



## **Humanarzneispezialitäten**

### **Inhaltsverzeichnis**

|                                            |     |
|--------------------------------------------|-----|
| Arzneispezialitäten - human                | 1   |
| Zulassungen gemäß AMG                      | 1   |
| Homöopathische Arzneispezialitäten - human | 75  |
| Übertragungen                              | 81  |
| Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG      | 104 |
| Änderungen der Bezeichnung                 | 104 |
| Änderungen der Packungsgrößen              | 119 |
| Aufhebungen gemäß §23 des AMG              | 136 |
| Ruhende Zulassungen                        | 156 |
| Neueintragung ruhender Zulassungen         | 156 |
| Aufhebungen von Registrierungen            | 157 |

*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.*

## 299. Veröffentlichung (01/2010) über Zulassungen von Arzneispezialitäten sowie über Änderungen und Aufhebungen von Zulassungen

### Arzneispezialitäten - human

#### Zulassungen gemäß AMG

#### **Olanzapin easypharm 2,5 mg Filmdabletten**

Z.Nr.: 1-28844

Zulassungsinhaber:

Easypharm GmbH & Co KG  
AT - 2372 Gießhübl

Referenzprodukt:

ZYPREXA 2,5 mg - Filmdabletten  
Eli Lilly Nederland B.V., NL 3991 RA Houten

Hersteller:

Actavis hf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Actavis Ltd  
MT - ZTN 3000 Zejtun

Wirkstoff(e):

+-----

Filmdablette:

++-----

Kern:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

N05AH03 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Diazepine,  
Oxazepine und Thiazepine / Olanzapin

Packungsgrößen:

| Nr. | Laufzeit                                       |
|-----|------------------------------------------------|
| 1   | 30 Filmdabletten in Blister (Al/Al) 024 Monate |

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Olanzapin easypharm 5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28845

Zulassungsinhaber:

Easypharm GmbH & Co KG  
AT - 2372 Gießhübl

Referenzprodukt:

ZYPREXA 5 mg Filmtabletten  
Eli Lilly Nederland B.V., NL 3991 RA Houten

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

N05AH03 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Diazepine,  
Oxazepine und Thiazepine / Olanzapin

Packungsgrößen:

| Nr. | Laufzeit                                       |
|-----|------------------------------------------------|
| 1   | 30 Filmtabletten in Blister (Al/Al) 024 Monate |

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Olanzapin easypharm 15 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28846

Zulassungsinhaber:

Easypharm GmbH & Co KG  
AT - 2372 Gießhübl

Referenzprodukt:

ZYPREXA 15 mg Filmtabletten  
Eli Lilly Nederland B.V., NL 3991 RA Houten

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

N05AH03 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Diazepine,  
Oxazepine und Thiazepine / Olanzapin

Packungsgrößen:

| Nr. | Laufzeit                                       |
|-----|------------------------------------------------|
| 1   | 30 Filmtabletten in Blister (Al/Al) 024 Monate |

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Olanzapin easypharm 10 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28847

Zulassungsinhaber:

Easypharm GmbH & Co KG  
AT - 2372 Gießhübl

Referenzprodukt:

ZYPREXA 10 mg Filmtabletten  
Eli Lilly Nederland B.V., NL 3991 RA Houten

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

N05AH03 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Diazepine,  
Oxazepine und Thiazepine / Olanzapin

Packungsgrößen:

| Nr. | Laufzeit                                       |
|-----|------------------------------------------------|
| 1   | 30 Filmtabletten in Blister (Al/Al) 024 Monate |
| 2   | 60 Filmtabletten in Blister (Al/Al) 024 Monate |

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Escitalopram +pharma 5 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28870

Zulassungsinhaber:

+pharma arzneimittel gmbh  
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 GrazDragenopharm Apotheker Püschl GmbH  
DE - 84529 Tittmoning

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Escitalopram Oxalat  
(entsprechend 5 mg Escitalopram)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

| Nr. | Laufzeit                             |            |
|-----|--------------------------------------|------------|
| 1   | 7 Filmtabletten in Blister (Al/Al)   | 036 Monate |
| 2   | 10 Filmtabletten in Blister (Al/Al)  | 036 Monate |
| 3   | 14 Filmtabletten in Blister (Al/Al)  | 036 Monate |
| 4   | 15 Filmtabletten in Blister (Al/Al)  | 036 Monate |
| 5   | 20 Filmtabletten in Blister (Al/Al)  | 036 Monate |
| 6   | 28 Filmtabletten in Blister (Al/Al)  | 036 Monate |
| 7   | 30 Filmtabletten in Blister (Al/Al)  | 036 Monate |
| 8   | 50 Filmtabletten in Blister (Al/Al)  | 036 Monate |
| 9   | 56 Filmtabletten in Blister (Al/Al)  | 036 Monate |
| 10  | 60 Filmtabletten in Blister (Al/Al)  | 036 Monate |
| 11  | 98 Filmtabletten in Blister (Al/Al)  | 036 Monate |
| 12  | 100 Filmtabletten in Blister (Al/Al) | 036 Monate |

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Escitalopram +pharma 10 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28871

Zulassungsinhaber:

+pharma arzneimittel gmbh  
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 GrazDragenopharm Apotheker Püschl GmbH  
DE - 84529 Tittmoning

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Escitalopram Oxalat  
(entsprechend 10 mg Escitalopram)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

| Nr. | Laufzeit                             |            |
|-----|--------------------------------------|------------|
| 1   | 7 Filmtabletten in Blister (Al/Al)   | 036 Monate |
| 2   | 10 Filmtabletten in Blister (Al/Al)  | 036 Monate |
| 3   | 14 Filmtabletten in Blister (Al/Al)  | 036 Monate |
| 4   | 15 Filmtabletten in Blister (Al/Al)  | 036 Monate |
| 5   | 20 Filmtabletten in Blister (Al/Al)  | 036 Monate |
| 6   | 28 Filmtabletten in Blister (Al/Al)  | 036 Monate |
| 7   | 30 Filmtabletten in Blister (Al/Al)  | 036 Monate |
| 8   | 50 Filmtabletten in Blister (Al/Al)  | 036 Monate |
| 9   | 56 Filmtabletten in Blister (Al/Al)  | 036 Monate |
| 10  | 60 Filmtabletten in Blister (Al/Al)  | 036 Monate |
| 11  | 98 Filmtabletten in Blister (Al/Al)  | 036 Monate |
| 12  | 100 Filmtabletten in Blister (Al/Al) | 036 Monate |

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Escitalopram +pharma 20 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28872

Zulassungsinhaber:

+pharma arzneimittel gmbh  
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 GrazDragenopharm Apotheker Püschl GmbH  
DE - 84529 Tittmoning

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Escitalopram Oxalat  
(entsprechend 20 mg Escitalopram)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

| Nr. | Laufzeit                             |            |
|-----|--------------------------------------|------------|
| 1   | 7 Filmtabletten in Blister (Al/Al)   | 036 Monate |
| 2   | 10 Filmtabletten in Blister (Al/Al)  | 036 Monate |
| 3   | 14 Filmtabletten in Blister (Al/Al)  | 036 Monate |
| 4   | 15 Filmtabletten in Blister (Al/Al)  | 036 Monate |
| 5   | 20 Filmtabletten in Blister (Al/Al)  | 036 Monate |
| 6   | 28 Filmtabletten in Blister (Al/Al)  | 036 Monate |
| 7   | 30 Filmtabletten in Blister (Al/Al)  | 036 Monate |
| 8   | 50 Filmtabletten in Blister (Al/Al)  | 036 Monate |
| 9   | 56 Filmtabletten in Blister (Al/Al)  | 036 Monate |
| 10  | 60 Filmtabletten in Blister (Al/Al)  | 036 Monate |
| 11  | 98 Filmtabletten in Blister (Al/Al)  | 036 Monate |
| 12  | 100 Filmtabletten in Blister (Al/Al) | 036 Monate |

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig



**Escitalopram Genericon 5 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28873

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 GrazDragenopharm Apotheker Püschl GmbH  
DE - 84529 Tittmoning

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Escitalopram Oxalat  
(entsprechend 5 mg Escitalopram)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

| Nr. | Laufzeit                             |            |
|-----|--------------------------------------|------------|
| 1   | 7 Filmtabletten in Blister (Al/Al)   | 036 Monate |
| 2   | 10 Filmtabletten in Blister (Al/Al)  | 036 Monate |
| 3   | 14 Filmtabletten in Blister (Al/Al)  | 036 Monate |
| 4   | 15 Filmtabletten in Blister (Al/Al)  | 036 Monate |
| 5   | 20 Filmtabletten in Blister (Al/Al)  | 036 Monate |
| 6   | 28 Filmtabletten in Blister (Al/Al)  | 036 Monate |
| 7   | 30 Filmtabletten in Blister (Al/Al)  | 036 Monate |
| 8   | 50 Filmtabletten in Blister (Al/Al)  | 036 Monate |
| 9   | 56 Filmtabletten in Blister (Al/Al)  | 036 Monate |
| 10  | 60 Filmtabletten in Blister (Al/Al)  | 036 Monate |
| 11  | 98 Filmtabletten in Blister (Al/Al)  | 036 Monate |
| 12  | 100 Filmtabletten in Blister (Al/Al) | 036 Monate |

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Escitalopram Genericon 10 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28874

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 GrazDragenopharm Apotheker Püschl GmbH  
DE - 84529 Tittmoning

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Escitalopram Oxalat  
(entsprechend 10 mg Escitalopram)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

| Nr. | Laufzeit                             |            |
|-----|--------------------------------------|------------|
| 1   | 7 Filmtabletten in Blister (Al/Al)   | 036 Monate |
| 2   | 10 Filmtabletten in Blister (Al/Al)  | 036 Monate |
| 3   | 14 Filmtabletten in Blister (Al/Al)  | 036 Monate |
| 4   | 15 Filmtabletten in Blister (Al/Al)  | 036 Monate |
| 5   | 20 Filmtabletten in Blister (Al/Al)  | 036 Monate |
| 6   | 28 Filmtabletten in Blister (Al/Al)  | 036 Monate |
| 7   | 30 Filmtabletten in Blister (Al/Al)  | 036 Monate |
| 8   | 50 Filmtabletten in Blister (Al/Al)  | 036 Monate |
| 9   | 56 Filmtabletten in Blister (Al/Al)  | 036 Monate |
| 10  | 60 Filmtabletten in Blister (Al/Al)  | 036 Monate |
| 11  | 98 Filmtabletten in Blister (Al/Al)  | 036 Monate |
| 12  | 100 Filmtabletten in Blister (Al/Al) | 036 Monate |

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Escitalopram Genericon 20 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28875

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 GrazDragenopharm Apotheker Püschl GmbH  
DE - 84529 Tittmoning

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Escitalopram Oxalat  
(entsprechend 20 mg Escitalopram)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

| Nr. | Laufzeit                             |            |
|-----|--------------------------------------|------------|
| 1   | 7 Filmtabletten in Blister (Al/Al)   | 036 Monate |
| 2   | 10 Filmtabletten in Blister (Al/Al)  | 036 Monate |
| 3   | 14 Filmtabletten in Blister (Al/Al)  | 036 Monate |
| 4   | 15 Filmtabletten in Blister (Al/Al)  | 036 Monate |
| 5   | 20 Filmtabletten in Blister (Al/Al)  | 036 Monate |
| 6   | 28 Filmtabletten in Blister (Al/Al)  | 036 Monate |
| 7   | 30 Filmtabletten in Blister (Al/Al)  | 036 Monate |
| 8   | 50 Filmtabletten in Blister (Al/Al)  | 036 Monate |
| 9   | 56 Filmtabletten in Blister (Al/Al)  | 036 Monate |
| 10  | 60 Filmtabletten in Blister (Al/Al)  | 036 Monate |
| 11  | 98 Filmtabletten in Blister (Al/Al)  | 036 Monate |
| 12  | 100 Filmtabletten in Blister (Al/Al) | 036 Monate |

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Olanzapin easypharm 5 mg Schmelztabletten**

Z.Nr.: 1-28890

Zulassungsinhaber:

Easypharm GmbH & Co KG  
AT - 2372 Gießhübl

Referenzprodukt:

EU/1/99/125/001,005,009,013  
ZYPREXA VELOTAB (Olanzapin) 5 mg Schmelztabletten  
Eli Lilly Nederland B.V.  
NL-3991 RA Houten

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Olanzapin  
(Form I)

ATC-Klassifikation(en):

N05AH03 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Diazepine,  
Oxazepine und Thiazepine / Olanzapin

Packungsgrößen:

| Nr. | Laufzeit                               |            |
|-----|----------------------------------------|------------|
| 1   | 28 Schmelztabletten in Blister (Al/Al) | 024 Monate |
| 2   | 30 Schmelztabletten in Blister (Al/Al) | 024 Monate |

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Olanzapin easypharm 10 mg Schmelztabletten**

Z.Nr.: 1-28891

Zulassungsinhaber:

Easypharm GmbH & Co KG  
AT - 2372 Gießhübl

Referenzprodukt:

EU/1/99/125/002,006,010,014  
ZYPREXA VELOTAB (Olanzapin) 10 mg Schmelztabletten  
Eli Lilly Nederland B.V.  
NL-3991 RA Houten

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Olanzapin  
(Form I)

ATC-Klassifikation(en):

N05AH03 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Diazepine,  
Oxazepine und Thiazepine / Olanzapin

Packungsgrößen:

| Nr. | Laufzeit                               |            |
|-----|----------------------------------------|------------|
| 1   | 28 Schmelztabletten in Blister (Al/Al) | 024 Monate |
| 2   | 30 Schmelztabletten in Blister (Al/Al) | 024 Monate |

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Olanzapin easypharm 15 mg Schmelztabletten**

Z.Nr.: 1-28892

Zulassungsinhaber:

Easypharm GmbH & Co KG  
AT - 2372 Gießhübl

Referenzprodukt:

EU/1/99/125/003,007,011,015  
ZYPREXA VELOTAB (Olanzapin) 15 mg Schmelztabletten  
Eli Lilly Nederland B.V.  
NL-3991 RA Houten

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Olanzapin  
(Form I)

ATC-Klassifikation(en):

N05AH03 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Diazepine,  
Oxazepine und Thiazepine / Olanzapin

Packungsgrößen:

| Nr. | Laufzeit                               |            |
|-----|----------------------------------------|------------|
| 1   | 28 Schmelztabletten in Blister (Al/Al) | 024 Monate |
| 2   | 30 Schmelztabletten in Blister (Al/Al) | 024 Monate |

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Amoxicillin Sandoz 500 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28900

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

Clamoxyl 125 mg/5 ml, poudre pour suspension buvable  
Laboratoire GlaxoSmithKline; FR

Hersteller:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 KundlSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Amoxicillin  
(.3H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

J01CA04 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur  
systemischen Anwendung / Betalactam-Antibiotika, Penicilline /  
Penicilline mit erweitertem Wirkungsspektrum / Amoxicillin

Packungsgrößen:

| Nr. |            | Laufzeit   |
|-----|------------|------------|
| 1   | 7 Stück    | 048 Monate |
| 2   | 10 Stück   | 048 Monate |
| 3   | 12 Stück   | 048 Monate |
| 4   | 14 Stück   | 048 Monate |
| 5   | 16 Stück   | 048 Monate |
| 6   | 20 Stück   | 048 Monate |
| 7   | 28 Stück   | 048 Monate |
| 8   | 30 Stück   | 048 Monate |
| 9   | 100 Stück  | 048 Monate |
| 10  | 1000 Stück | 048 Monate |

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Amoxicillin Sandoz 750 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28901

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

Clamoxyl 125 mg/5 ml, poudre pour suspension buvable  
Laboratoire GlaxoSmithKline; FR

Hersteller:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 KundlSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Amoxicillin  
(.3H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

J01CA04 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur  
systemischen Anwendung / Betalactam-Antibiotika, Penicilline /  
Penicilline mit erweitertem Wirkungsspektrum / Amoxicillin

Packungsgrößen:

| Nr. |           | Laufzeit   |
|-----|-----------|------------|
| 1   | 4 Stück   | 048 Monate |
| 2   | 7 Stück   | 048 Monate |
| 3   | 10 Stück  | 048 Monate |
| 4   | 12 Stück  | 048 Monate |
| 5   | 14 Stück  | 048 Monate |
| 6   | 16 Stück  | 048 Monate |
| 7   | 20 Stück  | 048 Monate |
| 8   | 28 Stück  | 048 Monate |
| 9   | 100 Stück | 048 Monate |

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig



**Amoxicillin Sandoz 1000 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28902

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

Clamoxyl 125 mg/5 ml, poudre pour suspension buvable  
Laboratoire GlaxoSmithKline; FR

Hersteller:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 KundlSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 Gerlingen

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Amoxicillin  
(.3H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

J01CA04 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur  
systemischen Anwendung / Betalactam-Antibiotika, Penicilline /  
Penicilline mit erweitertem Wirkungsspektrum / Amoxicillin

Packungsgrößen:

| Nr. |            | Laufzeit   |
|-----|------------|------------|
| 1   | 7 Stück    | 048 Monate |
| 2   | 10 Stück   | 048 Monate |
| 3   | 12 Stück   | 048 Monate |
| 4   | 14 Stück   | 048 Monate |
| 5   | 16 Stück   | 048 Monate |
| 6   | 20 Stück   | 048 Monate |
| 7   | 28 Stück   | 048 Monate |
| 8   | 30 Stück   | 048 Monate |
| 9   | 100 Stück  | 048 Monate |
| 10  | 1000 Stück | 048 Monate |

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Amoxicillin Sandoz 125 mg/5 ml - Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**

Z.Nr.: 1-28903

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

Clamoxyl 125 mg/5 ml, poudre pour suspension buvable  
Laboratoire GlaxoSmithKline; FR

Hersteller:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Salutas Pharma GmbH  
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver (Dosis) für 5ml Suspension :

Amoxicillin  
(.3H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

J01CA04 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur systemischen Anwendung / Betalactam-Antibiotika, Penicilline / Penicilline mit erweitertem Wirkungsspektrum / Amoxicillin

Packungsgrößen:

| Nr. | Laufzeit                                                                                        |
|-----|-------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1   | 5,10 g Pulver zur Herstellung von 60 ml Suspension zum Einnehmen (Braunglasflasche) 036 Monate  |
| 2   | 8,50 g Pulver zur Herstellung von 100 ml Suspension zum Einnehmen (Braunglasflasche) 036 Monate |

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

# **Amoxicillin Sandoz 250 mg/5 ml - Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**

Z.Nr.: 1-28904

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

Clamoxyl 250 mg/5 ml, poudre pour suspension buvable  
Laboratoire GlaxoSmithKline; FR

Hersteller:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Salutas Pharma GmbH  
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver (Dosis) für 5ml Suspension :

Amoxicillin  
(.3H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

J01CA04 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur systemischen Anwendung / Betalactam-Antibiotika, Penicilline / Penicilline mit erweitertem Wirkungsspektrum / Amoxicillin

Packungsgrößen:

| Nr. | Laufzeit                                                                                        |
|-----|-------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1   | 11,00 g Pulver zur Herstellung von 100 ml Suspension zum Einnehmen(Braunglasflasche) 036 Monate |
| 2   | 6,60 g Pulver zur Herstellung von 60 ml Suspension zum Einnehmen (Braunglasflasche) 036 Monate  |

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Amoxicillin Sandoz 500 mg/5 ml - Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**

Z.Nr.: 1-28905

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

Clamoxyl 500 gm/5 ml, poudre pour suspension buvable  
Laboratoire GlaxoSmithKline; FR

Hersteller:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Salutas Pharma GmbH  
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver (Dosis) für 5ml Suspension :

Amoxicillin  
(.3H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

J01CA04 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur systemischen Anwendung / Betalactam-Antibiotika, Penicilline / Penicilline mit erweitertem Wirkungsspektrum / Amoxicillin

Packungsgrößen:

| Nr. | Laufzeit                                                                                         |
|-----|--------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1   | 20,00 g Pulver zur Herstellung von 100 ml Suspension zum Einnehmen (Braunglasflasche) 036 Monate |
| 2   | 12,00 g Pulver zur Herstellung von 60 ml Suspension zum Einnehmen (Braunglasflasche) 036 Monate  |

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

## **Oxaliplatin Medico Uno 5 mg/ml Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-28906

Zulassungsinhaber:

Medico Uno Pharma Kft.  
HU - 2051 Biatorbagy

Referenzprodukt:

1-26249  
Eloxatin 5 mg/ml Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung  
sanofi-aventis GmbH  
AT-1220 Wien

Hersteller:

Venus Pharma GmbH  
DE - 59368 Werne

Cemelog-BRS Kft.  
HU - 2040 Budaörs

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver - pro ml rekonstituierter Lösung:  
Oxaliplatin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

| Nr.                              | Laufzeit   |
|----------------------------------|------------|
| 1 1 x 50 mg (Durchstechflasche)  | 024 Monate |
| 2 1 x 100 mg (Durchstechflasche) | 024 Monate |

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Venlafaxin Teva 25 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-28907

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-20626  
Efectin 50 mg - Tabletten  
Wyeth Lederle Pharma GmbH  
AT-1150 Wien

Hersteller:

Teva UK Ltd  
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexPharmachemie B.V.  
NL - 2003 RN HaarlemTeva Sante SA  
FR - 89107 SensTEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 4042 DebrecenTeva Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 2100 Gödöllő

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Venlafaxin Hydrochlorid  
(entsprechend 25 mg Venlafaxin)

ATC-Klassifikation(en):

N06AX16 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Andere  
Antidepressiva / Venlafaxin

Packungsgrößen:

| Nr. | Laufzeit                                                  |
|-----|-----------------------------------------------------------|
| 1   | 30 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister) 036 Monate                |
| 2   | 60 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister) 036 Monate                |
| 3   | 50 Stück (Klinikpackung; PVC/PVdC-Al- Blister) 036 Monate |

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Venlafaxin Teva 37,5 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-28908

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-20626  
Efectin 50 mg - Tabletten  
Wyeth Lederle Pharma GmbH  
AT-1150 Wien

Hersteller:

Teva UK Ltd  
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexPharmachemie B.V.  
NL - 2003 RN HaarlemTeva Sante SA  
FR - 89107 SensTEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 4042 DebrecenTeva Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 2100 Gödöllő

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Venlafaxin Hydrochlorid  
(entsprechend 37,5 mg Venlafaxin)

ATC-Klassifikation(en):

N06AX16 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Andere  
Antidepressiva / Venlafaxin

Packungsgrößen:

| Nr. | Laufzeit                                       |            |
|-----|------------------------------------------------|------------|
| 1   | 10 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister)                | 036 Monate |
| 2   | 20 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister)                | 036 Monate |
| 3   | 28 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister)                | 036 Monate |
| 4   | 30 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister)                | 036 Monate |
| 5   | 50 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister)                | 036 Monate |
| 6   | 56 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister)                | 036 Monate |
| 7   | 60 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister)                | 036 Monate |
| 8   | 100 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister)               | 036 Monate |
| 9   | 50 Stück (Klinikpackung; PVC/PVdC-Al- Blister) | 036 Monate |

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Venlafaxin Teva 50 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-28909

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-20626  
Efectin 50 mg - Tabletten  
Wyeth Lederle Pharma GmbH  
AT-1150 Wien

Hersteller:

Teva UK Ltd  
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexPharmachemie B.V.  
NL - 2003 RN HaarlemTeva Sante SA  
FR - 89107 SensTEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 4042 DebrecenTeva Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 2100 Gödöllő

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Venlafaxin Hydrochlorid  
(entsprechend 50 mg Venlafaxin)

ATC-Klassifikation(en):

N06AX16 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Andere  
Antidepressiva / Venlafaxin

Packungsgrößen:

| Nr. | Laufzeit                                       |            |
|-----|------------------------------------------------|------------|
| 1   | 28 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister)                | 036 Monate |
| 2   | 30 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister)                | 036 Monate |
| 3   | 42 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister)                | 036 Monate |
| 4   | 56 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister)                | 036 Monate |
| 5   | 60 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister)                | 036 Monate |
| 6   | 100 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister)               | 036 Monate |
| 7   | 50 Stück (Klinikpackung; PVC/PVdC-Al- Blister) | 036 Monate |

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig



**Venlafaxin Teva 75 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-28910

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-20626  
Efectin 50 mg - Tabletten  
Wyeth Lederle Pharma GmbH  
AT-1150 Wien

Hersteller:

Teva UK Ltd  
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexPharmachemie B.V.  
NL - 2003 RN HaarlemTeva Sante SA  
FR - 89107 SensTEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 4042 DebrecenTeva Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 2100 Gödöllő

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Venlafaxin Hydrochlorid  
(entsprechend 75 mg Venlafaxin)

ATC-Klassifikation(en):

N06AX16 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Andere  
Antidepressiva / Venlafaxin

Packungsgrößen:

| Nr. | Laufzeit                                                |            |
|-----|---------------------------------------------------------|------------|
| 1   | 20 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister)                         | 036 Monate |
| 2   | 28 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister)                         | 036 Monate |
| 3   | 30 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister)                         | 036 Monate |
| 4   | 50 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister)                         | 036 Monate |
| 5   | 56 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister)                         | 036 Monate |
| 6   | 60 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister)                         | 036 Monate |
| 7   | 100 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister)                        | 036 Monate |
| 8   | 50 Stück (Klinikpackung; PVC/PVdC-Al- Blister)          | 036 Monate |
| 9   | 500 (10x50) Stück (Klinikpackung; PVC/PVdC-Al- Blister) | 036 Monate |

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Glimepirid STADA 6 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-28911

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

1-21663  
Amaryl 6 mg Tabletten  
sanofi-aventis GmbH  
AT-1220 Wien

Hersteller:

Aliud Pharma GmbH  
DE - 89150 LaichingenBalkanpharma-Dupnitsa AD  
BG - 2600 DupnitsaStada Arzneimittel AG  
DE - 61118 Bad VilbelCentrafarm Services B.V.  
NL - 4879 Etten-LeurStada Production Ireland  
IE - Clonmel, Co. Tipperary

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Glimepirid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

| Nr. | Laufzeit                    |            |
|-----|-----------------------------|------------|
| 1   | 10 Stück (PVC/Al- Blister)  | 024 Monate |
| 2   | 20 Stück (PVC/Al- Blister)  | 024 Monate |
| 3   | 30 Stück (PVC/Al- Blister)  | 024 Monate |
| 4   | 50 Stück (PVC/Al- Blister)  | 024 Monate |
| 5   | 60 Stück (PVC/Al- Blister)  | 024 Monate |
| 6   | 90 Stück (PVC/Al- Blister)  | 024 Monate |
| 7   | 120 Stück (PVC/Al- Blister) | 024 Monate |
| 8   | 180 Stück (PVC/Al- Blister) | 024 Monate |

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Losartan +pharma 12,5 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28913

Zulassungsinhaber:

+pharma arzneimittel gmbh  
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

1-22927  
Cosaar 12,5 mg Filmtabletten  
Merck Sharp & Dohme GmbH  
AT-1220 Wien

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 GrazLaboratorios Liconsa S.A.  
ES - 19200 Azuqueca de Henares (Guadalajara)

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Losartan Kalium

ATC-Klassifikation(en):

C09CA01 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-li-Antagonisten, rein /  
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Losartan

Packungsgrößen:

| Nr. | Laufzeit                        |            |
|-----|---------------------------------|------------|
| 1   | 7 Stück (PVC/PE/PVDC-Blister)   | 024 Monate |
| 2   | 10 Stück (PVC/PE/PVDC-Blister)  | 024 Monate |
| 3   | 14 Stück (PVC/PE/PVDC-Blister)  | 024 Monate |
| 4   | 15 Stück (PVC/PE/PVDC-Blister)  | 024 Monate |
| 5   | 21 Stück (PVC/PE/PVDC-Blister)  | 024 Monate |
| 6   | 28 Stück (PVC/PE/PVDC-Blister)  | 024 Monate |
| 7   | 30 Stück (PVC/PE/PVDC-Blister)  | 024 Monate |
| 8   | 50 Stück (PVC/PE/PVDC-Blister)  | 024 Monate |
| 9   | 56 Stück (PVC/PE/PVDC-Blister)  | 024 Monate |
| 10  | 60 Stück (PVC/PE/PVDC-Blister)  | 024 Monate |
| 11  | 90 Stück (PVC/PE/PVDC-Blister)  | 024 Monate |
| 12  | 98 Stück (PVC/PE/PVDC-Blister)  | 024 Monate |
| 13  | 100 Stück (PVC/PE/PVDC-Blister) | 024 Monate |
| 14  | 210 Stück (PVC/PE/PVDC-Blister) | 024 Monate |
| 15  | 280 Stück (PVC/PE/PVDC-Blister) | 024 Monate |

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Losartan +pharma 50 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28914

Zulassungsinhaber:

+pharma arzneimittel gmbh  
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

1-21306  
Cosaar 50 mg Filmtabletten  
Merck Sharp & Dohme GmbH  
AT-1220 Wien

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 GrazLaboratorios Liconsa S.A.  
ES - 19200 Azuqueca de Henares (Guadalajara)

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Losartan Kalium

ATC-Klassifikation(en):

C09CA01 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-li-Antagonisten, rein /  
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Losartan

Packungsgrößen:

| Nr. | Laufzeit                        |            |
|-----|---------------------------------|------------|
| 1   | 7 Stück (PVC/PE/PVDC-Blister)   | 036 Monate |
| 2   | 10 Stück (PVC/PE/PVDC-Blister)  | 036 Monate |
| 3   | 14 Stück (PVC/PE/PVDC-Blister)  | 036 Monate |
| 4   | 15 Stück (PVC/PE/PVDC-Blister)  | 036 Monate |
| 5   | 21 Stück (PVC/PE/PVDC-Blister)  | 036 Monate |
| 6   | 28 Stück (PVC/PE/PVDC-Blister)  | 036 Monate |
| 7   | 30 Stück (PVC/PE/PVDC-Blister)  | 036 Monate |
| 8   | 50 Stück (PVC/PE/PVDC-Blister)  | 036 Monate |
| 9   | 56 Stück (PVC/PE/PVDC-Blister)  | 036 Monate |
| 10  | 60 Stück (PVC/PE/PVDC-Blister)  | 036 Monate |
| 11  | 90 Stück (PVC/PE/PVDC-Blister)  | 036 Monate |
| 12  | 98 Stück (PVC/PE/PVDC-Blister)  | 036 Monate |
| 13  | 100 Stück (PVC/PE/PVDC-Blister) | 036 Monate |
| 14  | 210 Stück (PVC/PE/PVDC-Blister) | 036 Monate |
| 15  | 280 Stück (PVC/PE/PVDC-Blister) | 036 Monate |

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Losartan +pharma 100 mg - Filmdabletten**

Z.Nr.: 1-28915

Zulassungsinhaber:

+pharma arzneimittel gmbh  
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

1-24232  
Cosaar 100 mg Filmdabletten  
Merck Sharp & Dohme GmbH  
AT-1220 Wien

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 GrazLaboratorios Liconsa S.A.  
ES - 19200 Azuqueca de Henares (Guadalajara)

Wirkstoff(e):

+-----

Filmdablette

++-----

Kern :

Losartan Kalium

ATC-Klassifikation(en):

C09CA01 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-li-Antagonisten, rein /  
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Losartan

Packungsgrößen:

| Nr. | Laufzeit                        |            |
|-----|---------------------------------|------------|
| 1   | 7 Stück (PVC/PE/PVDC-Blister)   | 036 Monate |
| 2   | 10 Stück (PVC/PE/PVDC-Blister)  | 036 Monate |
| 3   | 14 Stück (PVC/PE/PVDC-Blister)  | 036 Monate |
| 4   | 15 Stück (PVC/PE/PVDC-Blister)  | 036 Monate |
| 5   | 21 Stück (PVC/PE/PVDC-Blister)  | 036 Monate |
| 6   | 28 Stück (PVC/PE/PVDC-Blister)  | 036 Monate |
| 7   | 30 Stück (PVC/PE/PVDC-Blister)  | 036 Monate |
| 8   | 50 Stück (PVC/PE/PVDC-Blister)  | 036 Monate |
| 9   | 56 Stück (PVC/PE/PVDC-Blister)  | 036 Monate |
| 10  | 60 Stück (PVC/PE/PVDC-Blister)  | 036 Monate |
| 11  | 90 Stück (PVC/PE/PVDC-Blister)  | 036 Monate |
| 12  | 98 Stück (PVC/PE/PVDC-Blister)  | 036 Monate |
| 13  | 100 Stück (PVC/PE/PVDC-Blister) | 036 Monate |
| 14  | 210 Stück (PVC/PE/PVDC-Blister) | 036 Monate |
| 15  | 280 Stück (PVC/PE/PVDC-Blister) | 036 Monate |

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

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

Z.Nr.: 1-28922

Zulassungsinhaber:

Laboratorios León Farma SA  
ES - 24008 Villaquilambre Leon

Referenzprodukt:

1-26451  
Yasminelle 0,02 mg/3 mg Filmtabletten  
Bayer Austria GmbH  
AT-1160 Wien

Hersteller:

Laboratorios León Farma SA  
ES - 24008 Villaquilambre Leon

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Drospirenon  
Ethinylestradiol

ATC-Klassifikation(en):

G03AA12 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Sexualhormone und  
Modulatoren des Genitalsystems / Hormonelle Kontrazeptiva zur  
systemischen Anwendung / Gestagene und Estrogene, fixe  
Kombinationen / Drospirenon und Estrogen

Packungsgrößen:

| Nr. | Laufzeit      |            |
|-----|---------------|------------|
| 1   | 1 x 21 Stück  | 024 Monate |
| 2   | 2 x 21 Stück  | 024 Monate |
| 3   | 3 x 21 Stück  | 024 Monate |
| 4   | 6 x 21 Stück  | 024 Monate |
| 5   | 13 x 21 Stück | 024 Monate |

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Iopamigita 300 mg J/ml Injektions- oder Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-28923

Zulassungsinhaber:

Insight Agents GmbH  
DE - 69115 Heidelberg

Referenzprodukt:

17301  
Jopamiro 300 mg J/ml - Ampullen  
Bracco Österreich GmbH  
AT-1210 Wien

Hersteller:

Solupharm GmbH  
- 34212 Melsungen

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Iopamidol

ATC-Klassifikation(en):

V08AB04      Varia / Kontrastmittel / Röntgenkontrastmittel, Iod-haltig /  
Wasserlösliche nephrotrope niederosmolare Röntgenkontrastmittel  
/ Iopamidol

Packungsgrößen:

| Nr. | Laufzeit                       |            |
|-----|--------------------------------|------------|
| 1   | 10 Durchstechflaschen à 20 ml  | 024 Monate |
| 2   | 30 Durchstechflaschen à 20 ml  | 024 Monate |
| 3   | 10 Durchstechflaschen à 50 ml  | 024 Monate |
| 4   | 30 Durchstechflaschen à 50 ml  | 024 Monate |
| 5   | 10 Durchstechflaschen à 75 ml  | 024 Monate |
| 6   | 30 Durchstechflaschen à 75 ml  | 024 Monate |
| 7   | 10 Durchstechflaschen à 100 ml | 024 Monate |
| 8   | 30 Durchstechflaschen à 100 ml | 024 Monate |
| 9   | 10 Durchstechflaschen à 200 ml | 024 Monate |
| 10  | 20 Durchstechflaschen à 200 ml | 024 Monate |

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Iopamigita 370 mg J/ml Injektions- oder Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-28924

Zulassungsinhaber:

Insight Agents GmbH  
DE - 69115 Heidelberg

Referenzprodukt:

17303  
Jopamiro 370 mg J/ml - Ampullen  
Bracco Österreich GmbH  
AT-1210 Wien

Hersteller:

Solupharm GmbH  
- 34212 Melsungen

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Iopamidol

ATC-Klassifikation(en):

V08AB04      Varia / Kontrastmittel / Röntgenkontrastmittel, Iod-haltig /  
Wasserlösliche nephrotrope niederosmolare Röntgenkontrastmittel  
/ Iopamidol

Packungsgrößen:

| Nr. | Laufzeit                       |            |
|-----|--------------------------------|------------|
| 1   | 10 Durchstechflaschen à 20 ml  | 024 Monate |
| 2   | 30 Durchstechflaschen à 20 ml  | 024 Monate |
| 3   | 10 Durchstechflaschen à 50 ml  | 024 Monate |
| 4   | 30 Durchstechflaschen à 50 ml  | 024 Monate |
| 5   | 10 Durchstechflaschen à 75 ml  | 024 Monate |
| 6   | 30 Durchstechflaschen à 75 ml  | 024 Monate |
| 7   | 10 Durchstechflaschen à 100 ml | 024 Monate |
| 8   | 30 Durchstechflaschen à 100 ml | 024 Monate |
| 9   | 10 Durchstechflaschen à 200 ml | 024 Monate |
| 10  | 20 Durchstechflaschen à 200 ml | 024 Monate |

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig



**Alendronsäure betapharm 70 mg einmal wöchentlich Tabletten**

Z.Nr.: 1-28925

Zulassungsinhaber:

betapharm Arzneimittel GmbH  
DE - 86156 Augsburg

Referenzprodukt:

1-24092  
Fosamax einmal wöchentlich 70 mg Tabletten  
Merck Sharp & Dohme GmbH  
AT-1220 Wien

Hersteller:

Dr. Reddy's Laboratories (UK) Ltd  
GB - HU17 0LD Beverley/East Yorkshirebetapharm Arzneimittel GmbH  
DE - 86156 Augsburg

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Natrium Alendronat  
(entsprechend 70 mg Alendronsäure)

ATC-Klassifikation(en):

M05BA04 Muskel- und Skelettsystem / Mittel zur Behandlung von  
Knochenerkrankungen / Mittel mit Einfluss auf die  
Knochenstruktur und die Mineralisation / Bisphosphonate /  
Alendronsäure

Packungsgrößen:

| Nr. | Laufzeit                   |            |
|-----|----------------------------|------------|
| 1   | 4 Stück (Alu/Alu-Blister)  | 024 Monate |
| 2   | 12 Stück (Alu/Alu-Blister) | 024 Monate |
| 3   | 24 Stück (Alu/Alu-Blister) | 024 Monate |
| 4   | 28 Stück (Alu/Alu-Blister) | 024 Monate |

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

# **Ethinylestradiol/Drospirenon León Farma 0,03 mg/3 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28926

Zulassungsinhaber:

Laboratorios León Farma SA  
ES - 24008 Villaquilambre Leon

Referenzprodukt:

1-23811  
Yasmin 0,03 mg/3 mg - Filmtabletten  
Bayer Austria GmbH  
AT-1160 Wien

Hersteller:

Laboratorios León Farma SA  
ES - 24008 Villaquilambre Leon

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Drospirenon  
Ethinylestradiol

ATC-Klassifikation(en):

G03AA12 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Sexualhormone und  
Modulatoren des Genitalsystems / Hormonelle Kontrazeptiva zur  
systemischen Anwendung / Gestagene und Estrogene, fixe  
Kombinationen / Drospirenon und Estrogen

Packungsgrößen:

| Nr. | Laufzeit      |            |
|-----|---------------|------------|
| 1   | 1 x 21 Stück  | 024 Monate |
| 2   | 2 x 21 Stück  | 024 Monate |
| 3   | 3 x 21 Stück  | 024 Monate |
| 4   | 6 x 21 Stück  | 024 Monate |
| 5   | 13 x 21 Stück | 024 Monate |

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Dorzo-Vision 20 mg/ml Augentropfen**

Z.Nr.: 1-28927

Zulassungsinhaber:

Omnivision GmbH  
DE - 82178 Puchheim

Referenzprodukt:

1-21324  
Trusopt - Augentropfen  
Merck Sharp & Dohme GmbH  
AT-1220 Wien

Hersteller:

Bruschettini srl  
IT - 16147 GenovaGammarad Italia SpA  
IT - 40061 Minervio (BO)

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml :

Dorzolamid Hydrochlorid  
(entspricht 20mg Dorzolamid)

ATC-Klassifikation(en):

S01EC03 Sinnesorgane / Ophthalmika / Glaukummittel und Miotika /  
Carboanhydrasehemmer / Dorzolamid

Packungsgrößen:

| Nr. |          | Laufzeit   |
|-----|----------|------------|
| 1   | 1 x 5 ml | 024 Monate |
| 2   | 3 x 5 ml | 024 Monate |

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

# **Ethinylestradiol/Chlormadinon Hexal 0,03 mg/2 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28928

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

1-26297  
Belara 0,03 mg/2 mg - Filmtabletten  
Grünenthal GmbH  
AT-2345 Brunn am Gebirge

Hersteller:

Haupt Pharma Münster GmbH  
DE - 48159 Münster

Salutas Pharma GmbH  
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Chlormadinonacetat  
Ethinylestradiol

ATC-Klassifikation(en):

G03AA Urogenitalsystem und Sexualhormone / Sexualhormone und  
Modulatoren des Genitalsystems / Hormonelle Kontrazeptiva zur  
systemischen Anwendung / Gestagene und Estrogene, fixe  
Kombinationen

Packungsgrößen:

| Nr. | Laufzeit                                           |            |
|-----|----------------------------------------------------|------------|
| 1   | 1 x 21 Stück (PVC/COC/PVDC-Folie-Aluminiumblister) | 030 Monate |
| 2   | 3 x 21 Stück (PVC/COC/PVDC-Folie-Aluminiumblister) | 030 Monate |
| 3   | 4 x 21 Stück (PVC/COC/PVDC-Folie-Aluminiumblister) | 030 Monate |
| 4   | 6 x 21 Stück (PVC/COC/PVDC-Folie-Aluminiumblister) | 030 Monate |

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Sylvela 0,02 mg / 3 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28929

Zulassungsinhaber:

Laboratorios León Farma SA  
ES - 24008 Villaquilambre Leon

Referenzprodukt:

1-26451  
Yasminelle 0,02 mg/3 mg Filmtabletten  
Bayer Austria GmbH  
AT-1160 Wien

Hersteller:

Laboratorios León Farma SA  
ES - 24008 Villaquilambre Leon

Wirkstoff(e):

+-----

Wirkstoff- und Placebo-Filmtabletten:

++-----

Wirkstoff-Filmtablette:

+++-----

Kern:

Drospirenon  
Ethinylestradiol

ATC-Klassifikation(en):

G03AA12 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Sexualhormone und  
Modulatoren des Genitalsystems / Hormonelle Kontrazeptiva zur  
systemischen Anwendung / Gestagene und Estrogene, fixe  
Kombinationen / Drospirenon und Estrogen

Packungsgrößen:

| Nr. | Laufzeit      |            |
|-----|---------------|------------|
| 1   | 1 x 28 Stück  | 024 Monate |
| 2   | 2 x 28 Stück  | 024 Monate |
| 3   | 3 x 28 Stück  | 024 Monate |
| 4   | 6 x 28 Stück  | 024 Monate |
| 5   | 13 x 28 Stück | 024 Monate |

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Bilmon 0,03 mg/2 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28930

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

1-26297  
Belara 0,03 mg/2 mg - Filmtabletten  
Grünenthal GmbH  
AT-2345 Brunn am Gebirge

Hersteller:

Haupt Pharma Münster GmbH  
DE - 48159 MünsterSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Chlormadinonacetat  
Ethinylestradiol

ATC-Klassifikation(en):

G03AA Urogenitalsystem und Sexualhormone / Sexualhormone und  
Modulatoren des Genitalsystems / Hormonelle Kontrazeptiva zur  
systemischen Anwendung / Gestagene und Estrogene, fixe  
Kombinationen

Packungsgrößen:

| Nr. | Laufzeit                                           |            |
|-----|----------------------------------------------------|------------|
| 1   | 1 x 21 Stück (PVC/COC/PVDC-Folie-Aluminiumblister) | 030 Monate |
| 2   | 3 x 21 Stück (PVC/COC/PVDC-Folie-Aluminiumblister) | 030 Monate |
| 3   | 4 x 21 Stück (PVC/COC/PVDC-Folie-Aluminiumblister) | 030 Monate |
| 4   | 6 x 21 Stück (PVC/COC/PVDC-Folie-Aluminiumblister) | 030 Monate |

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Sylvela 0,03 mg / 3 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28931

Zulassungsinhaber:

Laboratorios León Farma SA  
ES - 24008 Villaquilambre Leon

Referenzprodukt:

1-23811  
Yasmin 0,03 mg/3 mg - Filmtabletten  
Bayer Austria GmbH  
AT-1160 Wien

Hersteller:

Laboratorios León Farma SA  
ES - 24008 Villaquilambre Leon

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Wirkstoff-Filmtablette:

+++-----

Kern:

Drospirenon  
Ethinylestradiol

ATC-Klassifikation(en):

G03AA12 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Sexualhormone und  
Modulatoren des Genitalsystems / Hormonelle Kontrazeptiva zur  
systemischen Anwendung / Gestagene und Estrogene, fixe  
Kombinationen / Drospirenon und Estrogen

Packungsgrößen:

| Nr. | Laufzeit      |            |
|-----|---------------|------------|
| 1   | 1 x 28 Stück  | 024 Monate |
| 2   | 2 x 28 Stück  | 024 Monate |
| 3   | 3 x 28 Stück  | 024 Monate |
| 4   | 6 x 28 Stück  | 024 Monate |
| 5   | 13 x 28 Stück | 024 Monate |

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Glepark 0,088 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-28932

Zulassungsinhaber:

Glenmark Generics (Europe) Ltd  
GB - HA3 0BU Middlesex

Referenzprodukt:

EU/1/97/050/001-002  
SIFROL 0,088 mg Tabletten  
Boehringer Ingelheim International GmbH  
DE-55216 Ingelheim / Rhein

Hersteller:

Medicamenta a.s.  
CZ - 16900 Prague6

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Pramipexol Dihydrochlorid  
( . H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

N04BC05 Nervensystem / Antiparkinsonmittel / Dopaminerge Mittel /  
Dopamin-Agonisten / Pramipexol

Packungsgrößen:

| Nr. |                     | Laufzeit   |
|-----|---------------------|------------|
| 1   | 30 Stück (Blister)  | 024 Monate |
| 2   | 100 Stück (Blister) | 024 Monate |

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig



**Glepark 0,18 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-28933

Zulassungsinhaber:

Glenmark Generics (Europe) Ltd  
GB - HA3 0BU Middlesex

Referenzprodukt:

EU/1/97/050/003-004  
SIFROL 0,18 mg Tabletten  
Boehringer Ingelheim International GmbH  
DE-55216 Ingelheim / Rhein

Hersteller:

Medicamenta a.s.  
CZ - 16900 Prague6

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Pramipexol Dihydrochlorid  
( . H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

N04BC05 Nervensystem / Antiparkinsonmittel / Dopaminerge Mittel /  
Dopamin-Agonisten / Pramipexol

Packungsgrößen:

| Nr. |                     | Laufzeit   |
|-----|---------------------|------------|
| 1   | 30 Stück (Blister)  | 024 Monate |
| 2   | 100 Stück (Blister) | 024 Monate |

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

## **Azithromycin Arcana 200 mg/5 ml Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**

Z.Nr.: 1-28934

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1147 Wien

Referenzprodukt:

1-20313  
Zithromax 200 mg/5 ml - Trockensaft  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT-1210 Wien

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 Ljubljana

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

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

Sandoz S.R.L.  
RO - 540 472 Targu Mures

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver:

Azithromycin  
(. H<sub>2</sub>O - entsprechend 200 mg Azithromizin)

ATC-Klassifikation(en):

J01FA10 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur systemischen Anwendung / Makrolide, Lincosamide und Streptogramine / Makrolide / Azithromycin

Packungsgrößen:

| Nr. | Laufzeit                                     |
|-----|----------------------------------------------|
| 1   | 15 ml - 600 mg (HDPE- Flasche) 036 Monate    |
| 2   | 20 ml - 800 mg (HDPE- Flasche) 036 Monate    |
| 3   | 22,5 ml - 900 mg (HDPE- Flasche) 036 Monate  |
| 4   | 30 ml - 1200 mg (HDPE- Flasche) 036 Monate   |
| 5   | 37,5 ml - 1500 mg (HDPE- Flasche) 036 Monate |

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Glepark 0,35 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-28935

Zulassungsinhaber:

Glenmark Generics (Europe) Ltd  
GB - HA3 0BU Middlesex

Referenzprodukt:

EU/1/97/050/011-012  
SIFROL 0,35mg Tabletten  
Boehringer Ingelheim International GmbH  
DE-55216 Ingelheim / Rhein

Hersteller:

Medicamenta a.s.  
CZ - 16900 Prague6

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Pramipexol Dihydrochlorid  
( . H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

N04BC05 Nervensystem / Antiparkinsonmittel / Dopaminerge Mittel /  
Dopamin-Agonisten / Pramipexol

Packungsgrößen:

| Nr. |                     | Laufzeit   |
|-----|---------------------|------------|
| 1   | 30 Stück (Blister)  | 024 Monate |
| 2   | 100 Stück (Blister) | 024 Monate |

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Azithromycin Arcana 500 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28936

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-21939  
Zithromax 500 mg - Filmtabletten  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT-1210 Wien

Hersteller:

McDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories  
IE - Dublin 13Sandoz GmbH  
AT - 6250 KundlSandoz S.R.L.  
RO - 540 472 Targu Mures

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Azithromycin  
(.H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

J01FA10      Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur  
systemischen Anwendung / Makrolide, Lincosamide und  
Streptogramine / Makrolide / Azithromycin

Packungsgrößen:

| Nr. | Laufzeit                         |            |
|-----|----------------------------------|------------|
| 1   | 2 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)   | 036 Monate |
| 2   | 3 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)   | 036 Monate |
| 3   | 6 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)   | 036 Monate |
| 4   | 12 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)  | 036 Monate |
| 5   | 24 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)  | 036 Monate |
| 6   | 30 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)  | 036 Monate |
| 7   | 50 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)  | 036 Monate |
| 8   | 100 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister) | 036 Monate |

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Glepark 0,7 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-28937

Zulassungsinhaber:

Glenmark Generics (Europe) Ltd  
GB - HA3 0BU Middlesex

Referenzprodukt:

EU/1/97/050/005-006  
SIFROL 0,7 mg Tabletten  
Boehringer Ingelheim International GmbH  
DE-55216 Ingelheim / Rhein

Hersteller:

Medicamenta a.s.  
CZ - 16900 Prague6

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Pramipexol Dihydrochlorid  
( . H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

N04BC05 Nervensystem / Antiparkinsonmittel / Dopaminerge Mittel /  
Dopamin-Agonisten / Pramipexol

Packungsgrößen:

| Nr. |                     | Laufzeit   |
|-----|---------------------|------------|
| 1   | 30 Stück (Blister)  | 024 Monate |
| 2   | 100 Stück (Blister) | 024 Monate |

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Lactulose Resolution 667 mg/ml Lösung zum Einnehmen**

Z.Nr.: 1-28938

Zulassungsinhaber:

Resolution Chemical Ltd  
GB - SG1 4QT Stevenage, Hertfordshire

Referenzprodukt:

13972  
Duphalac - Sirup  
Solvay Pharma GmbH  
AT-1200 Wien

Hersteller:

Juta Pharma GmbH  
DE - 24941 Flensburg

Thorpe Laboratories Ltd.  
GB - LN12 1NB Mablethorpe, Lincolnshire

Wirkstoff(e):

+-----

pro 5ml :

Lactulose-Sirup  
(entspricht 3,3g Lactulose)

ATC-Klassifikation(en):

A06AD11 Alimentäres System und Stoffwechsel / Laxanzien / Laxanzien /  
Osmotisch wirkende Laxanzien / Lactulose

Packungsgrößen:

| Nr. | Laufzeit                             |            |
|-----|--------------------------------------|------------|
| 1   | 200 ml (HDPE-Flasche)                | 024 Monate |
| 2   | 300 ml (HDPE-Flasche)                | 024 Monate |
| 3   | 500 ml (HDPE-Flasche)                | 024 Monate |
| 4   | 1000 ml (HDPE-Flasche)               | 024 Monate |
| 5   | 5000 ml Klinikpackung (HDPE-Flasche) | 024 Monate |

Rezeptpflicht/Abgabe

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

**Galantamin Arcana 8 mg - Retardkapseln**

Z.Nr.: 1-28939

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1147 Wien

Referenzprodukt:

1-25737  
Reminyl 8 mg Retardkapseln  
Janssen - Cilag Pharma GmbH  
AT-1232 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Galantamin Hydrobromid  
(entsprechend 8 mg Galantamin)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA04 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /  
Cholinesterasehemmer / Galantamin

Packungsgrößen:

| Nr. | Laufzeit                       |            |
|-----|--------------------------------|------------|
| 1   | 14 Stück (Blister)             | 024 Monate |
| 2   | 28 Stück (Blister)             | 024 Monate |
| 3   | 30 Stück (Blister)             | 024 Monate |
| 4   | 56 Stück (Blister)             | 024 Monate |
| 5   | 84 Stück (Blister)             | 024 Monate |
| 6   | 90 Stück (Blister)             | 024 Monate |
| 7   | 98 Stück (Blister)             | 024 Monate |
| 8   | 112 Stück (Blister)            | 024 Monate |
| 9   | 140 Stück (Blister)            | 024 Monate |
| 10  | 300 Stück (Tablettenbehältnis) | 027 Monate |
| 11  | 500 Stück (Tablettenbehältnis) | 027 Monate |
| 12  | 28 Stück (HDPE-Fläschchen)     | 036 Monate |
| 13  | 30 Stück (HDPE-Fläschchen)     | 036 Monate |
| 14  | 84 Stück (HDPE-Fläschchen)     | 036 Monate |
| 15  | 100 Stück (HDPE-Fläschchen)    | 036 Monate |
| 16  | 250 Stück (HDPE-Fläschchen)    | 036 Monate |

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Naraya 0,02 mg / 3 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28940

Zulassungsinhaber:

Laboratorios León Farma SA  
ES - 24008 Villaquilambre Leon

Referenzprodukt:

1-26451  
Yasminelle 0,02 mg/3 mg Filmtabletten  
Bayer Austria GmbH  
AT-1160 Wien

Hersteller:

Laboratorios León Farma SA  
ES - 24008 Villaquilambre Leon

Wirkstoff(e):

+-----

Wirkstoff- und Placebo-Filmtabletten:

++-----

Wirkstoff-Filmtablette:

+++-----

Kern:

Drospirenon  
Ethinylestradiol

ATC-Klassifikation(en):

G03AA12 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Sexualhormone und  
Modulatoren des Genitalsystems / Hormonelle Kontrazeptiva zur  
systemischen Anwendung / Gestagene und Estrogene, fixe  
Kombinationen / Drospirenon und Estrogen

Packungsgrößen:

| Nr. | Laufzeit      |            |
|-----|---------------|------------|
| 1   | 1 x 28 Stück  | 024 Monate |
| 2   | 2 x 28 Stück  | 024 Monate |
| 3   | 3 x 28 Stück  | 024 Monate |
| 4   | 6 x 28 Stück  | 024 Monate |
| 5   | 13 x 28 Stück | 024 Monate |

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig



**Naraya 0,03 mg / 3 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28941

Zulassungsinhaber:

Laboratorios León Farma SA  
ES - 24008 Villaquilambre Leon

Referenzprodukt:

1-23811  
Yasmin 0,03 mg/3 mg - Filmtabletten  
Bayer Austria GmbH  
AT-1160 Wien

Hersteller:

Laboratorios León Farma SA  
ES - 24008 Villaquilambre Leon

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Wirkstoff-Filmtablette:

+++-----

Kern:

Drospirenon  
Ethinylestradiol

ATC-Klassifikation(en):

G03AA12 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Sexualhormone und  
Modulatoren des Genitalsystems / Hormonelle Kontrazeptiva zur  
systemischen Anwendung / Gestagene und Estrogene, fixe  
Kombinationen / Drospirenon und Estrogen

Packungsgrößen:

| Nr. | Laufzeit      |            |
|-----|---------------|------------|
| 1   | 1 x 28 Stück  | 024 Monate |
| 2   | 2 x 28 Stück  | 024 Monate |
| 3   | 3 x 28 Stück  | 024 Monate |
| 4   | 6 x 28 Stück  | 024 Monate |
| 5   | 13 x 28 Stück | 024 Monate |

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Jangee 0,02 mg/3 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28942

Zulassungsinhaber:

Laboratorios León Farma SA  
ES - 24008 Villaquilambre Leon

Referenzprodukt:

1-26451  
Yasminelle 0,02 mg/3 mg Filmtabletten  
Bayer Austria GmbH  
AT-1160 Wien

Hersteller:

Laboratorios León Farma SA  
ES - 24008 Villaquilambre Leon

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Drospirenon  
Ethinylestradiol

ATC-Klassifikation(en):

G03AA12 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Sexualhormone und  
Modulatoren des Genitalsystems / Hormonelle Kontrazeptiva zur  
systemischen Anwendung / Gestagene und Estrogene, fixe  
Kombinationen / Drospirenon und Estrogen

Packungsgrößen:

| Nr. |               | Laufzeit   |
|-----|---------------|------------|
| 1   | 1 x 21 Stück  | 024 Monate |
| 2   | 2 x 21 Stück  | 024 Monate |
| 3   | 3 x 21 Stück  | 024 Monate |
| 4   | 6 x 21 Stück  | 024 Monate |
| 5   | 13 x 21 Stück | 024 Monate |

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Jangee 0,03 mg/3 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28943

Zulassungsinhaber:

Laboratorios León Farma SA  
ES - 24008 Villaquilambre Leon

Referenzprodukt:

1-23811  
Yasmin 0,03 mg/3 mg - Filmtabletten  
Bayer Austria GmbH  
AT-1160 Wien

Hersteller:

Laboratorios León Farma SA  
ES - 24008 Villaquilambre Leon

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Drospirenon  
Ethinylestradiol

ATC-Klassifikation(en):

G03AA12 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Sexualhormone und  
Modulatoren des Genitalsystems / Hormonelle Kontrazeptiva zur  
systemischen Anwendung / Gestagene und Estrogene, fixe  
Kombinationen / Drospirenon und Estrogen

Packungsgrößen:

| Nr. |               | Laufzeit   |
|-----|---------------|------------|
| 1   | 1 x 21 Stück  | 024 Monate |
| 2   | 2 x 21 Stück  | 024 Monate |
| 3   | 3 x 21 Stück  | 024 Monate |
| 4   | 6 x 21 Stück  | 024 Monate |
| 5   | 13 x 21 Stück | 024 Monate |

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Drosetil 0,02 mg/3 mg Filmdabletten**

Z.Nr.: 1-28944

Zulassungsinhaber:

Laboratorios León Farma SA  
ES - 24008 Villaquilambre Leon

Referenzprodukt:

1-26451  
Yasminelle 0,02 mg/3 mg Filmdabletten  
Bayer Austria GmbH  
AT-1160 Wien

Hersteller:

Laboratorios León Farma SA  
ES - 24008 Villaquilambre Leon

Wirkstoff(e):

+-----

Filmdablette:

++-----

Kern:

Drospirenon  
Ethinylestradiol

ATC-Klassifikation(en):

G03AA12 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Sexualhormone und  
Modulatoren des Genitalsystems / Hormonelle Kontrazeptiva zur  
systemischen Anwendung / Gestagene und Estrogene, fixe  
Kombinationen / Drospirenon und Estrogen

Packungsgrößen:

| Nr. |               | Laufzeit   |
|-----|---------------|------------|
| 1   | 1 x 21 Stück  | 024 Monate |
| 2   | 2 x 21 Stück  | 024 Monate |
| 3   | 3 x 21 Stück  | 024 Monate |
| 4   | 6 x 21 Stück  | 024 Monate |
| 5   | 13 x 21 Stück | 024 Monate |

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Drosetil 0,03 mg/3 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28945

Zulassungsinhaber:

Laboratorios León Farma SA  
ES - 24008 Villaquilambre Leon

Referenzprodukt:

1-23811  
Yasmin 0,03 mg/3 mg - Filmtabletten  
Bayer Austria GmbH  
AT-1160 Wien

Hersteller:

Laboratorios León Farma SA  
ES - 24008 Villaquilambre Leon

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Drospirenon  
Ethinylestradiol

ATC-Klassifikation(en):

G03AA12 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Sexualhormone und  
Modulatoren des Genitalsystems / Hormonelle Kontrazeptiva zur  
systemischen Anwendung / Gestagene und Estrogene, fixe  
Kombinationen / Drospirenon und Estrogen

Packungsgrößen:

| Nr. | Laufzeit      |            |
|-----|---------------|------------|
| 1   | 1 x 21 Stück  | 024 Monate |
| 2   | 2 x 21 Stück  | 024 Monate |
| 3   | 3 x 21 Stück  | 024 Monate |
| 4   | 6 x 21 Stück  | 024 Monate |
| 5   | 13 x 21 Stück | 024 Monate |

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Enriqa 0,030 mg/2,0 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28946

Zulassungsinhaber:

Jenapharm GmbH & Co.KG  
DE - 07745 Jena

Referenzprodukt:

1-26297  
Belara 0,03 mg/2 mg - Filmtabletten  
Grünenthal GmbH  
AT-2345 Brunn am Gebirge

Hersteller:

Jenapharm GmbH & Co.KG  
DE - 07745 Jena

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Chlormadinonacetat  
(mikronisiert)  
Ethinylestradiol  
(mikronisiert)

ATC-Klassifikation(en):

G03AA Urogenitalsystem und Sexualhormone / Sexualhormone und  
Modulatoren des Genitalsystems / Hormonelle Kontrazeptiva zur  
systemischen Anwendung / Gestagene und Estrogene, fixe  
Kombinationen

Packungsgrößen:

| Nr. | Laufzeit                             |            |
|-----|--------------------------------------|------------|
| 1   | 1 x 21 Stück (PVC/Aluminium-Blister) | 018 Monate |
| 2   | 3 x 21 Stück (PVC/Aluminium-Blister) | 018 Monate |
| 3   | 4 x 21 Stück (PVC/Aluminium-Blister) | 018 Monate |
| 4   | 6 x 21 Stück (PVC/Aluminium-Blister) | 018 Monate |

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Alacare 8 mg wirkstoffhaltiges Pflaster**

Z.Nr.: 1-28947

Zulassungsinhaber:

Intendis Austria Handels GmbH  
AT - 1160 Wien

Hersteller:

LTS Lohmann Therapie-Systeme AG  
DE - 56626 AndernachIntendis Manufacturing S.p.A.  
IT - 20090 Segrate (MI)

Wirkstoff(e):

+-----

Pflaster:

++-----

Wirkstoffmatrix:

5-Aminolevulinsäure hydrochlorid  
(entsprechend 8 mg 5-Aminolevulinsäure)

ATC-Klassifikation(en):

L01XD04 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /  
Antineoplastische Mittel / Andere antineoplastische Mittel /  
Sensibilisatoren für die photodynamische/Radio- Therapie /  
Aminolevulin-Säure

Packungsgrößen:

| Nr. |         | Laufzeit   |
|-----|---------|------------|
| 1   | 4 Stück | 036 Monate |
| 2   | 8 Stück | 036 Monate |

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Sopira Citocartin 40 mg/ml + 10 Mikrogramm/ml  
Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-28948

Zulassungsinhaber:

Heraeus Kulzer GmbH  
DE - 63450 Hanau

Referenzprodukt:

16588  
Ultracain Dental forte - Zylinderampullen  
sanofi-aventis GmbH  
AT-1220 Wien

Hersteller:

Pierrel S.P.A.  
IT - 20123 Milano

Pierrel S.p.A.  
IT - 81043 Capua (CE)

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Articain Hydrochlorid  
Epinephrin Hydrogentartrat  
(entsprechend 10 µg Adrenalin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

| Nr. | Laufzeit                                            |
|-----|-----------------------------------------------------|
| 1   | 1 Schachtel mit 50 Patronen zu je 1,7 ml 024 Monate |

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig



**Sopira Citocartin 40 mg/ml + 5 Mikrogramm/ml  
Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-28949

Zulassungsinhaber:

Heraeus Kulzer GmbH  
DE - 63450 Hanau

Referenzprodukt:

16587  
Ultracain Dental - Zylinderampullen  
sanofi-aventis GmbH  
AT-1220 Wien

Hersteller:

Pierrel S.p.A.  
IT - 81043 Capua (CE)

Pierrel S.P.A.  
IT - 20123 Milano

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Articain Hydrochlorid  
Epinephrin Hydrogentartrat  
(entsprechend 5 µg Adrenalin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

| Nr. | Laufzeit                                            |
|-----|-----------------------------------------------------|
| 1   | 1 Schachtel mit 50 Patronen zu je 1,7 ml 024 Monate |

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Sildenafil 1A Pharma 25 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-28950

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/98/077/002-004,013  
VIAGRA 25 mg Filmtabletten  
Pfizer Ltd.  
GB-CT13 9NJ Sandwich,Kent

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 Ljubljana

Salutas Pharma GmbH  
DE - 70839 Gerlingen

Salutas Pharma GmbH  
DE - 39179 Barleben

S.C. SANDOZ S.R.L.  
RO - 540472 Targu Mures/Mures

Lek S.A.  
PL - 95-010 Strykow

Lek S.A.  
PL - 02-672 Warszawa

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Sildenafil citrat  
(entsprechend 25 mg Sildenafil)

ATC-Klassifikation(en):

G04BE03 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Urologika / Andere  
Urologika, inkl. Spasmolytika / Mittel bei erektiler Dysfunktion  
/ Sildenafil

## Packungsgrößen:

| Nr. |                    | Laufzeit   |
|-----|--------------------|------------|
| 1   | 1 Stück (Blister)  | 036 Monate |
| 2   | 2 Stück (Blister)  | 036 Monate |
| 3   | 4 Stück (Blister)  | 036 Monate |
| 4   | 6 Stück (Blister)  | 036 Monate |
| 5   | 8 Stück (Blister)  | 036 Monate |
| 6   | 10 Stück (Blister) | 036 Monate |
| 7   | 12 Stück (Blister) | 036 Monate |
| 8   | 16 Stück (Blister) | 036 Monate |
| 9   | 20 Stück (Blister) | 036 Monate |
| 10  | 24 Stück (Blister) | 036 Monate |
| 11  | 28 Stück (Blister) | 036 Monate |

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Sildenafil 1A Pharma 50 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-28951

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/98/077/006-008,014,016-019  
VIAGRA 50 mg Filmtabletten  
Pfizer Ltd.  
GB-CT13 9NJ Sandwich,Kent

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 Ljubljana

Salutas Pharma GmbH  
DE - 39179 Barleben

Salutas Pharma GmbH  
DE - 70839 Gerlingen

S.C. SANDOZ S.R.L.  
RO - 540472 Targu Mures/Mures

Lek S.A.  
PL - 95-010 Strykow

Lek S.A.  
PL - 02-672 Warszawa

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Sildenafil citrat  
(entsprechend 50 mg Sildenafil)

ATC-Klassifikation(en):

G04BE03 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Urologika / Andere  
Urologika, inkl. Spasmolytika / Mittel bei erektiler Dysfunktion  
/ Sildenafil

## Packungsgrößen:

| Nr. |                    | Laufzeit   |
|-----|--------------------|------------|
| 1   | 1 Stück (Blister)  | 036 Monate |
| 2   | 2 Stück (Blister)  | 036 Monate |
| 3   | 4 Stück (Blister)  | 036 Monate |
| 4   | 6 Stück (Blister)  | 036 Monate |
| 5   | 8 Stück (Blister)  | 036 Monate |
| 6   | 10 Stück (Blister) | 036 Monate |
| 7   | 12 Stück (Blister) | 036 Monate |
| 8   | 16 Stück (Blister) | 036 Monate |
| 9   | 20 Stück (Blister) | 036 Monate |
| 10  | 24 Stück (Blister) | 036 Monate |
| 11  | 28 Stück (Blister) | 036 Monate |

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Sildenafil 1A Pharma 75 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-28952

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/98/077/002-004,013  
VIAGRA 25 mg Filmtabletten  
Pfizer Ltd.  
GB-CT13 9NJ Sandwich,Kent

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 GerlingenS.C. SANDOZ S.R.L.  
RO - 540472 Targu Mures/MuresLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 Warszawa

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Sildenafil citrat  
(entsprechend 75 mg Sildenafil)

ATC-Klassifikation(en):

G04BE03 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Urologika / Andere  
Urologika, inkl. Spasmolytika / Mittel bei erektiler Dysfunktion  
/ Sildenafil

## Packungsgrößen:

| Nr. |                    | Laufzeit   |
|-----|--------------------|------------|
| 1   | 1 Stück (Blister)  | 036 Monate |
| 2   | 2 Stück (Blister)  | 036 Monate |
| 3   | 4 Stück (Blister)  | 036 Monate |
| 4   | 6 Stück (Blister)  | 036 Monate |
| 5   | 8 Stück (Blister)  | 036 Monate |
| 6   | 10 Stück (Blister) | 036 Monate |
| 7   | 12 Stück (Blister) | 036 Monate |
| 8   | 16 Stück (Blister) | 036 Monate |
| 9   | 20 Stück (Blister) | 036 Monate |
| 10  | 24 Stück (Blister) | 036 Monate |
| 11  | 28 Stück (Blister) | 036 Monate |

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Sildenafil 1A Pharma 100 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-28953

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/98/077/010-012,015  
VIAGRA 100 mg Filmtabletten  
Pfizer Ltd.  
GB-CT13 9NJ Sandwich,Kent

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 GerlingenS.C. SANDOZ S.R.L.  
RO - 540472 Targu Mures/MuresLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 Warszawa

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Sildenafil citrat  
(entsprechend 100 mg Sildenafil)

ATC-Klassifikation(en):

G04BE03 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Urologika / Andere  
Urologika, inkl. Spasmolytika / Mittel bei erektiler Dysfunktion  
/ Sildenafil



## Packungsgrößen:

| Nr. |                    | Laufzeit   |
|-----|--------------------|------------|
| 1   | 1 Stück (Blister)  | 036 Monate |
| 2   | 2 Stück (Blister)  | 036 Monate |
| 3   | 4 Stück (Blister)  | 036 Monate |
| 4   | 6 Stück (Blister)  | 036 Monate |
| 5   | 8 Stück (Blister)  | 036 Monate |
| 6   | 10 Stück (Blister) | 036 Monate |
| 7   | 12 Stück (Blister) | 036 Monate |
| 8   | 16 Stück (Blister) | 036 Monate |
| 9   | 20 Stück (Blister) | 036 Monate |
| 10  | 24 Stück (Blister) | 036 Monate |
| 11  | 28 Stück (Blister) | 036 Monate |

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Tacrolimus Sandoz 0,5 mg - Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-28954

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.,  
SI - 9220 LendavaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 GerlingenLek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaS.C. SANDOZ S.R.L.  
RO - 540472 Targu Mures/MuresLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 Warszawa

Wirkstoff(e):

+-----

Hartkapsel

++-----

Kapselinhalt :

Tacrolimus  
(.H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

L04AD02 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /  
Immunsuppressiva / Immunsuppressiva / Tacrolimus

## Packungsgrößen:

| Nr. |                     | Laufzeit   |
|-----|---------------------|------------|
| 1   | 7 Stück (Blister)   | 024 Monate |
| 2   | 10 Stück (Blister)  | 024 Monate |
| 3   | 14 Stück (Blister)  | 024 Monate |
| 4   | 20 Stück (Blister)  | 024 Monate |
| 5   | 28 Stück (Blister)  | 024 Monate |
| 6   | 30 Stück (Blister)  | 024 Monate |
| 7   | 50 Stück (Blister)  | 024 Monate |
| 8   | 60 Stück (Blister)  | 024 Monate |
| 9   | 90 Stück (Blister)  | 024 Monate |
| 10  | 100 Stück (Blister) | 024 Monate |

## Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Tacrolimus Sandoz 1 mg - Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-28955

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Salutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 GerlingenLek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaS.C. SANDOZ S.R.L.  
RO - 540472 Targu Mures/MuresLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaLek Pharmaceuticals d.d.,  
SI - 9220 Lendava

Wirkstoff(e):

+-----

Hartkapsel

++-----

Kapselinhalt :

Tacrolimus  
(.H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

L04AD02 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /  
Immunsuppressiva / Immunsuppressiva / Tacrolimus

## Packungsgrößen:

| Nr. |                     | Laufzeit   |
|-----|---------------------|------------|
| 1   | 7 Stück (Blister)   | 024 Monate |
| 2   | 10 Stück (Blister)  | 024 Monate |
| 3   | 14 Stück (Blister)  | 024 Monate |
| 4   | 20 Stück (Blister)  | 024 Monate |
| 5   | 28 Stück (Blister)  | 024 Monate |
| 6   | 30 Stück (Blister)  | 024 Monate |
| 7   | 50 Stück (Blister)  | 024 Monate |
| 8   | 60 Stück (Blister)  | 024 Monate |
| 9   | 90 Stück (Blister)  | 024 Monate |
| 10  | 100 Stück (Blister) | 024 Monate |

## Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Tacrolimus Sandoz 5 mg - Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-28956

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

1-21634  
Prograf 5 mg Hartkapseln  
Astellas Pharma GmbH  
AT-1140 Wien

Hersteller:

Salutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 GerlingenLek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaS.C. SANDOZ S.R.L.  
RO - 540472 Targu Mures/MuresLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaLek Pharmaceuticals d.d.,  
SI - 9220 Lendava

Wirkstoff(e):

+-----

Hartkapsel

++-----

Kapselinhalt :

Tacrolimus  
(.H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

L04AD02 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /  
Immunsuppressiva / Immunsuppressiva / Tacrolimus

## Packungsgrößen:

| Nr. |                     | Laufzeit   |
|-----|---------------------|------------|
| 1   | 7 Stück (Blister)   | 024 Monate |
| 2   | 10 Stück (Blister)  | 024 Monate |
| 3   | 14 Stück (Blister)  | 024 Monate |
| 4   | 20 Stück (Blister)  | 024 Monate |
| 5   | 28 Stück (Blister)  | 024 Monate |
| 6   | 30 Stück (Blister)  | 024 Monate |
| 7   | 50 Stück (Blister)  | 024 Monate |
| 8   | 60 Stück (Blister)  | 024 Monate |
| 9   | 90 Stück (Blister)  | 024 Monate |
| 10  | 100 Stück (Blister) | 024 Monate |

## Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**ORALAIR 100 IR + 300 IR Sublingualtabletten**

Z.Nr.: 2-00361

Zulassungsinhaber:

Stallergenes S.A.  
FR - 92160 Antony

Hersteller:

Stallergenes S.A.  
FR - 92160 Antony

Wirkstoff(e):

+-----

Tabletten:

++-----

100 IR-Tablette:

Allergene (Pollen)

(Allergenextrakt aus Gräserpollen: *Dactylis glomerata*,  
*Anthoxanthum odoratum*, *Lolium perenne*, *Poa pratensis* und  
*Phleum pratense*)

++-----

300 IR-Tablette:

Allergene (Pollen)

(Allergenextrakt aus Gräserpollen: *Dactylis glomerata*,  
*Anthoxanthum odoratum*, *Lolium perenne*, *Poa pratensis* und  
*Phleum pratense*)

ATC-Klassifikation(en):

V01AA02      Varia / Allergene / Allergene / Allergen-Extrakte / Gräserpollen

Packungsgrößen:

Nr.                      Laufzeit

1            3 Stück 100 IR + 28 Stück 300 IR (Alu/Alu-Blister)            024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig



**ORALAIR 300 IR Sublingualtabletten**

Z.Nr.: 2-00362

Zulassungsinhaber:

Stallergenes S.A.  
FR - 92160 Antony

Hersteller:

Stallergenes S.A.  
FR - 92160 Antony

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Allergene (Pollen)  
(Allergenextrakt aus Gräserpollen: *Dactylis glomerata*,  
*Anthoxanthum odoratum*, *Lolium perenne*, *Poa pratensis* und  
*Phleum pratense*)

ATC-Klassifikation(en):

V01AA02      Varia / Allergene / Allergene / Allergen-Extrakte / Gräserpollen

Packungsgrößen:

| Nr. | Laufzeit                                            |
|-----|-----------------------------------------------------|
| 1   | 30 Stück (Alu/Alu-Blister)      024 Monate          |
| 2   | 90 (3 x 30) Stück (Alu/Alu-Blister)      024 Monate |

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**KEOLIUM 100 IR + 300 IR Sublingualtabletten**

Z.Nr.: 2-00363

Zulassungsinhaber:

Stallergenes S.A.  
FR - 92160 Antony

Hersteller:

Stallergenes S.A.  
FR - 92160 Antony

Wirkstoff(e):

+-----

Tabletten:

++-----

100 IR-Tablette:

Allergene (Pollen)

(Allergenextrakt aus Gräserpollen: *Dactylis glomerata*,  
*Anthoxanthum odoratum*, *Lolium perenne*, *Poa pratensis* und  
*Phleum pratense*)

++-----

300 IR-Tablette:

Allergene (Pollen)

(Allergenextrakt aus Gräserpollen: *Dactylis glomerata*,  
*Anthoxanthum odoratum*, *Lolium perenne*, *Poa pratensis* und  
*Phleum pratense*)

ATC-Klassifikation(en):

V01AA02      Varia / Allergene / Allergene / Allergen-Extrakte / Gräserpollen

Packungsgrößen:

Nr.                      Laufzeit

1            3 Stück 100 IR + 28 Stück 300 IR (Alu/Alu-Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**KEOLIUM 300 IR Sublingualtabletten**

Z.Nr.: 2-00364

Zulassungsinhaber:

Stallergenes S.A.  
FR - 92160 Antony

Hersteller:

Stallergenes S.A.  
FR - 92160 Antony

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Allergene (Pollen)  
(Allergenextrakt aus Gräserpollen: *Dactylis glomerata*,  
*Anthoxanthum odoratum*, *Lolium perenne*, *Poa pratensis* und  
*Phleum pratense*)

ATC-Klassifikation(en):

V01AA02      Varia / Allergene / Allergene / Allergen-Extrakte / Gräserpollen

Packungsgrößen:

| Nr. | Laufzeit                                            |
|-----|-----------------------------------------------------|
| 1   | 30 Stück (Alu/Alu-Blister)      024 Monate          |
| 2   | 90 (3 x 30) Stück (Alu/Alu-Blister)      024 Monate |

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Homöopathische Arzneispezialitäten - human**Otovowen - Tropfen**

Z.Nr.: 3-00363

Zulassungsinhaber:

Weber & Weber GmbH & Co.KG  
DE - 82266 Inning

Hersteller:

Weber & Weber GmbH & Co.KG  
DE - 82266 Inning

Wirkstoff(e):

+-----

100 ml

Herba et Radix Aconiti napelli (Auszug)

(D6)

Fructus Capsici (Auszug)

(D4)

Herba et Radix Chamomillae (Auszug)

(Urtinktur)

Herba Echinaceae purpureae (Auszug)

(Urtinktur)

Quecksilber(II)-cyanid

(D6)

Radix Hydrastis (Auszug)

(D4)

Iod

(D4)

Natriumtetraborat

(. 10H<sub>2</sub>O; D4)

Folium et Flos Sambuci nigrae (Auszug)

(Urtinktur)

Radix Sanguinariae canadensis (Auszug)

(Urtinktur)

Hauptindikation(en)(WHO):

TK300 Mittel gegen Erkältungen

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

| Nr. |       | Laufzeit   |
|-----|-------|------------|
| 1   | 30 ml | 060 Monate |
| 2   | 50 ml | 060 Monate |

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

**HO-LEN-COMPLEX Femi-cyl - Tropfen**

Z.Nr.: 3-00364

Zulassungsinhaber:

Pharma Liebermann  
DE - 89423 Gundelfingen

Hersteller:

Pharma Liebermann  
DE - 89423 Gundelfingen

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Fructus Cocculi (Auszug)  
(D4)  
Eisen  
(D8)  
Radix Hellebori nigri (Auszug)  
(D4)  
Schlangentoxin von Lachesis mutus  
(D10)  
Semen Strychni (Auszug)  
(D6)  
Herba Pulsatillae cum radice (Auszug)  
(D4)

Hauptindikation(en)(WHO):

TQ200 Innersekretorische Störungen (weibliche Hormone)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

| Nr. |       | Laufzeit   |
|-----|-------|------------|
| 1   | 30 ml | 060 Monate |
| 2   | 50 ml | 060 Monate |

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

**HO-LEN-COMPLEX Iris-cyl - Tropfen**

Z.Nr.: 3-00365

Zulassungsinhaber:

Pharma Liebermann  
DE - 89423 Gundelfingen

Hersteller:

Pharma Liebermann  
DE - 89423 Gundelfingen

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Apis mellifica (Auszug)  
 (D4)  
 Atropinsulfat  
 (. H2O; D4)  
 Radix Cyclaminis (Auszug)  
 (D6)  
 Herba et Radix Euphrasiae (Auszug)  
 (D2)  
 Radix Gelsemii (Auszug)  
 (D4)  
 Kaliumdichromat  
 (D3)  
 Naphthalin  
 (D6)  
 Herba Rutae (Auszug)  
 (D2)

Hauptindikation(en)(WHO):

TY000 Therapeutische Verwendung, andere

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

| Nr. |       | Laufzeit   |
|-----|-------|------------|
| 1   | 30 ml | 060 Monate |
| 2   | 50 ml | 060 Monate |

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

**HO-LEN-COMPLEX Lithias-cyl - Tropfen**

Z.Nr.: 3-00366

Zulassungsinhaber:

Pharma Liebermann  
DE - 89423 Gundelfingen

Hersteller:

Pharma Liebermann  
DE - 89423 Gundelfingen

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Herba et Radix Belladonnae (Auszug)

(D4)

Cortex Berberidis vulgaris (Auszug)

(D3)

Fructus Silybi mariani (Auszug)

(Urtinktur)

Cholesterol

(D6)

Fructus Colocynthis (Auszug)

(D4)

Magnesiumhydrogenphosphat

(. 3H<sub>2</sub>O; D8)

Hauptindikation(en)(WHO):

TF000 Spasmolytika (inkl. Anticholinergika)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

| Nr. |       | Laufzeit   |
|-----|-------|------------|
| 1   | 30 ml | 060 Monate |
| 2   | 50 ml | 060 Monate |

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

**HO-LEN-COMPLEX Febro-cyl - Tropfen**

Z.Nr.: 3-00367

Zulassungsinhaber:

Pharma Liebermann  
DE - 89423 Gundelfingen

Hersteller:

Pharma Liebermann  
DE - 89423 Gundelfingen

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Herba et Radix Aconiti napelli (Auszug)

(D4)

Apis mellifica (Auszug)

(D4)

Herba et Radix Belladonnae (Auszug)

(D6)

Cortex Chinae (Auszug)

(D3)

Radix Gelsemii (Auszug)

(D4)

Kaliumiodid

(D3)

Radix Phytolaccae (Auszug)

(D3)

Hauptindikation(en)(WHO):

TS000 Antiinfektiosa

TK300 Mittel gegen Erkältungen

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

| Nr. |       | Laufzeit   |
|-----|-------|------------|
| 1   | 30 ml | 060 Monate |
| 2   | 50 ml | 060 Monate |

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig



**HO-LEN-COMPLEX Fuco-cyl - Tropfen**

Z.Nr.: 3-00368

Zulassungsinhaber:

Pharma Liebermann  
DE - 89423 Gundelfingen

Hersteller:

Pharma Liebermann  
DE - 89423 Gundelfingen

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Radix Apocyni cannabini (Auszug)  
(Urtinktur)Fucus vesiculosus (Auszug)  
(D2)Graphit  
(D8)Radix Hydrastis (Auszug)  
(D4)Natriumchlorid  
(D6)Phosphor  
(D6)Blei  
(D8)Herba et Radix Taraxaci (Auszug)  
(D2)

Hauptindikation(en)(WHO):

TM000 Stoffwechsel und Ernährung

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

| Nr. |       | Laufzeit   |
|-----|-------|------------|
| 1   | 30 ml | 060 Monate |
| 2   | 50 ml | 060 Monate |

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

**Übertragungen****Buerlecithin flüssig**

Z.Nr.: 9605

Zulassungsinhaber:  
Nycomed Pharma GmbH  
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:  
Nycomed GmbH  
DE - 78467 Konstanz

**Erycytol Depot 1 mg - Ampullen**

Z.Nr.: 12254

Zulassungsinhaber:  
G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:  
Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

**Anxiolit 10 mg - Dragees**

Z.Nr.: 13852

Zulassungsinhaber:  
G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:  
Gerot Pharmazeutika Gesellschaft m.b.H.  
AT - 1160 Wien

**Anxiolit Plus - Dragees**

Z.Nr.: 14195

Zulassungsinhaber:  
G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:  
Gerot Pharmazeutika Gesellschaft m.b.H.  
AT - 1160 Wien

**Buerlecithin - Dragees**

Z.Nr.: 14466

Zulassungsinhaber:  
Nycomed Pharma GmbH  
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:  
Nycomed GmbH  
DE - 78467 Konstanz

**Buronil 25 mg - Dragees**

Z.Nr.: 14476

Zulassungsinhaber:  
Lundbeck Pharmaceuticals Ireland Ltd  
IE - 2 Dublin

Zulassungsinhaber bisher:  
Ovation Healthcare International Ltd.  
IE - 2 Dublin

**Anxiolit retard 30 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 15916

Zulassungsinhaber:  
G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:  
Gerot Pharmazeutika Gesellschaft m.b.H.  
AT - 1160 Wien

**Anaerobex - Suppositorien**

Z.Nr.: 16493

Zulassungsinhaber:  
G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:  
Gerot Pharmazeutika Gesellschaft m.b.H.  
AT - 1160 Wien

**Anaerobex - Filmtabletten**

Z.Nr.: 16494

Zulassungsinhaber:  
G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:  
Gerot Pharmazeutika Gesellschaft m.b.H.  
AT - 1160 Wien

**Ferretab - Kapseln**

Z.Nr.: 16638

Zulassungsinhaber:  
G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:  
Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

**Anaerobex 0,5 % - Infusionsflasche**

Z.Nr.: 16847

Zulassungsinhaber:  
G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:  
Gerot Pharmazeutika Gesellschaft m.b.H.  
AT - 1160 Wien

**Buronil 50 mg - Dragees**

Z.Nr.: 17209

Zulassungsinhaber:  
Lundbeck Pharmaceuticals Ireland Ltd  
IE - 2 Dublin

Zulassungsinhaber bisher:  
Ovation Healthcare International Ltd.  
IE - 2 Dublin

**Micro - Kalium retard - Kapseln**

Z.Nr.: 1-18711

Zulassungsinhaber:  
G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:  
Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

**Lanoc 50 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-20050

Zulassungsinhaber:  
G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:  
Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

**Lanoc 100 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-20051

Zulassungsinhaber:  
G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:  
Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

**Pen-V G.L. 1 Mio. I.E. - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-20504

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

**Pen-V G.L. 1,5 Mio. I.E. - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-20505

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

**Mutan 20 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-20793

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

**Xiclav 625 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-23134

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

**Xiclav 156,25 mg/5 ml - Trockensaft**

Z.Nr.: 1-23154

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

**Xiclav 312,5 mg/5 ml - Trockensaft**

Z.Nr.: 1-23155

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach



**Herz ASS G.L. 50 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-23742

Zulassungsinhaber:  
G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:  
Gerot Pharmazeutika Gesellschaft m.b.H.  
AT - 1160 Wien

**Herz ASS G.L. 100 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-23745

Zulassungsinhaber:  
G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:  
Gerot Pharmazeutika Gesellschaft m.b.H.  
AT - 1160 Wien

**Atracuriumbesilat Actavis 10 mg/ml Lösung zur Injektion und Infusion**

Z.Nr.: 1-23974

Zulassungsinhaber:  
Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Zulassungsinhaber bisher:  
DeltaSelect GmbH  
DE - 63303 Dreieich

**Xiclav 1 g - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-24042

Zulassungsinhaber:  
G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:  
Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

**Hepar-POS - Kapseln**

Z.Nr.: 1-24572

Zulassungsinhaber:  
Ursapharm Arzneimittel GmbH  
DE - 66129 Saarbrücken

Zulassungsinhaber bisher:  
Croma Pharma GmbH  
AT - 2100 Leobendorf

**Ascalan 1 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-24593

Zulassungsinhaber:  
G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:  
Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

**Ascalan 2 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-24594

Zulassungsinhaber:  
G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:  
Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

**Ascalan 4 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-24595

Zulassungsinhaber:  
G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:  
Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

**Ascalan 8 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-24596

Zulassungsinhaber:  
G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:  
Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

**Omepralan 20 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 1-24979

Zulassungsinhaber:  
G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:  
Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

**Omepralan 40 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 1-24980

Zulassungsinhaber:  
G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:  
Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

**Gerosim G.L. 5 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-25084

Zulassungsinhaber:  
G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:  
Gerot Pharmazeutika Gesellschaft m.b.H.  
AT - 1160 Wien

**Gerosim G.L. 10 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-25088

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

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

**Gerosim G.L. 20 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-25089

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

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

**Gerosim G.L. 40 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-25090

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

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

**Timo-Comod 0,25 % - Augentropfen**

Z.Nr.: 1-25165

Zulassungsinhaber:  
Ursapharm Arzneimittel GmbH  
DE - 66129 Saarbrücken

Zulassungsinhaber bisher:  
Croma Pharma GmbH  
AT - 2100 Leobendorf

**Timo-Comod 0,5 % - Augentropfen**

Z.Nr.: 1-25166

Zulassungsinhaber:  
Ursapharm Arzneimittel GmbH  
DE - 66129 Saarbrücken

Zulassungsinhaber bisher:  
Croma Pharma GmbH  
AT - 2100 Leobendorf

**Acelisino comp. semi - Tabletten**

Z.Nr.: 1-25258

Zulassungsinhaber:  
G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:  
Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

**Acelisino comp. mite - Tabletten**

Z.Nr.: 1-25259

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

**Acelisino comp. forte - Tabletten**

Z.Nr.: 1-25260

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

**Lannapril plus - Tabletten**

Z.Nr.: 1-25397

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

**Lannapril plus forte - Tabletten**

Z.Nr.: 1-25399

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

**Xiclav duo 457 mg/5 ml - Trockensaft**

Z.Nr.: 1-25400

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

**Omepralan 10 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 1-25466

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach



**Mutan 40 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-26154

Zulassungsinhaber:  
G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:  
Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

**Xiclav Quicktab 625 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-26371

Zulassungsinhaber:  
G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:  
Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

**Xiclav Quicktab 1 g - Tabletten**

Z.Nr.: 1-26372

Zulassungsinhaber:  
G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:  
Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

**Fentaplast 25 µg/h - transdermales Pflaster**

Z.Nr.: 1-27130

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Kwizda Pharma GmbH  
AT - 1160 Wien

**Fentaplast 50 µg/h - transdermales Pflaster**

Z.Nr.: 1-27131

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Kwizda Pharma GmbH  
AT - 1160 Wien

**Fentaplast 75 µg/h - transdermales Pflaster**

Z.Nr.: 1-27132

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Kwizda Pharma GmbH  
AT - 1160 Wien

**Fentaplast 100 µg/h - transdermales Pflaster**

Z.Nr.: 1-27134

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Kwizda Pharma GmbH  
AT - 1160 Wien

**Lanosar comp. 50 mg/12,5 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27328

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

**Lanosar comp. 100 mg/25 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27329

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

**Lanosar 12,5 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27439

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

**Lanosar 50 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27440

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

**Lanosar 100 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27441

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

**Pantip 20 mg - magensaftresistente Tabletten**

Z.Nr.: 1-27481

Zulassungsinhaber:  
G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:  
Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

**Pantip 40 mg - magensaftresistente Tabletten**

Z.Nr.: 1-27482

Zulassungsinhaber:  
G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:  
Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

**Epirubicin Teva 2 mg/ml Injektions- oder Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-28384

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

Zulassungsinhaber bisher:  
Teva Nederland B.V.  
NL - 2003 RN Haarlem

**Pantoprazol "Nycomed" 20 mg - magensaftresistente Tabletten**

Z.Nr.: 1-28492

Zulassungsinhaber:  
Nycomed GmbH  
DE - 78467 Konstanz

Zulassungsinhaber bisher:  
Nycomed Pharma GmbH  
AT - 1120 Wien

**Pantoprazol "Nycomed" 40 mg - magensaftresistente Tabletten**

Z.Nr.: 1-28493

Zulassungsinhaber:  
Nycomed GmbH  
DE - 78467 Konstanz

Zulassungsinhaber bisher:  
Nycomed Pharma GmbH  
AT - 1120 Wien

**Pantoprazol "Nycomed" 40 mg - Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-28494

Zulassungsinhaber:  
Nycomed GmbH  
DE - 78467 Konstanz

Zulassungsinhaber bisher:  
Nycomed Pharma GmbH  
AT - 1120 Wien

**Omeprazol easypharm 10 mg Kapseln**

Z.Nr.: 1-28835

Zulassungsinhaber:  
Easypharm GmbH & Co KG  
AT - 2372 Gießhübl

Zulassungsinhaber bisher:  
AB-Consult Handels- und Betriebsberatungs GmbH  
AT - 1120 Wien

**Omeprazol easypharm 20 mg Kapseln**

Z.Nr.: 1-28836

Zulassungsinhaber:  
Easypharm GmbH & Co KG  
AT - 2372 Gießhübl

Zulassungsinhaber bisher:  
AB-Consult Handels- und Betriebsberatungs GmbH  
AT - 1120 Wien

**Omeprazol easypharm 40 mg Kapseln**

Z.Nr.: 1-28837

Zulassungsinhaber:  
Easypharm GmbH & Co KG  
AT - 2372 Gießhübl

Zulassungsinhaber bisher:  
AB-Consult Handels- und Betriebsberatungs GmbH  
AT - 1120 Wien

**Kaliumjodid G.L. 65 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 7-00789

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach



**Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG**

**Änderungen der Bezeichnung**

**Adolorin Influplus Tabletten**

Z.Nr.: 7504

Zulassungsinhaber:  
Kwizda Pharma GmbH  
AT - 1160 Wien

Bezeichnung bisher:  
Paradol - Tabletten

**Catapresan 0,15 mg/ml - Ampullen**

Z.Nr.: 13873

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

Bezeichnung bisher:  
Catapresan - Ampullen

**Nasivin 0,025% - Nasentropfen für Kinder**

Z.Nr.: 15056

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

Bezeichnung bisher:  
Nasivin 0,025% - Nasentropfen fuer Kleinkinder

**Augmentin 625 mg (500 mg/125 mg) Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-17839

Zulassungsinhaber:  
GlaxoSmithKline Pharma GmbH  
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:  
Augmentin 625 mg Filmtabletten

**Augmentin intravenös 1,1 g (1.000 mg/100 mg) Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-18135

Zulassungsinhaber:  
GlaxoSmithKline Pharma GmbH  
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:  
Augmentin intravenoes 1,1 g - Trockensubstanz zur Infusionsbereitung

**Augmentin intravenös 2,2 g (2.000 mg/200 mg) Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-18136

Zulassungsinhaber:  
GlaxoSmithKline Pharma GmbH  
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:  
Augmentin intravenös 2,2 g - Trockensubstanz zur Infusionsbereitung

**Augmentin intravenös 550 mg (500 mg/50 mg) Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-18137

Zulassungsinhaber:

GlaxoSmithKline Pharma GmbH  
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:

Augmentin intravenoes 550 mg - Trockenstechampullen

**Pen-V G.L. 1 Mio. I.E. - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-20504

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Bezeichnung bisher:

Pen-V "Lannacher" 1 Mio. I.E. - Filmtabletten

**Pen-V G.L. 1,5 Mio. I.E. - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-20505

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Bezeichnung bisher:

Pen-V "Lannacher" 1,5 Mio. I.E. - Filmtabletten

**Augmentin 1 g (875 mg/125 mg) Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-21396

Zulassungsinhaber:  
GlaxoSmithKline Pharma GmbH  
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:  
Augmentin 1 g - Filmtabletten

**VESANOID "Roche" 10 mg Kapseln**

Z.Nr.: 1-21707

Zulassungsinhaber:  
Roche Austria GmbH  
AT - 1211 Wien

Bezeichnung bisher:  
VESANOID "Roche" - Kapseln

**Augmentin 457 mg/5 ml (400 mg/57 mg/5 ml) Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**

Z.Nr.: 1-22152

Zulassungsinhaber:  
GlaxoSmithKline Pharma GmbH  
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:  
Augmentin 457 mg/5 ml - Trockensaft

**Nasivin sanft 0,025 % - Spray für Kinder**

Z.Nr.: 1-22717

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

Bezeichnung bisher:  
Nasivin sanft 0,025 % - Spray für Kleinkinder

**Atracuriumbesilat Actavis 10 mg/ml Lösung zur Injektion und Infusion**

Z.Nr.: 1-23974

Zulassungsinhaber:  
Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:  
Atracuriumbesilat DeltaSelect 10 mg/ml - Lösung zur Injektion und Infusion

**Gerosim G.L. 5 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-25084

Zulassungsinhaber:  
G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Bezeichnung bisher:  
Gerosim 5 mg - Filmtabletten

**Gerosim G.L. 10 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-25088

Zulassungsinhaber:  
G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Bezeichnung bisher:  
Gerosim 10 mg - Filmtabletten

**Gerosim G.L. 20 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-25089

Zulassungsinhaber:  
G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Bezeichnung bisher:  
Gerosim 20 mg - Filmtabletten

**Gerosim G.L. 40 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-25090

Zulassungsinhaber:  
G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Bezeichnung bisher:  
Gerosim 40 mg - Filmtabletten

**Supradyn plus - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-25561

Zulassungsinhaber:  
Bayer Austria GmbH  
AT - 1160 Wien

Bezeichnung bisher:  
Supradyn Aktiv Balance - Filmtabletten

**Iberogast Flüssigkeit zum Einnehmen**

Z.Nr.: 1-25913

Zulassungsinhaber:  
Steigerwald Arzneimittelwerk GmbH  
DE - 64295 Darmstadt

Bezeichnung bisher:  
Iberogast - Tropfen

**Risperidon easypharm 0,5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-26574

Zulassungsinhaber:  
Easypharm GmbH & Co KG  
AT - 2372 Gießhübl

Bezeichnung bisher:  
RisPel 0,5 mg Filmtabletten

**Risperidon easypharm 1 mg Filmdabletten**

Z.Nr.: 1-26575

Zulassungsinhaber:  
Easypharm GmbH & Co KG  
AT - 2372 Gießhübl

Bezeichnung bisher:  
RisPel 1 mg Filmdabletten

**Risperidon easypharm 2 mg Filmdabletten**

Z.Nr.: 1-26576

Zulassungsinhaber:  
Easypharm GmbH & Co KG  
AT - 2372 Gießhübl

Bezeichnung bisher:  
RisPel 2 mg Filmdabletten

**Risperidon easypharm 3 mg Filmdabletten**

Z.Nr.: 1-26577

Zulassungsinhaber:  
Easypharm GmbH & Co KG  
AT - 2372 Gießhübl

Bezeichnung bisher:  
RisPel 3 mg Filmdabletten



**Risperidon easypharm 4 mg Filmdabletten**

Z.Nr.: 1-26578

Zulassungsinhaber:  
Easypharm GmbH & Co KG  
AT - 2372 Gießhübl

Bezeichnung bisher:  
RisPel 4 mg Filmdabletten

**Oxamed 5 mg/ml Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-27376

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

Bezeichnung bisher:  
Oxaliplatin UKR 5 mg/ml Pulver zur Herstellung einer  
Infusionslösung

**Fentadolor 12 Mikrogramm/h - transdermales Matrixpflaster**

Z.Nr.: 1-27917

Zulassungsinhaber:  
Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Bezeichnung bisher:  
Gelitanyl 12 Mikrogramm/h - transdermales Matrixpflaster

**Fentadolor 25 Mikrogramm / h - transdermales Matrixpflaster**

Z.Nr.: 1-27918

Zulassungsinhaber:  
Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Bezeichnung bisher:  
Gelitanyl 25 Mikrogramm/h - transdermales Matrixpflaster

**Fentadolor 37,5 Mikrogramm / h - transdermales Matrixpflaster**

Z.Nr.: 1-27919

Zulassungsinhaber:  
Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Bezeichnung bisher:  
Gelitanyl 37,5 Mikrogramm/h - transdermales Matrixpflaster

**Fentadolor 50 Mikrogramm / h - transdermales Matrixpflaster**

Z.Nr.: 1-27920

Zulassungsinhaber:  
Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Bezeichnung bisher:  
Gelitanyl 50 Mikrogramm/h - transdermales Matrixpflaster

**Fentadolor 75 Mikrogramm/h - transdermales Matrixpflaster**

Z.Nr.: 1-27921

Zulassungsinhaber:  
Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Bezeichnung bisher:  
Gelitanyl 75 Mikrogramm/h - transdermales Matrixpflaster

**Fentadolor 100 Mikrogramm/h - transdermales Matrixpflaster**

Z.Nr.: 1-27922

Zulassungsinhaber:  
Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Bezeichnung bisher:  
Gelitanyl 100 Mikrogramm/h - transdermales Matrixpflaster

**Escitalopram STADA 5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28572

Zulassungsinhaber:  
Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Bezeichnung bisher:  
Escitalopram ARAC 5 mg Filmtabletten

**Escitalopram STADA 10 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28573

Zulassungsinhaber:  
Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Bezeichnung bisher:  
Escitalopram ARAC 10 mg Filmtabletten

**Escitalopram STADA 15 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28574

Zulassungsinhaber:  
Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Bezeichnung bisher:  
Escitalopram ARAC 15 mg Filmtabletten

**Escitalopram STADA 20 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28575

Zulassungsinhaber:  
Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Bezeichnung bisher:  
Escitalopram ARAC 20 mg Filmtabletten

**Metoprololsuccinat STADA 47,5 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-28592

Zulassungsinhaber:  
Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Bezeichnung bisher:  
Metotens 47,5 mg Retardtabletten

**Metoprololsuccinat STADA 95 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-28593

Zulassungsinhaber:  
Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Bezeichnung bisher:  
Metotens 95 mg Retardtabletten

**Metoprololsuccinat STADA 190 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-28594

Zulassungsinhaber:  
Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Bezeichnung bisher:  
Metotens 190 mg Retardtabletten

**Omeprazol easypharm 10 mg Kapseln**

Z.Nr.: 1-28835

Zulassungsinhaber:  
Easypharm GmbH & Co KG  
AT - 2372 Gießhübl

Bezeichnung bisher:  
Omeprazol "ABC" 10 mg - Kapseln

**Omeprazol easypharm 20 mg Kapseln**

Z.Nr.: 1-28836

Zulassungsinhaber:  
Easypharm GmbH & Co KG  
AT - 2372 Gießhübl

Bezeichnung bisher:  
Omeprazol "ABC" 20 mg - Kapseln

**Omeprazol easypharm 40 mg Kapseln**

Z.Nr.: 1-28837

Zulassungsinhaber:  
Easypharm GmbH & Co KG  
AT - 2372 Gießhübl

Bezeichnung bisher:  
Omeprazol "ABC" 40 mg - Kapseln

**Vaccistad Injektionssuspension in einer Fertigspritze**

Z.Nr.: 2-00271

Zulassungsinhaber:  
Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Bezeichnung bisher:  
FluVaccinol

**Apotheker Bauer's Rheuma - Tonikum**

Z.Nr.: 5-02448

Zulassungsinhaber:  
Jauntal - Apotheke Dr. Klaus Bauer e.U.  
AT - 9141 Eberndorf

Bezeichnung bisher:  
Apotheker Bauer's Uro - Tonikum

**Kaliumjodid G.L. 65 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 7-00789

Zulassungsinhaber:  
G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Bezeichnung bisher:  
Kaliumjodid "Lannacher" 65 mg - Tabletten

Änderungen der Packungsgrößen**Eurixor - Injektionslösung**

Z.Nr.: 8194

Zulassungsinhaber:

biosyn Arzneimittel GmbH  
DE - 70734 Fellbach

| Nr  |                     | Laufzeit<br>[Monate] | Status       |
|-----|---------------------|----------------------|--------------|
| 001 | Stärke O: 5 x 1 ml  |                      | 024 gelöscht |
| 002 | Stärke I: 5 x 1 ml  |                      | 024          |
| 003 | Stärke II: 5 x 1 ml |                      | 024 gelöscht |
| 004 | Stärke I: 10 x 1 ml | 024                  |              |



**Aqua bidest. "Fresenius" - Lösungsmittel für Parenteralia**

Z.Nr.: 16231

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH  
AT - 8055 Graz

| Nr  | Laufzeit<br>[Monate]              | Status       |
|-----|-----------------------------------|--------------|
| 003 | 10 x 100 ml Polyethylenflasche    | 060          |
| 004 | 10 x 500 ml Polyethylenflasche    | 060          |
| 005 | 6 x 1000 ml Polyethylenflasche    | 060          |
| 008 | 40 x 50 ml freeflex               | 024          |
| 009 | 40 x 100 ml freeflex              | 024          |
| 010 | 10 x 100 ml Glasflasche           | 060          |
| 011 | 20 x 100 ml Glasflasche           | 060          |
| 012 | 10 x 100 ml in 250 ml Glasflasche | 060          |
| 013 | 10 x 200 ml in 250 ml Glasflasche | 060          |
| 014 | 10 x 400 ml in 500 ml Glasflasche | 060          |
| 015 | 10 x 500 ml Glasflasche           | 060          |
| 016 | 12 x 500 ml Glasflasche           | 060          |
| 017 | 6 x 1000 ml Glasflasche           | 060          |
| 018 | 10 x 2 ml Glasampulle             | 060 gelöscht |
| 019 | 10 x 10 ml Glasampulle            | 060 gelöscht |
| 020 | 10 x 20 ml Glasampulle            | 060 gelöscht |
| 021 | 40 x 100 ml Polyethylenflasche    | 060          |
| 022 | 20 x 250 ml Polyethylenflasche    | 060          |
| 023 | 30 x 250 ml Polyethylenflasche    | 060          |
| 024 | 20 x 500 ml Polyethylenflasche    | 060          |
| 025 | 10 x 1000 ml Polyethylenflasche   | 060          |
| 027 | 20 x 20ml Polypropylenampulle     | 036          |
| 028 | 20 x 10ml Polyethylenampulle      | 024          |
| 029 | 50 x 10ml Polyethylenampulle      | 024          |
| 030 | 20 x 20ml Polyethylenampulle      | 024          |
| 033 | 20 x 100ml (Durchstechflaschen)   | 060          |
| 026 | 20 x 10ml Polypropylenampulle     | 036          |
| 032 | 20 x 50ml (Durchstechflaschen)    | 060          |
| 031 | 50 x 20ml Polyethylenampulle      | 024          |

**Pantogar - Kapseln**

Z.Nr.: 1-18177

Zulassungsinhaber:

Merz Consumer Care Austria GmbH  
AT - 1110 Wien

| Nr  |                    | Laufzeit<br>[Monate] | Status  |
|-----|--------------------|----------------------|---------|
| 001 | 90 Stück           | 060                  | 060     |
| 002 | 300 Stück          |                      |         |
| 003 | 30 Stück           | 060                  |         |
| 004 | 2 x 150 Stück (BP) |                      | 060 neu |

**Grippostad C Kapseln**

Z.Nr.: 1-24723

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

| Nr  |          | Laufzeit<br>[Monate] | Status   |
|-----|----------|----------------------|----------|
| 001 | 20 Stück | 060                  | gelöscht |
| 002 | 24 Stück | 060                  |          |

**Salofalk 1 g/Sprühstoß Rektalschaum**

Z.Nr.: 1-24828

Zulassungsinhaber:

Dr.Falk Pharma GmbH  
DE - 79108 Freiburg

| Nr  |                          | Laufzeit<br>[Monate] | Status  |
|-----|--------------------------|----------------------|---------|
| 001 | 80 g                     | 036                  | 036 neu |
| 002 | 4 x 80 g (Bündelpackung) |                      |         |

**Vesicare 5 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-25518

Zulassungsinhaber:  
 Astellas Pharma GmbH  
 AT - 1140 Wien

| Nr  | Laufzeit<br>[Monate] | Status |     |
|-----|----------------------|--------|-----|
| 001 | 3 Stück (Blister)    | 036    |     |
| 002 | 5 Stück (Blister)    | 036    |     |
| 003 | 10 Stück (Blister)   | 036    |     |
| 004 | 30 Stück (Blister)   | 036    |     |
| 005 | 50 Stück (Blister)   | 036    |     |
| 006 | 60 Stück (Blister)   | 036    |     |
| 007 | 90 Stück (Blister)   | 036    |     |
| 008 | 100 Stück (Blister)  | 036    |     |
| 009 | 20 Stück (Blister)   | 036    | neu |
| 010 | 200 Stück (Blister)  | 036    | neu |
| 011 | 100 Stück (Flasche)  | 036    | neu |

**Vesicare 10 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-25519

Zulassungsinhaber:  
 Astellas Pharma GmbH  
 AT - 1140 Wien

| Nr  | Laufzeit<br>[Monate] | Status |     |
|-----|----------------------|--------|-----|
| 001 | 3 Stück (Blister)    | 036    |     |
| 002 | 5 Stück (Blister)    | 036    |     |
| 003 | 10 Stück (Blister)   | 036    |     |
| 004 | 30 Stück (Blister)   | 036    |     |
| 005 | 50 Stück (Blister)   | 036    |     |
| 006 | 60 Stück (Blister)   | 036    |     |
| 007 | 90 Stück (Blister)   | 036    |     |
| 008 | 100 Stück (Blister)  | 036    |     |
| 009 | 20 Stück (Blister)   | 036    | neu |
| 010 | 200 Stück (Blister)  | 036    | neu |
| 011 | 100 Stück (Flasche)  | 036    | neu |

**Risperidon easypharm 0,5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-26574

Zulassungsinhaber:

Easypharm GmbH & Co KG  
AT - 2372 Gießhübl

| Nr  |          | Laufzeit<br>[Monate] | Status |
|-----|----------|----------------------|--------|
| 004 | 60 Stück | 036                  | neu    |
| 001 | 20 Stück | 036                  |        |
| 002 | 28 Stück | 036                  |        |
| 003 | 50 Stück | 036                  |        |

**Glimepirid STADA 1 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-26752

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

| Nr  |                             | Laufzeit<br>[Monate] | Status |
|-----|-----------------------------|----------------------|--------|
| 009 | 180 Stück (PVC/Al- Blister) | 036                  | neu    |
| 001 | 10 Stück (PVC/Al- Blister)  | 036                  |        |
| 002 | 15 Stück (PVC/Al- Blister)  | 036                  |        |
| 003 | 20 Stück (PVC/Al- Blister)  | 036                  |        |
| 004 | 30 Stück (PVC/Al- Blister)  | 036                  |        |
| 005 | 50 Stück (PVC/Al- Blister)  | 036                  |        |
| 006 | 60 Stück (PVC/Al- Blister)  | 036                  |        |
| 007 | 90 Stück (PVC/Al- Blister)  | 036                  |        |
| 008 | 120 Stück (PVC/Al- Blister) | 036                  |        |

**Glimepirid STADA 2 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-26753

Zulassungsinhaber:  
 Stada Arzneimittel GmbH  
 AT - 1190 Wien

| Nr  | Laufzeit<br>[Monate]        | Status |     |
|-----|-----------------------------|--------|-----|
| 009 | 180 Stück (PVC/Al- Blister) | 036    | neu |
| 001 | 10 Stück (PVC/Al- Blister)  | 036    |     |
| 002 | 15 Stück (PVC/Al- Blister)  | 036    |     |
| 003 | 20 Stück (PVC/Al- Blister)  | 036    |     |
| 004 | 30 Stück (PVC/Al- Blister)  | 036    |     |
| 005 | 50 Stück (PVC/Al- Blister)  | 036    |     |
| 006 | 60 Stück (PVC/Al- Blister)  | 036    |     |
| 007 | 90 Stück (PVC/Al- Blister)  | 036    |     |
| 008 | 120 Stück (PVC/Al- Blister) | 036    |     |

**Glimepirid STADA 3 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-26754

Zulassungsinhaber:  
 Stada Arzneimittel GmbH  
 AT - 1190 Wien

| Nr  | Laufzeit<br>[Monate]        | Status |     |
|-----|-----------------------------|--------|-----|
| 009 | 180 Stück (PVC/Al- Blister) | 036    | neu |
| 001 | 10 Stück (PVC/Al- Blister)  | 036    |     |
| 002 | 15 Stück (PVC/Al- Blister)  | 036    |     |
| 003 | 20 Stück (PVC/Al- Blister)  | 036    |     |
| 004 | 30 Stück (PVC/Al- Blister)  | 036    |     |
| 005 | 50 Stück (PVC/Al- Blister)  | 036    |     |
| 006 | 60 Stück (PVC/Al- Blister)  | 036    |     |
| 007 | 90 Stück (PVC/Al- Blister)  | 036    |     |
| 008 | 120 Stück (PVC/Al- Blister) | 036    |     |

**Glimepirid STADA 4 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-26755

Zulassungsinhaber:  
 Stada Arzneimittel GmbH  
 AT - 1190 Wien

| Nr  |                             | Laufzeit<br>[Monate] | Status |
|-----|-----------------------------|----------------------|--------|
| 009 | 180 Stück (PVC/Al- Blister) | 036                  | neu    |
| 001 | 10 Stück (PVC/Al- Blister)  | 036                  |        |
| 002 | 15 Stück (PVC/Al- Blister)  | 036                  |        |
| 003 | 20 Stück (PVC/Al- Blister)  | 036                  |        |
| 004 | 30 Stück (PVC/Al- Blister)  | 036                  |        |
| 005 | 50 Stück (PVC/Al- Blister)  | 036                  |        |
| 006 | 60 Stück (PVC/Al- Blister)  | 036                  |        |
| 007 | 90 Stück (PVC/Al- Blister)  | 036                  |        |
| 008 | 120 Stück (PVC/Al- Blister) | 036                  |        |

**Azidex 20 mg - magensaftresistente Tabletten**

Z.Nr.: 1-27096

Zulassungsinhaber:  
 Sandoz GmbH  
 AT - 6250 Kundl

| Nr  |          | Laufzeit<br>[Monate] | Status |
|-----|----------|----------------------|--------|
| 003 | 30 Stück | 024                  | neu    |
| 001 | 14 Stück | 024                  |        |
| 002 | 28 Stück | 024                  |        |

### **Irinotecan Actavis 20 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-27266

Zulassungsinhaber:

Actavis Group hf.  
IS - 220 Hafnarfjörður

| Nr  | Laufzeit<br>[Monate]          | Status  |
|-----|-------------------------------|---------|
| 003 | 1 x 25 ml (Durchstechflasche) | 036     |
| 004 | 5 x 5 ml (Durchstechflasche)  | 036 neu |
| 001 | 1 x 2 ml (Durchstechflasche)  | 036     |
| 002 | 1 x 5 ml (Durchstechflasche)  | 036     |

### **Lisinopril Actavis 5 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-28087

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

| Nr  | Laufzeit<br>[Monate]            | Status  |
|-----|---------------------------------|---------|
| 009 | 20 Stück (Al/PVC - Blister)     | 036 neu |
| 010 | 50 Stück (Al/PVC - Blister)     | 036 neu |
| 001 | 14 Stück (Al/PVC - Blister)     | 036     |
| 002 | 28 Stück (Al/PVC - Blister)     | 036     |
| 003 | 30 Stück (Al/PVC - Blister)     | 036     |
| 004 | 56 Stück (Al/PVC - Blister)     | 036     |
| 005 | 98 Stück (Al/PVC - Blister)     | 036     |
| 006 | 100 Stück (Al/PVC - Blister)    | 036     |
| 007 | 30 Stück (Kunststoffbehältnis)  | 036     |
| 008 | 100 Stück (Kunststoffbehältnis) | 036     |

**Lisinopril Actavis 10 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-28088

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

| Nr  | Laufzeit<br>[Monate]            | Status |     |
|-----|---------------------------------|--------|-----|
| 009 | 20 Stück (Al/PVC - Blister)     | 036    | neu |
| 010 | 50 Stück (Al/PVC - Blister)     | 036    | neu |
| 001 | 14 Stück (Al/PVC - Blister)     | 036    |     |
| 002 | 28 Stück (Al/PVC - Blister)     | 036    |     |
| 003 | 30 Stück (Al/PVC - Blister)     | 036    |     |
| 004 | 56 Stück (Al/PVC - Blister)     | 036    |     |
| 005 | 98 Stück (Al/PVC - Blister)     | 036    |     |
| 006 | 100 Stück (Al/PVC - Blister)    | 036    |     |
| 007 | 30 Stück (Kunststoffbehältnis)  | 036    |     |
| 008 | 100 Stück (Kunststoffbehältnis) | 036    |     |

**Lisinopril Actavis 20 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-28089

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

| Nr  | Laufzeit<br>[Monate]            | Status |     |
|-----|---------------------------------|--------|-----|
| 009 | 20 Stück (Al/PVC - Blister)     | 036    | neu |
| 010 | 50 Stück (Al/PVC - Blister)     | 036    | neu |
| 001 | 14 Stück (Al/PVC - Blister)     | 036    |     |
| 002 | 28 Stück (Al/PVC - Blister)     | 036    |     |
| 003 | 30 Stück (Al/PVC - Blister)     | 036    |     |
| 004 | 56 Stück (Al/PVC - Blister)     | 036    |     |
| 005 | 98 Stück (Al/PVC - Blister)     | 036    |     |
| 006 | 100 Stück (Al/PVC - Blister)    | 036    |     |
| 007 | 30 Stück (Kunststoffbehältnis)  | 036    |     |
| 008 | 100 Stück (Kunststoffbehältnis) | 036    |     |



**Citalopram Actavis 30 mg Filmdtabletten**

Z.Nr.: 1-28114

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

| Nr  | Laufzeit<br>[Monate]           | Status |     |
|-----|--------------------------------|--------|-----|
| 001 | 10 Stück (PVC/PVDC/Al-Blister) | 036    |     |
| 005 | 56 Stück (PVC/PVDC/Al-Blister) | 036    |     |
| 006 | 98 Stück (PVC/PVDC/Al-Blister) | 036    |     |
| 002 | 14 Stück (PVC/PVDC/Al-Blister) | 036    |     |
| 003 | 28 Stück (PVC/PVDC/Al-Blister) | 036    |     |
| 004 | 30 Stück (PVC/PVDC/Al-Blister) | 036    |     |
| 007 | 20 Stück (PVC/PVDC/Al-Blister) | 036    | neu |
| 008 | 50 Stück (PVC/PVDC/Al-Blister) | 036    | neu |

**Citalopram Actavis 60 mg Filmdtabletten**

Z.Nr.: 1-28116

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

| Nr  | Laufzeit<br>[Monate]           | Status |     |
|-----|--------------------------------|--------|-----|
| 003 | 28 Stück (PVC/PVDC/Al-Blister) | 036    |     |
| 006 | 98 Stück (PVC/PVDC/Al-Blister) | 036    |     |
| 001 | 10 Stück (PVC/PVDC/Al-Blister) | 036    |     |
| 002 | 14 Stück (PVC/PVDC/Al-Blister) | 036    |     |
| 004 | 30 Stück (PVC/PVDC/Al-Blister) | 036    |     |
| 005 | 56 Stück (PVC/PVDC/Al-Blister) | 036    |     |
| 007 | 20 Stück (PVC/PVDC/Al-Blister) | 036    | neu |
| 008 | 50 Stück (PVC/PVDC/Al-Blister) | 036    | neu |

**Mirtazapin Teva 15 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28233

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.

NL - 3542 DR Utrecht

| Nr  | Laufzeit<br>[Monate]            | Status |     |
|-----|---------------------------------|--------|-----|
| 013 | 70 Stück (Blister weiß)         | 024    |     |
| 008 | 14 Stück (Blister weiß)         | 024    |     |
| 009 | 28 Stück (Blister weiß)         | 024    |     |
| 010 | 30 Stück (Blister weiß)         | 024    |     |
| 011 | 56 Stück (Blister weiß)         | 024    |     |
| 012 | 60 Stück (Blister weiß)         | 024    |     |
| 014 | 100 Stück (Blister weiß)        | 024    |     |
| 001 | 14 Stück (Blister transparent)  | 024    |     |
| 002 | 28 Stück (Blister transparent)  | 024    |     |
| 003 | 30 Stück (Blister transparent)  | 024    |     |
| 004 | 56 Stück (Blister transparent)  | 024    |     |
| 005 | 60 Stück (Blister transparent)  | 024    |     |
| 006 | 70 Stück (Blister transparent)  | 024    |     |
| 007 | 100 Stück (Blister transparent) | 024    |     |
| 015 | 20 Stück (Blister transparent)  | 024    | neu |
| 016 | 50 Stück (Blister transparent)  | 024    | neu |
| 017 | 20 Stück (Blister weiß)         | 024    | neu |
| 018 | 50 Stück (Blister weiß)         | 024    | neu |

**Lercanidipin Actavis 10 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28482

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

| Nr  | Laufzeit<br>[Monate]                | Status  |
|-----|-------------------------------------|---------|
| 011 | 14 Stück (Al/PVDC-Blister)          | 024     |
| 013 | 28 Stück (Al/PVDC-Blister)          | 024     |
| 014 | 56 Stück (Al/PVDC-Blister)          | 024     |
| 015 | 60 Stück (Al/PVDC-Blister)          | 024     |
| 016 | 98 Stück (Al/PVDC-Blister)          | 024     |
| 018 | 30 Stück (Al/PVDC-Blister)          | 024     |
| 019 | 90 Stück (Al/PVDC-Blister)          | 024     |
| 012 | 20 Stück (Al/PVDC-Blister)          | 024     |
| 004 | 56 Stück (Al/PVC-Blister)           | 024     |
| 008 | 100 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis) | 024     |
| 001 | 14 Stück (Al/PVC-Blister)           | 024     |
| 002 | 20 Stück (Al/PVC-Blister)           | 024     |
| 003 | 28 Stück (Al/PVC-Blister)           | 024     |
| 005 | 60 Stück (Al/PVC-Blister)           | 024     |
| 006 | 98 Stück (Al/PVC-Blister)           | 024     |
| 007 | 100 Stück (Al/PVC-Blister)          | 024     |
| 009 | 30 Stück (Al/PVC-Blister)           | 024     |
| 010 | 90 Stück (Al/PVC-Blister)           | 024     |
| 017 | 100 Stück (Al/PVDC-Blister)         | 024     |
| 020 | 50 Stück (Al/PVC-Blister)           | 024 neu |

**Lercanidipin Actavis 20 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28483

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

| Nr  | Laufzeit<br>[Monate]                | Status  |
|-----|-------------------------------------|---------|
| 011 | 14 Stück (Al/PVDC-Blister)          | 024     |
| 016 | 98 Stück (Al/PVDC-Blister)          | 024     |
| 017 | 100 Stück (Al/PVDC-Blister)         | 024     |
| 018 | 30 Stück (Al/PVDC-Blister)          | 024     |
| 010 | 90 Stück (Al/PVC-Blister)           | 024     |
| 012 | 20 Stück (Al/PVDC-Blister)          | 024     |
| 013 | 28 Stück (Al/PVDC-Blister)          | 024     |
| 014 | 56 Stück (Al/PVDC-Blister)          | 024     |
| 001 | 14 Stück (Al/PVC-Blister)           | 024     |
| 003 | 28 Stück (Al/PVC-Blister)           | 024     |
| 005 | 60 Stück (Al/PVC-Blister)           | 024     |
| 007 | 100 Stück (Al/PVC-Blister)          | 024     |
| 008 | 100 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis) | 024     |
| 006 | 98 Stück (Al/PVC-Blister)           | 024     |
| 002 | 20 Stück (Al/PVC-Blister)           | 024     |
| 004 | 56 Stück (Al/PVC-Blister)           | 024     |
| 009 | 30 Stück (Al/PVC-Blister)           | 024     |
| 015 | 60 Stück (Al/PVDC-Blister)          | 024     |
| 019 | 90 Stück (Al/PVDC-Blister)          | 024     |
| 020 | 50 Stück (Al/PVC-Blister)           | 024 neu |

**Quetiapin Actavis 300 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28560

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

| Nr  | Laufzeit<br>[Monate]           | Status |     |
|-----|--------------------------------|--------|-----|
| 001 | 6 Stück (Blister)              | 024    |     |
| 010 | 250 Stück (Tablettenbehältnis) | 024    |     |
| 002 | 10 Stück (Blister)             | 024    |     |
| 004 | 30 Stück (Blister)             | 024    |     |
| 005 | 50 Stück (Blister)             | 024    |     |
| 006 | 60 Stück (Blister)             | 024    |     |
| 007 | 90 Stück (Blister)             | 024    |     |
| 008 | 100 Stück (Blister)            | 024    |     |
| 009 | 60 Stück (Tablettenbehältnis)  | 024    |     |
| 003 | 20 Stück (Blister)             | 024    |     |
| 011 | 100 Stück (Tablettenbehältnis) | 024    | neu |

**Losartan/HCT MSD 50 mg/12,5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28601

Zulassungsinhaber:

Merck Sharp & Dohme GmbH  
AT - 1220 Wien

| Nr  | Laufzeit<br>[Monate]            | Status |     |
|-----|---------------------------------|--------|-----|
| 001 | 4 Stück (PVC/PE/PVDC-Blister)   | 036    |     |
| 004 | 14 Stück (PVC/PE/PVDC-Blister)  | 036    |     |
| 005 | 20 Stück (PVC/PE/PVDC-Blister)  | 036    |     |
| 006 | 28 Stück (PVC/PE/PVDC-Blister)  | 036    |     |
| 007 | 30 Stück (PVC/PE/PVDC-Blister)  | 036    |     |
| 008 | 50 Stück (PVC/PE/PVDC-Blister)  | 036    |     |
| 012 | 280 Stück (PVC/PE/PVDC-Blister) | 036    |     |
| 013 | 100 Stück (HDPE-Flasche)        | 036    |     |
| 002 | 7 Stück (PVC/PE/PVDC-Blister)   | 036    |     |
| 003 | 10 Stück (PVC/PE/PVDC-Blister)  | 036    |     |
| 009 | 56 Stück (PVC/PE/PVDC-Blister)  | 036    |     |
| 010 | 84 Stück (PVC/PE/PVDC-Blister)  | 036    |     |
| 011 | 98 Stück (PVC/PE/PVDC-Blister)  | 036    |     |
| 014 | 90 Stück (PVC/PE/PVDC-Blister)  | 036    | neu |

**Losartan G.L. 25 mg - Filmdabletten**

Z.Nr.: 1-28726

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH

AT - 8502 Lannach

| Nr  | Laufzeit<br>[Monate]                                                   | Status  |
|-----|------------------------------------------------------------------------|---------|
| 001 | 7 Filmdabletten im Blister (PVC/PE/PVDC/Al)                            | 036     |
| 002 | 14 Filmdabletten im Blister (PVC/PE/PVDC/Al)                           | 036     |
| 003 | 15 Filmdabletten im Blister (PVC/PE/PVDC/Al)                           | 036     |
| 004 | 21 Filmdabletten im Blister (PVC/PE/PVDC/Al)                           | 036     |
| 005 | 28 Filmdabletten im Blister (PVC/PE/PVDC/Al)                           | 036     |
| 010 | 30 Filmdabletten im Tablettenebehälter (HDPE)                          | 036     |
| 011 | 50 Filmdabletten im Tablettenebehälter (HDPE)                          | 036     |
| 012 | 100 Filmdabletten im Tablettenebehälter (HDPE)                         | 036     |
| 006 | 30 Filmdabletten im Blister (PVC/PE/PVDC/Al)                           | 036     |
| 007 | 50 Filmdabletten im Blister (PVC/PE/PVDC/Al)                           | 036     |
| 008 | 56 Filmdabletten im Blister (PVC/PE/PVDC/Al)                           | 036     |
| 009 | 98 Filmdabletten im Blister (PVC/PE/PVDC/Al)                           | 036     |
| 013 | 70 (10x7) Filmdabletten im Blister (PVC/PE/PVDC/Al)<br>Klinikpackung   | 036     |
| 014 | 280 (10x28) Filmdabletten im Blister (PVC/PE/PVDC/Al)<br>Klinikpackung | 036 neu |

**Fluvastatin Arcana 40 mg Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-28736

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH

AT - 1147 Wien

| Nr  | Laufzeit<br>[Monate] | Status  |
|-----|----------------------|---------|
| 002 | 15 Kapseln           | 024     |
| 003 | 28 Kapseln           | 024     |
| 004 | 30 Kapseln           | 024     |
| 006 | 56 Kapseln           | 024     |
| 007 | 98 Kapseln           | 024     |
| 009 | 500 Kapseln          | 024     |
| 001 | 10 Kapseln           | 024     |
| 005 | 50 Kapseln           | 024     |
| 008 | 100 Kapseln          | 024     |
| 010 | 14 Kapseln           | 024 neu |

**Omeprazol easypharm 20 mg Kapseln**

Z.Nr.: 1-28836

Zulassungsinhaber:

Easypharm GmbH & Co KG  
AT - 2372 Gießhübl

| Nr  | Laufzeit<br>[Monate]                          | Status |     |
|-----|-----------------------------------------------|--------|-----|
| 001 | 14 Kapseln in PE-Fläschchen mit PP-Verschluss | 036    |     |
| 002 | 28 Kapseln in PE-Fläschchen mit PP-Verschluss | 036    |     |
| 003 | 7 Kapseln in PE-Fläschchen mit PP-Verschluss  | 036    | neu |

**Repaglinid ratiopharm 0,5 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-28866

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

| Nr  | Laufzeit<br>[Monate]             | Status |     |
|-----|----------------------------------|--------|-----|
| 008 | 30 Stück (PVC/PVDC-Al- Blister)  | 024    |     |
| 009 | 60 Stück (PVC/PVDC-Al- Blister)  | 024    |     |
| 010 | 90 Stück (PVC/PVDC-Al- Blister)  | 024    |     |
| 011 | 120 Stück (PVC/PVDC-Al- Blister) | 024    |     |
| 012 | 180 Stück (PVC/PVDC-Al- Blister) | 024    |     |
| 013 | 270 Stück (PVC/PVDC-Al- Blister) | 024    |     |
| 014 | 360 Stück (PVC/PVDC-Al- Blister) | 024    |     |
| 015 | 1000 Stück (HDPE-Flasche)        | 030    |     |
| 001 | 30 Stück (Al/Al- Blister)        | 030    |     |
| 002 | 60 Stück (Al/Al- Blister)        | 030    |     |
| 003 | 90 Stück (Al/Al- Blister)        | 030    |     |
| 004 | 120 Stück (Al/Al- Blister)       | 030    |     |
| 005 | 180 Stück (Al/Al- Blister)       | 030    |     |
| 006 | 270 Stück (Al/Al- Blister)       | 030    |     |
| 007 | 360 Stück (Al/Al- Blister)       | 030    |     |
| 016 | 15 Stück (Al/Al- Blister)        | 030    | neu |

**Repaglinid ratiopharm 2 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-28868

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

| Nr  | Laufzeit<br>[Monate]             | Status |     |
|-----|----------------------------------|--------|-----|
| 001 | 30 Stück (Al/Al- Blister)        | 030    |     |
| 002 | 60 Stück (Al/Al- Blister)        | 030    |     |
| 003 | 90 Stück (Al/Al- Blister)        | 030    |     |
| 004 | 120 Stück (Al/Al- Blister)       | 030    |     |
| 005 | 180 Stück (Al/Al- Blister)       | 030    |     |
| 006 | 270 Stück (Al/Al- Blister)       | 030    |     |
| 007 | 360 Stück (Al/Al- Blister)       | 030    |     |
| 008 | 30 Stück (PVC/PVDC-Al- Blister)  | 024    |     |
| 009 | 60 Stück (PVC/PVDC-Al- Blister)  | 024    |     |
| 010 | 90 Stück (PVC/PVDC-Al- Blister)  | 024    |     |
| 011 | 120 Stück (PVC/PVDC-Al- Blister) | 024    |     |
| 012 | 180 Stück (PVC/PVDC-Al- Blister) | 024    |     |
| 013 | 270 Stück (PVC/PVDC-Al- Blister) | 024    |     |
| 014 | 360 Stück (PVC/PVDC-Al- Blister) | 024    |     |
| 015 | 1000 Stück (HDPE- Flasche)       | 030    |     |
| 017 | 15 Stück (PVC/PVDC-Al- Blister)  | 024    | neu |
| 016 | 15 Stück (Al/Al- Blister)        | 030    | neu |



**Aufhebungen gemäß §23 des AMG**

**Artin - Dragees**

Z.Nr.: 2801

Zulassungsinhaber:  
Sanova Pharma GmbH  
AT - 1110 Wien

**Decentan 8 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 10344

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

**Limexx - Lutschtabletten**

Z.Nr.: 10447

Zulassungsinhaber:  
Kwizda Pharma GmbH  
AT - 1160 Wien

**Toxogonin - Ampullen**

Z.Nr.: 12941

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

**Persantin 75 mg - Dragees**

Z.Nr.: 13656

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

**Amphodyn retard - Kapseln**

Z.Nr.: 14147

Zulassungsinhaber:  
Astellas Pharma GmbH  
AT - 1140 Wien

**Leukase - Puder**

Z.Nr.: 14234

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

**Leukase - Salbe**

Z.Nr.: 14235

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

**Chomelanum - Salbe**

Z.Nr.: 14254

Zulassungsinhaber:  
C. Brady KG.  
AT - 1090 Wien

**Sinequan 25 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 14368

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Gyno - Daktarin - Ovula**

Z.Nr.: 15484

Zulassungsinhaber:  
Janssen - Cilag Pharma GmbH  
AT - 1232 Wien

**Profenid - Suppositorien**

Z.Nr.: 16075

Zulassungsinhaber:  
sanofi-aventis GmbH  
AT - 1220 Wien

**Pevaryl - Spray - Loesung**

Z.Nr.: 16689

Zulassungsinhaber:  
Janssen - Cilag Pharma GmbH  
AT - 1232 Wien

**Isomack retard 40 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 16731

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Isomack retard 20 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 17039

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Micropaque H.D. oral - Roentgenkontrastmittel**

Z.Nr.: 17556

Zulassungsinhaber:  
Guerbet S.A.  
FR - 95943 Roissy

**Agaffin - Dragees**

Z.Nr.: 17614

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

**Loniten 10 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-18119

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Isomack retard 120 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 1-18273

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Dolo - Neurobion - Kapseln**

Z.Nr.: 1-18583

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

**Munobal retard 5 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-18765

Zulassungsinhaber:  
sanofi-aventis GmbH  
AT - 1220 Wien

**Magvital - Kautabletten**

Z.Nr.: 1-19402

Zulassungsinhaber:  
Panderma Arzneimittel GmbH.  
AT - 2700 Wiener Neustadt

**Magvital - Granulat**

Z.Nr.: 1-19404

Zulassungsinhaber:  
Panderma Arzneimittel GmbH.  
AT - 2700 Wiener Neustadt

**Haemodyn 600 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 1-20023

Zulassungsinhaber:  
Astellas Pharma GmbH  
AT - 1140 Wien

**Haemodyn 400 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 1-20151

Zulassungsinhaber:  
Astellas Pharma GmbH  
AT - 1140 Wien

**Verapabene 5 mg - Ampullen**

Z.Nr.: 1-20390

Zulassungsinhaber:  
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

**Estracomb (Estraderm + Estragest) TTS - transdermales Pflaster**

Z.Nr.: 1-20443

Zulassungsinhaber:  
Novartis Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**Zavedos 20 mg - Trockenstechampulle**

Z.Nr.: 1-20519

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Carboplatin "Pfizer" CS 50 mg - Konzentrat zur Infusionsbereitung**

Z.Nr.: 1-21068

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Zavedos 25 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 1-21098

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Clarityn 1 mg/ml - Sirup**

Z.Nr.: 1-21445

Zulassungsinhaber:

Aesca Pharma GmbH  
AT - 1120 Wien

**Cytarabin "Pfizer" CS 500 mg - Stechampulle**

Z.Nr.: 1-21811

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien



**Cytarabin "Pfizer" CS 100 mg - Stechampulle**

Z.Nr.: 1-21812

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Cytarabin "Pfizer" CS 2 g - Stechampulle**

Z.Nr.: 1-21814

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Cytarabin "Pfizer" CS 1 g - Stechampulle**

Z.Nr.: 1-21815

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Zavedos 5 mg - Durchstichflasche**

Z.Nr.: 1-23486

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Zavedos 10 mg - Durchstichflasche**

Z.Nr.: 1-23487

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Zavedos 20 mg - Durchstichflasche**

Z.Nr.: 1-23488

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Tocovenös - Ampullen**

Z.Nr.: 1-23597

Zulassungsinhaber:  
Fresenius Kabi Austria GmbH  
AT - 8055 Graz

**Atridox 44 mg Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung eines  
Zahnfleischgels, Fertigspritzen**

Z.Nr.: 1-23833

Zulassungsinhaber:  
Tolmar GmbH  
DE - 61440 Oberursel

**Cisplatin "Pfizer" CS 1 mg / ml - Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-24002

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Flucosept 50 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 1-24326

Zulassungsinhaber:  
Kwizda Pharma GmbH  
AT - 1160 Wien

**Ciprofloxacin "Interpharm" 750 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-24606

Zulassungsinhaber:  
Interpharm Produktions GmbH  
AT - 1160 Wien

**Terazosin Arcana 2 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-24704

Zulassungsinhaber:  
Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1147 Wien

**Terazosin Arcana 5 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-24705

Zulassungsinhaber:  
Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1147 Wien

**Uro-Pos - überzogene Tabletten**

Z.Nr.: 1-24954

Zulassungsinhaber:  
Croma Pharma GmbH  
AT - 2100 Leobendorf

**Foradil Certihaler 10 µ - Pulver zur Inhalation**

Z.Nr.: 1-25326

Zulassungsinhaber:  
Novartis Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**Paclitaxel "Mayrhofer" 6 mg / ml - Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-26325

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

**Ciprofloxacin "Mayrhofer" 2 mg/ml - Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-26326

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

**Dinatrium Pamidronat "Mayrhofer" 15 mg - Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-26453

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

**Dinatrium Pamidronat "Mayrhofer" 30 mg - Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-26455

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

**Dinatrium Pamidronat "Mayrhofer" 60 mg - Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-26456

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

**Dinatrium Pamidronat "Mayrhofer" 90 mg - Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-26457

Zulassungsinhaber:

Mayrhofer Pharmazeutika GmbH & Co KG  
AT - 4060 Leonding

**Glimepirid "Alternova" 1 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-26488

Zulassungsinhaber:

KRKA Pharma GmbH  
AT - 1220 Wien

**Glimepirid "Alternova" 2 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-26489

Zulassungsinhaber:

KRKA Pharma GmbH  
AT - 1220 Wien

**Glimepirid "Alternova" 3 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-26490

Zulassungsinhaber:

KRKA Pharma GmbH  
AT - 1220 Wien

**Glimepirid "Alternova" 4 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-26491

Zulassungsinhaber:  
KRKA Pharma GmbH  
AT - 1220 Wien

**Glimepirid "Alternova" 6 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-26492

Zulassungsinhaber:  
KRKA Pharma GmbH  
AT - 1220 Wien

**Risperidon "Interpharm" 3 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-26759

Zulassungsinhaber:  
Interpharm Produktions GmbH  
AT - 1160 Wien

**Risperidon "Interpharm" 0,5 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-26760

Zulassungsinhaber:  
Interpharm Produktions GmbH  
AT - 1160 Wien

**Risperidon "Interpharm" 4 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-26762

Zulassungsinhaber:  
Interpharm Produktions GmbH  
AT - 1160 Wien

**Risperidon "Interpharm" 6 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-26763

Zulassungsinhaber:  
Interpharm Produktions GmbH  
AT - 1160 Wien

**Risperidon "Interpharm" 1 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-26765

Zulassungsinhaber:  
Interpharm Produktions GmbH  
AT - 1160 Wien

**Risperidon "Interpharm" 2 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-26766

Zulassungsinhaber:  
Interpharm Produktions GmbH  
AT - 1160 Wien



**Paroxetin Alternova 20 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27054

Zulassungsinhaber:  
KRKA Pharma GmbH  
AT - 1220 Wien

**Oxaliplatin "Mayrhofer" 5 mg/ml - Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-27352

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

**Sumanova 50 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27513

Zulassungsinhaber:  
Docpharma NV  
BE - 3001 Heverlee

**Sumanova 100 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27514

Zulassungsinhaber:  
Docpharma NV  
BE - 3001 Heverlee

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

Z.Nr.: 1-27953

Zulassungsinhaber:  
Stragen Nordic A/S  
DK - 3660 Stenlose

**Nocasio 1 mg Tabletten mit veränderter Wirkstofffreisetzung**

Z.Nr.: 1-28505

Zulassungsinhaber:  
Nitec Pharma GmbH  
DE - 68167 Mannheim

**Nocasio 2 mg Tabletten mit veränderter Wirkstofffreisetzung**

Z.Nr.: 1-28506

Zulassungsinhaber:  
Nitec Pharma GmbH  
DE - 68167 Mannheim

**Nocasio 5 mg Tabletten mit veränderter Wirkstofffreisetzung**

Z.Nr.: 1-28507

Zulassungsinhaber:  
Nitec Pharma GmbH  
DE - 68167 Mannheim

### **Schmerzstillende Einreibung "Alte Löwenapotheke"**

Z.Nr.: 5-00244

Zulassungsinhaber:  
Alte Löwen - Apotheke  
AT - 1080 Wien

### **Hustensirup**

Z.Nr.: 5-00349

Zulassungsinhaber:  
Jakobus - Apotheke  
AT - 9871 Seeboden(BH Spittal/Drau)

### **Schwedenbitter**

Z.Nr.: 5-02298

Zulassungsinhaber:  
Jakobus - Apotheke  
AT - 9871 Seeboden(BH Spittal/Drau)

### **Seebacher Nervendragees aus Baldrian,Hopfen und Melisse**

Z.Nr.: 7-00584

Zulassungsinhaber:  
St. - Peter - Apotheke  
AT - 9020 Klagenfurt

**Cebion Vitamin C Hot & Cold Drink - Granulat**

Z.Nr.: 7-01091

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

**"Weleda" Bronchialbalsam**

Z.Nr.: 7-01259

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

## **Ruhende Zulassungen**

### **Neueintragung ruhender Zulassungen**

#### **Ginkgo Sanvita - Lösung zum Einnehmen**

Z.Nr.: 1-23132

Zulassungsinhaber:

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

#### **Corneregel - Augengel**

Z.Nr.: 1-24211

Zulassungsinhaber:

Riel Pharma GesmbH.  
AT - 8564 Krottendorf - Gaisfeld

#### **Mertan - Nasentropfen**

Z.Nr.: 1-24786

Zulassungsinhaber:

Sigmapharm Arzneimittel GmbH & Co KG  
AT - 1201 Wien

## **Veröffentlichung (01/2010) über Registrierungen von Homöopathika**

### **Aufhebungen von Registrierungen**

#### **Schmerzstillende Einreibung "Alte Löwenapotheke"**

Reg.Nr.: 5-00244

Firma:

Alte Löwen - Apotheke  
AT - 1080 Wien

#### **Hustensirup**

Reg.Nr.: 5-00349

Firma:

Jakobus - Apotheke  
AT - 9871 Seeboden(BH Spittal/Drau)

#### **Schwedenbitter**

Reg.Nr.: 5-02298

Firma:

Jakobus - Apotheke  
AT - 9871 Seeboden(BH Spittal/Drau)