH
DE - 61381 Friedrichsdorf

Hersteller:

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

++-----

Active pellets:

Oxycodon hydrochlorid

++-----

Pellet coating:

Oxycodon hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	20 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 030 Monate
2	50 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 030 Monate
3	100 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Carenox 20 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27779

Zulassungsinhaber:

Yes Pharmaceutical Development Services GmbH
DE - 61381 Friedrichsdorf

Hersteller:

Merckle GmbH.
DE - 89143 Blaubeuren

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

++-----

Active pellets:

Oxycodon hydrochlorid

++-----

Pellet coating:

Oxycodon hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)036 Monate
2	20 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)036 Monate
3	30 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)036 Monate
4	50 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)036 Monate
5	100 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Carenox 40 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27780

Zulassungsinhaber:

Yes Pharmaceutical Development Services GmbH
DE - 61381 Friedrichsdorf

Hersteller:

Merckle GmbH.
DE - 89143 Blaubeuren

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

++-----

Active pellets:

Oxycodon hydrochlorid

++-----

Pellet coating:

Oxycodon hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)036 Monate
2	20 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)036 Monate
3	30 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)036 Monate
4	50 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)036 Monate
5	100 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Carenox 80 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27781

Zulassungsinhaber:

Yes Pharmaceutical Development Services GmbH
DE - 61381 Friedrichsdorf

Hersteller:

Merckle GmbH.
DE - 89143 Blaubeuren

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

++-----

Active pellets:

Oxycodon hydrochlorid

++-----

Pellet coating:

Oxycodon hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)036 Monate
2	20 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)036 Monate
3	30 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)036 Monate
4	50 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)036 Monate
5	100 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Maridolor 20 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27784

Zulassungsinhaber:

Yes Pharmaceutical Development Services GmbH
DE - 61381 Friedrichsdorf

Hersteller:

Phast GmbH
DE - 66424 Homburg

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

++-----

Active pellets:

Oxycodon hydrochlorid

++-----

Pellet coating:

Oxycodon hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	20 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 024 Monate
2	50 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 024 Monate
3	100 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Maridolor 40 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27785

Zulassungsinhaber:

Yes Pharmaceutical Development Services GmbH
DE - 61381 Friedrichsdorf

Hersteller:

Phast GmbH
DE - 66424 Homburg

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

++-----

Active pellets:

Oxycodon hydrochlorid

++-----

Pellet coating:

Oxycodon hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	20 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 024 Monate
2	50 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 024 Monate
3	100 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Maridolor 80 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27786

Zulassungsinhaber:

Yes Pharmaceutical Development Services GmbH
DE - 61381 Friedrichsdorf

Hersteller:

Phast GmbH
DE - 66424 Homburg

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

++-----

Active pellets:

Oxycodon hydrochlorid

++-----

Pellet coating:

Oxycodon hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	20 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 024 Monate
2	50 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 024 Monate
3	100 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Nicorette 10 mg / 16 h - transdermales Pflaster

Z.Nr.: 1-27787

Zulassungsinhaber:

Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT - 1232 Wien

Hersteller:

McNeil AB
SE - 251 09 Helsingborg

Wirkstoff(e):

+-----
transdermales Pflaster (9,0 cm²)
Nicotin

ATC-Klassifikation(en):

N07BA01 Nervensystem / Andere Mittel für das Nervensystem / Mittel zur
Behandlung von Suchterkrankungen / Mittel zur Behandlung der
Nikotinabhängigkeit / Nicotin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Pflaster	036 Monate
2	14 Pflaster	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Nicorette 15 mg/16 h - transdermales Pflaster

Z.Nr.: 1-27792

Zulassungsinhaber:

Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT - 1232 Wien

Hersteller:

McNeil AB
SE - 251 09 Helsingborg

Wirkstoff(e):

+-----
transdermales Pflaster (13,5 cm²)
Nicotin

ATC-Klassifikation(en):

N07BA01 Nervensystem / Andere Mittel für das Nervensystem / Mittel zur
Behandlung von Suchterkrankungen / Mittel zur Behandlung der
Nikotinabhängigkeit / Nicotin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Pflaster	036 Monate
2	14 Pflaster	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Nicorette 25 mg / 16 h - transdermales Pflaster

Z.Nr.: 1-27793

Zulassungsinhaber:

Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT - 1232 Wien

Hersteller:

McNeil AB
SE - 251 09 Helsingborg

Wirkstoff(e):

+-----
transdermales Pflaster (22,5 cm²)
Nicotin

ATC-Klassifikation(en):

N07BA01 Nervensystem / Andere Mittel für das Nervensystem / Mittel zur
Behandlung von Suchterkrankungen / Mittel zur Behandlung der
Nikotinabhängigkeit / Nicotin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Pflaster	036 Monate
2	14 Pflaster	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Ondansan i.v. 4 mg - Ampullen

Z.Nr.: 1-27823

Zulassungsinhaber:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Hersteller:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Wirkstoff(e):

+-----

2 ml

Ondansetron Hydrochlorid
(. 2H₂O)

Hauptindikation(en)(WHO):

TJ800 Antiemetika

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
2		Klinikpackungen mit 10x5 Ampullen á 2 ml Injektionslösung 036 Monate
3		Klinikpackungen mit 5x (10x5) Ampullen á 2 ml Injektionslösung 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Ondansan i.v. 8 mg - Ampullen

Z.Nr.: 1-27824

Zulassungsinhaber:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Hersteller:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Wirkstoff(e):

+-----

4 ml

Ondansetron Hydrochlorid
(. 2H₂O)

Hauptindikation(en)(WHO):

TJ800 Antiemetika

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
2	Klinikpackungen mit 10x5 Ampullen á 4 ml Injektionslösung	036 Monate
3	Klinikpackungen mit 5x (10x5) Ampullen á 4 ml Injektionslösung	036 Monate
4	Klinikpackungen mit 10x (10x5) Ampullen á 4 ml Injektionslösung	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Mirtazapin Actavis 15 mg Filmdabletten

Z.Nr.: 1-27845

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Hersteller:

TjoaPack B.V.
NL - 7825 EmmenActavis Ltd.
MT - ZTN 08 Zejtun, MaltaActavis hf
IS - 220 HafnarfjörðurBiovena Pharma Sp. Z o.o.
PL - 03-310 WarsawTjoaPack Boskoop B.V.
NL - Hazerswoude-DorpExtractumPharma Co. Ltd.
HU - 6413 Kúnefértó IVPharma-Pack Pharmaceuticals Manufacturing and Servicing Ltd.
HU - 2040 Budaörs

Wirkstoff(e):

+-----

Filmdablette :

++-----

Kern :

Mirtazapin

ATC-Klassifikation(en):

N06AX11 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Andere
Antidepressiva / Mirtazapin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Blister)	036 Monate
2	14 Stück (Blister)	036 Monate
3	20 Stück (Blister)	036 Monate
4	28 Stück (Blister)	036 Monate
5	30 Stück (Blister)	036 Monate
6	50 Stück (Blister)	036 Monate
7	56 Stück (Blister)	036 Monate
8	100 Stück (Blister)	036 Monate
9	30 Stück (Behältnis)	036 Monate
10	100 Stück (Behältnis)	036 Monate
11	500 Stück (Behältnis, Klinikpackung)	036 Monate
Rezeptpflicht/Abgabe		NR, apothekenpflichtig

Mirtazapin Actavis 30 mg Filmdabletten

Z.Nr.: 1-27846

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Hersteller:

TjoaPack B.V.
NL - 7825 EmmenActavis Ltd.
MT - ZTN 08 Zejtun, MaltaActavis hf
IS - 220 HafnarfjörðurBiovena Pharma Sp. Z o.o.
PL - 03-310 WarsawTjoaPack Boskoop B.V.
NL - Hazerswoude-DorpExtractumPharma Co. Ltd.
HU - 6413 Kúnehértó IVPharma-Pack Pharmaceuticals Manufacturing and Servicing Ltd.
HU - 2040 Budaörs

Wirkstoff(e):

+-----

Filmdablette :

++-----

Kern :

Mirtazapin

ATC-Klassifikation(en):

N06AX11 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Andere
Antidepressiva / Mirtazapin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Blister)	036 Monate
2	14 Stück (Blister)	036 Monate
3	20 Stück (Blister)	036 Monate
4	28 Stück (Blister)	036 Monate
5	30 Stück (Blister)	036 Monate
6	50 Stück (Blister)	036 Monate
7	56 Stück (Blister)	036 Monate
8	100 Stück (Blister)	036 Monate
9	30 Stück (Behältnis)	036 Monate
10	100 Stück (Behältnis)	036 Monate
11	500 Stück (Behältnis-Klinikpackung)	036 Monate
Rezeptpflicht/Abgabe		NR, apothekenpflichtig

Alluna Baldrian Hopfen Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27847

Zulassungsinhaber:

Abtei Pharma Vertriebs GmbH
DE - 37696 Marienmünster

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Radix Valerianae (Auszug)
(Extr. sicc. nat. / DEV: 5-8:1 - Auszugsmittel: Methanol
45%(m/m))Strobuli Lupuli (Auszug)
(Extr. sicc. nat. / DEV: 7-10:1 - Auszugsmittel: Methanol
45%(m/m))

ATC-Klassifikation(en):

N05CM Nervensystem / Psycholeptika / Hypnotika und Sedativa / Andere
Hypnotika und Sedativa

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Mirtazapin Actavis 45 mg Filmdabletten

Z.Nr.: 1-27848

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Hersteller:

TjoaPack B.V.
NL - 7825 EmmenActavis Ltd.
MT - ZTN 08 Zejtun, MaltaActavis hf
IS - 220 HafnarfjörðurBiovena Pharma Sp. Z o.o.
PL - 03-310 WarsawTjoaPack Boskoop B.V.
NL - Hazerswoude-DorpExtractumPharma Co. Ltd.
HU - 6413 Kúnfehértó IVPharma-Pack Pharmaceuticals Manufacturing and Servicing Ltd.
HU - 2040 Budaörs

Wirkstoff(e):

+-----

Filmdablette :

++-----

Kern :

Mirtazapin

ATC-Klassifikation(en):

N06AX11 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Andere
Antidepressiva / Mirtazapin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Blister)	036 Monate
2	14 Stück (Blister)	036 Monate
3	20 Stück (Blister)	036 Monate
4	28 Stück (Blister)	036 Monate
5	30 Stück (Blister)	036 Monate
6	50 Stück (Blister)	036 Monate
7	56 Stück (Blister)	036 Monate
8	100 Stück (Blister)	036 Monate
9	30 Stück (Behältnis)	036 Monate
10	100 Stück (Behältnis)	036 Monate
11	500 Stück (Behältnis-Klinikpackung)	036 Monate
Rezeptpflicht/Abgabe		NR, apothekenpflichtig

Sogoon 480 mg Filmdabletten

Z.Nr.: 1-27856

Zulassungsinhaber:

Steiner & Co Deutsche Arzneimittel GmbH & CoKG
DE - 12207 Berlin

Hersteller:

Steiner & Co Deutsche Arzneimittel GmbH & CoKG
DE - 12207 BerlinExtrakt-Chemie Dr. Bruno Stellmach GmbH & Co KG
DE - 31655 Stadthagen

Wirkstoff(e):

+-----

Filmdablette:

++-----

Kern:

Radix Harpagophyti (Auszug)
(nativer Extrakt, DEV: 4,4-5:1, Auszugsmittel Ethanol 60%
v/v)

ATC-Klassifikation(en):

M09AX Muskel- und Skelettsystem / Andere Mittel gegen Störungen des
Muskel- und Skelettsystems / Andere Mittel gegen Störungen des
Muskel- und Skelettsystems / Andere Mittel gegen Störungen des
Muskel- und Skelettsystems

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	50 Filmdabletten	036 Monate
2	100 Filmdabletten	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Quetiapin Pascoe 4 Tage Startpackung - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27857

Zulassungsinhaber:

Pascoe Pharm. Präparate GmbH
DE - 35394 Gießen

Hersteller:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 LannachI.Q.A.,a.s.
CZ - 150 00 Praha 5

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette (25mg):

++-----

Kern :

Quetiapin Fumarat
(entspricht 25mg Quetiapin)

+-----

Filmtablette (100mg) :

++-----

Kern :

Quetiapin Fumarat
(entspricht 100mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	6 x 25 mg Filmtabletten 024 Monate
2	5 x 100 mg Filmtabletten 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Quetiapin Pascoe 300 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27858

Zulassungsinhaber:

Pascoe Pharm. Präparate GmbH
DE - 35394 Gießen

Hersteller:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 LannachI.Q.A.,a.s.
CZ - 150 00 Praha 5

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette :

++-----

Kern :

Quetiapin Fumarat
(entspricht 300mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück	024 Monate
2	20 Stück	024 Monate
3	30 Stück	024 Monate
4	60 Stück	024 Monate
5	90 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Quetiapin Pascoe 100 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27859

Zulassungsinhaber:

Pascoe Pharm. Präparate GmbH
DE - 35394 Gießen

Hersteller:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 LannachI.Q.A.,a.s.
CZ - 150 00 Praha 5

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette :

++-----

Kern :

Quetiapin Fumarat
(entspricht 100mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 Stück	024 Monate
2	60 Stück	024 Monate
3	90 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Quetiapin Pascoe 200 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27860

Zulassungsinhaber:

Pascoe Pharm. Präparate GmbH
DE - 35394 Gießen

Hersteller:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 LannachI.Q.A.,a.s.
CZ - 150 00 Praha 5

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette :

++-----

Kern :

Quetiapin Fumarat
(entspricht 200mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 Stück	024 Monate
2	60 Stück	024 Monate
3	90 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Quetiapin Pascoe 25 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27861

Zulassungsinhaber:

Pascoe Pharm. Präparate GmbH
DE - 35394 Gießen

Hersteller:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 LannachI.Q.A.,a.s.
CZ - 150 00 Praha 5

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette :

++-----

Kern :

Quetiapin Fumarat
(entspricht 25mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	6 Stück	024 Monate
2	30 Stück	024 Monate
3	60 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Methotrexat "Ebewe" 10 mg/ml Injektionslösung in einer Fertigspritze

Z.Nr.: 1-27862

Zulassungsinhaber:

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

Hersteller:

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

Fermion Oy
FI - 02200 Espoo

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Methotrexat

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 7,5 mg/0,75 ml	024 Monate
2	4 x 7,5 mg/0,75 ml	024 Monate
3	5 x 7,5 mg/0,75 ml	024 Monate
4	1 x 10 mg/1,0 ml	024 Monate
5	4 x 10 mg/1,0 ml	024 Monate
6	5 x 10 mg/1,0 ml	024 Monate
7	1 x 15 mg/1,5 ml	024 Monate
8	4 x 15 mg/1,5 ml	024 Monate
9	5 x 15 mg/1,5 ml	024 Monate
10	1 x 20 mg/2,0 ml	024 Monate
11	4 x 20 mg/2,0 ml	024 Monate
12	5 x 20 mg/2,0 ml	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Abstral 50 Mikrogramm Sublingualtabletten

Z.Nr.: 1-27863

Zulassungsinhaber:

ProStrakan Ltd.
GB - TD1 1QH Galashiels

Hersteller:

Orexo AB
SE - 751 05 UppsalaRecip AB
SE - 136 50 Haninge

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Fentanylcitrat
(mikronisiert)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (Blister)	024 Monate
2	30 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Abstral 100 Mikrogramm Sublingualtabletten

Z.Nr.: 1-27864

Zulassungsinhaber:

ProStrakan Ltd.

GB - TD1 1QH Galashiels

Hersteller:

Orexo AB

SE - 751 05 Uppsala

Recip AB

SE - 136 50 Haninge

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Fentanylcitrat

(mikronisiert)

ATC-Klassifikation(en):

N02AB03 Nervensystem / Analgetika / Opioide / Phenylpiperidin-Derivate /

Fentanyl

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (Blister)	024 Monate
2	30 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Abstral 200 Mikrogramm Sublingualtabletten

Z.Nr.: 1-27865

Zulassungsinhaber:

ProStrakan Ltd.

GB - TD1 1QH Galashiels

Hersteller:

Orexo AB

SE - 751 05 Uppsala

Recip AB

SE - 136 50 Haninge

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Fentanylcitrat

(mikronisiert)

ATC-Klassifikation(en):

N02AB03 Nervensystem / Analgetika / Opioide / Phenylpiperidin-Derivate /

Fentanyl

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (Blister)	024 Monate
2	30 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Abstral 300 Mikrogramm Sublingualtabletten

Z.Nr.: 1-27866

Zulassungsinhaber:

ProStrakan Ltd.

GB - TD1 1QH Galashiels

Hersteller:

Orexo AB

SE - 751 05 Uppsala

Recip AB

SE - 136 50 Haninge

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Fentanylcitrat

(mikronisiert)

ATC-Klassifikation(en):

N02AB03 Nervensystem / Analgetika / Opiode / Phenylpiperidin-Derivate /

Fentanyl

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (Blister)	024 Monate
2	30 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Abstral 400 Mikrogramm Sublingualtabletten

Z.Nr.: 1-27867

Zulassungsinhaber:

ProStrakan Ltd.
GB - TD1 1QH Galashiels

Hersteller:

Orexo AB
SE - 751 05 UppsalaRecip AB
SE - 136 50 Haninge

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Fentanylcitrat
(mikronisiert)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (Blister)	024 Monate
2	30 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Abstral 600 Mikrogramm Sublingualtabletten

Z.Nr.: 1-27868

Zulassungsinhaber:

ProStrakan Ltd.
GB - TD1 1QH Galashiels

Hersteller:

Orexo AB
SE - 751 05 UppsalaRecip AB
SE - 136 50 Haninge

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Fentanylcitrat
(mikronisiert)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (Blister)	024 Monate
2	30 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Abstral 800 Mikrogramm Sublingualtabletten

Z.Nr.: 1-27869

Zulassungsinhaber:

ProStrakan Ltd.

GB - TD1 1QH Galashiels

Hersteller:

Orexo AB

SE - 751 05 Uppsala

Recip AB

SE - 136 50 Haninge

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Fentanylcitrat

(mikronisiert)

ATC-Klassifikation(en):

N02AB03 Nervensystem / Analgetika / Opioide / Phenylpiperidin-Derivate /

Fentanyl

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (Blister)	024 Monate
2	30 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Finasterid Arcana 5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27870

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1147 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Finasterid

ATC-Klassifikation(en):

G04CB01 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Urologika / Mittel bei
Benigner Prostatahyperplasie /
Testosteron-5-alfa-Reduktasehemmer / Finasterid

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	28 Stück (Blister)	036 Monate
2	112 Stück (Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Amlodipin G.L. 5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-27871

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Hersteller:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Amlodipin Mesilat
(entsprechend 5 mg Amlodipin)

ATC-Klassifikation(en):

C08CA01 Kardiovaskuläres System / Calciumkanalblocker / Selektive
Calciumkanalblocker mit vorwiegender Gefäßwirkung /
Dihydropyridin-Derivate / Amlodipin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1 30 Stück in Blister	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Amlodipin G.L. 10 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-27872

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Hersteller:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Amlodipin Mesilat
(entsprechend 10 mg Amlodipin)

ATC-Klassifikation(en):

C08CA01 Kardiovaskuläres System / Calciumkanalblocker / Selektive
Calciumkanalblocker mit vorwiegender Gefäßwirkung /
Dihydropyridin-Derivate / Amlodipin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1 30 Stück in Blister	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

PlasmaHES Redibag - Infusionslösung

Z.Nr.: 1-27873

Zulassungsinhaber:

Baxter Vertriebs GmbH
AT - 1031 Wien

Hersteller:

Baxter S.A.
BE - 7860 Lessines

Wirkstoff(e):

+-----

pro 1000ml:

Hydroxyäthylstärke
Natriumchlorid
Kaliumchlorid
Calciumchlorid
(. 2 H₂O)
Magnesiumchlorid
(. 6 H₂O)
Natriumacetat
(. 3 H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 x 500 ml	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Dexibuprofen Gebro 200 mg Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-27874

Zulassungsinhaber:

Gebro Pharma GmbH
AT - 6391 Fieberbrunn

Hersteller:

Gebro Pharma GmbH
AT - 6391 Fieberbrunn

Wirkstoff(e):

+-----

Beutel (2261mg) :

Ibuprofen
S(+)

ATC-Klassifikation(en):

M01AE14 Muskel- und Skelettsystem / Antiphlogistika und Antirheumatika /
Nichtsteroidale antiphlogistika und Antirheumatika /
Propionsäure-Derivate / Dexibuprofen

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Beutel	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Dexibuprofen Gebro 300 mg Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-27875

Zulassungsinhaber:

Gebro Pharma GmbH
AT - 6391 Fieberbrunn

Hersteller:

Gebro Pharma GmbH
AT - 6391 Fieberbrunn

Wirkstoff(e):

+-----

Beutel (3391,5mg) :

Ibuprofen
S(+)

ATC-Klassifikation(en):

M01AE14 Muskel- und Skelettsystem / Antiphlogistika und Antirheumatika /
Nichtsteroidale antiphlogistika und Antirheumatika /
Propionsäure-Derivate / Dexibuprofen

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 Beutel	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Dexibuprofen Gebro 400 mg Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-27876

Zulassungsinhaber:

Gebro Pharma GmbH
AT - 6391 Fieberbrunn

Hersteller:

Gebro Pharma GmbH
AT - 6391 Fieberbrunn

Wirkstoff(e):

+-----

Beutel (4522mg) :

Ibuprofen
S(+)

ATC-Klassifikation(en):

M01AE14 Muskel- und Skelettsystem / Antiphlogistika und Antirheumatika /
Nichtsteroidale antiphlogistika und Antirheumatika /
Propionsäure-Derivate / Dexibuprofen

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Beutel	036 Monate
2	30 Beutel	036 Monate
3	40 Beutel	036 Monate
4	10 Doppelbeutel	018 Monate
5	30 Doppelbeutel	018 Monate
6	40 Doppelbeutel	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Metoprololsuccinat "Farmaprojects" 23,75 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27877

Zulassungsinhaber:

Farmaprojects S.A.

ES - 08902 L'Hospitalet de Llobregat (Barcelona)

Hersteller:

Sofarimex-Industria Quimica e Farmaceutica Lda

PT - 2735-213 Cacem

MPF B.V.

NL - 8465 RX Heerenveen Oudehaske

Wirkstoff(e):

+-----

Retardtablette

++-----

Kern :

Metoprolol Succinat

ATC-Klassifikation(en):

C07AB02 Kardiovaskuläres System / Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /

Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /

Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten, selektiv / Metoprolol

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück	024 Monate
2	14 Stück	024 Monate
3	20 Stück	024 Monate
4	28 Stück	024 Monate
5	30 Stück	024 Monate
6	50 Stück	024 Monate
7	50 x 1 Stück	024 Monate
8	56 Stück	024 Monate
9	60 Stück	024 Monate
10	98 Stück	024 Monate
11	100 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Movone 200 mg Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-27878

Zulassungsinhaber:

Gebro Pharma GmbH
AT - 6391 Fieberbrunn

Hersteller:

Gebro Pharma GmbH
AT - 6391 Fieberbrunn

Wirkstoff(e):

+-----

Beutel (2261mg) :

Ibuprofen
S(+)

ATC-Klassifikation(en):

M01AE14 Muskel- und Skelettsystem / Antiphlogistika und Antirheumatika /
Nichtsteroidale antiphlogistika und Antirheumatika /
Propionsäure-Derivate / Dexibuprofen

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Beutel	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Metoprololsuccinat "Farmaprojects" 47,5 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27879

Zulassungsinhaber:

Farmaprojects S.A.

ES - 08902 L'Hospitalet de Llobregat (Barcelona)

Hersteller:

Sofarimex-Industria Quimica e Farmaceutica Lda

PT - 2735-213 Cacem

MPF B.V.

NL - 8465 RX Heerenveen Oudehaske

Wirkstoff(e):

+-----

Retardtablette

++-----

Kern :

Metoprolol Succinat

ATC-Klassifikation(en):

C07AB02 Kardiovaskuläres System / Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /

Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /

Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten, selektiv / Metoprolol

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück	024 Monate
2	14 Stück	024 Monate
3	20 Stück	024 Monate
4	28 Stück	024 Monate
5	30 Stück	024 Monate
6	50 Stück	024 Monate
7	50 x 1 Stück	024 Monate
8	56 Stück	024 Monate
9	60 Stück	024 Monate
10	98 Stück	024 Monate
11	100 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Metoprololsuccinat "Farmaprojects" 95 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27880

Zulassungsinhaber:

Farmaprojects S.A.

ES - 08902 L'Hospitalet de Llobregat (Barcelona)

Hersteller:

Sofarimex-Industria Quimica e Farmaceutica Lda

PT - 2735-213 Cacem

MPF B.V.

NL - 8465 RX Heerenveen Oudehaske

Wirkstoff(e):

+-----

Retardtablette

++-----

Kern :

Metoprolol Succinat

ATC-Klassifikation(en):

C07AB02 Kardiovaskuläres System / Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /

Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /

Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten, selektiv / Metoprolol

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück	024 Monate
2	14 Stück	024 Monate
3	20 Stück	024 Monate
4	28 Stück	024 Monate
5	30 Stück	024 Monate
6	50 Stück	024 Monate
7	50 x 1 Stück	024 Monate
8	56 Stück	024 Monate
9	60 Stück	024 Monate
10	98 Stück	024 Monate
11	100 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Movone 300 mg Pulver zur Herstellung einer Suspension zum
Einnehmen**

Z.Nr.: 1-27881

Zulassungsinhaber:

Gebro Pharma GmbH
AT - 6391 Fieberbrunn

Hersteller:

Gebro Pharma GmbH
AT - 6391 Fieberbrunn

Wirkstoff(e):

+-----

Beutel (3391,5mg) :

Ibuprofen
S(+)

ATC-Klassifikation(en):

M01AE14 Muskel- und Skelettsystem / Antiphlogistika und Antirheumatika /
Nichtsteroidale antiphlogistika und Antirheumatika /
Propionsäure-Derivate / Dexibuprofen

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 Beutel	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Metoprololsuccinat "Farmaprojects" 190 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27882

Zulassungsinhaber:

Farmaprojects S.A.

ES - 08902 L'Hospitalet de Llobregat (Barcelona)

Hersteller:

Sofarimex-Industria Quimica e Farmaceutica Lda

PT - 2735-213 Cacem

MPF B.V.

NL - 8465 RX Heerenveen Oudehaske

Wirkstoff(e):

+-----

Retardtablette

++-----

Kern :

Metoprolol Succinat

ATC-Klassifikation(en):

C07AB02 Kardiovaskuläres System / Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /

Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /

Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten, selektiv / Metoprolol

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück	024 Monate
2	14 Stück	024 Monate
3	20 Stück	024 Monate
4	28 Stück	024 Monate
5	30 Stück	024 Monate
6	50 Stück	024 Monate
7	50 x 1 Stück	024 Monate
8	56 Stück	024 Monate
9	60 Stück	024 Monate
10	98 Stück	024 Monate
11	100 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Movone 400 mg Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-27883

Zulassungsinhaber:

Gebro Pharma GmbH
AT - 6391 Fieberbrunn

Hersteller:

Gebro Pharma GmbH
AT - 6391 Fieberbrunn

Wirkstoff(e):

+-----

Beutel (4522mg) :

Ibuprofen
S(+)

ATC-Klassifikation(en):

M01AE14 Muskel- und Skelettsystem / Antiphlogistika und Antirheumatika /
Nichtsteroidale antiphlogistika und Antirheumatika /
Propionsäure-Derivate / Dexibuprofen

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Beutel	036 Monate
2	30 Beutel	036 Monate
3	40 Beutel	036 Monate
4	10 Doppeleutel	018 Monate
5	30 Doppeleutel	018 Monate
6	40 Doppeleutel	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Bronchipret - Saft für Kinder

Z.Nr.: 1-27884

Zulassungsinhaber:

Bionorica AG

DE - 92318 Neumarkt/Opf.

Hersteller:

Bionorica AG

DE - 92318 Neumarkt/Opf.

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Herba Thymi (Auszug)

[Extr. äthanol. fluid. (1:2-2,5)]

Folium Hederae (Auszug)

[Extr. äthanol. fluid. (1:1)]

Hauptindikation(en)(WHO):

TK200 Expektorantien

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	50 ml Braunglasflasche	018 Monate
2	100 ml Braunglasflasche	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Aziftim 2 g Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-27885

Zulassungsinhaber:

Excalibur Pharma Ltd
GB - WC1R 4HE London

Hersteller:

Bodycote Materials Testing Ltd
GB - EH28 8PL Midlothian

Wirkstoff(e):

+-----

Durchstechflasche:

Ceftazidim
(. 5 H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

J01DD02 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur
systemischen Anwendung / Andere Beta-Lactam-Antibiotika /
Cephalosporine der 3. Generation / Ceftazidim

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Durchstechflasche	024 Monate
2	5 Durchstechflaschen (Bündelpackung)	024 Monate
3	10 Durchstechflaschen (Bündelpackung)	024 Monate
4	25 Durchstechflaschen (Bündelpackung)	024 Monate
5	50 Durchstechflaschen (Bündelpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Doxazosin Genericon 8 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-27886

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 GrazSynthon BV
NL - 6545 CM NijmegenSynthon Hispania S.L.
ES - 08830 Sant Boi de Llobregat, Barcelona

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Doxazosin Mesilat
(entsprechend 8 mg Doxazosin)

ATC-Klassifikation(en):

C02CA04 Kardiovaskuläres System / Antihypertonika / Antiadrenerge
Mittel, peripher wirkend / Alpha-Adrenorezeptor-Antagonisten /
DoxazosinG04CA Urogenitalsystem und Sexualhormone / Urologika / Mittel bei
Benigner Prostatahyperplasie / Alpha-Adrenorezeptor-Antagonisten

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC/PVDC/Al-Blister)	036 Monate
2	30 Stück (PVC/PVDC/Al-Blister)	036 Monate
3	50 Stück (PVC/PVDC/Al-Blister, Klinikpackung)	036 Monate
4	30 Stück (HDPE Flasche)	024 Monate
5	100 Stück (HDPE Flasche)	024 Monate
6	500 Stück (HDPE Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Lisinopril-HCT G.L. 20mg / 12,5mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-27887

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Hersteller:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Lisinopril
(.2H₂O)
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09BA03 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, Kombinationen /
ACE-Hemmer und Diuretika / Lisinopril und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 Tabletten in Blister	036 Monate
2	30 Tabletten in PP-Tablettenbehältnis	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Lisinopril-HCT G.L. 20mg / 25mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-27888

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Hersteller:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Lisinopril
(.2H₂O)
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09BA03 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, Kombinationen /
ACE-Hemmer und Diuretika / Lisinopril und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 Tabletten in Blister	036 Monate
2	30 Tabletten in PP-Tablettenbehältnis	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Lisinopril-HCT G.L. 10mg / 12,5mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-27889

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Hersteller:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Lisinopril
(.2H₂O)
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09BA03 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, Kombinationen /
ACE-Hemmer und Diuretika / Lisinopril und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	30 Stück in Blister 036 Monate
2	30 Stück in PP-Tablettenbehältnis 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Zaldiar 37,5 mg/325 mg - Brausetabletten

Z.Nr.: 1-27890

Zulassungsinhaber:

Grünenthal GmbH

AT - 2345 Brunn am Gebirge

Hersteller:

Grünenthal Ges.m.b.H.

DE - 52078 Aachen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Paracetamol

Tramadolhydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N02AX52 Nervensystem / Analgetika / Opioide / Andere Opioide / Tramadol,
Kombinationen

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	2 Stück (Blisterstreifen)	018 Monate
2	10 Stück (Blisterstreifen)	018 Monate
3	20 Stück (Blisterstreifen)	018 Monate
4	30 Stück (Blisterstreifen)	018 Monate
5	40 Stück (Blisterstreifen)	018 Monate
6	50 Stück (Blisterstreifen)	018 Monate
7	60 Stück (Blisterstreifen)	018 Monate
8	70 Stück (Blisterstreifen)	018 Monate
9	80 Stück (Blisterstreifen)	018 Monate
10	90 Stück (Blisterstreifen)	018 Monate
11	100 Stück (Blisterstreifen)	018 Monate
12	10 Stück (Tablettencontainer)	012 Monate
13	20 Stück (Tablettencontainer)	012 Monate
14	30 Stück (Tablettencontainer)	012 Monate
15	40 Stück (Tablettencontainer)	012 Monate
16	50 Stück (Tablettencontainer)	012 Monate
17	60 Stück (Tablettencontainer)	012 Monate
18	70 Stück (Tablettencontainer)	012 Monate
19	80 Stück (Tablettencontainer)	012 Monate
20	90 Stück (Tablettencontainer)	012 Monate
21	100 Stück (Tablettencontainer)	012 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

S1, apothekenpflichtig

SEVIKAR 20 mg/5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27891

Zulassungsinhaber:

Daiichi Sankyo Austria GmbH
AT - 1160 Wien

Hersteller:

Berlin-Chemie AG
DE - 12489 BerlinDaiichi Sankyo Europe GmbH
DE - 85276 Pfaffenhofen/Ilm

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Olmesartan Medoxomil
Amlodipin Besilat
(entsprechend 5 mg Amlodipin)

ATC-Klassifikation(en):

C09DB Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und
CalciumkanalblockerC09DB02 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und
Calciumkanalblocker / Olmesartanmedoxomil und Amlodipin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 28 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
2	1 x 14 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
3	1 x 30 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
4	1 x 56 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
5	1 x 90 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
6	1 x 98 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
7	10 x 28 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
8	10 x 30 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
9	10 x 1 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister perforiert)	036 Monate
10	50 x 1 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister perforiert)	036 Monate
11	500 x 1 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister perforiert)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

SEVIKAR 40 mg/5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27892

Zulassungsinhaber:

Daiichi Sankyo Austria GmbH
AT - 1160 Wien

Hersteller:

Berlin-Chemie AG
DE - 12489 BerlinDaiichi Sankyo Europe GmbH
DE - 85276 Pfaffenhofen/Ilm

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Olmesartan Medoxomil
Amlodipin Besilat
(entsprechend 5 mg Amlodipin)

ATC-Klassifikation(en):

C09DB Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und
CalciumkanalblockerC09DB02 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und
Calciumkanalblocker / Olmesartanmedoxomil und Amlodipin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 14 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
2	1 x 28 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
3	1 x 30 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
4	1 x 56 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
5	1 x 90 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
6	1 x 98 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
7	10 x 28 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
8	10 x 30 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
9	10 x 1 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister, perforiert)	036 Monate
10	50 x 1 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister, perforiert)	036 Monate
11	500 x 1 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister, perforiert)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

SEVIKAR 40 mg/10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27893

Zulassungsinhaber:

Daiichi Sankyo Austria GmbH
AT - 1160 Wien

Hersteller:

Berlin-Chemie AG
DE - 12489 BerlinDaiichi Sankyo Europe GmbH
DE - 85276 Pfaffenhofen/Ilm

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Olmesartan Medoxomil
Amlodipin Besilat
(entsprechend 10 mg Amlodipin)

ATC-Klassifikation(en):

C09DB Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und
CalciumkanalblockerC09DB02 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und
Calciumkanalblocker / Olmesartanmedoxomil und Amlodipin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 14 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
2	1 x 28 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
3	1 x 30 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
4	1 x 56 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
5	1 x 98 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
6	10 x 28 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
7	10 x 30 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
8	10 x 1 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister, perforiert)	036 Monate
9	50 x 1 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister, perforiert)	036 Monate
10	500 x 1 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister, perforiert)	036 Monate
11	1 x 90 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Amelior 20 mg/5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27894

Zulassungsinhaber:

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

Hersteller:

Berlin-Chemie AG
DE - 12489 BerlinDaiichi Sankyo Europe GmbH
DE - 85276 Pfaffenhofen/Ilm

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Olmesartan Medoxomil
Amlodipin Besilat
(entsprechend 5 mg Amlodipin)

ATC-Klassifikation(en):

C09DB Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und
CalciumkanalblockerC09DB02 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und
Calciumkanalblocker / Olmesartanmedoxomil und Amlodipin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 14 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
2	1 x 28 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
3	1 x 30 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
4	1 x 56 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
5	1 x 90 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
6	1 x 98 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
7	10 x 28 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
8	10 x 30 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
9	10 x 1 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister, perforiert)	036 Monate
10	50 x 1 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister, perforiert)	036 Monate
11	500 x 1 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister, perforiert)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Amelior 40 mg/5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27895

Zulassungsinhaber:

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

Hersteller:

Berlin-Chemie AG
DE - 12489 BerlinDaiichi Sankyo Europe GmbH
DE - 85276 Pfaffenhofen/Ilm

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Olmesartan Medoxomil
Amlodipin Besilat
(entsprechend 5 mg Amlodipin)

ATC-Klassifikation(en):

C09DB Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und
CalciumkanalblockerC09DB02 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und
Calciumkanalblocker / Olmesartanmedoxomil und Amlodipin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 14 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
2	1 x 28 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
3	1 x 30 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
4	1 x 56 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
5	1 x 90 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
6	1 x 98 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
7	10 x 28 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
8	10 x 30 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
9	10 x 1 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister, perforiert)	036 Monate
10	50 x 1 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister, perforiert)	036 Monate
11	500 x 1 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister, perforiert)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Amelior 40 mg/10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27896

Zulassungsinhaber:

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

Hersteller:

Berlin-Chemie AG
DE - 12489 BerlinDaiichi Sankyo Europe GmbH
DE - 85276 Pfaffenhofen/Ilm

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Olmesartan Medoxomil
Amlodipin Besilat
(entsprechend 10 mg Amlodipin)

ATC-Klassifikation(en):

C09DB Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und
CalciumkanalblockerC09DB02 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und
Calciumkanalblocker / Olmesartanmedoxomil und Amlodipin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 14 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
2	1 x 28 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
3	1 x 30 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
4	1 x 56 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
5	1 x 90 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
6	1 x 98 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
7	10 x 28 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
8	10 x 30 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
9	10 x 1 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister, perforiert)	036 Monate
10	50 x 1 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister, perforiert)	036 Monate
11	500 x 1 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister, perforiert)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valaciclovir Actavis 250 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27897

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Hersteller:

Actavis hf
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Valaciclovir Hydrochlorid
(.2H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

J05AB11 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antivirale Mittel zur
systemischen Anwendung / Direkt wirkende antivirale Mittel /
Nukleoside und Nukleotide, exkl. Inhibitoren der Reversen
Transkriptase / Valaciclovir

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
2	20 Stück (PVC/Aulu-Blister)	030 Monate
3	21 Stück (PVC/Aulu-Blister)	030 Monate
4	24 Stück (PVC/Aulu-Blister)	030 Monate
5	30 Stück (PVC/Aulu-Blister)	030 Monate
6	42 Stück (PVC/Aulu-Blister)	030 Monate
7	60 Stück (PVC/Aulu-Blister)	030 Monate
8	90 Stück (PVC/Aulu-Blister)	030 Monate
9	10 Stück (HDPE-Fläschchen)	030 Monate
10	30 Stück (HDPE-Fläschchen)	030 Monate
11	100 Stück (HDPE-Fläschchen)	030 Monate
12	250 Stück (HDPE-Fläschchen)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Valaciclovir Actavis 500 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27898

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Hersteller:

Actavis hf
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Valaciclovir Hydrochlorid
(.2H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

J05AB11 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antivirale Mittel zur
systemischen Anwendung / Direkt wirkende antivirale Mittel /
Nukleoside und Nukleotide, exkl. Inhibitoren der Reversen
Transkriptase / Valaciclovir

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
2	20 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
3	21 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
4	24 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
5	30 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
6	42 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
7	60 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
8	90 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
9	10 Stück (HDPE-Fläschchen)	030 Monate
10	30 Stück (HDPE-Fläschchen)	030 Monate
11	100 Stück (HDPE-Fläschchen)	030 Monate
12	250 Stück (HDPE-Fläschchen)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Valaciclovir Actavis 1000 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27899

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Hersteller:

Actavis hf
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Valaciclovir Hydrochlorid
(.2H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

J05AB11 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antivirale Mittel zur
systemischen Anwendung / Direkt wirkende antivirale Mittel /
Nukleoside und Nukleotide, exkl. Inhibitoren der Reversen
Transkriptase / Valaciclovir

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
2	20 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
3	21 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
4	24 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
5	30 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
6	42 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
7	60 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
8	90 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
9	10 Stück (HDPE-Fläschchen)	030 Monate
10	30 Stück (HDPE-Fläschchen)	030 Monate
11	100 Stück (HDPE-Fläschchen)	030 Monate
12	250 Stück (HDPE-Fläschchen)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Valdacir 250 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27900

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Hersteller:

Actavis hf
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Valaciclovir Hydrochlorid
(.2H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

J05AB11 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antivirale Mittel zur
systemischen Anwendung / Direkt wirkende antivirale Mittel /
Nukleoside und Nukleotide, exkl. Inhibitoren der Reversen
Transkriptase / Valaciclovir

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	3 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
2	10 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
3	14 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
4	20 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
5	21 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
6	24 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
7	30 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
8	42 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
9	50 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
10	60 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
11	90 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
12	100 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
13	10 Stück (HDPE-Fläschchen)	030 Monate
14	30 Stück (HDPE-Fläschchen)	030 Monate
15	100 Stück (HDPE-Fläschchen)	030 Monate
16	250 Stück (HDPE-Fläschchen)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Valdacir 500 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27901

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Hersteller:

Actavis hf
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Valaciclovir Hydrochlorid
(.2H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

J05AB11 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antivirale Mittel zur
systemischen Anwendung / Direkt wirkende antivirale Mittel /
Nukleoside und Nukleotide, exkl. Inhibitoren der Reversen
Transkriptase / Valaciclovir

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	3 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
2	10 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
3	14 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
4	20 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
5	21 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
6	24 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
7	30 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
8	42 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
9	50 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
10	60 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
11	90 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
12	100 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
13	10 Stück (HDPE-Fläschchen)	030 Monate
14	30 Stück (HDPE-Fläschchen)	030 Monate
15	100 Stück (HDPE-Fläschchen)	030 Monate
16	250 Stück (HDPE-Fläschchen)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Granisetron B. Braun 1 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Injektionslösung oder Infusionslösung

Z.Nr.: 1-27902

Zulassungsinhaber:

B. Braun Melsungen AG
DE - 34212 Melsungen

Hersteller:

hameln pharmaceuticals gmbH
DE - 31789 Hameln

Wirkstoff(e):

+-----

Injektionslösung (1ml) :

Granisetron Hydrochlorid
(entspricht 1mg Granisetron)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	5 x 1 ml	030 Monate
2	10 x 1 ml	030 Monate
3	5 x 3 ml	030 Monate
4	10 x 3 ml	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valdacir 1000 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27903

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Hersteller:

Actavis hf
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Valaciclovir Hydrochlorid
(.2H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

J05AB11 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antivirale Mittel zur
systemischen Anwendung / Direkt wirkende antivirale Mittel /
Nukleoside und Nukleotide, exkl. Inhibitoren der Reversen
Transkriptase / Valaciclovir

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	3 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
2	10 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
3	14 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
4	20 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
5	21 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
6	24 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
7	30 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
8	42 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
9	50 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
10	60 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
11	90 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
12	100 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
13	10 Stück (HDPE-Fläschchen)	030 Monate
14	30 Stück (HDPE-Fläschchen)	030 Monate
15	100 Stück (HDPE-Fläschchen)	030 Monate
16	250 Stück (HDPE-Fläschchen)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Valaciclomed 250 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27904

Zulassungsinhaber:

Medis ehf

IS - 220 Hafnarfjodur

Hersteller:

Actavis hf

IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Valaciclovir Hydrochlorid

(.2H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

J05AB11 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antivirale Mittel zur
systemischen Anwendung / Direkt wirkende antivirale Mittel /
Nukleoside und Nukleotide, exkl. Inhibitoren der Reversen
Transkriptase / Valaciclovir

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	3 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
2	10 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
3	14 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
4	20 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
5	21 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
6	24 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
7	30 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
8	42 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
9	50 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
10	60 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
11	90 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
12	100 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
13	10 Stück (HDPE-Fläschchen)	030 Monate
14	30 Stück (HDPE-Fläschchen)	030 Monate
15	100 Stück (HDPE-Fläschchen)	030 Monate
16	250 Stück (HDPE-Fläschchen)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Valaciclomed 500 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27905

Zulassungsinhaber:

Medis ehf
IS - 220 Hafnarfjodur

Hersteller:

Actavis hf
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Valaciclovir Hydrochlorid
(.2H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

J05AB11 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antivirale Mittel zur
systemischen Anwendung / Direkt wirkende antivirale Mittel /
Nukleoside und Nukleotide, exkl. Inhibitoren der Reversen
Transkriptase / Valaciclovir

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	3 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
2	10 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
3	14 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
4	20 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
5	21 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
6	24 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
7	30 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
8	42 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
9	50 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
10	60 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
11	90 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
12	100 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
13	10 Stück (HDPE-Fläschchen)	030 Monate
14	30 Stück (HDPE-Fläschchen)	030 Monate
15	100 Stück (HDPE-Fläschchen)	030 Monate
16	250 Stück (HDPE-Fläschchen)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Valaciclomed 1000 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27906

Zulassungsinhaber:

Medis ehf
IS - 220 Hafnarfjodur

Hersteller:

Actavis hf
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Valaciclovir Hydrochlorid
(.2H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

J05AB11 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antivirale Mittel zur
systemischen Anwendung / Direkt wirkende antivirale Mittel /
Nukleoside und Nukleotide, exkl. Inhibitoren der Reversen
Transkriptase / Valaciclovir

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	3 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
2	10 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
3	14 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
4	20 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
5	21 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
6	24 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
7	30 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
8	42 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
9	50 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
10	60 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
11	90 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
12	100 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
13	10 Stück (HDPE-Fläschchen)	030 Monate
14	30 Stück (HDPE-Fläschchen)	030 Monate
15	100 Stück (HDPE-Fläschchen)	030 Monate
16	250 Stück (HDPE-Fläschchen)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Valaciclovir Medis 250 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27907

Zulassungsinhaber:

Medis ehf
IS - 220 Hafnarfjodur

Hersteller:

Actavis hf
IS - 220 Hafnarfjördur

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Valaciclovir Hydrochlorid
(.2H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

J05AB11 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antivirale Mittel zur
systemischen Anwendung / Direkt wirkende antivirale Mittel /
Nukleoside und Nukleotide, exkl. Inhibitoren der Reversen
Transkriptase / Valaciclovir

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
2	21 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
3	42 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Valaciclovir Medis 500 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27908

Zulassungsinhaber:

Medis ehf
IS - 220 Hafnarfjodur

Hersteller:

Actavis hf
IS - 220 Hafnarfjördur

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Valaciclovir Hydrochlorid
(.2H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

J05AB11 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antivirale Mittel zur
systemischen Anwendung / Direkt wirkende antivirale Mittel /
Nukleoside und Nukleotide, exkl. Inhibitoren der Reversen
Transkriptase / Valaciclovir

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
2	21 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
3	42 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Valaciclovir Medis 1000 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27909

Zulassungsinhaber:

Medis ehf
IS - 220 Hafnarfjodur

Hersteller:

Actavis hf
IS - 220 Hafnarfjördur

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Valaciclovir Hydrochlorid
(.2H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

J05AB11 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antivirale Mittel zur
systemischen Anwendung / Direkt wirkende antivirale Mittel /
Nukleoside und Nukleotide, exkl. Inhibitoren der Reversen
Transkriptase / Valaciclovir

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
2	21 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
3	42 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Valaciclovir Nucleus 250 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27910

Zulassungsinhaber:

Nucleus ehf.

IS - 116 Reykjavik

Hersteller:

Actavis hf

IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Valaciclovir Hydrochlorid

(.2H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

J05AB11 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antivirale Mittel zur
systemischen Anwendung / Direkt wirkende antivirale Mittel /
Nukleoside und Nukleotide, exkl. Inhibitoren der Reversen
Transkriptase / Valaciclovir

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück	030 Monate
2	21 Stück	030 Monate
3	42 Stück	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Valaciclovir Nucleus 500 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27911

Zulassungsinhaber:

Nucleus ehf.

IS - 116 Reykjavik

Hersteller:

Actavis hf

IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Valaciclovir Hydrochlorid

(.2H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

J05AB11 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antivirale Mittel zur
systemischen Anwendung / Direkt wirkende antivirale Mittel /
Nukleoside und Nukleotide, exkl. Inhibitoren der Reversen
Transkriptase / Valaciclovir

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
2	21 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
3	42 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Valaciclovir Nucleus 1000 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27912

Zulassungsinhaber:

Nucleus ehf.

IS - 116 Reykjavik

Hersteller:

Actavis hf

IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Valaciclovir Hydrochlorid

(.2H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

J05AB11 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antivirale Mittel zur
systemischen Anwendung / Direkt wirkende antivirale Mittel /
Nukleoside und Nukleotide, exkl. Inhibitoren der Reversen
Transkriptase / Valaciclovir

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück	030 Monate
2	21 Stück	030 Monate
3	42 Stück	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Valaciclovir Mithridatum 250 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27913

Zulassungsinhaber:

Mithridatum Ltd
GB - SW1Y 6AW London

Hersteller:

Actavis hf
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Valaciclovir Hydrochlorid
(.2H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

J05AB11 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antivirale Mittel zur
systemischen Anwendung / Direkt wirkende antivirale Mittel /
Nukleoside und Nukleotide, exkl. Inhibitoren der Reversen
Transkriptase / Valaciclovir

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
2	20 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
3	21 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
4	24 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
5	30 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
6	42 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
7	60 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Valaciclovir Mithridatum 500 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27914

Zulassungsinhaber:

Mithridatum Ltd
GB - SW1Y 6AW London

Hersteller:

Actavis hf
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Valaciclovir Hydrochlorid
(.2H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

J05AB11 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antivirale Mittel zur
systemischen Anwendung / Direkt wirkende antivirale Mittel /
Nukleoside und Nukleotide, exkl. Inhibitoren der Reversen
Transkriptase / Valaciclovir

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
2	20 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
3	21 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
4	24 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
5	30 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
6	42 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
7	60 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Valaciclovir Mithridatum 1000 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27915

Zulassungsinhaber:

Mithridatum Ltd
GB - SW1Y 6AW London

Hersteller:

Actavis hf
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Valaciclovir Hydrochlorid
(.2H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

J05AB11 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antivirale Mittel zur
systemischen Anwendung / Direkt wirkende antivirale Mittel /
Nukleoside und Nukleotide, exkl. Inhibitoren der Reversen
Transkriptase / Valaciclovir

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
2	20 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
3	21 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
4	24 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
5	30 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
6	42 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
7	60 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Bicalutamid Ranbaxy 150 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27916

Zulassungsinhaber:

Ranbaxy (UK) Limited
GB - W1K 6TL London

Hersteller:

Genepharma S.A.
GR - 15351 Pallini Attikis

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Bicalutamid

ATC-Klassifikation(en):

L02BB03 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel / Endokrine
Therapie / Hormonantagonisten und verwandte Mittel /
Antiandrogene / Bicalutamid

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 Stück (Blister)	030 Monate
2	100 Stück (Blister)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Gelitanyl 12 Mikrogramm/h - transdermales Matrixpflaster

Z.Nr.: 1-27917

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Hersteller:

Hexal AG
DE - 83607 Holzkirchen

Wirkstoff(e):

+-----

Transdermales Pflaster

++-----

Wirkstoffmatrix :

Fentanyl

(entsprechend 12,5 µg/h)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Stück	024 Monate
2	2 Stück	024 Monate
3	3 Stück	024 Monate
4	4 Stück	024 Monate
5	5 Stück	024 Monate
6	7 Stück	024 Monate
7	8 Stück	024 Monate
8	10 Stück	024 Monate
9	14 Stück	024 Monate
10	16 Stück	024 Monate
11	20 Stück	024 Monate
12	5 Stück (Klinikpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Gelitanyl 25 Mikrogramm/h - transdermales Matrixpflaster

Z.Nr.: 1-27918

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Hersteller:

Hexal AG
DE - 83607 Holzkirchen

Wirkstoff(e):

+-----

Transdermales Pflaster

++-----

Wirkstoffmatrix :

Fentanyl
(entsprechend 25 µg/h)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück	024 Monate
2	2 Stück	024 Monate
3	3 Stück	024 Monate
4	4 Stück	024 Monate
5	5 Stück	024 Monate
6	7 Stück	024 Monate
7	8 Stück	024 Monate
8	10 Stück	024 Monate
9	14 Stück	024 Monate
10	16 Stück	024 Monate
11	20 Stück	024 Monate
12	5 Stück (Klinikpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Gelitanyl 37,5 Mikrogramm/h - transdermales Matrixpflaster

Z.Nr.: 1-27919

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Hersteller:

Hexal AG
DE - 83607 Holzkirchen

Wirkstoff(e):

+-----

Transdermales Pflaster

++-----

Wirkstoffmatrix :

Fentanyl

(entsprechend 37,5 µg/h)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Stück	024 Monate
2	2 Stück	024 Monate
3	3 Stück	024 Monate
4	4 Stück	024 Monate
5	5 Stück	024 Monate
6	7 Stück	024 Monate
7	8 Stück	024 Monate
8	10 Stück	024 Monate
9	14 Stück	024 Monate
10	16 Stück	024 Monate
11	20 Stück	024 Monate
12	5 Stück (Klinikpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Gelitanyl 50 Mikrogramm/h - transdermales Matrixpflaster

Z.Nr.: 1-27920

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Hersteller:

Hexal AG
DE - 83607 Holzkirchen

Wirkstoff(e):

+-----

Transdermales Pflaster

++-----

Wirkstoffmatrix :

Fentanyl
(entsprechend 50 µg/h)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück	024 Monate
2	2 Stück	024 Monate
3	3 Stück	024 Monate
4	4 Stück	024 Monate
5	5 Stück	024 Monate
6	7 Stück	024 Monate
7	8 Stück	024 Monate
8	10 Stück	024 Monate
9	14 Stück	024 Monate
10	16 Stück	024 Monate
11	20 Stück	024 Monate
12	5 Stück (Klinikpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Gelitanyl 75 Mikrogramm/h - transdermales Matrixpflaster

Z.Nr.: 1-27921

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Hersteller:

Hexal AG
DE - 83607 Holzkirchen

Wirkstoff(e):

+-----

Transdermales Pflaster

++-----

Wirkstoffmatrix :

Fentanyl
(entsprechend 75 µg/h)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück	024 Monate
2	2 Stück	024 Monate
3	3 Stück	024 Monate
4	4 Stück	024 Monate
5	5 Stück	024 Monate
6	7 Stück	024 Monate
7	8 Stück	024 Monate
8	10 Stück	024 Monate
9	14 Stück	024 Monate
10	16 Stück	024 Monate
11	20 Stück	024 Monate
12	5 Stück (Klinikpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Gelitanyl 100 Mikrogramm /h - transdermales Matrixpflaster

Z.Nr.: 1-27922

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Hersteller:

Hexal AG
DE - 83607 Holzkirchen

Wirkstoff(e):

+-----

Transdermales Pflaster

++-----

Wirkstoffmatrix :

Fentanyl

(entsprechend 100 µg/h)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Stück	024 Monate
2	2 Stück	024 Monate
3	3 Stück	024 Monate
4	4 Stück	024 Monate
5	5 Stück	024 Monate
6	7 Stück	024 Monate
7	8 Stück	024 Monate
8	10 Stück	024 Monate
9	14 Stück	024 Monate
10	16 Stück	024 Monate
11	20 Stück	024 Monate
12	5 Stück (Klinikpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Flumazenil Pharmaselect 0,1 mg/ml Injektionslösung und
Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-27923

Zulassungsinhaber:

Pharmaselect International Beteiligungs GmbH
AT - 1020 Wien

Hersteller:

Pharmaselect International Beteiligungs GmbH
AT - 1020 Wien

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Flumazenil

ATC-Klassifikation(en):

V03AB25 Varia / Alle übrigen therapeutischen Mittel / Alle übrigen
therapeutischen Mittel / Antidote / Flumazenil

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	5 x 5 ml (Ampullen)	048 Monate
2	10 x 5 ml (Ampullen)	048 Monate
3	5 x 10 ml (Ampullen)	048 Monate
4	10 x 10 ml (Ampullen)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Fentarichtex 50 Mikrogramm/h - transdermales Matrixpflaster

Z.Nr.: 1-27924

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Hersteller:

Hexal AG
DE - 83607 Holzkirchen

Wirkstoff(e):

+-----

Transdermales Pflaster

++-----

Wirkstoffmatrix :

Fentanyl
(entsprechend 50 µg/h)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
2	2 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
3	3 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
4	4 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
5	5 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
6	7 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
7	8 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
8	10 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
9	14 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
10	16 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
11	20 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
12	5 Stück (Klinikpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Fentarichtex 12 Mikrogramm/h - transdermales Matrixpflaster

Z.Nr.: 1-27925

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Hersteller:

Hexal AG
DE - 83607 Holzkirchen

Wirkstoff(e):

+-----

Transdermales Pflaster

++-----

Wirkstoffmatrix :

Fentanyl
(entsprechend 12,5 µg/h)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
2	2 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
3	3 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
4	4 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
5	5 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
6	7 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
7	8 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
8	10 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
9	14 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
10	16 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
11	20 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
12	5 Stück (Klinikpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Fentarichtex 25 Mikrogramm/h - transdermales Matrixpflaster

Z.Nr.: 1-27933

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Hersteller:

Hexal AG
DE - 83607 Holzkirchen

Wirkstoff(e):

+-----

Transdermales Pflaster

++-----

Wirkstoffmatrix :

Fentanyl
(entsprechend 25 µg/h)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
2	2 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
3	3 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
4	4 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
5	5 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
6	7 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
7	8 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
8	10 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
9	14 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
10	16 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
11	20 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
12	5 Stück (Klinikpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Fentarichtex 75 Mikrogramm/h - transdermales Matrixpflaster

Z.Nr.: 1-27934

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Hersteller:

Hexal AG
DE - 83607 Holzkirchen

Wirkstoff(e):

+-----

Transdermales Pflaster

++-----

Wirkstoffmatrix :

Fentanyl
(entsprechend 75 µg/h)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
2	2 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
3	3 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
4	4 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
5	5 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
6	7 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
7	10 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
8	8 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
9	14 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
10	16 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
11	20 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
12	5 Stück (Klinikpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Fentarichtex 100 Mikrogramm/h - transdermales Matrixpflaster

Z.Nr.: 1-27935

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Hersteller:

Hexal AG
DE - 83607 Holzkirchen

Wirkstoff(e):

+-----

Transdermales Pflaster

++-----

Wirkstoffmatrix :

Fentanyl
(entsprechend 100 µg/h)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
2	2 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
3	3 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
4	4 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
5	5 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
6	7 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
7	8 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
8	10 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
9	14 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
10	16 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
11	20 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
12	5 Stück (Klinikpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Fentarichtex 37,5 Mikrogramm/h - transdermales Matrixpflaster

Z.Nr.: 1-27936

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Hersteller:

Hexal AG
DE - 83607 Holzkirchen

Wirkstoff(e):

+-----

Transdermales Pflaster

++-----

Wirkstoffmatrix :

Fentanyl
(entsprechend 37,5 µg/h)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
2	2 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
3	3 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
4	4 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
5	5 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
6	7 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
7	8 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
8	10 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
9	14 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
10	16 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
11	20 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
12	5 Stück (Klinikpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Omeprazol Teva 40 mg Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-27937

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Hersteller:

Sirton Pharmaceuticals SpA.
IT - 22079 Villa Guardia (CO)

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung:
Omeprazol

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 Stück Durchstechflasche 024 Monate
2	5 Stück Durchstechflaschen 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Betahistin "Cyathus" 8 mg / Pumpstoß Lösung zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-27938

Zulassungsinhaber:

Cyathus Exquirere Pharmaforschungs GmbH
AT - 1010 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Betahistin Dihydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr. Laufzeit

1 60 ml (Braunglasflasche mit beiliegender Dosierpumpe) 048 Monate

2 120 ml (Braunglasflasche mit beiliegender Dosierpumpe) 048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Vilbitan 50 mg/12,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27939

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Losartan Kalium
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (Blister)	018 Monate
2	14 Stück (Blister)	018 Monate
3	28 Stück (Blister)	018 Monate
4	30 Stück (Blister)	018 Monate
5	56 Stück (Blister)	018 Monate
6	60 Stück (Blister)	018 Monate
7	90 Stück (Blister)	018 Monate
8	98 Stück (Blister)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Vilbitan 100 mg/25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27940

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Losartan Kalium
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Blister)	018 Monate
2	28 Stück (Blister)	018 Monate
3	30 Stück (Blister)	018 Monate
4	56 Stück (Blister)	018 Monate
5	60 Stück (Blister)	018 Monate
6	98 Stück (Blister)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Ernsdolor 50 Mikrogramm/h - transdermales Matrixpflaster

Z.Nr.: 1-27941

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Hersteller:

Hexal AG
DE - 83607 Holzkirchen

Wirkstoff(e):

+-----

Transdermales Pflaster

++-----

Wirkstoffmatrix :

Fentanyl
(entsprechend 50 µg/h)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
2	2 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
3	3 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
4	4 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
5	5 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
6	7 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
7	8 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
8	10 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
9	14 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
10	16 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
11	20 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
12	5 Stück (Klinikpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Ernsdolor 12 Mikrogramm/h - transdermales Matrixpflaster

Z.Nr.: 1-27942

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Hersteller:

Hexal AG
DE - 83607 Holzkirchen

Wirkstoff(e):

+-----

Transdermales Pflaster

++-----

Wirkstoffmatrix :

Fentanyl

(entsprechend 12,5 µg/h)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
2	2 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
3	3 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
4	4 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
5	5 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
6	7 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
7	8 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
8	14 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
9	16 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
10	20 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
11	5 Stück (Klinikpackung)	024 Monate
12	10 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Ernsdolor 75 Mikrogramm/h - transdermales Matrixpflaster

Z.Nr.: 1-27943

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Hersteller:

Hexal AG
DE - 83607 Holzkirchen

Wirkstoff(e):

+-----

Transdermales Pflaster

++-----

Wirkstoffmatrix :

Fentanyl
(entsprechend 75 µg/h)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
2	2 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
3	3 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
4	4 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
5	5 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
6	7 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
7	8 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
8	10 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
9	14 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
10	16 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
11	20 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
12	5 Stück (Klinikpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Ernsdolor 25 Mikrogramm/h - transdermales Matrixpflaster

Z.Nr.: 1-27944

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Hersteller:

Hexal AG
DE - 83607 Holzkirchen

Wirkstoff(e):

+-----

Transdermales Pflaster

++-----

Wirkstoffmatrix :

Fentanyl
(entsprechend 25 µg/h)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
2	2 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
3	3 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
4	4 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
5	5 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
6	7 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
7	8 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
8	10 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
9	14 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
10	16 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
11	20 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
12	5 Stück (Klinikpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Ernsdolor 100 Mikrogramm/h - transdermales Matrixpflaster

Z.Nr.: 1-27945

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Hersteller:

Hexal AG
DE - 83607 Holzkirchen

Wirkstoff(e):

+-----

Transdermales Pflaster

++-----

Wirkstoffmatrix :

Fentanyl
(entsprechend 100 µg/h)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
2	2 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
3	3 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
4	4 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
5	5 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
6	7 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
7	8 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
8	10 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
9	14 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
10	16 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
11	20 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
12	5 Stück (Klinikpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Ernsdolor 37,5 Mikrogramm/h - transdermales Matrixpflaster

Z.Nr.: 1-27946

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Hersteller:

Hexal AG
DE - 83607 Holzkirchen

Wirkstoff(e):

+-----

Transdermales Pflaster

++-----

Wirkstoffmatrix :

Fentanyl

(entsprechend 37,5 µg/h)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
2	2 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
3	3 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
4	4 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
5	5 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
6	7 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
7	8 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
8	10 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
9	14 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
10	16 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
11	20 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
12	5 Stück (Klinikpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Homöopathische Arzneispezialitäten - human**Hedros Saft**

Z.Nr.: 3-00331

Zulassungsinhaber:

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

Hersteller:

A. Nattermann & Cie. GmbH
DE - 50829 Koeln

Wirkstoff(e):

+-----

100 g:

Herba et Radix Droserae (Auszug)
(Urtinktur)
Folium Hederae (Auszug)
(Urtinktur)
Cortex Chinae (Auszug)
(Urtinktur)
Coccus cacti (Auszug)
(Urtinktur)
Radix Ipecacuanhae (Auszug)
(D4)
Herba et Radix Hyoscyami (Auszug)
(D4)
Kupfersulfat
(. 5 H₂O) (D4)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	100 ml	036 Monate
2	150 ml	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

PHÖNIX Hydrargyrum spag. Tropfen

Z.Nr.: 3-00332

Zulassungsinhaber:

Phönix Laboratorium GmbH
DE - 71149 Bondorf

Hersteller:

Phönix Laboratorium GmbH
DE - 71149 Bondorf

Wirkstoff(e):

+-----

Lösung zum Einnehmen (100ml) :

Flos Arnicae (Auszug)
(Glückselig D2)
Kaolinum ponderosum
(spag. Glückselig Auszug Urtinktur)
Kupfersulfat
(D4 Auszug)
Quecksilber(II)-chlorid
(spag. Glückselig D6 Auszug)
Diantimontrisulfid
(D8 Auszug)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	50 ml	024 Monate
2	100 ml	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

PHÖNIX Stellaria spag. Tropfen

Z.Nr.: 3-00333

Zulassungsinhaber:

Phönix Laboratorium GmbH
DE - 71149 Bondorf

Hersteller:

Phönix Laboratorium GmbH
DE - 71149 Bondorf

Wirkstoff(e):

+-----

Lösung zum Einnehmen (100ml)

Diarsentrioxyd
 (spag. Glückselig D4)
 Flos Arnicae (Auszug)
 (Glückselig D2)
 Tetrachlorogold(III)-säure
 (Auszug D5)
 Kaolinum ponderosum
 (Urtinktur spag. Glückselig)
 Fructus Colocynthis (Auszug)
 (sicc. Glückselig D4)
 Kupfersulfat
 (Auszug D4)
 Folium Digitalis purpureae (Auszug)
 (Glückselig D4)
 Quecksilber(II)-chlorid
 (Auszug spag. Glückselig D6)
 Bleidiacetat
 (Auszug spag. Glückselig D4)
 Radix Raphani (Auszug)
 (var. Urtinktur Glückselig)
 Herba Virgaureae (Auszug)
 (Urtinktur Glückselig)
 Herba Stellariae mediae (Auszug)
 (Urtinktur Glückselig)
 Diantimontrisulfid
 (Auszug D8)
 Kaliumhydrogentartrat
 (Auszug Urtinktur spag. Glückselig)
 Bulbus Scillae (Auszug)
 (sicc. spag. Glückselig D4)
 Kampfer
 (D3)

ATC-Klassifikation(en):

V03AXVaria / Alle übrigen therapeutischen Mittel / Alle übrigen
 therapeutischen Mittel / Andere therapeutische Mittel

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	50 ml	060 Monate
2	100 ml	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Radioaktive Arzneyspezialitäten - human**CardioTOP 1 mg Kit für ein radioaktives Arzneimittel**

Z.Nr.: 4-00038

Zulassungsinhaber:

Institute of Atomic Energy
PL - 05-400 Otwock-Swierk

Hersteller:

Rotop Pharmaka AG
DE - 01454 Radeberg

Wirkstoff(e):

+-----

Lyophilisat - pro Ampulle :

Tetrakis (2-methoxy-2-methylpropanisocyanid) kupfer
(1+)-tetrafluoroborat

ATC-Klassifikation(en):

V09GA01 Varia / Radiodiagnostika / Kardiovaskuläres System /
[99mTc]Technetium-Verbindungen / [99mTc]Technetiumsestamibi

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	3 Stück (Durchstechflaschen)	012 Monate
2	6 Stück (Durchstechflaschen)	012 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, Abgabe gem. § 57 Abs.3 AMG

**[18F]Fludeoxyglucose Eckert&Ziegler 300-3100 MBq/ml
Injektionslösung**

Z.Nr.: 4-00039

Zulassungsinhaber:

Eckert & Ziegler Radiopharma GmbH
DE - 13125 Berlin

Hersteller:

Euro-Pet GmbH
DE - 79106 Freiburg

Eckert & Ziegler Euro-Pet Berlin GmbH
DE - 12489 Berlin

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Fludeoxyglucose [¹⁸F]

ATC-Klassifikation(en):

V09IX04 Varia / Radiodiagnostika / Tumorerkennung / Andere
Radiodiagnostika zur Tumorerkennung / [18F]Fludeoxyglucose

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	15 ml Mehrfachdosis-Durchstechflasche (Glas Typ I)	000 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, Abgabe gem. § 57 Abs.3 AMG

Technescan Sestamibi 1 mg Kit für ein radioaktives Arzneimittel

Z.Nr.: 4-00040

Zulassungsinhaber:

Mallinckrodt Medical B.V.
NL - 1755 LE Petten

Hersteller:

Mallinckrodt Medical B.V.
NL - 1755 LE Petten

Wirkstoff(e):

+-----

Lyophilisat:

Tetrakis (2-methoxy-2-methylpropanisocyanid) kupfer
(1+)-tetrafluoroborat
Zinn(II)chlorid
(. 2H₂O)
Cystein hydrochlorid
(. H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

V09GA01 Varia / Radiodiagnostika / Kardiovaskuläres System /
[99mTc]Technetium-Verbindungen / [99mTc]Technetiumsestamibi

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	5 Durchstechflaschen á 10 ml 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, Abgabe gem. § 57 Abs.3 AMG

Übertragungen

Prontobario HD - Magenkontrastmittel hochkonzentriert

Z.Nr.: 16906

Zulassungsinhaber:

Bracco Österreich GmbH
AT - 1160 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

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

Prontobario Colon - Dickdarmkontrastmittel

Z.Nr.: 17198

Zulassungsinhaber:

Bracco Österreich GmbH
AT - 1160 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

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

Scannotrast - Konzentrat für orale und rektale Suspension

Z.Nr.: 17770

Zulassungsinhaber:

Bracco Österreich GmbH
AT - 1160 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

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

BufloMed "S.Med" retard 600 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-22611

Zulassungsinhaber:
S.Med Handels GmbH
AT - 1220 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

BufloMed "S.Med" 300 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-22613

Zulassungsinhaber:
S.Med Handels GmbH
AT - 1220 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Trevis - Kapseln

Z.Nr.: 1-23547

Zulassungsinhaber:
HSO Pharma GmbH
AT - 1010 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
HSO Pharma GmbH
AT - 2355 Wr. Neudorf

Spedifen 400 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-24877

Zulassungsinhaber:
Zambon S.p.A.
IT - 20091 Bresso

Zulassungsinhaber bisher:
Zambon Group SpA
IT - 36100 Vicenza (VI)

Sufentanil Actavis 5 µg/ml - Injektionslösung

Z.Nr.: 1-24962

Zulassungsinhaber:
Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Zulassungsinhaber bisher:
DeltaSelect GmbH
DE - 63303 Dreieich

Sufentanil Actavis 50 µg/ml - Injektionslösung

Z.Nr.: 1-24964

Zulassungsinhaber:
Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Zulassungsinhaber bisher:
DeltaSelect GmbH
DE - 63303 Dreieich

Ceftriaxon DeltaSelect 0,5 g Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Z.Nr.: 1-25206

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Zulassungsinhaber bisher:

DeltaSelect GmbH
DE - 63303 Dreieich

Ceftriaxon DeltaSelect 1,0 g Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Z.Nr.: 1-25207

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Zulassungsinhaber bisher:

DeltaSelect GmbH
DE - 63303 Dreieich

Ceftriaxon DeltaSelect 2,0 g Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-25208

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Zulassungsinhaber bisher:

DeltaSelect GmbH
DE - 63303 Dreieich

Clindac Sandoz 450 mg - Filmdabletten

Z.Nr.: 1-25479

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Zulassungsinhaber bisher:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Clindac Sandoz 600 mg - Filmdabletten

Z.Nr.: 1-25480

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Zulassungsinhaber bisher:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Tamsulosin +pharma retard 0,4 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-26382

Zulassungsinhaber:
+pharma arzneimittel gmbh
AT - 8054 Graz

Zulassungsinhaber bisher:
Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Losarcomp Genericon 50 mg/12,5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27103

Zulassungsinhaber:
Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Zulassungsinhaber bisher:
Giannetsou G. Evridiki / Dival classics
GR - 16451 Argiroupoli

Losarcomp Genericon 100 mg/25 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27107

Zulassungsinhaber:
Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Zulassungsinhaber bisher:
Giannetsou G. Evridiki / Dival classics
GR - 16451 Argiroupoli

Evit 600 I.E. - Kapseln

Z.Nr.: 7-00767

Zulassungsinhaber:
Kwizda Pharma GmbH
AT - 1160 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Europharm chem. pharm. Produkte GesmbH.
AT - 1230 Wien

Evit 1000 I.E. - Kapseln

Z.Nr.: 7-01101

Zulassungsinhaber:

Kwizda Pharma GmbH
AT - 1160 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Europarm chem. pharm. Produkte GesmbH.
AT - 1230 Wien

Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG

Änderungen der Bezeichnung

Marcoumar - Tabletten

Z.Nr.: 8096

Zulassungsinhaber:
Meda Pharma GmbH
AT - 1110 Wien

Bezeichnung bisher:
Marcoumar "Roche" - Tabletten

Aurorix 150 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-18878

Zulassungsinhaber:
Meda Pharma GmbH
AT - 1110 Wien

Bezeichnung bisher:
Aurorix "Roche" 150 mg - Filmtabletten

Aurorix 300 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-21026

Zulassungsinhaber:
Meda Pharma GmbH
AT - 1110 Wien

Bezeichnung bisher:
Aurorix "Roche" 300 mg - Filmtabletten

BufloMed "S.Med" retard 600 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-22611

Zulassungsinhaber:
S.Med Handels GmbH
AT - 1220 Wien

Bezeichnung bisher:
Buflomed "Genericon" retard 600 mg - Filmtabletten

BufloMed "S.Med" 300 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-22613

Zulassungsinhaber:
S.Med Handels GmbH
AT - 1220 Wien

Bezeichnung bisher:
Buflomed "Genericon" 300 mg - Filmtabletten

Mucoangin Johannisbeere - Lutschtabletten

Z.Nr.: 1-24422

Zulassungsinhaber:
Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
AT - 1121 Wien

Bezeichnung bisher:
Bisolaryn - Lutschtabletten

Mucoangin Mint - Lutschtabletten

Z.Nr.: 1-24423

Zulassungsinhaber:
Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
AT - 1121 Wien

Bezeichnung bisher:
Mucoangin - Lutschtabletten

Sufentanil Actavis 5 µg/ml - Injektionslösung

Z.Nr.: 1-24962

Zulassungsinhaber:
Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:
Sufentanil DeltaSelect 5 µg/ml - Injektionslösung

Sufentanil Actavis 50 µg/ml - Injektionslösung

Z.Nr.: 1-24964

Zulassungsinhaber:
Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:
Sufentanil DeltaSelect 50 µg/ml - Injektionslösung

Clindac Sandoz 450 mg - Filmdabletten

Z.Nr.: 1-25479

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Bezeichnung bisher:
Clindac "Hexal" 450 mg - Filmdabletten

Clindac Sandoz 600 mg - Filmdabletten

Z.Nr.: 1-25480

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Bezeichnung bisher:
Clindac "Hexal" 600 mg - Filmdabletten

Alpinamed Hustenlöser - Pastillen

Z.Nr.: 1-26129

Zulassungsinhaber:
Gebro Pharma GmbH
AT - 6391 Fieberbrunn

Bezeichnung bisher:
Alpinamed Hustenlöser - Lutschpastillen

Tamsulosin + pharma retard 0,4 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-26382

Zulassungsinhaber:
+pharma arzneimittel gmbh
AT - 8054 Graz

Bezeichnung bisher:
Tamsulonorm "Genericon" retard 0,4 mg - Kapseln

Losarcomp Genericon 50 mg/12,5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27103

Zulassungsinhaber:
Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Bezeichnung bisher:
Losartan + HCT Dival 50 mg/12,5 mg - Filmtabletten

Losarcomp Genericon 100 mg/25 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27107

Zulassungsinhaber:
Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Bezeichnung bisher:
Losartan + HCT Dival 100 mg/25 mg - Filmtabletten

Änderungen der Packungsgrößen**Melabon - Tabletten**

Z.Nr.: 1-18337

Zulassungsinhaber:

Sigmapharm Arzneimittel GmbH & Co KG
AT - 1201 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	10 Stueck	060	gelöscht
002	20 Stueck	060	
003	1000 Stueck	060	gelöscht

Sabril 500 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-19486

Zulassungsinhaber:

sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
002	30 Stück	060	neu
003	50 Stück	060	neu
005	100 Stück	060	gelöscht
004	60 Stück	060	neu
006	200 Stück	060	neu
001	100 Stück	060	

Sabril 500 mg - lösliches Pulver

Z.Nr.: 1-20114

Zulassungsinhaber:

sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
002	60 Stück	036	neu
003	100 Stück	036	neu
001	50 Stück	036	

Brexin - Pulver

Z.Nr.: 1-21206

Zulassungsinhaber:
 Torrex-Chiesi Pharma GmbH
 AT - 1010 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
004	20 Beutel a 3 g	036	neu
002	30 Beutel a 3 g	036	
003	50 Beutel a 3 g	036	

BufloMed "S.Med" retard 600 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-22611

Zulassungsinhaber:
 S.Med Handels GmbH
 AT - 1220 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
004	50 Stück	036	neu
002	10 Stück	036	neu
003	30 Stück	036	neu
001	28 Stück	036	gelöscht

Suprefact Depot - Implantat für 3 Monate

Z.Nr.: 1-22727

Zulassungsinhaber:
 sanofi-aventis GmbH
 AT - 1220 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
002	2 Fertigspritze mit 3 Implantat-Stäbchen	036	neu
001	1 Fertigspritze mit 3 Implantat-Stäbchen	036	

Pantoloc 20 mg - FilmtablettenZ.Nr.: 1-22885

Zulassungsinhaber:

Nycomed Pharma GmbH
AT - 1120 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
085	49 Stück (Blister)	036	neu
086	49 Stück (Behälter)	036	neu
088	98 Stück (Behälter)	036	neu
090	98 (2 x 49) Stück (Behälter)	036	neu
087	98 Stück (Blister)	036	neu
089	98 (2 x 49) Stück (Blister)	036	neu
001	14 Stück (ALU/ALU - Blister)	036	
002	15 Stück (ALU/ALU - Blister)	036	
003	28 Stück (ALU/ALU - Blister)	036	
004	30 Stück (ALU/ALU - Blister)	036	
005	56 Stück (ALU/ALU - Blister)	036	
006	60 Stück (ALU/ALU - Blister)	036	
007	100 Stück (ALU/ALU - Blister)	036	
008	140 Stück (ALU/ALU - Blister, Spitalspackung)	036	
009	10 x 14 Stück (ALU/ALU - Blister, Spitalspackung)	036	
010	5 x 28 Stück (ALU/ALU - Blister, Spitalspackung)	036	
011	5 x 140 Stück (ALU/ALU - Blister, Spitalspackung)	036	
012	20 x 14 Stück (ALU/ALU - Blister, Spitalspackung)	036	
013	10 x 28 Stück (ALU/ALU - Blister, Spitalspackung)	036	
014	50 Stück (ALU/ALU - Blister, Spitalspackung)	036	
015	500 Stück (ALU/ALU - Blister, Spitalspackung)	036	
016	14 Stück (HDPE-Behälter)	036	
017	15 Stück (HDPE-Behälter)	036	
018	28 Stück (HDPE-Behälter)	036	
019	30 Stück (HDPE-Behälter)	036	
020	56 Stück (HDPE-Behälter)	036	
021	60 Stück (HDPE-Behälter)	036	
022	100 Stück (HDPE-Behälter)	036	
023	140 Stück (HDPE-Behälter, Spitalspackung)	036	
024	10 x 14 Stück (HDPE-Behälter, Spitalspackung)	036	
025	5 x 28 Stück (HDPE-Behälter, Spitalspackung)	036	
026	5 x 140 Stück (HDPE-Behälter, Spitalspackung)	036	
027	20 x 14 Stück (HDPE-Behälter, Spitalspackung)	036	
028	10 x 28 Stück (HDPE-Behälter, Spitalspackung)	036	
029	50 Stück (HDPE-Behälter, Spitalspackung)	036	
030	500 Stück (HDPE-Behälter, Spitalspackung)	036	
031	7 Stück (ALU/ALU - Blister)	036	
032	7 Stück (HDPE-Behälter)	036	
033	84 Stück (ALU/ALU - Blister)	036	
034	112 Stück (ALU/ALU - Blister)	036	
045	84 Stück (HDPE - Behälter)	036	
046	112 Stück (HDPE - Behälter)	036	
047	84 Stück (ALU/ALU - Blister, Spitalspackung)	036	
048	112 Stück (ALU/ALU - Blister, Spitalspackung)	036	
059	84 Stück (HDPE-Behälter, Spitalspackung)	036	

060	112 Stück (HDPE-Behälter, Spitalspackung)	036
061	90 Stück (HDPE-Behälter, Spitalspackung)	036
063	90 Stück (ALU/ALU - Blister, Spitalspackung)	036
064	14 Stück (ALU/ALU - Blister mit Kartonverstärkung)	036
065	7 Stück (ALU/ALU - Blister mit Kartonverstärkung)	036
066	15 Stück (ALU/ALU - Blister mit Kartonverstärkung)	036
067	28 Stück (ALU/ALU - Blister mit Kartonverstärkung)	036
068	30 Stück (ALU/ALU - Blister mit Kartonverstärkung)	036
069	56 Stück (ALU/ALU - Blister mit Kartonverstärkung)	036
070	60 Stück (ALU/ALU - Blister mit Kartonverstärkung)	036
071	100 Stück (ALU/ALU - Blister mit Kartonverstärkung)	036
072	84 Stück (ALU/ALU - Blister mit Kartonverstärkung)	036
073	112 Stück (ALU/ALU - Blister mit Kartonverstärkung)	036
074	140 Stück (ALU/ALU - Blister mit Kartonverstärkung, Spitalspackung)	036
075	10 x 14 Stück (ALU/ALU - Blister mit Kartonverstärkung, Spitalspackung)	036
076	5 x 28 Stück (ALU/ALU - Blister mit Kartonverstärkung, Spitalspackung)	036
077	5 x 140 Stück (ALU/ALU - Blister mit Kartonverstärkung, Spitalspackung)	036
078	20 x 14 Stück (ALU/ALU - Blister mit Kartonverstärkung, Spitalspackung)	036
079	10 x 28 Stück (ALU/ALU - Blister mit Kartonverstärkung, Spitalspackung)	036
080	50 Stück (ALU/ALU - Blister mit Kartonverstärkung, Spitalspackung)	036
081	500 Stück (ALU/ALU - Blister mit Kartonverstärkung, Spitalspackung)	036
082	84 Stück (ALU/ALU - Blister mit Kartonverstärkung, Spitalspackung)	036
083	112 Stück (ALU/ALU - Blister mit Kartonverstärkung, Spitalspackung)	036
084	90 Stück (ALU/ALU - Blister mit Kartonverstärkung, Spitalspackung)	036

Zurcal 20 mg - FilmtablettenZ.Nr.: 1-22886

Zulassungsinhaber:

Nycomed Austria GmbH
AT - 4020 Linz

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
049	98 Stück (Fläschchen)	036	neu
050	98 (2 x 49) Stück (Fläschchen)	036	neu
048	49 Stück (Fläschchen)	036	neu
045	49 Stück (Blister)	036	neu
046	98 Stück (Blister)	036	neu
047	98 (2 x 49) Stück (Blister)	036	neu
001	14 Stück (Fläschchen)	036	
002	15 Stück (Fläschchen)	036	
003	28 Stück (Fläschchen)	036	
004	30 Stück (Fläschchen)	036	
005	56 Stück (Fläschchen)	036	
006	60 Stück (Fläschchen)	036	
007	100 Stück (Fläschchen)	036	
008	140 Stück (Fläschchen) - Spitalspackung	036	
009	140 (10 x 14) Stück (Fläschchen) - Spitalspackung	036	
012	280 (20 x 14) Stück (Fläschchen) - Spitalspackung	036	
013	280 (10 x 28) Stück (Fläschchen) - Spitalspackung	036	
014	7 Stück (Fläschchen)	036	
015	50 Stück (Fläschchen) - Spitalspackung	036	
016	500 Stück (Fläschchen) - Spitalspackung	036	
017	7 Stück (Blister)	036	
018	14 Stück (Blister)	036	
019	15 Stück (Blister)	036	
020	28 Stück (Blister)	036	
021	30 Stück (Blister)	036	
022	56 Stück (Blister)	036	
023	60 Stück (Blister)	036	
024	100 Stück (Blister)	036	
025	50 Stück (Blister) - Spitalspackung	036	
026	140 Stück (Blister) - Spitalspackung	036	
027	140 (10 x 14) Stück (Blister) - Spitalspackung	036	
028	140 (5 x 28) Stück (Fläschchen) - Spitalspackung	036	
029	140 (5 x 28) Stück (Blister) - Spitalspackung	036	
030	700 (5 x 140) Stück (Fläschchen) - Spitalspackung	036	
031	700 (5 x 140) Stück (Blister) - Spitalspackung	036	
032	280 (20 x 14) Stück (Blister) - Spitalspackung	036	
033	280 (10 x 28) Stück (Blister) - Spitalspackung	036	
034	500 Stück (Blister) - Spitalspackung	036	
041	112 Stück (Blister) - Spitalspackung	036	
036	112 Stück (Blister)	036	
037	84 Stück (Fläschchen)	036	
038	112 Stück (Fläschchen)	036	
035	84 Stück (Blister)	036	
039	84 Stück (Blister) - Spitalspackung	036	
040	90 Stück (Blister) - Spitalspackung	036	

042	84 Stück (Fläschchen) - Spitalspackung	036
043	90 Stück (Fläschchen) - Spitalspackung	036
044	112 Stück (Fläschchen) - Spitalspackung	036

Mucoangin Johannesbeere - Lutschtabletten

Z.Nr.: 1-24422

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
AT - 1121 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
012	12 Stück	036	neu
016	42 Stück	036	neu
017	48 Stück	036	neu
011	6 Stück	036	neu
013	18 Stück	036	neu
015	36 Stück	036	neu
014	30 Stück	036	neu
001	8 Stück	036	
002	10 Stück	036	
003	16 Stück	036	
004	20 Stück	036	
005	24 Stück	036	
006	30 Stück	036	
007	32 Stück	036	
008	40 Stück	036	
009	48 Stück	036	
010	50 Stück	036	

Spedifen 400 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-24877

Zulassungsinhaber:

Zambon S.p.A.
IT - 20091 Bresso

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

Copaxone 20 mg/ml Injektionslösung in einer Fertigspritze

Z.Nr.: 1-25380

Zulassungsinhaber:
 sanofi-aventis GmbH
 AT - 1220 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
003	7 x 1,0 ml		024 neu
002	28 x 1,0 ml		024

Alpinamed Hustenlöser - Pastillen

Z.Nr.: 1-26129

Zulassungsinhaber:
 Gebro Pharma GmbH
 AT - 6391 Fieberbrunn

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
004	30 Stück	036	neu
001	10 Stück	036	
002	20 Stück	036	
003	50 Stück	036	

Sertralin Aurobindo 50 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26949

Zulassungsinhaber:

Aurobindo Pharma Limited
GB - HA4 6QD South Ruislip

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
010	15 Filmtabletten (PVC-ALU-Blister)	036	neu
011	20 Filmtabletten (PVC-ALU-Blister)	036	neu
015	14 Filmtabletten (PVdC-PVC-ALU-Blister)	036	
016	28 Filmtabletten (PVdC-PVC-ALU-Blister)	036	
018	42 Filmtabletten (PVdC-PVC-ALU-Blister)	036	
021	84 Filmtabletten (PVdC-PVC-ALU-Blister)	036	
023	15 Filmtabletten (PVdC-PVC-ALU-Blister)	036	neu
024	20 Filmtabletten (PVdC-PVC-ALU-Blister)	036	neu
025	60 Filmtabletten (PVdC-PVC-ALU-Blister)	036	neu
026	98 Filmtabletten (PVdC-PVC-ALU-Blister)	036	neu
014	10 Filmtabletten (PVdC-PVC-ALU-Blister)	036	
017	30 Filmtabletten (PVdC-PVC-ALU-Blister)	036	
019	50 Filmtabletten (PVdC-PVC-ALU-Blister)	036	
020	56 Filmtabletten (PVdC-PVC-ALU-Blister)	036	
022	100 Filmtabletten (PVdC-PVC-ALU-Blister)	036	
012	60 Filmtabletten (PVC-ALU-Blister)	036	neu
013	98 Filmtabletten (PVC-ALU-Blister)	036	neu
001	10 Filmtabletten (PVC-ALU-Blister)	036	
003	28 Filmtabletten (PVC-ALU-Blister)	036	
009	100 Filmtabletten (PVC-ALU-Blister)	036	
002	14 Filmtabletten (PVC-ALU-Blister)	036	
004	30 Filmtabletten (PVC-ALU-Blister)	036	
005	42 Filmtabletten (PVC-ALU-Blister)	036	
006	50 Filmtabletten (PVC-ALU-Blister)	036	
007	56 Filmtabletten (PVC-ALU-Blister)	036	
008	84 Filmtabletten (PVC-ALU-Blister)	036	

Sertralin Aurobindo 100 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26950

Zulassungsinhaber:

Aurobindo Pharma Limited
GB - HA4 6QD South Ruislip

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
016	28 Filmtabletten (PVdC-PVC-ALU-Blister)	036	
017	30 Filmtabletten (PVdC-PVC-ALU-Blister)	036	
018	42 Filmtabletten (PVdC-PVC-ALU-Blister)	036	
022	100 Filmtabletten (PVdC-PVC-ALU-Blister)	036	
023	15 Filmtabletten (PVdC-PVC-ALU-Blister)	036	neu
019	50 Filmtabletten (PVdC-PVC-ALU-Blister)	036	
020	56 Filmtabletten (PVdC-PVC-ALU-Blister)	036	
021	84 Filmtabletten (PVdC-PVC-ALU-Blister)	036	
024	20 Filmtabletten (PVdC-PVC-ALU-Blister)	036	neu
025	60 Filmtabletten (PVdC-PVC-ALU-Blister)	036	neu
026	98 Filmtabletten (PVdC-PVC-ALU-Blister)	036	neu
014	10 Filmtabletten (PVdC-PVC-ALU-Blister)	036	
015	14 Filmtabletten (PVdC-PVC-ALU-Blister)	036	
010	15 Filmtabletten (PVC-ALU-Blister)	036	neu
011	20 Filmtabletten (PVC-ALU-Blister)	036	neu
012	60 Filmtabletten (PVC-ALU-Blister)	036	neu
013	98 Filmtabletten (PVC-ALU-Blister)	036	neu
009	100 Filmtabletten (PVC-ALU-Blister)	036	
002	14 Filmtabletten (PVC-ALU-Blister)	036	
003	28 Filmtabletten (PVC-ALU-Blister)	036	
007	56 Filmtabletten (PVC-ALU-Blister)	036	
008	84 Filmtabletten (PVC-ALU-Blister)	036	
001	10 Filmtabletten (PVC-ALU-Blister)	036	
004	30 Filmtabletten (PVC-ALU-Blister)	036	
005	42 Filmtabletten (PVC-ALU-Blister)	036	
006	50 Filmtabletten (PVC-ALU-Blister)	036	

Losarcomp Genericon 50 mg/12,5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27103

Zulassungsinhaber:
 Genericon Pharma GmbH
 AT - 8054 Graz

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
009	90 Stück	036	neu
008	50 Stück	036	neu
010	100 Stück	036	neu
007	10 Stück	036	neu
011	120 Stück	036	neu
001	7 Stück	036	
002	14 Stück	036	
003	20 Stück	036	
004	28 Stück	036	
005	30 Stück	036	
006	60 Stück	036	

Losarcomp Genericon 100 mg/25 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27107

Zulassungsinhaber:
 Genericon Pharma GmbH
 AT - 8054 Graz

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
007	10 Stück	036	neu
008	50 Stück	036	neu
010	100 Stück	036	neu
009	90 Stück	036	neu
011	120 Stück	036	neu
001	7 Stück	036	
002	14 Stück	036	
003	20 Stück	036	
004	28 Stück	036	
005	30 Stück	036	
006	60 Stück	036	

Ramipril/HCT Actavis 2,5 mg/12,5 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-27205

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
020	60 Stück (Blisterpkg.) 024	neu
019	56 Stück (Blisterpkg.) 024	neu
001	14 Stück (Blisterpkg.) 024	
002	10 Stück (Blisterpkg.) 024	
003	20 Stück (Blisterpkg.) 024	
004	28 Stück (Blisterpkg.) 024	
005	30 Stück (Blisterpkg.) 024	
006	42 Stück (Blisterpkg.) 024	
007	50 Stück (Blisterpkg.) 024	
008	98 Stück (Blisterpkg.) 024	
009	100 Stück (Blisterpkg.)	024
010	10 Stück (PP-Behälter)	024
011	14 Stück (PP-Behälter)	024
012	20 Stück (PP-Behälter)	024
013	28 Stück (PP-Behälter)	024
014	30 Stück (PP-Behälter)	024
015	42 Stück (PP-Behälter)	024
016	50 Stück (PP-Behälter)	024
017	98 Stück (PP-Behälter)	024
018	100 Stück (PP-Behälter)	024

Ramipril/HCT Actavis 5 mg/25 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-27206

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
019	56 Stück (Blisterpkg,) 024	neu
020	60 Stück (Blisterpkg,) 024	neu
001	10 Stück (Blisterpkg,) 024	
002	14 Stück (Blisterpkg,) 024	
003	20 Stück (Blisterpkg,) 024	
004	28 Stück (Blisterpkg,) 024	
005	30 Stück (Blisterpkg,) 024	
006	42 Stück (Blisterpkg,) 024	
007	50 Stück (Blisterpkg,) 024	
008	98 Stück (Blisterpkg,) 024	
009	100 Stück (Blisterpkg,) 024	024
010	10 Stück (PP-Behälter) 024	024
011	14 Stück (PP-Behälter) 024	024
012	20 Stück (PP-Behälter) 024	024
013	28 Stück (PP-Behälter) 024	024
014	30 Stück (PP-Behälter) 024	024
015	42 Stück (PP-Behälter) 024	024
016	50 Stück (PP-Behälter) 024	024
017	98 Stück (PP-Behälter) 024	024
018	100 Stück (PP-Behälter) 024	024

Oxaliplatin Hospira 5 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-27249

Zulassungsinhaber:

Hospira Deutschland GmbH
DE - 81669 München

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	1 x 10 ml (Durchstechflasche) 018	018
002	1 x 20 ml (Durchstechflasche) 018	018
003	1 x 40 ml (Durchstechflasche) 018	neu

Nebu-Iprasal 0,5 mg/2,5 mg Lösung für einen Vernebler

Z.Nr.: 1-27486

Zulassungsinhaber:
 Teva Pharma BV
 NL - 3640 AE Mijdrecht

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	20 Stück Ampullen	024
002	60 Stück Ampullen	024
003	5 Stück Ampullen	024 neu
004	10 Stück Ampullen	024 neu
005	15 Stück Ampullen	024 neu
006	25 Stück Ampullen	024 neu
007	30 Stück Ampullen	024 neu
008	40 Stück Ampullen	024 neu
009	50 Stück Ampullen	024 neu

Venlafaxin STADA 75 mg Retardkapseln

Z.Nr.: 1-27831

Zulassungsinhaber:
 Stada Arzneimittel GmbH
 AT - 1190 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
002	28 Stück (Blister)	036
003	30 Stück (Blister)	036
006	100 Stück (Blister)	036
008	100 Stück (Flasche)	036
010	14 Stück (Blister)	036 neu
011	56 Stück (Blister)	036 neu
001	20 Stück (Blister)	036
004	50 Stück (Blister)	036
005	98 Stück (Blister)	036
007	50 Stück (Flasche)	036
009	10 Stück (Blister)	036 neu

Venlafaxin STADA 150 mg Retardkapseln

Z.Nr.: 1-27832

Zulassungsinhaber:
 Stada Arzneimittel GmbH
 AT - 1190 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	20 Stück (Blister)	036	
002	28 Stück (Blister)	036	
003	30 Stück (Blister)	036	
004	50 Stück (Blister)	036	
009	10 Stück (Blister)	036	neu
006	100 Stück (Blister)	036	
011	56 Stück (Blister)	036	neu
005	98 Stück (Blister)	036	
007	50 Stück (Flasche)	036	
008	100 Stück (Flasche)	036	
010	14 Stück (Blister)	036	neu

Homviotensin - Tabletten

Z.Nr.: 3-00307

Zulassungsinhaber:
 Homviora Arzneimittel Dr. Hagedorn GmbH & Co
 DE - 81925 München

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
002	200 Tabletten	060	
001	100 Tabletten	060	
003	300 Tabletten	060	neu

Aufhebungen gemäß §23 des AMG

Kraeuter - Hustensaft "Apomedica"

Z.Nr.: 1197

Zulassungsinhaber:
Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8011 Graz

Natrium chloratum physiologicum "Fresenius" - Ampullen

Z.Nr.: 3103

Zulassungsinhaber:
Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Uropurat - Tee

Z.Nr.: 3840

Zulassungsinhaber:
Kwizda Pharma GmbH
AT - 1160 Wien

Aqua bidestillata sterilis. "Fresenius" - Ampullen

Z.Nr.: 4187

Zulassungsinhaber:
Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Levurinetten - Tabletten

Z.Nr.: 4387

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

ACTH "Lannacher" 50 I.E. - Trockenstechampulle

Z.Nr.: 5998

Zulassungsinhaber:
Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Salvyl - Hauttinktur

Z.Nr.: 7711

Zulassungsinhaber:
Mr. Petrasch Gesellschaft m.b.H. & Co.
AT - 6850 Dornbirn

Kemicetin 1 % - Augensalbe

Z.Nr.: 7767

Zulassungsinhaber:
Sanochemia Pharmazeutika AG
AT - 1090 Wien

Peribilan - Pulver

Z.Nr.: 8272

Zulassungsinhaber:
Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Glucose 5 % "Fresenius" - Infusionsflasche

Z.Nr.: 9809

Zulassungsinhaber:
Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Peribilan - Suppositorien

Z.Nr.: 9974

Zulassungsinhaber:
Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Bericard - Dragees

Z.Nr.: 11287

Zulassungsinhaber:
Sigmapharm Arzneimittel GmbH & Co KG
AT - 1201 Wien

Dolmix - Tabletten

Z.Nr.: 11996

Zulassungsinhaber:
Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8011 Graz

Calciumchlorid "Fresenius" 0,5 molar - Infusionszusatz - Ampullen

Z.Nr.: 12001

Zulassungsinhaber:
Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Pasta rubra salicylata

Z.Nr.: 12011

Zulassungsinhaber:
Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8011 Graz

Asthma Efeum - Tropfen

Z.Nr.: 12567

Zulassungsinhaber:
Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8011 Graz

Physiologische Kochsalzlösung "Fresenius" - Infusionsflasche

Z.Nr.: 12771

Zulassungsinhaber:
Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Aleot - Ohrentropfen

Z.Nr.: 12977

Zulassungsinhaber:
Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8011 Graz

Microbamat - Tabletten

Z.Nr.: 13706

Zulassungsinhaber:
Sanochemia Pharmazeutika AG
AT - 1090 Wien

INH "Waldheim" 200 mg - Tabletten

Z.Nr.: 14007

Zulassungsinhaber:
Sanochemia Pharmazeutika AG
AT - 1090 Wien

Aqua bidest. "Fresenius" - Infusionsflasche

Z.Nr.: 14345

Zulassungsinhaber:
Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Nisicur - Dragees

Z.Nr.: 14398

Zulassungsinhaber:
Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8011 Graz

Ringer-Lösung "Fresenius" - Infusionsflasche

Z.Nr.: 14634

Zulassungsinhaber:
Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Anthozym - Petrasch - Saft

Z.Nr.: 15115

Zulassungsinhaber:
Mr. Petrasch Gesellschaft m.b.H. & Co.
AT - 6850 Dornbirn

Sabatif - Tabletten

Z.Nr.: 15172

Zulassungsinhaber:
Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8011 Graz

Enicul - Tabletten

Z.Nr.: 15189

Zulassungsinhaber:
Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8011 Graz

Hemeran - Gel

Z.Nr.: 15486

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

Oleosint - Oelbad

Z.Nr.: 15508

Zulassungsinhaber:
Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8011 Graz

Telebrix 380 mg Jod / ml - Ampullen

Z.Nr.: 15667

Zulassungsinhaber:
Guerbet S.A.
FR - 95943 Roissy

Nehydrin 1 mg - Dragees

Z.Nr.: 15687

Zulassungsinhaber:
Sanochemia Pharmazeutika AG
AT - 1090 Wien

Ambene - N - Zäpfchen

Z.Nr.: 15818

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

**Natrium chloratum physiologicum "Fresenius" -
Durchstichflasche**

Z.Nr.: 16202

Zulassungsinhaber:
Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Natrium chloratum physiologicum "Fresenius" - Stechampulle

Z.Nr.: 16204

Zulassungsinhaber:
Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Glucosteril 5 % - Infusionslösung

Z.Nr.: 16456

Zulassungsinhaber:
Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Glucose 10 % "Fresenius" - Infusionsflasche

Z.Nr.: 16476

Zulassungsinhaber:
Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Keflex 250 mg/5 ml - Sirup

Z.Nr.: 16715

Zulassungsinhaber:
Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1147 Wien

Isoket retard 20 mg - Tabletten

Z.Nr.: 16729

Zulassungsinhaber:
Schwarz Pharma AG
DE - 40789 Monheim

Isoket retard 40 mg - Tabletten

Z.Nr.: 16905

Zulassungsinhaber:
Schwarz Pharma AG
DE - 40789 Monheim

Exhirud - Gel

Z.Nr.: 17119

Zulassungsinhaber:
sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Exhirud - Salbe

Z.Nr.: 17252

Zulassungsinhaber:
sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Colo-Pleon - Filmtabletten magensaftresistent

Z.Nr.: 17551

Zulassungsinhaber:
sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Colo-Pleon - Filmtabletten magensaftlöslich

Z.Nr.: 17552

Zulassungsinhaber:
sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

CO2 "Guerbet" - Granulat

Z.Nr.: 17554

Zulassungsinhaber:
Guerbet S.A.
FR - 95943 Roissy

Microtrast - Oesophaguspaste

Z.Nr.: 17555

Zulassungsinhaber:
Guerbet S.A.
FR - 95943 Roissy

Ketosteril - Filmtabletten

Z.Nr.: 17823

Zulassungsinhaber:
Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Rhus Tox - Injeel - Ampullen

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:
Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Pertussis - Nosode - Injeel - Ampullen

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:
Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Gamma-Globulin-Injeel - Ampullen

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:
Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Zincum cyanatum - Injeel - Ampullen

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:
Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Ignatia - Injeel - Ampullen

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:
Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

APA - Tabletten

Z.Nr.: 1-11345

Zulassungsinhaber:
Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

L-Adrenalin "Fresenius" spritzfertig 0,01 % (1:10000) - Ampullen

Z.Nr.: 1-18321

Zulassungsinhaber:
Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Arelix 6 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-18351

Zulassungsinhaber:
sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Berodual - Kapseln zur Trockeninhalation

Z.Nr.: 1-18539

Zulassungsinhaber:
Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
AT - 1121 Wien

Arelix 60 mg - Ampullen

Z.Nr.: 1-18648

Zulassungsinhaber:
sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Arelix 6 mg - Ampullen

Z.Nr.: 1-18649

Zulassungsinhaber:
sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Arelix 12 mg - Ampullen

Z.Nr.: 1-18650

Zulassungsinhaber:
sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Burinex "Leo" 5 mg - Ampullen

Z.Nr.: 1-18703

Zulassungsinhaber:
Leo Pharma Gesellschaft mbH.
AT - 1060 Wien

Bronchostop - Erkältungs & Hustensalbe

Z.Nr.: 1-18895

Zulassungsinhaber:
Metochem - Pharma GmbH
AT - 1230 Wien

Nehydrin 3 mg - Dragees

Z.Nr.: 1-19022

Zulassungsinhaber:
Sanochemia Pharmazeutika AG
AT - 1090 Wien

Nicotinell "NCH" TTS 10 (7 mg/24h) Depot - Pflaster

Z.Nr.: 1-19265

Zulassungsinhaber:

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

Nicotinell "NCH" TTS 20 (14 mg/24h) Depot - Pflaster

Z.Nr.: 1-19266

Zulassungsinhaber:

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

Nicotinell "NCH" TTS 30 (21 mg/24h) Depot - Pflaster

Z.Nr.: 1-19267

Zulassungsinhaber:

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

Elo-Mel semiton mit Glucose - Infusionsflasche

Z.Nr.: 1-19275

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Elo-Mel isoton - Infusionsflasche

Z.Nr.: 1-19276

Zulassungsinhaber:
Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Elo-Mel basis mit Glucose - Infusionsflasche

Z.Nr.: 1-19277

Zulassungsinhaber:
Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Elo-Mel isoton mit Glucose - Infusionsflasche

Z.Nr.: 1-19282

Zulassungsinhaber:
Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Elo-Mel OP (postoperativ) - Infusionsflasche

Z.Nr.: 1-19283

Zulassungsinhaber:
Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Pevisone - Salbe

Z.Nr.: 1-19290

Zulassungsinhaber:
Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT - 1232 Wien

Nifedipin retard 20 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-19418

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Moxonibene 0,3 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-19607

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Gurfix - Lösung

Z.Nr.: 1-19680

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

Doxybene 100 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-19800

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Doxybene 200 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-19801

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Hypren 1,25 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-20033

Zulassungsinhaber:
AstraZeneca Österreich GmbH
AT - 1037 Wien

Hypren 5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-20038

Zulassungsinhaber:
AstraZeneca Österreich GmbH
AT - 1037 Wien

Hypren 2,5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-20039

Zulassungsinhaber:
AstraZeneca Österreich GmbH
AT - 1037 Wien

Ucecal 50 I.E. - Injektionslösung

Z.Nr.: 1-20368

Zulassungsinhaber:
UCB Pharma GmbH
AT - 1030 Wien

Cefrom 0,5 g - Trockenstechampullen

Z.Nr.: 1-20458

Zulassungsinhaber:
sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Cefrom 2,0 g - Trockensubstanz zur Infusionsbereitung

Z.Nr.: 1-20461

Zulassungsinhaber:
sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Cefrom 1,0 g - Trockensubstanz zur Infusionsbereitung

Z.Nr.: 1-20463

Zulassungsinhaber:
sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Zolpidem "Sanofi-Synthelabo" - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-20473

Zulassungsinhaber:
sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Atarax - Sirup

Z.Nr.: 1-20768

Zulassungsinhaber:
UCB Pharma GmbH
AT - 1030 Wien

Olynth 0,05 % - Nasentropfen

Z.Nr.: 1-20795

Zulassungsinhaber:
Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT - 1232 Wien

Olynth 0,1 % - Nasen-Gel

Z.Nr.: 1-20798

Zulassungsinhaber:
Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT - 1232 Wien

Enaran 10 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-21078

Zulassungsinhaber:
Kwizda Pharma GmbH
AT - 1160 Wien

Enaran 20 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-21079

Zulassungsinhaber:
Kwizda Pharma GmbH
AT - 1160 Wien

Enaran 5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-21085

Zulassungsinhaber:
Kwizda Pharma GmbH
AT - 1160 Wien

Burinex "Leo" 1 mg - Ampullen

Z.Nr.: 1-21086

Zulassungsinhaber:
Leo Pharma Gesellschaft mbH.
AT - 1060 Wien

Adrekar - Stechampullen

Z.Nr.: 1-21381

Zulassungsinhaber:
sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Monactil 300 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-21534

Zulassungsinhaber:
Gebro Pharma GmbH
AT - 6391 Fieberbrunn

Alfuzosin "Sanofi-Synthelabo" 2,5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-21755

Zulassungsinhaber:
sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Alfuzosin "Sanofi-Synthelabo" SR 5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-21756

Zulassungsinhaber:
sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Mizollen - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-21941

Zulassungsinhaber:
sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Hustenlöser "1A Pharma" 100 mg - Brausetabletten

Z.Nr.: 1-21959

Zulassungsinhaber:
1A Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Hustenlöser "1A Pharma" 200 mg - Brausetabletten

Z.Nr.: 1-21960

Zulassungsinhaber:
1A Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Anzemet - Ampullen

Z.Nr.: 1-22014

Zulassungsinhaber:
sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Anzemet 200 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-22015

Zulassungsinhaber:
sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Anzemet 50 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-22016

Zulassungsinhaber:
sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Monoket - Initial retard 25 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-22359

Zulassungsinhaber:
Schwarz Pharma AG
DE - 40789 Monheim

Aciclovir "Lannacher" 5 % - Creme

Z.Nr.: 1-22447

Zulassungsinhaber:
Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Aciclovir "Lannacher" 200 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-22518

Zulassungsinhaber:
Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Aciclovir "Lannacher" 400 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-22521

Zulassungsinhaber:
Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Aciclovir "Lannacher" 800 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-22523

Zulassungsinhaber:
Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Tamponadebinde "L & R" mit Jodoform

Z.Nr.: 1-22527

Zulassungsinhaber:
Lohmann & Rauscher GmbH
AT - 1141 Wien

Tamponadebinde "L & R" mit Jodoform forte

Z.Nr.: 1-22528

Zulassungsinhaber:
Lohmann & Rauscher GmbH
AT - 1141 Wien

Rizalief 5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-22640

Zulassungsinhaber:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1220 Wien

Rizalief 10 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-22641

Zulassungsinhaber:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1220 Wien

Rizalief Rapitab 5 mg - Lyotabletten

Z.Nr.: 1-22642

Zulassungsinhaber:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1220 Wien

Rizalief Rapitab 10 mg - Lyotabletten

Z.Nr.: 1-22643

Zulassungsinhaber:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1220 Wien

Timsopt Augentropfen

Z.Nr.: 1-22702

Zulassungsinhaber:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1220 Wien

Bettamousse - Schaum zur Anwendung auf der Haut

Z.Nr.: 1-22718

Zulassungsinhaber:
UCB Pharma GmbH
AT - 1030 Wien

Cefaclor "1A Pharma" 500 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-22907

Zulassungsinhaber:
1A Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Pulmicort 0,25 mg - Suspension zur Inhalation

Z.Nr.: 1-23524

Zulassungsinhaber:
AstraZeneca Österreich GmbH
AT - 1037 Wien

Midazolam 1 mg/ml Hameln - Injektionslösung

Z.Nr.: 1-23541

Zulassungsinhaber:
hameln pharmaceuticals gmbH
DE - 31789 Hameln

Midazolam 2 mg/ml Hameln - Injektionslösung

Z.Nr.: 1-23542

Zulassungsinhaber:
hameln pharmaceuticals gmbH
DE - 31789 Hameln

Midazolam 5 mg/ml Hameln - Injektionslösung

Z.Nr.: 1-23543

Zulassungsinhaber:
hameln pharmaceuticals gmbH
DE - 31789 Hameln

Lovenox 90 mg - Spritzampullen

Z.Nr.: 1-23835

Zulassungsinhaber:
sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Ucecal 200 I.E. - Nasalspray

Z.Nr.: 1-24129

Zulassungsinhaber:
UCB Pharma GmbH
AT - 1030 Wien

Cefadroxil Sandoz 500 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-24315

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Cefadroxil Sandoz 1000 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-24316

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Ranitidin "1A Pharma" 150 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-24569

Zulassungsinhaber:
1A Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Furosemid "1A Pharma" 500 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-24614

Zulassungsinhaber:
1A Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Co-Enaran - Tabletten

Z.Nr.: 1-24627

Zulassungsinhaber:
Kwizda Pharma GmbH
AT - 1160 Wien

Isosol 0,5 % - Creme

Z.Nr.: 1-24701

Zulassungsinhaber:
Stiefel Laboratorium GMBH
DE - 63075 Offenbach/Main

Isosol 0,1 % - Creme

Z.Nr.: 1-24702

Zulassungsinhaber:
Stiefel Laboratorium GMBH
DE - 63075 Offenbach/Main

Prostakonyl 250 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-24756

Zulassungsinhaber:
Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Cefadroxil Sandoz 125 mg / 5 ml - Pulver zur Herstellung einer Suspension zur Einnahme

Z.Nr.: 1-24833

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Cefadroxil Sandoz 250 mg/5 ml - Pulver zur Herstellung einer Suspension zur Einnahme

Z.Nr.: 1-24834

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Cefadroxil Sandoz 500 mg/5 ml - Pulver zur Herstellung einer Suspension zur Einname

Z.Nr.: 1-24835

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Niferex 100 mg - magensaftresistente Hartkapseln

Z.Nr.: 1-24879

Zulassungsinhaber:
Schwarz Pharma AG
DE - 40789 Monheim

Solian 100 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-24889

Zulassungsinhaber:
sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Paroxetin "1A Pharma" 40 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-24995

Zulassungsinhaber:
1A Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Genotropin 5,0 mg - Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Z.Nr.: 1-25026

Zulassungsinhaber:
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Metoprololsuccinat "1A Pharma" retard 23,75 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-25610

Zulassungsinhaber:
1A Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Metoprololsuccinat "1A Pharma" retard 142,5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-25613

Zulassungsinhaber:
1A Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Metoprololsuccinat "1A Pharma" retard 190 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-25614

Zulassungsinhaber:
1A Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

**Natriumvalproat "Sanofi-Synthelabo" 100 mg - Retardgranulat
in Beuteln**

Z.Nr.: 1-25668

Zulassungsinhaber:
sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

**Natriumvalproat "Sanofi-Synthelabo" 250 mg - Retardgranulat
in Beuteln**

Z.Nr.: 1-25669

Zulassungsinhaber:
sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

**Natriumvalproat "Sanofi-Synthelabo" 500 mg - Retardgranulat
in Beuteln**

Z.Nr.: 1-25670

Zulassungsinhaber:
sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

**Natriumvalproat "Sanofi-Synthelabo" 750 mg - Retardgranulat
in Beuteln**

Z.Nr.: 1-25671

Zulassungsinhaber:
sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

**Natriumvalproat "Sanofi-Synthelabo" 1000 mg - Retardgranulat
in Beuteln**

Z.Nr.: 1-25672

Zulassungsinhaber:
sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Johanniskraut "Genericon" 600 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-25789

Zulassungsinhaber:
Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Amisulprid "Sanofi-Synthelabo" 400 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-25808

Zulassungsinhaber:
sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Bisocombin - Filmdabletten

Z.Nr.: 1-25845

Zulassungsinhaber:
Kwizda Pharma GmbH
AT - 1160 Wien

Bisocombin forte - Filmdabletten

Z.Nr.: 1-25846

Zulassungsinhaber:
Kwizda Pharma GmbH
AT - 1160 Wien

Metoprololsuccinat + HCT "1A Pharma" retard - Filmdabletten

Z.Nr.: 1-26134

Zulassungsinhaber:
1A Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Mesalazin-ratiopharm 1,5 g magensaftresistentes Granulat

Z.Nr.: 1-26166

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Solviton - Spritzampullen

Z.Nr.: 1-26204

Zulassungsinhaber:
TRB Chemedica (Austria) GmbH
AT - 1090 Wien

Solviton - Stechampullen

Z.Nr.: 1-26205

Zulassungsinhaber:
TRB Chemedica (Austria) GmbH
AT - 1090 Wien

Lisinopril/HCT "1A Pharma" 20 mg/25 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-26240

Zulassungsinhaber:
1A Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Eloxatin 5 mg/ml Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-26249

Zulassungsinhaber:
sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Oxaliplatin Winthrop 5 mg/ml - Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-26250

Zulassungsinhaber:
sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Oxaliplatin Winthrop 5 mg/ml - Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-26252

Zulassungsinhaber:
sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Diclofenac Sandoz 1% - Gel

Z.Nr.: 1-26677

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

DiclacHexal 1% - Gel

Z.Nr.: 1-26678

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Bisoprex 5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26712

Zulassungsinhaber:
1A Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Bisoprex 10 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26713

Zulassungsinhaber:
1A Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Citalopram Merckle 10 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26721

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Citalopram Merckle 20 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26722

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Citalopram Merckle 40 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26723

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Calciderm 0,05mg/g - Salbe

Z.Nr.: 1-26998

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Calciderm 0,05 mg/g - Creme

Z.Nr.: 1-27068

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Rhesogam P 1500 I.E. - Ampulle

Z.Nr.: 2-00208

Zulassungsinhaber:
CSL Behring GmbH
AT - 1120 Wien

Rubisan - Creme

Z.Nr.: 3-00111

Zulassungsinhaber:

Deutsche Homöopathie-Union, DHU-Arzneimittel GmbH & Co KG
DE - 76227 Karlsruhe

Nisysten - Tropfen

Z.Nr.: 3-00113

Zulassungsinhaber:

Deutsche Homöopathie-Union, DHU-Arzneimittel GmbH & Co KG
DE - 76227 Karlsruhe

Heuschnupfenmittel DHU - Tabletten

Z.Nr.: 3-00129

Zulassungsinhaber:

Deutsche Homöopathie-Union, DHU-Arzneimittel GmbH & Co KG
DE - 76227 Karlsruhe

Halicar - Creme

Z.Nr.: 3-00155

Zulassungsinhaber:

Deutsche Homöopathie-Union, DHU-Arzneimittel GmbH & Co KG
DE - 76227 Karlsruhe

Virudermín - Gel

Z.Nr.: 7-00030

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

Wellness Baldrian-Hopfen - Dragees

Z.Nr.: 7-00032

Zulassungsinhaber:
The Wellness Company Heilmittelvertriebs - Gesellschaft m.b.H.
AT - 1230 Wien

Biogelat Mistel - Weißdorn - Knoblauch - Kapseln

Z.Nr.: 7-00144

Zulassungsinhaber:
Metochem - Pharma GmbH
AT - 1230 Wien

Rheumagel - Dr. Schmidgall

Z.Nr.: 7-00173

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

Luuf - Erkältungsöl

Z.Nr.: 7-00301

Zulassungsinhaber:
Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8011 Graz

Gewußt wie Vitamin E 200 IE - Kapseln

Z.Nr.: 7-00322

Zulassungsinhaber:
Metochem - Pharma GmbH
AT - 1230 Wien

Drogapur Vitamin E 200 IE - Kapseln

Z.Nr.: 7-00323

Zulassungsinhaber:
Metochem - Pharma GmbH
AT - 1230 Wien

Apozema Hopfen - Dragees mit Melisse

Z.Nr.: 7-00326

Zulassungsinhaber:
Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8011 Graz

Apozema Löwenzahn - Dragees mit Artischocke und Schafgarbe

Z.Nr.: 7-00342

Zulassungsinhaber:
Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8011 Graz

**Apozema Melissen-Dragees mit Benedikten- und
Tausendguldenkraut**

Z.Nr.: 7-00343

Zulassungsinhaber:
Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8011 Graz

Floralac - Pulver

Z.Nr.: 7-00352

Zulassungsinhaber:
Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Apozema Hopfen - Dragees mit Melisse und Orangenblütenöl

Z.Nr.: 7-00488

Zulassungsinhaber:
Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8011 Graz

Apozema - Knoblauchdragees stark

Z.Nr.: 7-00499

Zulassungsinhaber:
Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8011 Graz

Apozema Magnesium - Tabletten mit Vitamin E

Z.Nr.: 7-00558

Zulassungsinhaber:
Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8011 Graz

Luuf - Heilpflanzenöl aus Minzöl, Kajeputöl und Eukalyptusöl

Z.Nr.: 7-00651

Zulassungsinhaber:
Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8011 Graz

Gewußt wie Vitamin 3 forte - Kapseln

Z.Nr.: 7-00689

Zulassungsinhaber:
Metochem - Pharma GmbH
AT - 1230 Wien

Biogelat B+C+E - Kapseln

Z.Nr.: 7-00690

Zulassungsinhaber:
Metochem - Pharma GmbH
AT - 1230 Wien

Iroviton Magnesium - Brausetabletten

Z.Nr.: 7-00693

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

Iroviton Calcium 500 mg - Brausetabletten

Z.Nr.: 7-00694

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

Iroviton Vitamin E + C - Brausetabletten

Z.Nr.: 7-00696

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

Apozema Knoblauch - Weißdorn - Dragees mit Lecithin

Z.Nr.: 7-00720

Zulassungsinhaber:
Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8011 Graz

Baldrian Dispert compositum - Dragees

Z.Nr.: 7-00755

Zulassungsinhaber:
Solvay Pharma GmbH
AT - 1200 Wien

Floralac - Sirup

Z.Nr.: 7-00875

Zulassungsinhaber:
Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Wellness Baldrian-Hopfen forte - Kapseln

Z.Nr.: 7-00933

Zulassungsinhaber:
The Wellness Company Heilmittelvertriebs - Gesellschaft m.b.H.
AT - 1230 Wien

Wellness Vitamin E 400 I.E. - Kapseln

Z.Nr.: 7-00934

Zulassungsinhaber:

The Wellness Company Heilmittelvertriebs - Gesellschaft m.b.H.
AT - 1230 Wien

Wellness Vitamin E 200 I.E. - Kapseln

Z.Nr.: 7-00939

Zulassungsinhaber:

The Wellness Company Heilmittelvertriebs - Gesellschaft m.b.H.
AT - 1230 Wien

Wellness Mariendistel - Kapseln

Z.Nr.: 7-00940

Zulassungsinhaber:

The Wellness Company Heilmittelvertriebs - Gesellschaft m.b.H.
AT - 1230 Wien

Wellness Weißdorn - Kapseln

Z.Nr.: 7-00942

Zulassungsinhaber:

The Wellness Company Heilmittelvertriebs - Gesellschaft m.b.H.
AT - 1230 Wien

Apomedica-Knoblauchdragees extra stark

Z.Nr.: 7-00953

Zulassungsinhaber:
Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8011 Graz

Luuf Bronchial - Kapseln

Z.Nr.: 7-01086

Zulassungsinhaber:
Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8011 Graz

Darmol Lactulose - Sirup

Z.Nr.: 7-01137

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

Apozema Artischocken - Dragees mit Enzianwurzel und Menthol

Z.Nr.: 7-01163

Zulassungsinhaber:
Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8011 Graz

Wellness Vitamin E 600 I.E. - Kapseln

Z.Nr.: 7-01215

Zulassungsinhaber:

The Wellness Company Heilmittelvertriebs - Gesellschaft m.b.H.
AT - 1230 Wien

"Dr.Schmidgall" Weidenrinden-Granulat mit Vitamin C

Z.Nr.: 7-01231

Zulassungsinhaber:

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

Dr. Böhm Weißdorn Dragees mit Magnesium und Vitamin E

Z.Nr.: 7-01239

Zulassungsinhaber:

Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8011 Graz

Dr. Böhm Fieberblasen Tinktur akut

Z.Nr.: 7-01255

Zulassungsinhaber:

Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8011 Graz

Dr. Böhm Fieberblasen Gel

Z.Nr.: 7-01256

Zulassungsinhaber:
Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8011 Graz

Dr. Böhm Mund und Zahnfleisch Spray

Z.Nr.: 7-01257

Zulassungsinhaber:
Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8011 Graz

Apozema Baby Erkältungsbalsam

Z.Nr.: 7-01268

Zulassungsinhaber:
Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8011 Graz

"DR.SCHMIDGALL" - Halswehlutschtabletten

Z.Nr.: 7-01294

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

Veröffentlichung (12/2008) über Registrierungen von Homöopathika

Registrierungen

Opium-PEITHNER Dilution (ab D 30)

Reg.Nr.: HOM-5690

Firma:

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

Opium-DHU Dilution

Reg.Nr.: HOM-5691

Firma:

Deutsche Homöopathie-Union, DHU-Arzneimittel GmbH & Co KG
DE - 76227 Karlsruhe

Opium-PEITHNER Globuli (ab D 30)

Reg.Nr.: HOM-5692

Firma:

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

Opium-DHU Globuli (ab D 30)

Reg.Nr.: HOM-5693

Firma:

Deutsche Homöopathie-Union, DHU-Arzneimittel GmbH & Co KG
DE - 76227 Karlsruhe

Euspongia officinalis "Spagyra" Globuli

Reg.Nr.: HOM-6361

Firma:

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

Phytolacca americana "Spagyra" Globuli

Reg.Nr.: HOM-6362

Firma:

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

Gelsemium sempervirens "Spagyra" Globuli

Reg.Nr.: HOM-6363

Firma:

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

Bryonia "Spagyra" Globuli

Reg.Nr.: HOM-6364

Firma:

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

Sulfur "Spagyra" Globuli

Reg.Nr.: HOM-6365

Firma:

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

Acidum arsenicosum "Spagyra" Globuli

Reg.Nr.: HOM-6366

Firma:

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