

\*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Zul.-Nr.	Dosisstärke- nummer	Präparatebezeichnung	Zulassungsinhaberin	Anzahl	Verpackung	GTIN (EAN-A)*	Verz.*	Abgabekategorie Packung*	Zusammensetzung
N° d'AMM	N° de dosage	Dénomination de la préparation	Titulaire de l'autorisation	Nombre	Conditionnement		Tabl.*	Cat. de remise du conditionnement*	Composition
57002	05	Actiq 1200 Mikrogramm, Lutschtabletten	Teva Pharma AG	3	Tablette(n)	76 80 57002 033 7	a	A+	fantanylum 1200 µg ut fentanyl citras, saccharida hydrica, sacchari sphaerae, propylenglycolum, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, color.: E 133, excipients pro compresso.
57002	05	Actiq 1200 Mikrogramm, Lutschtabletten	Teva Pharma AG	30	Tablette(n)	76 80 57002 039 9	a	A+	fantanylum 1200 µg ut fentanyl citras, saccharida hydrica, sacchari sphaerae, propylenglycolum, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, color.: E 133, excipients pro compresso.
57002	06	Actiq 1600 Mikrogramm, Lutschtabletten	Teva Pharma AG	3	Tablette(n)	76 80 57002 041 2	a	A+	fantanylum 1600 µg ut fentanyl citras, saccharida hydrica, sacchari sphaerae, propylenglycolum, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, color.: E 133, excipients pro compresso.
57002	06	Actiq 1600 Mikrogramm, Lutschtabletten	Teva Pharma AG	30	Tablette(n)	76 80 57002 047 4	a	A+	fantanylum 1600 µg ut fentanyl citras, saccharida hydrica, sacchari sphaerae, propylenglycolum, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, color.: E 133, excipients pro compresso.
57002	01	Actiq 200 Mikrogramm, Lutschtabletten	Teva Pharma AG	3	Tablette(n)	76 80 57002 001 6	a	A+	fantanylum 200 µg ut fentanyl citras, saccharida hydrica, sacchari sphaerae, propylenglycolum, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, color.: E 133, excipients pro compresso.
57002	01	Actiq 200 Mikrogramm, Lutschtabletten	Teva Pharma AG	30	Tablette(n)	76 80 57002 007 8	a	A+	fantanylum 200 µg ut fentanyl citras, saccharida hydrica, sacchari sphaerae, propylenglycolum, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, color.: E 133, excipients pro compresso.
57002	02	Actiq 400 Mikrogramm, Lutschtabletten	Teva Pharma AG	3	Tablette(n)	76 80 57002 009 2	a	A+	fantanylum 400 µg ut fentanyl citras, saccharida hydrica, sacchari sphaerae, propylenglycolum, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, color.: E 133, excipients pro compresso.
57002	02	Actiq 400 Mikrogramm, Lutschtabletten	Teva Pharma AG	30	Tablette(n)	76 80 57002 015 3	a	A+	fantanylum 400 µg ut fentanyl citras, saccharida hydrica, sacchari sphaerae, propylenglycolum, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, color.: E 133, excipients pro compresso.
57002	03	Actiq 600 Mikrogramm, Lutschtabletten	Teva Pharma AG	3	Tablette(n)	76 80 57002 017 7	a	A+	fantanylum 600 µg ut fentanyl citras, saccharida hydrica, sacchari sphaerae, propylenglycolum, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, color.: E 133, excipients pro compresso.
57002	03	Actiq 600 Mikrogramm, Lutschtabletten	Teva Pharma AG	30	Tablette(n)	76 80 57002 023 8	a	A+	fantanylum 600 µg ut fentanyl citras, saccharida hydrica, sacchari sphaerae, propylenglycolum, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, color.: E 133, excipients pro compresso.
57002	04	Actiq 800 Mikrogramm, Lutschtabletten	Teva Pharma AG	3	Tablette(n)	76 80 57002 025 2	a	A+	fantanylum 800 µg ut fentanyl citras, saccharida hydrica, sacchari sphaerae, propylenglycolum, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, color.: E 133, excipients pro compresso.
57002	04	Actiq 800 Mikrogramm, Lutschtabletten	Teva Pharma AG	30	Tablette(n)	76 80 57002 031 3	a	A+	fantanylum 800 µg ut fentanyl citras, saccharida hydrica, sacchari sphaerae, propylenglycolum, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, color.: E 133, excipients pro compresso.
42127	01	Anxiolit, comprimés	Vifor SA	30	Tablette(n)	76 80 42127 035 5	b	B	oxazepamum 15 mg, excipients pro compresso.
42127	01	Anxiolit, comprimés	Vifor SA	60	Tablette(n)	76 80 42127 043 0	b	B	oxazepamum 15 mg, excipients pro compresso.
12175	02	Aphenylbarbit 100 mg, Tabletten	Streuli Pharma AG	20	Tablette(n)	76 80 12175 116 1	b	B	phenobarbitalum 100 mg, excipients pro compresso.
12175	02	Aphenylbarbit 100 mg, Tabletten	Streuli Pharma AG	100	Tablette(n)	76 80 12175 078 2	b	B	phenobarbitalum 100 mg, excipients pro compresso.
12175	05	Aphenylbarbit 15 mg, Tabletten	Streuli Pharma AG	30	Tablette(n)	76 80 12175 221 2	b	B	phenobarbitalum 15 mg, excipients pro compresso.

\*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Zul.-Nr. N° d'AMM	Dosisstärke- nummer N° de dosage	Präparatebezeichnung Dénomination de la préparation	Zulassungsinhaber Titulaire de l'autorisation	Anzahl Nombre	Verpackung Conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Verz.* Tabl.*	Abgabekategorie Packung* Cat. de remise du conditionnement*	Zusammensetzung Composition
12175	05	Aphenylbarbit 15 mg, Tabletten	Streuli Pharma AG	100	Tablette(n)	76 80 12175 248 9	b	B	phenobarbitalum 15 mg, excipients pro compresso.
12175	01	Aphenylbarbit 50 mg, Tabletten	Streuli Pharma AG	20	Tablette(n)	76 80 12175 051 5	b	B	phenobarbitalum 50 mg, excipients pro compresso.
12175	01	Aphenylbarbit 50 mg, Tabletten	Streuli Pharma AG	100	Tablette(n)	76 80 12175 019 5	b	B	phenobarbitalum 50 mg, excipients pro compresso.
40521	01	Benamin Expectorans mit Codein ad us. vet., Sirup	Dr. E. Gräub AG	100	ml	76 80 40521 011 7	c	C	codeini phosphas hemihydricus 2.19 mg, diphenhydramini hydrochloridum 2.67 mg, ammonii chloridum 26 mg, levomentholum 0.22 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, color.: E 124, E 150, excipients ad solutionem pro 1 ml.
40521	01	Benamin Expectorans mit Codein ad us. vet., Sirup	Dr. E. Gräub AG	500	ml	76 80 40521 038 4	c	C	codeini phosphas hemihydricus 2.19 mg, diphenhydramini hydrochloridum 2.67 mg, ammonii chloridum 26 mg, levomentholum 0.22 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, color.: E 124, E 150, excipients ad solutionem pro 1 ml.
55818	01	Benylin mit Codein N, Hustensirup	Janssen-Cilag AG	125	ml	76 80 55818 001 5	c	C	diphenhydramini hydrochloridum 14 mg, codeini phosphas hemihydricus 5.7 mg, arom.: saccharinum natricum, vanillinum et alia, color.: E 124, E 150, conserv.: E 211, excipients ad solutionem pro 5 ml corresp. ethanolum 5 % V/V.
59475	01	Bronchialpastillen VA mit Codein, Pastillen	Iromedica AG	24	Stück	76 80 59475 001 2	c	C	codeini phosphas hemihydricus 3 mg, arom.: eucalypti aetheroleum, balsami tolutani sirupus, anisi stellati aetheroleum, levomentholum, anisi aetheroleum, liquiritiae succus, aspartamum, color.: E 150, conserv.: E 202, E 219, excipients pro pastillo.
62556	04	Buccolam 10mg/2mL, Lösung zur Anwendung in der Mundhöhle	Shire Switzerland GmbH	4	Spritze(n)	76 80 62556 004 7	b	B	midazolamum 10 mg ut midazolami hydrochloridum, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 2 ml.
62556	01	Buccolam 2.5mg/0.5mL, Lösung zur Anwendung in der Mundhöhle	Shire Switzerland GmbH	4	Spritze(n)	76 80 62556 001 6	b	B	midazolamum 2.5 mg ut midazolami hydrochloridum, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.
62556	02	Buccolam 5mg/1mL, Lösung zur Anwendung in der Mundhöhle	Shire Switzerland GmbH	4	Spritze(n)	76 80 62556 002 3	b	B	midazolamum 5 mg ut midazolami hydrochloridum, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.
62556	03	Buccolam 7.5mg/1.5mL, Lösung zur Anwendung in der Mundhöhle	Shire Switzerland GmbH	4	Spritze(n)	76 80 62556 003 0	b	B	midazolamum 7.5 mg ut midazolami hydrochloridum, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.
63081	01	Bupaq ad us.vet., Injektionslösung	Streuli Pharma AG	10	ml	76 80 63081 001 4	a	A+	buprenorphinum 0.3 mg ut buprenorphini hydrochloridum, glucosum monohydricum, conserv.: chlorocresolum 1.35 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.
63081	01	Bupaq ad us.vet., Injektionslösung	Streuli Pharma AG	10 x 10	ml	76 80 63081 003 8	a	A+	buprenorphinum 0.3 mg ut buprenorphini hydrochloridum, glucosum monohydricum, conserv.: chlorocresolum 1.35 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.
63081	01	Bupaq ad us.vet., Injektionslösung	Streuli Pharma AG	5 x 10	ml	76 80 63081 002 1	a	A+	buprenorphinum 0.3 mg ut buprenorphini hydrochloridum, glucosum monohydricum, conserv.: chlorocresolum 1.35 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.
56479	02	Bupivacain 1.25 mg/mL - Fentanyl 2 µg/ml Sintetica, soluzione per perfusione	Sintetica SA	1 x 250 ml	Beutel	76 80 56479 005 5	a	A+	bupivacaini hydrochloridum anhydricum 1.25 mg, fentanylum 2 µg ut fentanyli citras, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.

\*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Zul.-Nr. N° d'AMM	Dosisstärke- nummer N° de dosage	Präparatebezeichnung Dénomination de la préparation	Zulassungsinhaber Titulaire de l'autorisation	Anzahl Nombre	Verpackung Conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Verz.* Tabl.*	Abgabekategorie Packung* Cat. de remise du conditionnement*	Zusammensetzung Composition
56479	02	Bupivacain 1.25 mg/mL - Fentanyl 2 µg/ml Sintetica, soluzione per perfusione	Sintetica SA	5 x 250 ml	Beutel	76 80 56479 006 2	a	A+	bupivacaini hydrochloridum anhydricum 1.25 mg, fentanylum 2 µg ut fentanyli citras, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.
56479	01	Bupivacain 1mg/mL - Fentanyl 2 µg/ml Sintetica, soluzione per perfusione	Sintetica SA	1 x 250 ml	Beutel	76 80 56479 001 7	a	A+	bupivacaini hydrochloridum anhydricum 1 mg, fentanylum 2 µg ut fentanyli citras, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.
56479	01	Bupivacain 1mg/mL - Fentanyl 2 µg/ml Sintetica, soluzione per perfusione	Sintetica SA	5 x 250 ml	Beutel	76 80 56479 003 1	a	A+	bupivacaini hydrochloridum anhydricum 1 mg, fentanylum 2 µg ut fentanyli citras, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.
65188	01	Buprenorphin-Mepha 0.4 mg, Sublingualtabletten	Mepha Pharma AG	7	Tablette(n)	76 80 65188 001 0	a	A+	buprenorphinum 0.4 mg ut buprenorphini hydrochloridum, excipients pro compresso.
65188	01	Buprenorphin-Mepha 0.4 mg, Sublingualtabletten	Mepha Pharma AG	28	Tablette(n)	76 80 65188 002 7	a	A+	buprenorphinum 0.4 mg ut buprenorphini hydrochloridum, excipients pro compresso.
65188	02	Buprenorphin-Mepha 2 mg, Sublingualtabletten	Mepha Pharma AG	7	Tablette(n)	76 80 65188 003 4	a	A+	buprenorphinum 2 mg ut buprenorphini hydrochloridum, color.: E 110, excipients pro compresso.
65188	02	Buprenorphin-Mepha 2 mg, Sublingualtabletten	Mepha Pharma AG	28	Tablette(n)	76 80 65188 004 1	a	A+	buprenorphinum 2 mg ut buprenorphini hydrochloridum, color.: E 110, excipients pro compresso.
65809	01	Buprenorphin-Mepha 35ug/h, Transdermale Pflaster	Mepha Pharma AG	4	Pflaster	76 80 65809 001 6	a	A+	buprenorphinum 20 mg, excipients ad praeparationem pro 25 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 35 µg/h.
65809	01	Buprenorphin-Mepha 35ug/h, Transdermale Pflaster	Mepha Pharma AG	8	Pflaster	76 80 65809 002 3	a	A+	buprenorphinum 20 mg, excipients ad praeparationem pro 25 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 35 µg/h.
65809	02	Buprenorphin-Mepha 52.5 ug/h, Transdermale Pflaster	Mepha Pharma AG	4	Pflaster	76 80 65809 003 0	a	A+	buprenorphinum 30 mg, excipients ad praeparationem pro 37.5 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 52.5 µg/h.
65809	02	Buprenorphin-Mepha 52.5 ug/h, Transdermale Pflaster	Mepha Pharma AG	8	Pflaster	76 80 65809 004 7	a	A+	buprenorphinum 30 mg, excipients ad praeparationem pro 37.5 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 52.5 µg/h.
65809	03	Buprenorphin-Mepha 70 ug/h, Transdermale Pflaster	Mepha Pharma AG	4	Pflaster	76 80 65809 005 4	a	A+	buprenorphinum 40 mg, excipients ad praeparationem pro 50 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 70 µg/h.
65809	03	Buprenorphin-Mepha 70 ug/h, Transdermale Pflaster	Mepha Pharma AG	8	Pflaster	76 80 65809 006 1	a	A+	buprenorphinum 40 mg, excipients ad praeparationem pro 50 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 70 µg/h.
65188	03	Buprenorphin-Mepha 8 mg, Sublingualtabletten	Mepha Pharma AG	7	Tablette(n)	76 80 65188 005 8	a	A+	buprenorphinum 8 mg ut buprenorphini hydrochloridum, color.: E 110, excipients pro compresso.
65188	03	Buprenorphin-Mepha 8 mg, Sublingualtabletten	Mepha Pharma AG	28	Tablette(n)	76 80 65188 006 5	a	A+	buprenorphinum 8 mg ut buprenorphini hydrochloridum, color.: E 110, excipients pro compresso.
62237	02	Clorazepate Zentiva 10mg, capsules	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	20	Kapsel(n)	76 80 62237 003 8	b	B	dikalii clorazepas 10 mg, color.: E 127, excipients pro capsula.
62237	02	Clorazepate Zentiva 10mg, capsules	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	50	Kapsel(n)	76 80 62237 004 5	b	B	dikalii clorazepas 10 mg, color.: E 127, excipients pro capsula.
62237	03	Clorazepate Zentiva 20mg, capsules	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	20	Kapsel(n)	76 80 62237 005 2	b	B	dikalii clorazepas 20 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.
62237	03	Clorazepate Zentiva 20mg, capsules	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	50	Kapsel(n)	76 80 62237 006 9	b	B	dikalii clorazepas 20 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.
62235	01	Clorazepate Zentiva 20mg, comprimés pelliculés	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	20	Tablette(n)	76 80 62235 001 6	b	B	dikalii clorazepas 20 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.
62235	01	Clorazepate Zentiva 20mg, comprimés pelliculés	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	50	Tablette(n)	76 80 62235 002 3	b	B	dikalii clorazepas 20 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.
62236	01	Clorazepate Zentiva 50mg, comprimés pelliculés	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	30	Tablette(n)	76 80 62236 001 5	b	B	dikalii clorazepas 50 mg, color.: E 127, excipients pro compresso obducto.

\*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Zul.-Nr. N° d'AMM	Dosisstärke- nummer N° de dosage	Präparatebezeichnung Dénomination de la préparation	Zulassungsinhaber Titulaire de l'autorisation	Anzahl Nombre	Verpackung Conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Verz.* Tabl.*	Abgabekategorie Packung* Cat. de remise du conditionnement*	Zusammensetzung Composition
62237	01	Clorazepate Zentiva 5mg, capsules	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	20	Kapsel(n)	76 80 62237 001 4	b	B	dikalii clorazepas 5 mg, color.: E 127, excipients pro capsula.
62237	01	Clorazepate Zentiva 5mg, capsules	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	50	Kapsel(n)	76 80 62237 002 1	b	B	dikalii clorazepas 5 mg, color.: E 127, excipients pro capsula.
47353	01	Co-Dafalgan, Brausetabletten	Bristol-Myers Squibb SA	16	Tablette(n)	76 80 47353 025 4	c	B	paracetamololum 500 mg, codeini phosphas hemihydricus 30 mg, aromatica, aspartamum, conserv.: E 211, excipients pro compresso.
51321	01	Co-Dafalgan, Filmtabletten	Bristol-Myers Squibb SA	16	Tablette(n)	76 80 51321 014 6	c	B	paracetamololum 500 mg, codeini phosphas hemihydricus 30 mg, excipients pro compresso obducto.
51321	01	Co-Dafalgan, Filmtabletten	Bristol-Myers Squibb SA	40	Tablette(n)	76 80 51321 022 1	c	B	paracetamololum 500 mg, codeini phosphas hemihydricus 30 mg, excipients pro compresso obducto.
19220	01	Codein Knoll, Tabletten	BGP Products GmbH	20	Tablette(n)	76 80 19220 028 5	c	B	codeini phosphas hemihydricus 50 mg, excipients pro compresso.
60540	01	Codicalm, Sirup	Dr. Heinz Welti AG, Fabrikation chemisch-pharmazeutischer Produkte	200	ml	76 80 60540 001 1	c	C	codeini phosphas hemihydricus 5 mg, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 210, excipients ad solutionem pro 5 ml.
53027	03	Codicontin 120 mg, Tabletten retard	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	30	Tablette(n)	76 80 53027 005 5	c	A	dihydrocodeini tartras 120 mg corresp. dihydrocodeinum 80 mg, excipients pro compresso obducto.
53027	03	Codicontin 120 mg, Tabletten retard	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	60	Tablette(n)	76 80 53027 006 2	c	A	dihydrocodeini tartras 120 mg corresp. dihydrocodeinum 80 mg, excipients pro compresso obducto.
53027	01	Codicontin 60 mg, Tabletten retard	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	30	Tablette(n)	76 80 53027 001 7	c	A	dihydrocodeini tartras 60 mg corresp. dihydrocodeinum 40 mg, excipients pro compresso obducto.
53027	01	Codicontin 60 mg, Tabletten retard	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	60	Tablette(n)	76 80 53027 002 4	c	A	dihydrocodeini tartras 60 mg corresp. dihydrocodeinum 40 mg, excipients pro compresso obducto.
53027	02	Codicontin 90 mg, Tabletten retard	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	30	Tablette(n)	76 80 53027 003 1	c	A	dihydrocodeini tartras 90 mg corresp. dihydrocodeinum 60 mg, excipients pro compresso obducto.
53027	02	Codicontin 90 mg, Tabletten retard	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	60	Tablette(n)	76 80 53027 004 8	c	A	dihydrocodeini tartras 90 mg corresp. dihydrocodeinum 60 mg, excipients pro compresso obducto.
56249	01	Concerta 18 mg, Tabletten mit verzögerter Wirkstofffreigabe	Janssen-Cilag AG	30	Tablette(n)	76 80 56249 002 5	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 18 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso.
56249	01	Concerta 18 mg, Tabletten mit verzögerter Wirkstofffreigabe	Janssen-Cilag AG	60 (2 x 30)	Tablette(n)	76 80 56249 004 9	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 18 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso.
56249	04	Concerta 27 mg, Tabletten mit verzögerter Wirkstofffreigabe	Janssen-Cilag AG	30	Tablette(n)	76 80 56249 046 9	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 27 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso.
56249	04	Concerta 27 mg, Tabletten mit verzögerter Wirkstofffreigabe	Janssen-Cilag AG	60 (2 x 30)	Tablette(n)	76 80 56249 048 3	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 27 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso.
56249	02	Concerta 36 mg, Tabletten mit verzögerter Wirkstofffreigabe	Janssen-Cilag AG	30	Tablette(n)	76 80 56249 022 3	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 36 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso.
56249	02	Concerta 36 mg, Tabletten mit verzögerter Wirkstofffreigabe	Janssen-Cilag AG	60 (2 x 30)	Tablette(n)	76 80 56249 024 7	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 36 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso.

\*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Zul.-Nr. N° d'AMM	Dosisstärke- nummer N° de dosage	Präparatebezeichnung Dénomination de la préparation	Zulassungsinhaber Titulaire de l'autorisation	Anzahl Nombre	Verpackung Conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Verz.* Tabl.*	Abgabekategorie Packung* Cat. de remise du conditionnement*	Zusammensetzung Composition
56249	03	Concerta 54 mg, Tabletten mit verzögerter Wirkstofffreigabe	Janssen-Cilag AG	30	Tablette(n)	76 80 56249 042 1	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 54 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso.
56249	03	Concerta 54 mg, Tabletten mit verzögerter Wirkstofffreigabe	Janssen-Cilag AG	60 (2 x 30)	Tablette(n)	76 80 56249 044 5	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 54 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso.
66297	01	Coop Vitality Bronchialpastillen mit Codein, Pastillen	Coop Vitality Health Care GmbH	24	Stück	76 80 66297 001 4	c	C	codeini phosphas hemihydricum 3 mg, arom.: eucalypti aetheroleum, balsami tolutani sirupus, anisi stellati aetheroleum, levomentholum, anisi aetheroleum, liquiritiae succus, aspartamum, color.: E 150, conserv.: E 202, E 219, excipients pro pastillo.
40536	01	Dalmadorm mite, Filmtabletten	MEDA Pharmaceuticals Switzerland GmbH	10	Tablette(n)	76 80 40536 086 7	b	B	flurazepami monohydrochloridum 15 mg, excipients pro compresso obducto.
40536	01	Dalmadorm mite, Filmtabletten	MEDA Pharmaceuticals Switzerland GmbH	30	Tablette(n)	76 80 40536 094 2	b	B	flurazepami monohydrochloridum 15 mg, excipients pro compresso obducto.
40536	01	Dalmadorm mite, Filmtabletten	MEDA Pharmaceuticals Switzerland GmbH	100	Tablette(n)	76 80 40536 108 6	b	B	flurazepami monohydrochloridum 15 mg, excipients pro compresso obducto.
40536	02	Dalmadorm, Filmtabletten	MEDA Pharmaceuticals Switzerland GmbH	10	Tablette(n)	76 80 40536 116 1	b	B	flurazepami monohydrochloridum 30 mg, excipients pro compresso obducto.
40536	02	Dalmadorm, Filmtabletten	MEDA Pharmaceuticals Switzerland GmbH	30	Tablette(n)	76 80 40536 124 6	b	B	flurazepami monohydrochloridum 30 mg, excipients pro compresso obducto.
40536	02	Dalmadorm, Filmtabletten	MEDA Pharmaceuticals Switzerland GmbH	100	Tablette(n)	76 80 40536 132 1	b	B	flurazepami monohydrochloridum 30 mg, excipients pro compresso obducto.
39416	04	Demetrin 10, Tabletten	Pfizer PFE Switzerland GmbH	20	Tablette(n)	76 80 39416 034 9	b	B	prazepamum 10 mg, excipients pro compresso.
39416	04	Demetrin 10, Tabletten	Pfizer PFE Switzerland GmbH	50	Tablette(n)	76 80 39416 042 4	b	B	prazepamum 10 mg, excipients pro compresso.
39416	03	Demetrin 20, Tabletten	Pfizer PFE Switzerland GmbH	20	Tablette(n)	76 80 39416 050 9	b	B	prazepamum 20 mg, excipients pro compresso.
39416	03	Demetrin 20, Tabletten	Pfizer PFE Switzerland GmbH	50	Tablette(n)	76 80 39416 069 1	b	B	prazepamum 20 mg, excipients pro compresso.
55561	02	Diaphin 10 g i.v., Injektionspräparat	DiaMo Narcotics GmbH	15	Ampulle(n)	76 80 55561 004 1	d	A	diamorphini hydrochloridum monohydricum 10 g corresp. diamorphinum 8.71 g pro vitro.
57724	01	Diaphin IR 200, Tabletten	DiaMo Narcotics GmbH	100	Tablette(n)	76 80 57724 001 1	d	A	diamorphini hydrochloridum anhydricum 200 mg corresp. diamorphinum 182 mg, excipients pro compresso.
57720	01	Diaphin SR 200, Filmtabletten	DiaMo Narcotics GmbH	100	Tablette(n)	76 80 57720 001 5	d	A	diamorphini hydrochloridum anhydricum 200 mg corresp. diamorphinum 182 mg, excipients pro compresso obducto.
59328	01	Diazepam 10 AApot, Auto-Injektor	Armeepotheke	2ml	Injektor(en), vorgef.	76 80 59328 001 5	b	B	diazepamum 10 mg, propylenglycolum, ethanolum 175.4 mg, acidum benzoicum 7.5 mg, natrii benzoas 91.14 mg, alcohol benzylicus 33.86 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 2 ml.
54467	02	Diazepam Desitin 10 mg, Rectal Tube	Desitin Pharma GmbH	5	Stück	76 80 54467 036 0	b	B	diazepamum 10 mg, conserv.: E 210, E 211, alcohol benzylicus, excipients ad solutionem pro 2.5 ml.
54467	01	Diazepam Desitin 5 mg, Rectal Tube	Desitin Pharma GmbH	5	Stück	76 80 54467 028 5	b	B	diazepamum 5 mg, conserv.: E 210, E 211, alcohol benzylicus, excipients ad solutionem pro 2.5 ml.
39645	03	Diazepam-Mepha 10 mg, Tabletten	Mepha Pharma AG	25	Tablette(n)	76 80 39645 005 9	b	B	diazepamum 10 mg, excipients pro compresso.
39645	03	Diazepam-Mepha 10 mg, Tabletten	Mepha Pharma AG	100	Tablette(n)	76 80 39645 006 6	b	B	diazepamum 10 mg, excipients pro compresso.
39645	01	Diazepam-Mepha 2 mg, Tabletten	Mepha Pharma AG	25	Tablette(n)	76 80 39645 001 1	b	B	diazepamum 2 mg, excipients pro compresso.
39645	01	Diazepam-Mepha 2 mg, Tabletten	Mepha Pharma AG	100	Tablette(n)	76 80 39645 002 8	b	B	diazepamum 2 mg, excipients pro compresso.

\*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Zul.-Nr.	Dosisstärke- nummer	Präparatebezeichnung	ZulassungsinhaberIn	Anzahl	Verpackung	GTIN (EAN-A)*	Verz.*	Abgabekategorie Packung*	Zusammensetzung
N° d'AMM	N° de dosage	Dénomination de la préparation	Titulaire de l'autorisation	Nombre	Conditionnement		Tabl.*	Cat. de remise du conditionnement*	Composition
39645	02	Diazepam-Mepha 5 mg, Tabletten	Mepha Pharma AG	25	Tablette(n)	76 80 39645 003 5	b	B	diazepamum 5 mg, excipients pro compresso.
39645	02	Diazepam-Mepha 5 mg, Tabletten	Mepha Pharma AG	100	Tablette(n)	76 80 39645 004 2	b	B	diazepamum 5 mg, excipients pro compresso.
45519	01	Diazepam-Mepha i.v., Injektionsemulsion	Mepha Pharma AG	10 x 2 mL	Ampulle(n)	76 80 45519 001 8	b	B	diazepamum 10 mg, sojæ oleum fractionatum, acetylated lard glyceride, lecithinum fractionatum e vitello ovi, glycerolum, aqua q.s. ad emulsionem pro 2 ml.
41756	02	Diazepam-Mepha rectal 10 mg, Mikroklima	Mepha Pharma AG	5	Klistier(e)	76 80 41756 002 6	b	B	diazepamum 10 mg, propylenglycolum, conserv.: E 210, E 211, alcohol benzylicus, excipients ad solutionem pro 2.5 ml.
41756	01	Diazepam-Mepha rectal 5 mg, Mikroklima	Mepha Pharma AG	5	Klistier(e)	76 80 41756 001 9	b	B	diazepamum 5 mg, propylenglycolum, conserv.: E 210, E 211, alcohol benzylicus, excipients ad solutionem pro 2.5 ml.
45163	01	Dormicum 15 mg, Filmtabletten	Roche Pharma (Schweiz) AG	10	Tablette(n)	76 80 45163 016 7	b	B	midazolamum 15 mg ut midazolami maleas, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.
45163	01	Dormicum 15 mg, Filmtabletten	Roche Pharma (Schweiz) AG	30	Tablette(n)	76 80 45163 024 2	b	B	midazolamum 15 mg ut midazolami maleas, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.
45163	01	Dormicum 15 mg, Filmtabletten	Roche Pharma (Schweiz) AG	100	Tablette(n)	76 80 45163 032 7	b	B	midazolamum 15 mg ut midazolami maleas, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.
44448	04	Dormicum 15 mg/3 mL, Injektionslösung	Roche Pharma (Schweiz) AG	5 x 3	ml	76 80 44448 068 7	b	B	midazolamum 15 mg, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 3 ml.
44448	01	Dormicum 5 mg/1 mL, Injektionslösung	Roche Pharma (Schweiz) AG	10 x 1	ml	76 80 44448 025 0	b	B	midazolamum 5 mg, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.
44448	02	Dormicum 5 mg/5 mL, Injektionslösung	Roche Pharma (Schweiz) AG	10 x 5	ml	76 80 44448 033 5	b	B	midazolamum 5 mg, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 5 ml.
44448	03	Dormicum 50 mg/10 mL, Injektionslösung	Roche Pharma (Schweiz) AG	5 x 10	ml	76 80 44448 041 0	b	B	midazolamum 50 mg, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 10 ml.
45163	02	Dormicum 7,5 mg, Filmtabletten	Roche Pharma (Schweiz) AG	10	Tablette(n)	76 80 45163 040 2	b	B	midazolamum 7.5 mg ut midazolami maleas, excipients pro compresso obducto.
45163	02	Dormicum 7,5 mg, Filmtabletten	Roche Pharma (Schweiz) AG	30	Tablette(n)	76 80 45163 059 4	b	B	midazolamum 7.5 mg ut midazolami maleas, excipients pro compresso obducto.
60715	01	Dr. Bähler Bronchialpastillen mit Codein, Lutschpastillen	DR. BÄHLER DROPA AG	24	Stück	76 80 60715 001 3	c	C	codeini phosphas hemihydricus 3 mg, arom.: eucalypti aetheroleum, balsami tolutani sirupus, anisi stellati aetheroleum, levomentholum, anisi aetheroleum, liquiritiae succus, aspartamum, color.: E 150, conserv.: E 202, E 219, excipients pro pastillo.
53904	08	Durogesic Matrix 100 ug/h, Transdermales Pflaster	Janssen-Cilag AG	5	Pflaster	76 80 53904 106 9	a	A+	fentanylum 16.8 mg, excipients ad praeparationem pro 42 cm <sup>2</sup> cum liberatione 100 µg/h.
53904	09	Durogesic Matrix 12 ug/h, Transdermales Pflaster	Janssen-Cilag AG	5	Pflaster	76 80 53904 068 0	a	A+	fentanylum 2.1 mg, excipients ad praeparationem pro 5.25 cm <sup>2</sup> cum liberatione 12.5 µg/h.
53904	05	Durogesic Matrix 25 ug/h, Transdermales Pflaster	Janssen-Cilag AG	5	Pflaster	76 80 53904 076 5	a	A+	fentanylum 4.2 mg, excipients ad praeparationem pro 10.5 cm <sup>2</sup> cum liberatione 25 µg/h.
53904	06	Durogesic Matrix 50 ug/h, Transdermales Pflaster	Janssen-Cilag AG	5	Pflaster	76 80 53904 084 0	a	A+	fentanylum 8.4 mg, excipients ad praeparationem pro 21 cm <sup>2</sup> cum liberatione 50 µg/h.
53904	07	Durogesic Matrix 75 ug/h, Transdermales Pflaster	Janssen-Cilag AG	5	Pflaster	76 80 53904 092 5	a	A+	fentanylum 12.6 mg, excipients ad praeparationem pro 31.5 cm <sup>2</sup> cum liberatione 75 µg/h.
61669	01	Effentora 100 mcg, Buccaltabletten	Teva Pharma AG	4	Tablette(n)	76 80 61669 001 2	a	A+	fentanylum 100 µg ut fentanyl citras, excipients pro compresso.
61669	01	Effentora 100 mcg, Buccaltabletten	Teva Pharma AG	28	Tablette(n)	76 80 61669 002 9	a	A+	fentanylum 100 µg ut fentanyl citras, excipients pro compresso.

\*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Zul.-Nr. N° d'AMM	Dosisstärke- nummer N° de dosage	Präparatebezeichnung Dénomination de la préparation	Zulassungsinhaber Titulaire de l'autorisation	Anzahl Nombre	Verpackung Conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Verz.* Tabl.*	Abgabekategorie Packung* Cat. de remise du conditionnement*	Zusammensetzung Composition
61669	02	Effentora 200 mcg, Buccaltableten	Teva Pharma AG	4	Tablette(n)	76 80 61669 003 6	a	A+	fentanylum 200 µg ut fentanyl citras, excipients pro compresso.
61669	02	Effentora 200 mcg, Buccaltableten	Teva Pharma AG	28	Tablette(n)	76 80 61669 004 3	a	A+	fentanylum 200 µg ut fentanyl citras, excipients pro compresso.
61669	03	Effentora 400 mcg, Buccaltableten	Teva Pharma AG	4	Tablette(n)	76 80 61669 005 0	a	A+	fentanylum 400 µg ut fentanyl citras, excipients pro compresso.
61669	03	Effentora 400 mcg, Buccaltableten	Teva Pharma AG	28	Tablette(n)	76 80 61669 006 7	a	A+	fentanylum 400 µg ut fentanyl citras, excipients pro compresso.
61669	04	Effentora 600 mcg, Buccaltableten	Teva Pharma AG	4	Tablette(n)	76 80 61669 007 4	a	A+	fentanylum 600 µg ut fentanyl citras, excipients pro compresso.
61669	04	Effentora 600 mcg, Buccaltableten	Teva Pharma AG	28	Tablette(n)	76 80 61669 008 1	a	A+	fentanylum 600 µg ut fentanyl citras, excipients pro compresso.
61669	05	Effentora 800 mcg, Buccaltableten	Teva Pharma AG	4	Tablette(n)	76 80 61669 009 8	a	A+	fentanylum 800 µg ut fentanyl citras, excipients pro compresso.
61669	05	Effentora 800 mcg, Buccaltableten	Teva Pharma AG	28	Tablette(n)	76 80 61669 010 4	a	A+	fentanylum 800 µg ut fentanyl citras, excipients pro compresso.
63023	04	Elvanse 20 mg, Kapseln	Opopharma Vertriebs AG	30	Kapsel(n)	76 80 63023 004 1	a	A+	lisdexamphetamini dimesylas 20 mg corresp. dexamphetaminum 5.9 mg, excipients pro capsula.
63023	01	Elvanse 30 mg, Kapseln	Opopharma Vertriebs AG	30	Kapsel(n)	76 80 63023 001 0	a	A+	lisdexamphetamini dimesylas 30 mg corresp. dexamphetaminum 8.9 mg, color.: E 127, excipients pro capsula.
63023	05	Elvanse 40 mg, Kapseln	Opopharma Vertriebs AG	30	Kapsel(n)	76 80 63023 005 8	a	A+	lisdexamphetamini dimesylas 40 mg corresp. dexamphetaminum 11.9 mg, color.: E 133, excipients pro capsula.
63023	02	Elvanse 50 mg, Kapseln	Opopharma Vertriebs AG	30	Kapsel(n)	76 80 63023 002 7	a	A+	lisdexamphetamini dimesylas 50 mg corresp. dexamphetaminum 14.8 mg, color.: E 133, excipients pro capsula.
63023	06	Elvanse 60 mg, Kapseln	Opopharma Vertriebs AG	30	Kapsel(n)	76 80 63023 006 5	a	A+	lisdexamphetamini dimesylas 60 mg corresp. dexamphetaminum 17.8 mg, color.: E 133, excipients pro capsula.
63023	03	Elvanse 70 mg, Kapseln	Opopharma Vertriebs AG	30	Kapsel(n)	76 80 63023 003 4	a	A+	lisdexamphetamini dimesylas 70 mg corresp. dexamphetaminum 20.8 mg, color.: E 127, E 133, excipients pro capsula.
65727	02	Epethinan 10 mg/5 mg, Retardtableten	Acino Pharma AG	30	Tablette(n)	76 80 65727 003 7	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 10 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 5 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipients pro compresso obducto.
65727	02	Epethinan 10 mg/5 mg, Retardtableten	Acino Pharma AG	60	Tablette(n)	76 80 65727 004 4	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 10 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 5 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipients pro compresso obducto.
65727	03	Epethinan 20 mg/10 mg, Retardtableten	Acino Pharma AG	30	Tablette(n)	76 80 65727 005 1	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 20 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 10 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipients pro compresso obducto.
65727	03	Epethinan 20 mg/10 mg, Retardtableten	Acino Pharma AG	60	Tablette(n)	76 80 65727 006 8	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 20 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 10 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipients pro compresso obducto.

\*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Zul.-Nr. N° d'AMM	Dosisstärke- nummer N° de dosage	Präparatebezeichnung Dénomination de la préparation	Zulassungsinhaber Titulaire de l'autorisation	Anzahl Nombre	Verpackung Conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Verz.* Tabl.*	Abgabekategorie Packung* Cat. de remise du conditionnement*	Zusammensetzung Composition
65727	04	Epethinan 40 mg/20 mg, Retardtabletten	Acino Pharma AG	30	Tablette(n)	76 80 65727 007 5	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 40 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 20 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipients pro compresso obducto.
65727	04	Epethinan 40 mg/20 mg, Retardtabletten	Acino Pharma AG	60	Tablette(n)	76 80 65727 008 2	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 40 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 20 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipients pro compresso obducto.
65727	01	Epethinan 5 mg/2.5 mg, Retardtabletten	Acino Pharma AG	30	Tablette(n)	76 80 65727 001 3	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 5 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 2.5 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, color.: E 133, excipients pro compresso obducto.
65727	01	Epethinan 5 mg/2.5 mg, Retardtabletten	Acino Pharma AG	60	Tablette(n)	76 80 65727 002 0	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 5 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 2.5 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, color.: E 133, excipients pro compresso obducto.
57295	01	Equasym XR 10 mg; Retardkapseln	Opopharma Vertriebs AG	30	Kapsel(n)	76 80 57295 006 9	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 10 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.
57295	01	Equasym XR 10 mg; Retardkapseln	Opopharma Vertriebs AG	60	Kapsel(n)	76 80 57295 019 9	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 10 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.
57295	02	Equasym XR 20 mg; Retardkapseln	Opopharma Vertriebs AG	30	Kapsel(n)	76 80 57295 012 0	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 20 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.
57295	02	Equasym XR 20 mg; Retardkapseln	Opopharma Vertriebs AG	60	Kapsel(n)	76 80 57295 020 5	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 20 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.
57295	03	Equasym XR 30 mg; Retardkapseln	Opopharma Vertriebs AG	30	Kapsel(n)	76 80 57295 018 2	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 30 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.
57295	03	Equasym XR 30 mg; Retardkapseln	Opopharma Vertriebs AG	60	Kapsel(n)	76 80 57295 021 2	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 30 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.
55815	01	Esconarkon ad us.vet., Injektionslösung	Streuli Pharma AG	100	ml	76 80 55815 002 5	b	B	pentobarbitalum natricum 300 mg, ethanolum 96 per centum, color.: E 123, aqua ad iniectiones q.s. ad solutionem pro 1 ml.
55815	01	Esconarkon ad us.vet., Injektionslösung	Streuli Pharma AG	500	ml	76 80 55815 004 9	b	B	pentobarbitalum natricum 300 mg, ethanolum 96 per centum, color.: E 123, aqua ad iniectiones q.s. ad solutionem pro 1 ml.
30157	01	Escotussin, Tropfen	Streuli Pharma AG	20	ml	76 80 30157 036 0	c	C	dihydrocodeini thiocyanas 10 mg, guaifenesinum 92.5 mg, belladonnae tinctura normata 10 mg, droserae extractum liquidum 10 mg, arom.: natrii cyclamas, saccharinum natricum, vanillinum et alia, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. 35 guttae, corresp. ethanolum 34 % V/V.
62912	01	Euthasol 40% ad us. vet., Injektionslösung	Virbac (Switzerland) AG	100	ml	76 80 62912 001 8	b	B	pentobarbitalum 362.9 mg ut pentobarbitalum natricum 400 mg, ethanolum 96 per centum, propylenglycolum, color.: E 131 0.01 mg, conserv.: alcohol benzylicus 20 mg, aqua ad iniectiones q.s. ad solutionem pro 1 ml.
62912	01	Euthasol 40% ad us. vet., Injektionslösung	Virbac (Switzerland) AG	250	ml	76 80 62912 002 5	b	B	pentobarbitalum 362.9 mg ut pentobarbitalum natricum 400 mg, ethanolum 96 per centum, propylenglycolum, color.: E 131 0.01 mg, conserv.: alcohol benzylicus 20 mg, aqua ad iniectiones q.s. ad solutionem pro 1 ml.
63149	05	Fentanyl Actavis 100, Matrixpflaster	Actavis Switzerland AG	5	Pflaster	76 80 63149 005 5	a	A+	fentanylum 16.5 mg, excipients ad praeparationem pro 30 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 100 µg/h.
63149	05	Fentanyl Actavis 100, Matrixpflaster	Actavis Switzerland AG	10	Pflaster	76 80 63149 010 9	a	A+	fentanylum 16.5 mg, excipients ad praeparationem pro 30 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 100 µg/h.
63149	01	Fentanyl Actavis 12, Matrixpflaster	Actavis Switzerland AG	5	Pflaster	76 80 63149 001 7	a	A+	fentanylum 2.063 mg, excipients ad praeparationem pro 3.75 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 12 µg/h.



\*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Zul.-Nr. N° d'AMM	Dosisstärke- nummer N° de dosage	Präparatebezeichnung Dénomination de la préparation	Zulassungsinhaber Titulaire de l'autorisation	Anzahl Nombre	Verpackung Conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Verz.* Tabl.*	Abgabekategorie Packung* Cat. de remise du conditionnement*	Zusammensetzung Composition
63149	01	Fentanyl Actavis 12, Matrixpflaster	Actavis Switzerland AG	10	Pflaster	76 80 63149 006 2	a	A+	fentanylum 2.063 mg, excipients ad praeparationem pro 3.75 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 12 µg/h.
63149	02	Fentanyl Actavis 25, Matrixpflaster	Actavis Switzerland AG	5	Pflaster	76 80 63149 002 4	a	A+	fentanylum 4.125 mg, excipients ad praeparationem pro 7.5 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 25 µg/h.
63149	02	Fentanyl Actavis 25, Matrixpflaster	Actavis Switzerland AG	10	Pflaster	76 80 63149 007 9	a	A+	fentanylum 4.125 mg, excipients ad praeparationem pro 7.5 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 25 µg/h.
63149	03	Fentanyl Actavis 50, Matrixpflaster	Actavis Switzerland AG	5	Pflaster	76 80 63149 003 1	a	A+	fentanylum 8.25 mg, excipients ad praeparationem pro 15 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 50 µg/h.
63149	03	Fentanyl Actavis 50, Matrixpflaster	Actavis Switzerland AG	10	Pflaster	76 80 63149 008 6	a	A+	fentanylum 8.25 mg, excipients ad praeparationem pro 15 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 50 µg/h.
63149	04	Fentanyl Actavis 75, Matrixpflaster	Actavis Switzerland AG	5	Pflaster	76 80 63149 004 8	a	A+	fentanylum 12.375 mg, excipients ad praeparationem pro 22.5 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 75 µg/h.
63149	04	Fentanyl Actavis 75, Matrixpflaster	Actavis Switzerland AG	10	Pflaster	76 80 63149 009 3	a	A+	fentanylum 12.375 mg, excipients ad praeparationem pro 22.5 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 75 µg/h.
58341	04	Fentanyl Helvepharm TTS 100, Pflaster	Helvepharm AG	5	Pflaster	76 80 58341 013 2	a	A+	fentanylum 16.5 mg, excipients ad praeparationem pro 30 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 100 µg/h.
58341	05	Fentanyl Helvepharm TTS 12, Pflaster	Helvepharm AG	5	Pflaster	76 80 58341 014 9	a	A+	fentanylum 2.063 mg, excipients ad praeparationem pro 3.75 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 12 µg/h.
58341	01	Fentanyl Helvepharm TTS 25, Pflaster	Helvepharm AG	5	Pflaster	76 80 58341 010 1	a	A+	fentanylum 4.125 mg, excipients ad praeparationem pro 7.5 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 25 µg/h.
58341	02	Fentanyl Helvepharm TTS 50, Pflaster	Helvepharm AG	5	Pflaster	76 80 58341 011 8	a	A+	fentanylum 8.25 mg, excipients ad praeparationem pro 15 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 50 µg/h.
58341	03	Fentanyl Helvepharm TTS 75, Pflaster	Helvepharm AG	5	Pflaster	76 80 58341 012 5	a	A+	fentanylum 12.375 mg, excipients ad praeparationem pro 22.5 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 75 µg/h.
57997	05	Fentanyl Sandoz MAT 100 ug/h, transdermales Pflaster	Sandoz Pharmaceuticals AG	5	Pflaster	76 80 57997 018 3	a	A+	fentanylum 16.8 mg, excipients ad praeparationem pro 42 cm <sup>2</sup> cum liberatione 100 µg/h.
57997	05	Fentanyl Sandoz MAT 100 ug/h, transdermales Pflaster	Sandoz Pharmaceuticals AG	10	Pflaster	76 80 57997 030 5	a	A+	fentanylum 16.8 mg, excipients ad praeparationem pro 42 cm <sup>2</sup> cum liberatione 100 µg/h.
57997	01	Fentanyl Sandoz MAT 12 ug/h, transdermales Pflaster	Sandoz Pharmaceuticals AG	5	Pflaster	76 80 57997 002 2	a	A+	fentanylum 2.1 mg, excipients ad praeparationem pro 5.25 cm <sup>2</sup> cum liberatione 12.5 µg/h.
57997	01	Fentanyl Sandoz MAT 12 ug/h, transdermales Pflaster	Sandoz Pharmaceuticals AG	10	Pflaster	76 80 57997 022 0	a	A+	fentanylum 2.1 mg, excipients ad praeparationem pro 5.25 cm <sup>2</sup> cum liberatione 12.5 µg/h.
57997	02	Fentanyl Sandoz MAT 25 ug/h, transdermales Pflaster	Sandoz Pharmaceuticals AG	5	Pflaster	76 80 57997 006 0	a	A+	fentanylum 4.2 mg, excipients ad praeparationem pro 10.5 cm <sup>2</sup> cum liberatione 25 µg/h.
57997	02	Fentanyl Sandoz MAT 25 ug/h, transdermales Pflaster	Sandoz Pharmaceuticals AG	10	Pflaster	76 80 57997 024 4	a	A+	fentanylum 4.2 mg, excipients ad praeparationem pro 10.5 cm <sup>2</sup> cum liberatione 25 µg/h.
57997	03	Fentanyl Sandoz MAT 50 ug/h, transdermales Pflaster	Sandoz Pharmaceuticals AG	5	Pflaster	76 80 57997 010 7	a	A+	fentanylum 8.4 mg, excipients ad praeparationem pro 21 cm <sup>2</sup> cum liberatione 50 µg/h.
57997	03	Fentanyl Sandoz MAT 50 ug/h, transdermales Pflaster	Sandoz Pharmaceuticals AG	10	Pflaster	76 80 57997 026 8	a	A+	fentanylum 8.4 mg, excipients ad praeparationem pro 21 cm <sup>2</sup> cum liberatione 50 µg/h.
57997	04	Fentanyl Sandoz MAT 75 ug/h, transdermales Pflaster	Sandoz Pharmaceuticals AG	5	Pflaster	76 80 57997 014 5	a	A+	fentanylum 12.6 mg, excipients ad praeparationem pro 31.5 cm <sup>2</sup> cum liberatione 75 µg/h.
57997	04	Fentanyl Sandoz MAT 75 ug/h, transdermales Pflaster	Sandoz Pharmaceuticals AG	10	Pflaster	76 80 57997 028 2	a	A+	fentanylum 12.6 mg, excipients ad praeparationem pro 31.5 cm <sup>2</sup> cum liberatione 75 µg/h.
53987	02	Fentanyl Sintetica 0.02 mg/1 ml, soluzione iniettabile	Sintetica SA	10 x 1 ml	Ampulle(n)	76 80 53987 003 4	a	A+	fentanylum 20 µg ut fentanyl citras, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.

\*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Zul.-Nr. N° d'AMM	Dosisstärke- nummer N° de dosage	Präparatebezeichnung Dénomination de la préparation	Zulassungsinhaber Titulaire de l'autorisation	Anzahl Nombre	Verpackung Conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Verz.* Tabl.*	Abgabekategorie Packung* Cat. de remise du conditionnement*	Zusammensetzung Composition
53987	01	Fentanyl Sintetica 0.05 mg/1 ml, soluzione iniettabile	Sintetica SA	10 x 10 ml	Ampulle(n)	76 80 53987 002 7	a	A+	fentanylum 50 µg ut fentanyl citras, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
53987	01	Fentanyl Sintetica 0.05 mg/1 ml, soluzione iniettabile	Sintetica SA	10 x 2 ml	Ampulle(n)	76 80 53987 001 0	a	A+	fentanylum 50 µg ut fentanyl citras, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
59132	04	Fentanyl Spirig HC 100 ug/h, Depotpflaster	Spirig HealthCare AG	5	Pflaster	76 80 59132 019 5	a	A+	fentanylum 11 mg, dipropylenglycolum, excipiens ad praeparationem pro 33.6 cm <sup>2</sup> cum liberatione 100 µg/h.
59132	04	Fentanyl Spirig HC 100 ug/h, Depotpflaster	Spirig HealthCare AG	10	Pflaster	76 80 59132 020 1	a	A+	fentanylum 11 mg, dipropylenglycolum, excipiens ad praeparationem pro 33.6 cm <sup>2</sup> cum liberatione 100 µg/h.
59132	05	Fentanyl Spirig HC 12 ug/h, Depotpflaster	Spirig HealthCare AG	5	Pflaster	76 80 59132 011 9	a	A+	fentanylum 1.38 mg, dipropylenglycolum, excipiens ad praeparationem pro 4.2 cm <sup>2</sup> cum liberatione 12.5 µg/h.
59132	05	Fentanyl Spirig HC 12 ug/h, Depotpflaster	Spirig HealthCare AG	10	Pflaster	76 80 59132 012 6	a	A+	fentanylum 1.38 mg, dipropylenglycolum, excipiens ad praeparationem pro 4.2 cm <sup>2</sup> cum liberatione 12.5 µg/h.
59132	01	Fentanyl Spirig HC 25 ug/h, Depotpflaster	Spirig HealthCare AG	5	Pflaster	76 80 59132 013 3	a	A+	fentanylum 2.75 mg, dipropylenglycolum, excipiens ad praeparationem pro 8.4 cm <sup>2</sup> cum liberatione 25 µg/h.
59132	01	Fentanyl Spirig HC 25 ug/h, Depotpflaster	Spirig HealthCare AG	10	Pflaster	76 80 59132 014 0	a	A+	fentanylum 2.75 mg, dipropylenglycolum, excipiens ad praeparationem pro 8.4 cm <sup>2</sup> cum liberatione 25 µg/h.
59132	02	Fentanyl Spirig HC 50 ug/h, Depotpflaster	Spirig HealthCare AG	5	Pflaster	76 80 59132 015 7	a	A+	fentanylum 5.5 mg, dipropylenglycolum, excipiens ad praeparationem pro 16.8 cm <sup>2</sup> cum liberatione 50 µg/h.
59132	02	Fentanyl Spirig HC 50 ug/h, Depotpflaster	Spirig HealthCare AG	10	Pflaster	76 80 59132 016 4	a	A+	fentanylum 5.5 mg, dipropylenglycolum, excipiens ad praeparationem pro 16.8 cm <sup>2</sup> cum liberatione 50 µg/h.
59132	03	Fentanyl Spirig HC 75 ug/h, Depotpflaster	Spirig HealthCare AG	5	Pflaster	76 80 59132 017 1	a	A+	fentanylum 8.25 mg, dipropylenglycolum, excipiens ad praeparationem pro 25.2 cm <sup>2</sup> cum liberatione 75 µg/h.
59132	03	Fentanyl Spirig HC 75 ug/h, Depotpflaster	Spirig HealthCare AG	10	Pflaster	76 80 59132 018 8	a	A+	fentanylum 8.25 mg, dipropylenglycolum, excipiens ad praeparationem pro 25.2 cm <sup>2</sup> cum liberatione 75 µg/h.
31110	01	Fentanyl-Janssen, Injektionslösung	Janssen-Cilag AG	50 x 10 ml	Ampulle(n)	76 80 31110 033 5	a	A+	fentanylum 50 µg ut fentanyl citras, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
31110	01	Fentanyl-Janssen, Injektionslösung	Janssen-Cilag AG	50 x 2 ml	Ampulle(n)	76 80 31110 017 5	a	A+	fentanylum 50 µg ut fentanyl citras, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
57362	04	Fentanyl-Mepha 100, Matrixpflaster	Mepha Pharma AG	5	Pflaster	76 80 57362 015 2	a	A+	fentanylum 16.5 mg, excipiens ad praeparationem pro 30 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 100 µg/h.
57362	04	Fentanyl-Mepha 100, Matrixpflaster	Mepha Pharma AG	10	Pflaster	76 80 57362 008 4	a	A+	fentanylum 16.5 mg, excipiens ad praeparationem pro 30 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 100 µg/h.
57362	05	Fentanyl-Mepha 12, Matrixpflaster	Mepha Pharma AG	5	Pflaster	76 80 57362 016 9	a	A+	fentanylum 2.063 mg, excipiens ad praeparationem pro 3.75 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 12 µg/h.
57362	05	Fentanyl-Mepha 12, Matrixpflaster	Mepha Pharma AG	10	Pflaster	76 80 57362 010 7	a	A+	fentanylum 2.063 mg, excipiens ad praeparationem pro 3.75 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 12 µg/h.
57362	01	Fentanyl-Mepha 25, Matrixpflaster	Mepha Pharma AG	5	Pflaster	76 80 57362 009 1	a	A+	fentanylum 4.125 mg, excipiens ad praeparationem pro 7.5 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 25 µg/h.
57362	01	Fentanyl-Mepha 25, Matrixpflaster	Mepha Pharma AG	10	Pflaster	76 80 57362 002 2	a	A+	fentanylum 4.125 mg, excipiens ad praeparationem pro 7.5 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 25 µg/h.
57362	02	Fentanyl-Mepha 50, Matrixpflaster	Mepha Pharma AG	5	Pflaster	76 80 57362 011 4	a	A+	fentanylum 8.25 mg, excipiens ad praeparationem pro 15 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 50 µg/h.
57362	02	Fentanyl-Mepha 50, Matrixpflaster	Mepha Pharma AG	10	Pflaster	76 80 57362 004 6	a	A+	fentanylum 8.25 mg, excipiens ad praeparationem pro 15 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 50 µg/h.
57362	03	Fentanyl-Mepha 75, Matrixpflaster	Mepha Pharma AG	5	Pflaster	76 80 57362 013 8	a	A+	fentanylum 12.375 mg, excipiens ad praeparationem pro 22.5 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 75 µg/h.

\*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Zul.-Nr. N° d'AMM	Dosisstärke- nummer N° de dosage	Präparatebezeichnung Dénomination de la préparation	Zulassungsinhaber Titulaire de l'autorisation	Anzahl Nombre	Verpackung Conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Verz.* Tabl.*	Abgabekategorie Packung* Cat. de remise du conditionnement*	Zusammensetzung Composition
57362	03	Fentanyl-Mepha 75, Matrixpflaster	Mepha Pharma AG	10	Pflaster	76 80 57362 006 0	a	A+	fentanylum 12.375 mg, excipients ad praeparationem pro 22.5 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 75 µg/h.
53484	01	Fentanyl-Mepha i.v., Injektionslösung	Mepha Pharma AG	10	Ampulle(n)	76 80 53484 001 8	a	A+	fentanylum 50 µg ut fentanyl citras, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
53484	01	Fentanyl-Mepha i.v., Injektionslösung	Mepha Pharma AG	10	Ampulle(n)	76 80 53484 002 5	a	A+	fentanylum 50 µg ut fentanyl citras, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
59245	02	Focalin XR 10 mg, Kapseln	Novartis Pharma Schweiz AG	30	Kapsel(n)	76 80 59245 003 7	a	A+	dexmethylphenidati hydrochloridum 10 mg corresp. dexmethylphenidatum 8.65 mg, excipients pro capsula.
59245	02	Focalin XR 10 mg, Kapseln	Novartis Pharma Schweiz AG	100	Kapsel(n)	76 80 59245 004 4	a	A+	dexmethylphenidati hydrochloridum 10 mg corresp. dexmethylphenidatum 8.65 mg, excipients pro capsula.
59245	03	Focalin XR 15 mg, Kapseln	Novartis Pharma Schweiz AG	30	Kapsel(n)	76 80 59245 005 1	a	A+	dexmethylphenidati hydrochloridum 15 mg corresp. dexmethylphenidatum 12.97 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.
59245	03	Focalin XR 15 mg, Kapseln	Novartis Pharma Schweiz AG	100	Kapsel(n)	76 80 59245 006 8	a	A+	dexmethylphenidati hydrochloridum 15 mg corresp. dexmethylphenidatum 12.97 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.
59245	04	Focalin XR 20 mg, Kapseln	Novartis Pharma Schweiz AG	30	Kapsel(n)	76 80 59245 007 5	a	A+	dexmethylphenidati hydrochloridum 20 mg corresp. dexmethylphenidatum 17.3 mg, excipients pro capsula.
59245	04	Focalin XR 20 mg, Kapseln	Novartis Pharma Schweiz AG	100	Kapsel(n)	76 80 59245 008 2	a	A+	dexmethylphenidati hydrochloridum 20 mg corresp. dexmethylphenidatum 17.3 mg, excipients pro capsula.
59245	01	Focalin XR 5 mg, Kapseln	Novartis Pharma Schweiz AG	30	Kapsel(n)	76 80 59245 001 3	a	A+	dexmethylphenidati hydrochloridum 5 mg corresp. dexmethylphenidatum 4.32 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.
59245	01	Focalin XR 5 mg, Kapseln	Novartis Pharma Schweiz AG	100	Kapsel(n)	76 80 59245 002 0	a	A+	dexmethylphenidati hydrochloridum 5 mg corresp. dexmethylphenidatum 4.32 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.
60450	01	GEM Bronchialpastillen mit Codein, Lutschpastillen	Iromedica AG	24	Stück	76 80 60450 001 9	c	C	codeini phosphas hemihydricus 3 mg, arom.: eucalypti aetheroleum, balsami tolutani sirupus, anisi stellati aetheroleum, levomentholum, anisi aetheroleum, liquiritiae succus, aspartamum, color.: E 150, conserv.: E 202, E 219, excipients pro pastillo.
41314	03	Halcion 0.125 mg, Tabletten	Pfizer PFE Switzerland GmbH	10	Tablette(n)	76 80 41314 141 0	b	B	triazolamum 0.125 mg, color.: E 127, E 132, conserv.: E 211, excipients pro compresso.
41314	03	Halcion 0.125 mg, Tabletten	Pfizer PFE Switzerland GmbH	30	Tablette(n)	76 80 41314 125 0	b	B	triazolamum 0.125 mg, color.: E 127, E 132, conserv.: E 211, excipients pro compresso.
41314	01	Halcion 0.25 mg, Tabletten	Pfizer PFE Switzerland GmbH	10	Tablette(n)	76 80 41314 028 4	b	B	triazolamum 0.25 mg, color.: E 132, conserv.: E 211, excipients pro compresso.
41314	01	Halcion 0.25 mg, Tabletten	Pfizer PFE Switzerland GmbH	30	Tablette(n)	76 80 41314 176 2	b	B	triazolamum 0.25 mg, color.: E 132, conserv.: E 211, excipients pro compresso.
41314	01	Halcion 0.25 mg, Tabletten	Pfizer PFE Switzerland GmbH	100	Tablette(n)	76 80 41314 117 5	b	B	triazolamum 0.25 mg, color.: E 132, conserv.: E 211, excipients pro compresso.
28752	01	Husten- und Bronchialsirup S, mit Zucker	Hänseler AG	200	ml	76 80 28752 016 8	c	C	codeini phosphas hemihydricus 4.2 mg, droserae tinctura 36 mg, hyoscyami tinctura 6 mg, liquiritiae extractum liquidum 150 mg, primulae radices extractum liquidum 30 mg, saccharum, aromatica, color.: E 150, conserv.: E 216, E 218, E 211, excipients ad solutionem pro 5 ml corresp. ethanolum 1.4 % V/V.

\*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Zul.-Nr. N° d'AMM	Dosisstärke- nummer N° de dosage	Präparatebezeichnung Dénomination de la préparation	Zulassungsinhaber Titulaire de l'autorisation	Anzahl Nombre	Verpackung Conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Verz.* Tabl.*	Abgabekategorie Packung* Cat. de remise du conditionnement*	Zusammensetzung Composition
36818	02	Hydrocodon Streuli 10 mg, Tabletten	Streuli Pharma AG	20	Tablette(n)	76 80 36818 116 5	a	A+	hydrocodoni tartras 10 mg, excipients pro compresso.
36818	01	Hydrocodon Streuli 5 mg, Tabletten	Streuli Pharma AG	20	Tablette(n)	76 80 36818 027 4	a	A+	hydrocodoni tartras 5 mg, excipients pro compresso.
56556	01	Hydromorphoni HCl Streuli 1 mg/ml, Tropfen zum Einnehmen	Streuli Pharma AG	50 ml	Flasche(n)	76 80 56556 002 2	a	A+	hydromorphoni hydrochloridum 1 mg corresp. hydromorphonum 0.89 mg, dinatrii edetas, conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 guttae. ethanolum 1.2 % V/V.
43836	02	Iropect Bronchialpastillen, Lutschpastillen	Iromedica AG	24	Stück	76 80 43836 051 3	c	C	codeini phosphas hemihydricus 3 mg, arom.: eucalypti aetheroleum, balsami tolutani sirupus, anisi stellati aetheroleum, levomentholum, anisi aetheroleum, liquiritiae succus, aspartamum, color.: E 150, conserv.: E 202, E 219, excipients pro pastillo.
58351	02	Jurnista 16 mg, Retardtabletten	Janssen-Cilag AG	28	Tablette(n)	76 80 58351 004 7	a	A+	hydromorphoni hydrochloridum 16 mg corresp. hydromorphonum 14.2 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso obducto.
58351	03	Jurnista 32 mg, Retardtabletten	Janssen-Cilag AG	28	Tablette(n)	76 80 58351 006 1	a	A+	hydromorphoni hydrochloridum 32 mg corresp. hydromorphonum 28.5 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso obducto.
58351	05	Jurnista 4 mg, Retardtabletten	Janssen-Cilag AG	14	Tablette(n)	76 80 58351 009 2	a	A+	hydromorphoni hydrochloridum 4 mg corresp. hydromorphonum 3.56 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso obducto.
58351	05	Jurnista 4 mg, Retardtabletten	Janssen-Cilag AG	28	Tablette(n)	76 80 58351 010 8	a	A+	hydromorphoni hydrochloridum 4 mg corresp. hydromorphonum 3.56 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso obducto.
58351	01	Jurnista 8 mg, Retardtabletten	Janssen-Cilag AG	14	Tablette(n)	76 80 58351 001 6	a	A+	hydromorphoni hydrochloridum 8 mg corresp. hydromorphonum 7.1 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso obducto.
58351	01	Jurnista 8 mg, Retardtabletten	Janssen-Cilag AG	28	Tablette(n)	76 80 58351 002 3	a	A+	hydromorphoni hydrochloridum 8 mg corresp. hydromorphonum 7.1 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso obducto.
53842	03	Kapanol 100 mg, Retardkapseln	Spirig HealthCare AG	60	Kapsel(n)	76 80 53842 070 4	a	A+	morphini sulfas pentahydricus 100 mg corresp. morphinum 75.2 mg, sacchari sphaerae, ethylcellulosum, excipients pro capsula.
53842	01	Kapanol 20 mg, Retardkapseln	Spirig HealthCare AG	60	Kapsel(n)	76 80 53842 038 4	a	A+	morphini sulfas pentahydricus 20 mg corresp. morphinum 15.04 mg, sacchari sphaerae, ethylcellulosum, excipients pro capsula.
53842	02	Kapanol 50 mg, Retardkapseln	Spirig HealthCare AG	60	Kapsel(n)	76 80 53842 054 4	a	A+	morphini sulfas pentahydricus 50 mg corresp. morphinum 37.6 mg, sacchari sphaerae, ethylcellulosum, excipients pro capsula.
14770	02	Ketalgin 1 mg, Tabletten	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	100	Tablette(n)	76 80 14770 047 1	a	A+	methadoni hydrochloridum 1 mg, color.: E 127, excipients pro compresso.
14770	02	Ketalgin 1 mg, Tabletten	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	1000	Tablette(n)	76 80 14770 048 8	a	A+	methadoni hydrochloridum 1 mg, color.: E 127, excipients pro compresso.

\*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Zul.-Nr. N° d'AMM	Dosisstärke- nummer N° de dosage	Präparatebezeichnung Dénomination de la préparation	Zulassungsinhaber Titulaire de l'autorisation	Anzahl Nombre	Verpackung Conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Verz.* Tabl.*	Abgabekategorie Packung* Cat. de remise du conditionnement*	Zusammensetzung Composition
56512	01	Ketalgin 1 mg/ml, Lösung zum Einnehmen	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	1 x 1 L	Flasche(n)	76 80 56512 001 1	a	A+	methadoni hydrochloridum 1 mg, conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml.
19932	01	Ketalgin 10 mg, Suppositorien	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	5	Suppositorien	76 80 19932 028 3	a	A+	methadoni hydrochloridum 10 mg, excipients pro supposito.rio.
19932	01	Ketalgin 10 mg, Suppositorien	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	25	Suppositorien	76 80 19932 036 8	a	A+	methadoni hydrochloridum 10 mg, excipients pro supposito.rio.
14770	03	Ketalgin 10 mg, Tabletten	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	100	Tablette(n)	76 80 14770 049 5	a	A+	methadoni hydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso.
14770	03	Ketalgin 10 mg, Tabletten	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	1000	Tablette(n)	76 80 14770 050 1	a	A+	methadoni hydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso.
56512	04	Ketalgin 10 mg/ml, Lösung zum Einnehmen	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	1 x 1 L	Flasche(n)	76 80 56512 006 6	a	A+	methadoni hydrochloridum 10 mg, conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml.
56512	04	Ketalgin 10 mg/ml, Lösung zum Einnehmen	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	1 x 1 L	Flasche(n)	76 80 56512 009 7	a	A+	methadoni hydrochloridum 10 mg, conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml.
56512	04	Ketalgin 10 mg/ml, Lösung zum Einnehmen	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	1 x 3 L	Flasche(n)	76 80 56512 007 3	a	A+	methadoni hydrochloridum 10 mg, conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml.
19932	08	Ketalgin 100 mg, Suppositorien	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	10	Suppositorien	76 80 19932 049 8	a	A+	methadoni hydrochloridum 100 mg, excipients pro supposito.rio.
19932	08	Ketalgin 100 mg, Suppositorien	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	50	Suppositorien	76 80 19932 050 4	a	A+	methadoni hydrochloridum 100 mg, excipients pro supposito.rio.
19932	09	Ketalgin 125 mg, Suppositorien	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	10	Suppositorien	76 80 19932 051 1	a	A+	methadoni hydrochloridum 125 mg, excipients pro supposito.rio.
19932	09	Ketalgin 125 mg, Suppositorien	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	50	Suppositorien	76 80 19932 052 8	a	A+	methadoni hydrochloridum 125 mg, excipients pro supposito.rio.
19932	10	Ketalgin 150 mg, Suppositorien	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	10	Suppositorien	76 80 19932 053 5	a	A+	methadoni hydrochloridum 150 mg, excipients pro supposito.rio.
19932	10	Ketalgin 150 mg, Suppositorien	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	50	Suppositorien	76 80 19932 054 2	a	A+	methadoni hydrochloridum 150 mg, excipients pro supposito.rio.
56512	02	Ketalgin 2 mg/ml, Lösung zum Einnehmen	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	1 x 10 L	Flasche(n)	76 80 56512 003 5	a	A+	methadoni hydrochloridum 2 mg, conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml.

\*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Zul.-Nr. N° d'AMM	Dosisstärke- nummer N° de dosage	Präparatebezeichnung Dénomination de la préparation	Zulassungsinhaber Titulaire de l'autorisation	Anzahl Nombre	Verpackung Conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Verz.* Tabl.*	Abgabekategorie Packung* Cat. de remise du conditionnement*	Zusammensetzung Composition
56512	02	Ketalgin 2 mg/ml, Lösung zum Einnehmen	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	1 x 1L	Flasche(n)	76 80 56512 002 8	a	A+	methadoni hydrochloridum 2 mg, conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml.
19932	03	Ketalgin 20 mg, Suppositorien	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	10	Suppositorien	76 80 19932 039 9	a	A+	methadoni hydrochloridum 20 mg, excipients pro supposito.
19932	03	Ketalgin 20 mg, Suppositorien	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	50	Suppositorien	76 80 19932 040 5	a	A+	methadoni hydrochloridum 20 mg, excipients pro supposito.
14770	04	Ketalgin 20 mg, Tabletten	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	10	Tablette(n)	76 80 14770 051 8	a	A+	methadoni hydrochloridum 20 mg, color.: E 104, excipients pro compresso.
14770	04	Ketalgin 20 mg, Tabletten	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	100	Tablette(n)	76 80 14770 052 5	a	A+	methadoni hydrochloridum 20 mg, color.: E 104, excipients pro compresso.
14770	04	Ketalgin 20 mg, Tabletten	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	1000	Tablette(n)	76 80 14770 053 2	a	A+	methadoni hydrochloridum 20 mg, color.: E 104, excipients pro compresso.
19932	04	Ketalgin 30 mg, Suppositorien	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	10	Suppositorien	76 80 19932 041 2	a	A+	methadoni hydrochloridum 30 mg, excipients pro supposito.
19932	04	Ketalgin 30 mg, Suppositorien	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	50	Suppositorien	76 80 19932 042 9	a	A+	methadoni hydrochloridum 30 mg, excipients pro supposito.
19932	05	Ketalgin 40 mg, Suppositorien	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	10	Suppositorien	76 80 19932 043 6	a	A+	methadoni hydrochloridum 40 mg, excipients pro supposito.
19932	05	Ketalgin 40 mg, Suppositorien	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	50	Suppositorien	76 80 19932 044 3	a	A+	methadoni hydrochloridum 40 mg, excipients pro supposito.
14770	05	Ketalgin 40 mg, Tabletten	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	10	Tablette(n)	76 80 14770 001 3	a	A+	methadoni hydrochloridum 40 mg, color.: E 127, excipients pro compresso.
14770	05	Ketalgin 40 mg, Tabletten	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	100	Tablette(n)	76 80 14770 002 0	a	A+	methadoni hydrochloridum 40 mg, color.: E 127, excipients pro compresso.
14770	05	Ketalgin 40 mg, Tabletten	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	1000	Tablette(n)	76 80 14770 003 7	a	A+	methadoni hydrochloridum 40 mg, color.: E 127, excipients pro compresso.
19932	02	Ketalgin 5 mg, Suppositorien	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	10	Suppositorien	76 80 19932 037 5	a	A+	methadoni hydrochloridum 5 mg, excipients pro supposito.
19932	02	Ketalgin 5 mg, Suppositorien	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	50	Suppositorien	76 80 19932 038 2	a	A+	methadoni hydrochloridum 5 mg, excipients pro supposito.

\*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Zul.-Nr. N° d'AMM	Dosisstärke- nummer N° de dosage	Präparatebezeichnung Dénomination de la préparation	Zulassungsinhaber Titulaire de l'autorisation	Anzahl Nombre	Verpackung Conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Verz.* Tabl.*	Abgabekategorie Packung* Cat. de remise du conditionnement*	Zusammensetzung Composition
14770	01	Ketalgin 5 mg, Tabletten	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	20	Tablette(n)	76 80 14770 011 2	a	A+	methadoni hydrochloridum 5 mg, excipients pro compresso.
14770	01	Ketalgin 5 mg, Tabletten	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	200	Tablette(n)	76 80 14770 038 9	a	A+	methadoni hydrochloridum 5 mg, excipients pro compresso.
14770	01	Ketalgin 5 mg, Tabletten	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	1000	Tablette(n)	76 80 14770 046 4	a	A+	methadoni hydrochloridum 5 mg, excipients pro compresso.
56512	03	Ketalgin 5 mg/ml, Lösung zum Einnehmen	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	1 x 1 L	Flasche(n)	76 80 56512 008 0	a	A+	methadoni hydrochloridum 5 mg, conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml.
19932	06	Ketalgin 50 mg, Suppositorien	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	10	Suppositorien	76 80 19932 045 0	a	A+	methadoni hydrochloridum 50 mg, excipients pro supposito.
19932	06	Ketalgin 50 mg, Suppositorien	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	50	Suppositorien	76 80 19932 046 7	a	A+	methadoni hydrochloridum 50 mg, excipients pro supposito.
19932	07	Ketalgin 75 mg, Suppositorien	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	10	Suppositorien	76 80 19932 047 4	a	A+	methadoni hydrochloridum 75 mg, excipients pro supposito.
19932	07	Ketalgin 75 mg, Suppositorien	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	50	Suppositorien	76 80 19932 048 1	a	A+	methadoni hydrochloridum 75 mg, excipients pro supposito.
14769	01	Ketalgin, Injektionslösung	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	10	Ampulle(n)	76 80 14769 056 7	a	A+	methadoni hydrochloridum 10 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.
14769	01	Ketalgin, Injektionslösung	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	100	Ampulle(n)	76 80 14769 048 2	a	A+	methadoni hydrochloridum 10 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.
38294	01	Lexotaniil 1,5, Tabletten	Roche Pharma (Schweiz) AG	30	Tablette(n)	76 80 38294 016 8	b	B	bromazepamum 1.5 mg, excipients pro compresso.
38294	01	Lexotaniil 1,5, Tabletten	Roche Pharma (Schweiz) AG	100	Tablette(n)	76 80 38294 024 3	b	B	bromazepamum 1.5 mg, excipients pro compresso.
38294	04	Lexotaniil 3, Tabletten	Roche Pharma (Schweiz) AG	30	Tablette(n)	76 80 38294 106 6	b	B	bromazepamum 3 mg, excipients pro compresso.
38294	04	Lexotaniil 3, Tabletten	Roche Pharma (Schweiz) AG	100	Tablette(n)	76 80 38294 107 3	b	B	bromazepamum 3 mg, excipients pro compresso.
38294	03	Lexotaniil 6, Tabletten	Roche Pharma (Schweiz) AG	30	Tablette(n)	76 80 38294 091 5	b	B	bromazepamum 6 mg, color.: E 132, excipients pro compresso.
38294	03	Lexotaniil 6, Tabletten	Roche Pharma (Schweiz) AG	100	Tablette(n)	76 80 38294 105 9	b	B	bromazepamum 6 mg, color.: E 132, excipients pro compresso.
28275	01	Librax, Dragées	MEDA Pharmaceuticals Switzerland GmbH	30	Dragée(s)	76 80 28275 013 3	b	B	chlordiazepoxidum 5 mg, clidini bromidum 2.5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.
28275	01	Librax, Dragées	MEDA Pharmaceuticals Switzerland GmbH	100	Dragée(s)	76 80 28275 021 8	b	B	chlordiazepoxidum 5 mg, clidini bromidum 2.5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.
41495	02	Librocol, compresse rivestite	Lagap SA	30	Tablette(n)	76 80 41495 015 8	b	B	chlordiazepoxidum 5 mg, clidini bromidum 2.5 mg, color.: E 104, E 110, E 132, E 133, excipients pro compresso obducto.
33354	01	Limbitrol, Kapseln	MEDA Pharmaceuticals Switzerland GmbH	30	Kapsel(n)	76 80 33354 010 2	b	B	amitriptylinum 12.5 mg ut amitriptylini hydrochloridum, chlordiazepoxidum 5 mg, color.: E 127, E 132, excipients pro capsula.

\*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Zul.-Nr. N° d'AMM	Dosisstärke- nummer N° de dosage	Präparatebezeichnung Dénomination de la préparation	Zulassungsinhaber Titulaire de l'autorisation	Anzahl Nombre	Verpackung Conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Verz.* Tabl.*	Abgabekategorie Packung* Cat. de remise du conditionnement*	Zusammensetzung Composition
33354	01	Limbitrol, Kapseln	MEDA Pharmaceuticals Switzerland GmbH	100	Kapsel(n)	76 80 33354 029 4	b	B	amitriptylinum 12.5 mg ut amitriptylini hydrochloridum, chlordiazepoxidum 5 mg, color.: E 127, E 132, excipients pro capsula.
43154	02	Loramet 1,0, Tabletten	MEDA Pharma GmbH	30	Tablette(n)	76 80 43154 060 8	b	B	lormetazepamum 1 mg, excipients pro compresso.
43154	03	Loramet 2,0, Tabletten	MEDA Pharma GmbH	30	Tablette(n)	76 80 43154 095 0	b	B	lormetazepamum 2 mg, excipients pro compresso.
52267	01	Lorasifar 1 mg, compresse	Siphar SA	20	Tablette(n)	76 80 52267 013 9	b	B	lorazepamum 1 mg, excipients pro compresso.
52267	01	Lorasifar 1 mg, compresse	Siphar SA	50	Tablette(n)	76 80 52267 021 4	b	B	lorazepamum 1 mg, excipients pro compresso.
52267	02	Lorasifar 2,5 mg, compresse	Siphar SA	20	Tablette(n)	76 80 52267 048 1	b	B	lorazepamum 2.5 mg, color.: E 104, excipients pro compresso.
52267	02	Lorasifar 2,5 mg, compresse	Siphar SA	50	Tablette(n)	76 80 52267 056 6	b	B	lorazepamum 2.5 mg, color.: E 104, excipients pro compresso.
65042	01	L-Polamidon 5 mg/mL, Lösung zum Einnehmen	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	100	ml	76 80 65042 001 9	a	A+	levomethadoni hydrochloridum 5 mg, aromatica, conserv.: E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml.
65042	01	L-Polamidon 5 mg/mL, Lösung zum Einnehmen	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	500	ml	76 80 65042 003 3	a	A+	levomethadoni hydrochloridum 5 mg, aromatica, conserv.: E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml.
65042	01	L-Polamidon 5 mg/mL, Lösung zum Einnehmen	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	3 x 100	ml	76 80 65042 002 6	a	A+	levomethadoni hydrochloridum 5 mg, aromatica, conserv.: E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml.
28503	01	I-Polamivet ad us. vet., Injektionslösung	MSD Animal Health GmbH	100	ml	76 80 28503 024 9	a	A+	levomethadoni hydrochloridum 2.5 mg, fempipramidi hydrochloridum 125 µg, natrii chloridum, conserv.: E 218 1 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.
39255	03	Makatussin Comp., Hustensirup	Gebro Pharma AG	80	ml	76 80 39255 031 9	c	C	dihydrocodeini hydrochloridum 10 mg, diphenhydramini hydrochloridum 15 mg, saccharum, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 211, excipients ad solutionem pro 5 ml.
55274	01	Makatussin, Hustentropfen	Gebro Pharma AG	30	g	76 80 55274 005 5	c	C	codeini phosphas hemihydricus 13.6 mg, arom.: saccharinum natricum, excipients ad solutionem pro 1 g corresp. 20 gutta.
55274	01	Makatussin, Hustentropfen	Gebro Pharma AG	30	g	76 80 55274 006 2	c	C	codeini phosphas hemihydricus 13.6 mg, arom.: saccharinum natricum, excipients ad solutionem pro 1 g corresp. 20 gutta.
60078	01	MAKU Bronchialpastillen mit Codein, Lutschpastillen	Iromedica AG	24	Stück	76 80 60078 001 9	c	C	codeini phosphas hemihydricus 3 mg, arom.: eucalypti aetheroleum, balsami toluani sirupus, anisi stellati aetheroleum, levomentholum, anisi aetheroleum, liquiritiae succus, aspartamum, color.: E 150, conserv.: E 202, E 219, excipients pro pastillo.
57460	04	Matrifen 100 ug/h, Depotpflaster	Takeda Pharma AG	5	Pflaster	76 80 57460 015 3	a	A+	fentanylum 11 mg, dipropylenglycolum, excipients ad praeparationem pro 33.6 cm <sup>2</sup> cum liberatione 100 µg/h.
57460	04	Matrifen 100 ug/h, Depotpflaster	Takeda Pharma AG	10	Pflaster	76 80 57460 023 8	a	A+	fentanylum 11 mg, dipropylenglycolum, excipients ad praeparationem pro 33.6 cm <sup>2</sup> cum liberatione 100 µg/h.
57460	05	Matrifen 12 ug/h, Depotpflaster	Takeda Pharma AG	5	Pflaster	76 80 57460 024 5	a	A+	fentanylum 1.38 mg, dipropylenglycolum, excipients ad praeparationem pro 4.2 cm <sup>2</sup> cum liberatione 12.5 µg/h.
57460	05	Matrifen 12 ug/h, Depotpflaster	Takeda Pharma AG	10	Pflaster	76 80 57460 025 2	a	A+	fentanylum 1.38 mg, dipropylenglycolum, excipients ad praeparationem pro 4.2 cm <sup>2</sup> cum liberatione 12.5 µg/h.
57460	01	Matrifen 25 ug/h, Depotpflaster	Takeda Pharma AG	5	Pflaster	76 80 57460 003 0	a	A+	fentanylum 2.75 mg, dipropylenglycolum, excipients ad praeparationem pro 8.4 cm <sup>2</sup> cum liberatione 25 µg/h.
57460	01	Matrifen 25 ug/h, Depotpflaster	Takeda Pharma AG	10	Pflaster	76 80 57460 017 7	a	A+	fentanylum 2.75 mg, dipropylenglycolum, excipients ad praeparationem pro 8.4 cm <sup>2</sup> cum liberatione 25 µg/h.



\*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Zul.-Nr. N° d'AMM	Dosisstärke- nummer N° de dosage	Präparatebezeichnung Dénomination de la préparation	Zulassungsinhaber Titulaire de l'autorisation	Anzahl Nombre	Verpackung Conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Verz.* Tabl.*	Abgabekategorie Packung* Cat. de remise du conditionnement*	Zusammensetzung Composition
57460	02	Matrifen 50 ug/h, Depotpflaster	Takeda Pharma AG	5	Pflaster	76 80 57460 007 8	a	A+	fentanylum 5.5 mg, dipropylenglycolum, excipients ad praeparationem pro 16.8 cm <sup>2</sup> cum liberatione 50 µg/h.
57460	02	Matrifen 50 ug/h, Depotpflaster	Takeda Pharma AG	10	Pflaster	76 80 57460 019 1	a	A+	fentanylum 5.5 mg, dipropylenglycolum, excipients ad praeparationem pro 16.8 cm <sup>2</sup> cum liberatione 50 µg/h.
57460	03	Matrifen 75 ug/h, Depotpflaster	Takeda Pharma AG	5	Pflaster	76 80 57460 011 5	a	A+	fentanylum 8.25 mg, dipropylenglycolum, excipients ad praeparationem pro 25.2 cm <sup>2</sup> cum liberatione 75 µg/h.
57460	03	Matrifen 75 ug/h, Depotpflaster	Takeda Pharma AG	10	Pflaster	76 80 57460 021 4	a	A+	fentanylum 8.25 mg, dipropylenglycolum, excipients ad praeparationem pro 25.2 cm <sup>2</sup> cum liberatione 75 µg/h.
53060	01	Mederantil ad us.vet., Injektionslösung	Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH	50	ml	76 80 53060 013 5	b	B	brotizolamum 0.2 mg, propylenglycolum q.s. ad solutionem pro 1 ml.
56846	02	Medikinet 10 mg, Tabletten	Salmon Pharma GmbH	20	Tablette(n)	76 80 56846 003 9	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso.
56846	02	Medikinet 10 mg, Tabletten	Salmon Pharma GmbH	50	Tablette(n)	76 80 56846 009 1	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso.
56846	02	Medikinet 10 mg, Tabletten	Salmon Pharma GmbH	100	Tablette(n)	76 80 56846 013 8	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso.
56846	03	Medikinet 20 mg, Tabletten	Salmon Pharma GmbH	20	Tablette(n)	76 80 56846 029 9	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 20 mg, excipients pro compresso.
56846	03	Medikinet 20 mg, Tabletten	Salmon Pharma GmbH	50	Tablette(n)	76 80 56846 035 0	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 20 mg, excipients pro compresso.
56846	03	Medikinet 20 mg, Tabletten	Salmon Pharma GmbH	100	Tablette(n)	76 80 56846 041 1	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 20 mg, excipients pro compresso.
56846	01	Medikinet 5 mg, Tabletten	Salmon Pharma GmbH	20	Tablette(n)	76 80 56846 017 6	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 5 mg, excipients pro compresso.
56846	01	Medikinet 5 mg, Tabletten	Salmon Pharma GmbH	50	Tablette(n)	76 80 56846 021 3	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 5 mg, excipients pro compresso.
56846	01	Medikinet 5 mg, Tabletten	Salmon Pharma GmbH	100	Tablette(n)	76 80 56846 025 1	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 5 mg, excipients pro compresso.
56847	05	Medikinet MR 10 mg, Kapseln	Salmon Pharma GmbH	20	Kapsel(n)	76 80 56847 035 9	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 10 mg, conserv.: E 200, color.: E 132, color.: E 127, E 131, E 132, excipients pro capsula.
56847	05	Medikinet MR 10 mg, Kapseln	Salmon Pharma GmbH	30	Kapsel(n)	76 80 56847 001 4	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 10 mg, conserv.: E 200, color.: E 132, color.: E 127, E 131, E 132, excipients pro capsula.
56847	05	Medikinet MR 10 mg, Kapseln	Salmon Pharma GmbH	50	Kapsel(n)	76 80 56847 036 6	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 10 mg, conserv.: E 200, color.: E 132, color.: E 127, E 131, E 132, excipients pro capsula.
56847	05	Medikinet MR 10 mg, Kapseln	Salmon Pharma GmbH	100	Kapsel(n)	76 80 56847 037 3	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 10 mg, conserv.: E 200, color.: E 132, color.: E 127, E 131, E 132, excipients pro capsula.
56847	06	Medikinet MR 20 mg, Kapseln	Salmon Pharma GmbH	20	Kapsel(n)	76 80 56847 038 0	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 20 mg, color.: E 132, conserv.: E 200, color.: E 127, E 131, E 132, excipients pro capsula.
56847	06	Medikinet MR 20 mg, Kapseln	Salmon Pharma GmbH	30	Kapsel(n)	76 80 56847 002 1	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 20 mg, color.: E 132, conserv.: E 200, color.: E 127, E 131, E 132, excipients pro capsula.
56847	06	Medikinet MR 20 mg, Kapseln	Salmon Pharma GmbH	50	Kapsel(n)	76 80 56847 039 7	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 20 mg, color.: E 132, conserv.: E 200, color.: E 127, E 131, E 132, excipients pro capsula.
56847	06	Medikinet MR 20 mg, Kapseln	Salmon Pharma GmbH	100	Kapsel(n)	76 80 56847 040 3	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 20 mg, color.: E 132, conserv.: E 200, color.: E 127, E 131, E 132, excipients pro capsula.
56847	03	Medikinet MR 30 mg, Kapseln	Salmon Pharma GmbH	20	Kapsel(n)	76 80 56847 041 0	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 30 mg, color.: E 132, conserv.: E 200, color.: E 127, E 132, excipients pro capsula.

\*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Zul.-Nr. N° d'AMM	Dosisstärke- nummer N° de dosage	Präparatebezeichnung Dénomination de la préparation	Zulassungsinhaber Titulaire de l'autorisation	Anzahl Nombre	Verpackung Conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Verz.* Tabl.*	Abgabekategorie Packung* Cat. de remise du conditionnement*	Zusammensetzung Composition
56847	03	Medikinet MR 30 mg, Kapseln	Salmon Pharma GmbH	30	Kapsel(n)	76 80 56847 003 8	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 30 mg, color.: E 132, conserv.: E 200, color.: E 127, E 132, excipients pro capsula.
56847	03	Medikinet MR 30 mg, Kapseln	Salmon Pharma GmbH	50	Kapsel(n)	76 80 56847 042 7	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 30 mg, color.: E 132, conserv.: E 200, color.: E 127, E 132, excipients pro capsula.
56847	03	Medikinet MR 30 mg, Kapseln	Salmon Pharma GmbH	100	Kapsel(n)	76 80 56847 043 4	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 30 mg, color.: E 132, conserv.: E 200, color.: E 127, E 132, excipients pro capsula.
56847	04	Medikinet MR 40 mg, Kapseln	Salmon Pharma GmbH	20	Kapsel(n)	76 80 56847 044 1	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 40 mg, E 132, conserv.: E 200, color.: E 127, E 132, excipients pro capsula.
56847	04	Medikinet MR 40 mg, Kapseln	Salmon Pharma GmbH	30	Kapsel(n)	76 80 56847 004 5	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 40 mg, E 132, conserv.: E 200, color.: E 127, E 132, excipients pro capsula.
56847	04	Medikinet MR 40 mg, Kapseln	Salmon Pharma GmbH	50	Kapsel(n)	76 80 56847 045 8	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 40 mg, E 132, conserv.: E 200, color.: E 127, E 132, excipients pro capsula.
56847	04	Medikinet MR 40 mg, Kapseln	Salmon Pharma GmbH	100	Kapsel(n)	76 80 56847 046 5	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 40 mg, E 132, conserv.: E 200, color.: E 127, E 132, excipients pro capsula.
56847	07	Medikinet MR 5 mg, Kapseln	Salmon Pharma GmbH	20	Kapsel(n)	76 80 56847 005 2	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 5 mg, conserv.: E 200, color.: E 132, excipients pro capsula.
56847	07	Medikinet MR 5 mg, Kapseln	Salmon Pharma GmbH	30	Kapsel(n)	76 80 56847 007 6	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 5 mg, conserv.: E 200, color.: E 132, excipients pro capsula.
56847	07	Medikinet MR 5 mg, Kapseln	Salmon Pharma GmbH	50	Kapsel(n)	76 80 56847 008 3	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 5 mg, conserv.: E 200, color.: E 132, excipients pro capsula.
56847	07	Medikinet MR 5 mg, Kapseln	Salmon Pharma GmbH	100	Kapsel(n)	76 80 56847 009 0	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 5 mg, conserv.: E 200, color.: E 132, excipients pro capsula.
56542	01	Methadon Sintetica 10 mg, soluzione iniettabile	Sintetica SA	10 x 1 ml	Ampulle(n)	76 80 56542 001 2	a	A+	methadoni hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.
56552	01	Methadon Streuli 10 mg/ml, Tropfen zum Einnehmen	Streuli Pharma AG	100 ml	Flasche(n)	76 80 56552 002 6	a	A+	methadoni hydrochloridum 10 mg, conserv.: E 218, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 guttae.
56552	01	Methadon Streuli 10 mg/ml, Tropfen zum Einnehmen	Streuli Pharma AG	1000 ml	Flasche(n)	76 80 56552 008 8	a	A+	methadoni hydrochloridum 10 mg, conserv.: E 218, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 guttae.
56552	01	Methadon Streuli 10 mg/ml, Tropfen zum Einnehmen	Streuli Pharma AG	50 ml	Flasche(n)	76 80 56552 001 9	a	A+	methadoni hydrochloridum 10 mg, conserv.: E 218, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 guttae.
56552	01	Methadon Streuli 10 mg/ml, Tropfen zum Einnehmen	Streuli Pharma AG	500 ml	Flasche(n)	76 80 56552 007 1	a	A+	methadoni hydrochloridum 10 mg, conserv.: E 218, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 guttae.
56552	02	Methadon Streuli 20 mg/ml, Tropfen zum Einnehmen	Streuli Pharma AG	100 ml	Flasche(n)	76 80 56552 004 0	a	A+	methadoni hydrochloridum 20 mg, conserv.: E 218, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 guttae.
56552	02	Methadon Streuli 20 mg/ml, Tropfen zum Einnehmen	Streuli Pharma AG	50 ml	Flasche(n)	76 80 56552 003 3	a	A+	methadoni hydrochloridum 20 mg, conserv.: E 218, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 guttae.
56552	03	Methadon Streuli 50 mg/ml, Tropfen zum Einnehmen	Streuli Pharma AG	100 ml	Flasche(n)	76 80 56552 006 4	a	A+	methadoni hydrochloridum 50 mg, conserv.: E 218, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. 25 guttae.
56552	03	Methadon Streuli 50 mg/ml, Tropfen zum Einnehmen	Streuli Pharma AG	50 ml	Flasche(n)	76 80 56552 005 7	a	A+	methadoni hydrochloridum 50 mg, conserv.: E 218, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. 25 guttae.
34383	01	Methadon Streuli, Injektionslösung (s.c., i.m., i.v.)	Streuli Pharma AG	10	Ampulle(n)	76 80 34383 022 4	a	A+	methadoni hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.
34383	01	Methadon Streuli, Injektionslösung (s.c., i.m., i.v.)	Streuli Pharma AG	100	Ampulle(n)	76 80 34383 057 6	a	A+	methadoni hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.
34385	01	Methadon Streuli, Tabletten	Streuli Pharma AG	20	Tablette(n)	76 80 34385 017 8	a	A+	methadoni hydrochloridum 5 mg, excipients pro compresso.
34385	01	Methadon Streuli, Tabletten	Streuli Pharma AG	100	Tablette(n)	76 80 34385 025 3	a	A+	methadoni hydrochloridum 5 mg, excipients pro compresso.

\*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Zul.-Nr. N° d'AMM	Dosisstärke- nummer N° de dosage	Präparatebezeichnung Dénomination de la préparation	Zulassungsinhaber Titulaire de l'autorisation	Anzahl Nombre	Verpackung Conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Verz.* Tabl.*	Abgabekategorie Packung* Cat. de remise du conditionnement*	Zusammensetzung Composition
34385	01	Methadon Streuli, Tabletten	Streuli Pharma AG	500	Tablette(n)	76 80 34385 041 3	a	A+	methadoni hydrochloridum 5 mg, excipients pro compresso.
62228	01	Methylphenidat Sandoz 18, Retardtabletten	Sandoz Pharmaceuticals AG	30	Tablette(n)	76 80 62228 001 6	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 18 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso obducto.
62228	01	Methylphenidat Sandoz 18, Retardtabletten	Sandoz Pharmaceuticals AG	60 (2x30)	Tablette(n)	76 80 62228 004 7	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 18 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso obducto.
62228	04	Methylphenidat Sandoz 27, Retardtabletten	Sandoz Pharmaceuticals AG	30	Tablette(n)	76 80 62228 007 8	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 27 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso obducto.
62228	04	Methylphenidat Sandoz 27, Retardtabletten	Sandoz Pharmaceuticals AG	60 (2x30)	Tablette(n)	76 80 62228 008 5	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 27 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso obducto.
62228	02	Methylphenidat Sandoz 36, Retardtabletten	Sandoz Pharmaceuticals AG	30	Tablette(n)	76 80 62228 002 3	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 36 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso obducto.
62228	02	Methylphenidat Sandoz 36, Retardtabletten	Sandoz Pharmaceuticals AG	60 (2x30)	Tablette(n)	76 80 62228 005 4	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 36 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso obducto.
62228	03	Methylphenidat Sandoz 54, Retardtabletten	Sandoz Pharmaceuticals AG	30	Tablette(n)	76 80 62228 003 0	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 54 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso obducto.
62228	03	Methylphenidat Sandoz 54, Retardtabletten	Sandoz Pharmaceuticals AG	60 (2x30)	Tablette(n)	76 80 62228 006 1	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 54 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso obducto.
66445	01	Methylphenidat-Mepha 18mg, Depotabs	Mepha Pharma AG	30	Tablette(n)	76 80 66445 001 9	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 18 mg, excipients pro compresso obducto.
66445	01	Methylphenidat-Mepha 18mg, Depotabs	Mepha Pharma AG	60	Tablette(n)	76 80 66445 002 6	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 18 mg, excipients pro compresso obducto.
66445	02	Methylphenidat-Mepha 27mg, Depotabs	Mepha Pharma AG	30	Tablette(n)	76 80 66445 003 3	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 27 mg, excipients pro compresso obducto.
66445	02	Methylphenidat-Mepha 27mg, Depotabs	Mepha Pharma AG	60	Tablette(n)	76 80 66445 004 0	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 27 mg, excipients pro compresso obducto.
66445	03	Methylphenidat-Mepha 36mg, Depotabs	Mepha Pharma AG	30	Tablette(n)	76 80 66445 005 7	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 36 mg, excipients pro compresso obducto.
66445	03	Methylphenidat-Mepha 36mg, Depotabs	Mepha Pharma AG	60	Tablette(n)	76 80 66445 006 4	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 36 mg, excipients pro compresso obducto.
66445	04	Methylphenidat-Mepha 54mg, Depotabs	Mepha Pharma AG	30	Tablette(n)	76 80 66445 007 1	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 54 mg, excipients pro compresso obducto.
66445	04	Methylphenidat-Mepha 54mg, Depotabs	Mepha Pharma AG	60	Tablette(n)	76 80 66445 008 8	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 54 mg, excipients pro compresso obducto.
57551	03	Midazolam Actavis 15 mg / 3 ml, Injektionslösung	Mepha Pharma AG	5	Ampulle(n)	76 80 57551 019 2	b	B	midazolamum 15 mg ut midazolami hydrochloridum, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 3 ml.
57551	02	Midazolam Actavis 5 mg / 1 ml, Injektionslösung	Mepha Pharma AG	5	Ampulle(n)	76 80 57551 017 8	b	B	midazolamum 5 mg ut midazolami hydrochloridum, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.
57551	01	Midazolam Actavis 5 mg / 5 ml, Injektionslösung	Mepha Pharma AG	5	Ampulle(n)	76 80 57551 015 4	b	B	midazolamum 5 mg ut midazolami hydrochloridum, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 5 ml.
57551	04	Midazolam Actavis 50 mg / 10 ml, Injektionslösung	Mepha Pharma AG	5	Ampulle(n)	76 80 57551 021 5	b	B	midazolamum 50 mg ut midazolami hydrochloridum, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 10 ml.
58872	03	Midazolam B. Braun 15 mg/3ml, Injektionslösung	B. Braun Medical AG	10 x 3	ml	76 80 58872 005 2	b	B	midazolamum 15 mg ut midazolami hydrochloridum, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 3 ml.
58872	02	Midazolam B. Braun 5 mg/1ml, Injektionslösung	B. Braun Medical AG	10 x 1	ml	76 80 58872 003 8	b	B	midazolamum 5 mg ut midazolami hydrochloridum, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.

\*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Zul.-Nr. N° d'AMM	Dosisstärke- nummer N° de dosage	Präparatebezeichnung Dénomination de la préparation	Zulassungsinhaber Titulaire de l'autorisation	Anzahl Nombre	Verpackung Conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Verz.* Tabl.*	Abgabekategorie Packung* Cat. de remise du conditionnement*	Zusammensetzung Composition
58872	01	Midazolam B. Braun 5 mg/5ml, Injektionslösung	B. Braun Medical AG	20 x 5	ml	76 80 58872 008 3	b	B	midazolamum 5 mg ut midazolami hydrochloridum, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 5 ml.
58872	04	Midazolam B. Braun, 50mg/10ml, Injektionslösung	B. Braun Medical AG	20 x 10	ml	76 80 58872 007 6	b	B	midazolamum 50 mg ut midazolami hydrochloridum, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 10 ml.
58875	04	Midazolam Sintetica 15 mg/3 ml, solution injectable	Sintetica SA	10	Ampulle(n)	76 80 58875 004 2	b	B	midazolamum 15 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem ad solutionem pro 3 ml.
58875	01	Midazolam Sintetica 2 mg/2 ml, solution injectable	Sintetica SA	10	Ampulle(n)	76 80 58875 001 1	b	B	midazolamum 2 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem ad solutionem pro 2 ml.
58875	02	Midazolam Sintetica 5 mg/1ml, solution injectable	Sintetica SA	10	Ampulle(n)	76 80 58875 002 8	b	B	midazolamum 5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem ad solutionem pro 1 ml.
58875	03	Midazolam Sintetica 5 mg/5 ml, solution injectable	Sintetica SA	10	Ampulle(n)	76 80 58875 003 5	b	B	midazolamum 5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem ad solutionem pro 5 ml.
58875	05	Midazolam Sintetica 50 mg/10 ml, solution injectable	Sintetica SA	10	Ampulle(n)	76 80 58875 005 9	b	B	midazolamum 50 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem ad solutionem pro 10 ml.
31406	01	Mogadon, Tabletten	MEDA Pharmaceuticals Switzerland GmbH	10	Tablette(n)	76 80 31406 013 1	b	B	nitrazepamum 5 mg, excipiens pro compresso.
31406	01	Mogadon, Tabletten	MEDA Pharmaceuticals Switzerland GmbH	50	Tablette(n)	76 80 31406 021 6	b	B	nitrazepamum 5 mg, excipiens pro compresso.
53571	06	Morphin HCl 2 mg/ml Bichsel, Injektionslösung	Laboratorium Dr. G. Bichsel AG	10	Durchstechflasche	76 80 53571 175 1	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 2 mg corresp. morphinum 1.52 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.
53571	01	Morphin HCl 0,2 mg/ml Bichsel, Injektionslösung	Laboratorium Dr. G. Bichsel AG	10	Ampulle(n)	76 80 53571 018 1	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 0.2 mg corresp. morphinum 0.152 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.
53571	01	Morphin HCl 0,2 mg/ml Bichsel, Injektionslösung	Laboratorium Dr. G. Bichsel AG	100	Ampulle(n)	76 80 53571 019 8	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 0.2 mg corresp. morphinum 0.152 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.
53571	02	Morphin HCl 0,4 mg/ml Bichsel, Injektionslösung	Laboratorium Dr. G. Bichsel AG	10	Ampulle(n)	76 80 53571 026 6	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 0.4 mg corresp. morphinum 0.304 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.
53571	02	Morphin HCl 0,4 mg/ml Bichsel, Injektionslösung	Laboratorium Dr. G. Bichsel AG	100	Ampulle(n)	76 80 53571 027 3	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 0.4 mg corresp. morphinum 0.304 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.
53571	03	Morphin HCl 0,5 mg/ml Bichsel, Injektionslösung	Laboratorium Dr. G. Bichsel AG	10	Ampulle(n)	76 80 53571 050 1	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 0.5 mg corresp. morphinum 0.38 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.
53571	03	Morphin HCl 0,5 mg/ml Bichsel, Injektionslösung	Laboratorium Dr. G. Bichsel AG	100	Ampulle(n)	76 80 53571 054 9	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 0.5 mg corresp. morphinum 0.38 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.
53571	04	Morphin HCl 1 mg/ml Bichsel, Injektionslösung	Laboratorium Dr. G. Bichsel AG	10	Ampulle(n)	76 80 53571 093 8	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 1 mg corresp. morphinum 0.76 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.
53571	04	Morphin HCl 1 mg/ml Bichsel, Injektionslösung	Laboratorium Dr. G. Bichsel AG	10	Ampulle(n)	76 80 53571 097 6	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 1 mg corresp. morphinum 0.76 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.

\*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Zul.-Nr. N° d'AMM	Dosisstärke- nummer N° de dosage	Präparatebezeichnung Dénomination de la préparation	Zulassungsinhaber Titulaire de l'autorisation	Anzahl Nombre	Verpackung Conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Verz.* Tabl.*	Abgabekategorie Packung* Cat. de remise du conditionnement*	Zusammensetzung Composition
53571	04	Morphin HCl 1 mg/ml Bichsel, Injektionslösung	Laboratorium Dr. G. Bichsel AG	100	Ampulle(n)	76 80 53571 094 5	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 1 mg corresp. morphinum 0.76 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
53571	04	Morphin HCl 1 mg/ml Bichsel, Injektionslösung	Laboratorium Dr. G. Bichsel AG	100	Ampulle(n)	76 80 53571 098 3	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 1 mg corresp. morphinum 0.76 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
56513	02	Morphin HCl 10 mg/ml Amino, Injektionslösung	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	10 x 1 ml	Ampulle(n)	76 80 56513 001 0	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 10 mg corresp. morphinum 7.6 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
56513	02	Morphin HCl 10 mg/ml Amino, Injektionslösung	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	100 x 1 ml	Ampulle(n)	76 80 56513 002 7	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 10 mg corresp. morphinum 7.6 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
53571	05	Morphin HCl 10 mg/ml Bichsel, Injektionslösung	Laboratorium Dr. G. Bichsel AG	10	Ampulle(n)	76 80 53571 131 7	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 10 mg corresp. morphinum 7.6 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
53571	05	Morphin HCl 10 mg/ml Bichsel, Injektionslösung	Laboratorium Dr. G. Bichsel AG	10	Ampulle(n)	76 80 53571 166 9	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 10 mg corresp. morphinum 7.6 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
53571	05	Morphin HCl 10 mg/ml Bichsel, Injektionslösung	Laboratorium Dr. G. Bichsel AG	100	Ampulle(n)	76 80 53571 158 4	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 10 mg corresp. morphinum 7.6 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
53571	05	Morphin HCl 10 mg/ml Bichsel, Injektionslösung	Laboratorium Dr. G. Bichsel AG	100	Ampulle(n)	76 80 53571 174 4	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 10 mg corresp. morphinum 7.6 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
56513	03	Morphin HCl 20 mg/ml Amino, Injektionslösung	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	10 x 1 ml	Ampulle(n)	76 80 56513 003 4	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 20 mg corresp. morphinum 15.2 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
56513	03	Morphin HCl 20 mg/ml Amino, Injektionslösung	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	10 x 10 ml	Ampulle(n)	76 80 56513 005 8	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 20 mg corresp. morphinum 15.2 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
56513	03	Morphin HCl 20 mg/ml Amino, Injektionslösung	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	100 x 1 ml	Ampulle(n)	76 80 56513 004 1	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 20 mg corresp. morphinum 15.2 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
51039	01	Morphin HCl Sintetica 10 mg/1 ml, soluzione iniettabile	Sintetica SA	10 x 1 ml	Ampulle(n)	76 80 51039 017 9	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 10 mg corresp. morphinum 7.6 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
51039	05	Morphin HCl Sintetica 100 mg/10 ml, soluzione iniettabile	Sintetica SA	10 x 10 ml	Ampulle(n)	76 80 51039 021 6	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 100 mg corresp. morphinum 76 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.
51039	02	Morphin HCl Sintetica 2 mg/2 ml, soluzione iniettabile	Sintetica SA	10 x 2 ml	Ampulle(n)	76 80 51039 020 9	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 2 mg corresp. morphinum 1.52 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.
51039	04	Morphin HCl Sintetica 5 mg/0.5ml, soluzione iniettabile	Sintetica SA	10 x 0.5 ml	Ampulle(n)	76 80 51039 018 6	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 5 mg corresp. morphinum 3.8 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.

\*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Zul.-Nr.	Dosisstärke- nummer	Präparatebezeichnung	Zulassungsinhaberin	Anzahl	Verpackung	GTIN (EAN-A)*	Verz.*	Abgabekategorie Packung*	Zusammensetzung
N° d'AMM	N° de dosage	Dénomination de la préparation	Titulaire de l'autorisation	Nombre	Conditionnement		Tabl.*	Cat. de remise du conditionnement*	Composition
56401	01	Morphin Sulfate Sintetica 10mg/ml, soluzione iniettabile	Sintetica SA	1	Durchstechflasche	76 80 56401 001 6	a	A+	morphini sulfas pentahydricus 10 mg corresp. morphinum 7.5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.
56400	01	Morphin Sulfate Sintetica 1mg/ml, soluzione per infusione	Sintetica SA	1 x 100 ml	Beutel	76 80 56400 002 4	a	A+	morphini sulfas pentahydricus 1 mg corresp. morphinum 0.75 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.
56400	01	Morphin Sulfate Sintetica 1mg/ml, soluzione per infusione	Sintetica SA	10 x 100 ml	Beutel	76 80 56400 003 1	a	A+	morphini sulfas pentahydricus 1 mg corresp. morphinum 0.75 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.
56401	02	Morphin Sulfate Sintetica 50mg/ml, soluzione iniettabile	Sintetica SA	1	Durchstechflasche	76 80 56401 003 0	a	A+	morphini sulfas pentahydricus 50 mg corresp. morphinum 37.6 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.
56401	02	Morphin Sulfate Sintetica 50mg/ml, soluzione iniettabile	Sintetica SA	1	Durchstechflasche	76 80 56401 004 7	a	A+	morphini sulfas pentahydricus 50 mg corresp. morphinum 37.6 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.
56560	01	Morphini HCl Streuli 10 mg/ml, Injektionslösung	Streuli Pharma AG	10	Ampulle(n)	76 80 56560 001 8	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 10 mg corresp. morphinum 7.6 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.
56560	01	Morphini HCl Streuli 10 mg/ml, Injektionslösung	Streuli Pharma AG	100	Ampulle(n)	76 80 56560 002 5	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 10 mg corresp. morphinum 7.6 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.
56554	01	Morphini HCl Streuli 10 mg/ml, Tropfen zum Einnehmen	Streuli Pharma AG	20	ml	76 80 56554 007 9	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 10 mg corresp. morphinum 7.6 mg, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 guttae. ethanolum 1.2 % V/V.
56554	01	Morphini HCl Streuli 10 mg/ml, Tropfen zum Einnehmen	Streuli Pharma AG	50	ml	76 80 56554 008 6	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 10 mg corresp. morphinum 7.6 mg, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 guttae. ethanolum 1.2 % V/V.
56560	02	Morphini HCl Streuli 20 mg/ml, Injektionslösung	Streuli Pharma AG	10	Ampulle(n)	76 80 56560 003 2	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 20 mg corresp. morphinum 15.2 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.
56560	02	Morphini HCl Streuli 20 mg/ml, Injektionslösung	Streuli Pharma AG	100	Ampulle(n)	76 80 56560 004 9	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 20 mg corresp. morphinum 15.2 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.
56554	02	Morphini HCl Streuli 20 mg/ml, Tropfen zum Einnehmen	Streuli Pharma AG	20	ml	76 80 56554 009 3	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 20 mg corresp. morphinum 15.2 mg, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 guttae. ethanolum 1.2 % V/V.
56554	02	Morphini HCl Streuli 20 mg/ml, Tropfen zum Einnehmen	Streuli Pharma AG	50	ml	76 80 56554 010 9	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 20 mg corresp. morphinum 15.2 mg, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 guttae. ethanolum 1.2 % V/V.
53644	01	M-retard Helvepharm 10 mg, Filmdoubletten	Helvepharm AG	30	Tablette(n)	76 80 53644 163 3	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 10 mg corresp. morphinum 7.6 mg, excipiens pro compresso obducto.
53644	01	M-retard Helvepharm 10 mg, Filmdoubletten	Helvepharm AG	60	Tablette(n)	76 80 53644 171 8	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 10 mg corresp. morphinum 7.6 mg, excipiens pro compresso obducto.

\*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Zul.-Nr. N° d'AMM	Dosisstärke- nummer N° de dosage	Präparatebezeichnung Dénomination de la préparation	Zulassungsinhaber Titulaire de l'autorisation	Anzahl Nombre	Verpackung Conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Verz.* Tabl.*	Abgabekategorie Packung* Cat. de remise du conditionnement*	Zusammensetzung Composition
53644	04	M-retard Helvepharm 100 mg, Filmtabletten	Helvepharm AG	30	Tablette(n)	76 80 53644 236 4	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 100 mg corresp. morphinum 75.9 mg, color.: E 104, E 110. excipients pro compresso obducto.
53644	05	M-retard Helvepharm 200 mg, Filmtabletten	Helvepharm AG	30	Tablette(n)	76 80 53644 244 9	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 200 mg corresp. morphinum 151.8 mg, color.: E 110, E 124. excipients pro compresso obducto.
53644	02	M-retard Helvepharm 30 mg, Filmtabletten	Helvepharm AG	30	Tablette(n)	76 80 53644 198 5	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 30 mg corresp. morphinum 22.8 mg, color.: E 104, E 132. excipients pro compresso obducto.
53644	02	M-retard Helvepharm 30 mg, Filmtabletten	Helvepharm AG	60	Tablette(n)	76 80 53644 201 2	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 30 mg corresp. morphinum 22.8 mg, color.: E 104, E 132. excipients pro compresso obducto.
53644	03	M-retard Helvepharm 60 mg, Filmtabletten	Helvepharm AG	30	Tablette(n)	76 80 53644 228 9	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 60 mg corresp. morphinum 45.6 mg, color.: E 104, E 110. excipients pro compresso obducto.
44246	08	MST Continus 10 mg, Tabletten retard	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	60	Tablette(n)	76 80 44246 001 8	a	A+	morphini sulfas pentahydricus 10 mg corresp. morphinum 7.5 mg, excipients pro compresso obducto.
51697	04	MST Continus 100 mg, Suspension retard	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	30	Sachet(s)	76 80 51697 049 8	a	A+	morphini sulfas pentahydricus 100 mg corresp. morphinum 75 mg, ad resinam adsorbatum, aromatica, color.: E 124, excipients ad granulatum pro charta.
44246	04	MST Continus 100 mg, Tabletten retard	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	30	Tablette(n)	76 80 44246 058 2	a	A+	morphini sulfas pentahydricus 100 mg corresp. morphinum 75 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.
51697	01	MST Continus 20 mg, Suspension retard	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	30	Sachet(s)	76 80 51697 014 6	a	A+	morphini sulfas pentahydricus 20 mg corresp. morphinum 15 mg ad resinam adsorbatum, aromatica, color.: E 124, excipients ad granulatum pro charta.
51697	05	MST Continus 200 mg, Suspension retard	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	30	Sachet(s)	76 80 51697 057 3	a	A+	morphini sulfas pentahydricus 200 mg corresp. morphinum 150 mg ad resinam adsorbatum, aromatica, color.: E 124, excipients ad granulatum pro charta.
44246	05	MST Continus 200 mg, Tabletten retard	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	30	Tablette(n)	76 80 44246 082 7	a	A+	morphini sulfas pentahydricus 200 mg corresp. morphinum 150 mg, color.: E 104, E 133, excipients pro compresso obducto.
51697	02	MST Continus 30 mg, Suspension retard	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	30	Sachet(s)	76 80 51697 022 1	a	A+	morphini sulfas pentahydricus 30 mg corresp. morphinum 22.5 mg ad resinam adsorbatum, aromatica, color.: E 124, excipients ad granulatum pro charta.
44246	02	MST Continus 30 mg, Tabletten retard	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	60	Tablette(n)	76 80 44246 074 2	a	A+	morphini sulfas pentahydricus 30 mg corresp. morphinum 22.5 mg, color.: E 110, E 127, E 132, excipients pro compresso obducto.
51697	03	MST Continus 60 mg, Suspension retard	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	30	Sachet(s)	76 80 51697 030 6	a	A+	morphini sulfas pentahydricus 60 mg corresp. morphinum 45 mg ad resinam adsorbatum, aromatica, color.: E 124, excipients ad granulatum pro charta.
44246	03	MST Continus 60 mg, Tabletten retard	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	30	Tablette(n)	76 80 44246 031 5	a	A+	morphini sulfas pentahydricus 60 mg corresp. morphinum 45 mg, color.: E 104, E 110, E 127, excipients pro compresso obducto.

\*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Zul.-Nr. N° d'AMM	Dosisstärke- nummer N° de dosage	Präparatebezeichnung Dénomination de la préparation	Zulassungsinhaber Titulaire de l'autorisation	Anzahl Nombre	Verpackung Conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Verz.* Tabl.*	Abgabekategorie Packung* Cat. de remise du conditionnement*	Zusammensetzung Composition
22110	01	Néo-Codion N, Filmtabletten	Interdelta S.A.	20	Tablette(n)	76 80 22110 039 5	c	B	codeini 10-camsilas 25 mg corresp. codeinum 14.92 mg, sulfogaiacolum 100 mg, grindeliae extractum spissum 17 mg, saccharum, arom.: ethylvanillinum, color.: E 110, E 131, excipients pro compresso obducto.
43153	03	Noctamid forte, Tabletten	Bayer (Schweiz) AG	10	Tablette(n)	76 80 43153 102 6	b	B	lormetazepamum 2 mg, excipients pro compresso.
43153	03	Noctamid forte, Tabletten	Bayer (Schweiz) AG	30	Tablette(n)	76 80 43153 110 1	b	B	lormetazepamum 2 mg, excipients pro compresso.
43153	01	Noctamid, Tabletten	Bayer (Schweiz) AG	10	Tablette(n)	76 80 43153 056 2	b	B	lormetazepamum 1 mg, excipients pro compresso.
43153	01	Noctamid, Tabletten	Bayer (Schweiz) AG	30	Tablette(n)	76 80 43153 064 7	b	B	lormetazepamum 1 mg, excipients pro compresso.
44854	04	Normison 20 mg, Gelatine kapseln	MEDA Pharma GmbH	30	Kapsel(n)	76 80 44854 104 9	b	B	temazepamum 20 mg, excipients pro capsula.
44854	04	Normison 20 mg, Gelatine kapseln	MEDA Pharma GmbH	100	Kapsel(n)	76 80 44854 112 4	b	B	temazepamum 20 mg, excipients pro capsula.
44854	03	Normison mite 10 mg, Gelatine kapseln	MEDA Pharma GmbH	30	Kapsel(n)	76 80 44854 082 0	b	B	temazepamum 10 mg, excipients pro capsula.
44854	03	Normison mite 10 mg, Gelatine kapseln	MEDA Pharma GmbH	100	Kapsel(n)	76 80 44854 090 5	b	B	temazepamum 10 mg, excipients pro capsula.
65710	02	Oxycodon / Naloxon Acino 10 mg / 5 mg, Retardtabletten	Acino Pharma AG	30	Tablette(n)	76 80 65710 003 7	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 10 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 5 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipients pro compresso obducto.
65710	02	Oxycodon / Naloxon Acino 10 mg / 5 mg, Retardtabletten	Acino Pharma AG	60	Tablette(n)	76 80 65710 004 4	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 10 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 5 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipients pro compresso obducto.
65710	03	Oxycodon / Naloxon Acino 20 mg / 10 mg, Retardtabletten	Acino Pharma AG	30	Tablette(n)	76 80 65710 005 1	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 20 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 10 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipients pro compresso obducto.
65710	03	Oxycodon / Naloxon Acino 20 mg / 10 mg, Retardtabletten	Acino Pharma AG	60	Tablette(n)	76 80 65710 006 8	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 20 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 10 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipients pro compresso obducto.
65710	04	Oxycodon / Naloxon Acino 40 mg / 20 mg, Retardtabletten	Acino Pharma AG	30	Tablette(n)	76 80 65710 007 5	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 40 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 20 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipients pro compresso obducto.
65710	04	Oxycodon / Naloxon Acino 40 mg / 20 mg, Retardtabletten	Acino Pharma AG	60	Tablette(n)	76 80 65710 008 2	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 40 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 20 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipients pro compresso obducto.
65710	01	Oxycodon / Naloxon Acino 5 mg / 2,5 mg, Retardtabletten	Acino Pharma AG	30	Tablette(n)	76 80 65710 001 3	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 5 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 2.5 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, color.: E 133, excipients pro compresso obducto.
65710	01	Oxycodon / Naloxon Acino 5 mg / 2,5 mg, Retardtabletten	Acino Pharma AG	60	Tablette(n)	76 80 65710 002 0	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 5 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 2.5 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, color.: E 133, excipients pro compresso obducto.
65931	02	Oxycodon Plus Spirig HC 10 mg/5 mg, Retardtabletten	Spirig HealthCare AG	30	Tablette(n)	76 80 65931 003 8	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 10 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 5 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipients pro compresso obducto.
65931	02	Oxycodon Plus Spirig HC 10 mg/5 mg, Retardtabletten	Spirig HealthCare AG	60	Tablette(n)	76 80 65931 004 5	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 10 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 5 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipients pro compresso obducto.



\*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Zul.-Nr. N° d'AMM	Dosisstärke- nummer N° de dosage	Präparatebezeichnung Dénomination de la préparation	Zulassungsinhaber Titulaire de l'autorisation	Anzahl Nombre	Verpackung Conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Verz.* Tabl.*	Abgabekategorie Packung* Cat. de remise du conditionnement*	Zusammensetzung Composition
65931	03	Oxycodon Plus Spirig HC 20 mg/10 mg, Retardtabletten	Spirig HealthCare AG	30	Tablette(n)	76 80 65931 005 2	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 20 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 10 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipients pro compresso obducto.
65931	03	Oxycodon Plus Spirig HC 20 mg/10 mg, Retardtabletten	Spirig HealthCare AG	60	Tablette(n)	76 80 65931 006 9	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 20 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 10 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipients pro compresso obducto.
65931	04	Oxycodon Plus Spirig HC 30 mg/15 mg, Retardtabletten	Spirig HealthCare AG	30	Tablette(n)	76 80 65931 007 6	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 30 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 15 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipients pro compresso obducto.
65931	04	Oxycodon Plus Spirig HC 30 mg/15 mg, Retardtabletten	Spirig HealthCare AG	60	Tablette(n)	76 80 65931 008 3	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 30 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 15 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipients pro compresso obducto.
65931	05	Oxycodon Plus Spirig HC 40 mg/20 mg, Retardtabletten	Spirig HealthCare AG	30	Tablette(n)	76 80 65931 009 0	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 40 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 20 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipients pro compresso obducto.
65931	05	Oxycodon Plus Spirig HC 40 mg/20 mg, Retardtabletten	Spirig HealthCare AG	60	Tablette(n)	76 80 65931 010 6	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 40 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 20 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipients pro compresso obducto.
65931	01	Oxycodon Plus Spirig HC 5 mg/2.5 mg, Retardtabletten	Spirig HealthCare AG	30	Tablette(n)	76 80 65931 001 4	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 5 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 2.5 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipients pro compresso obducto.
65931	01	Oxycodon Plus Spirig HC 5 mg/2.5 mg, Retardtabletten	Spirig HealthCare AG	60	Tablette(n)	76 80 65931 002 1	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 5 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 2.5 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipients pro compresso obducto.
58707	02	Oxycodon Sandoz 10, Retardtabletten	Sandoz Pharmaceuticals AG	30	Tablette(n)	76 80 58707 003 5	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso obducto.
58707	02	Oxycodon Sandoz 10, Retardtabletten	Sandoz Pharmaceuticals AG	60	Tablette(n)	76 80 58707 004 2	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso obducto.
58707	03	Oxycodon Sandoz 20, Retardtabletten	Sandoz Pharmaceuticals AG	30	Tablette(n)	76 80 58707 005 9	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 20 mg, excipients pro compresso obducto.
58707	03	Oxycodon Sandoz 20, Retardtabletten	Sandoz Pharmaceuticals AG	60	Tablette(n)	76 80 58707 006 6	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 20 mg, excipients pro compresso obducto.
58707	04	Oxycodon Sandoz 40, Retardtabletten	Sandoz Pharmaceuticals AG	30	Tablette(n)	76 80 58707 007 3	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 40 mg, excipients pro compresso obducto.
58707	04	Oxycodon Sandoz 40, Retardtabletten	Sandoz Pharmaceuticals AG	60	Tablette(n)	76 80 58707 008 0	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 40 mg, excipients pro compresso obducto.
58707	01	Oxycodon Sandoz 5, Retardtabletten	Sandoz Pharmaceuticals AG	30	Tablette(n)	76 80 58707 001 1	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.
58707	01	Oxycodon Sandoz 5, Retardtabletten	Sandoz Pharmaceuticals AG	60	Tablette(n)	76 80 58707 002 8	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.
58707	05	Oxycodon Sandoz 80, Retardtabletten	Sandoz Pharmaceuticals AG	30	Tablette(n)	76 80 58707 009 7	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 80 mg, color.: E 104, E 132, excipients pro compresso obducto.
58707	05	Oxycodon Sandoz 80, Retardtabletten	Sandoz Pharmaceuticals AG	60	Tablette(n)	76 80 58707 010 3	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 80 mg, color.: E 104, E 132, excipients pro compresso obducto.
65113	02	Oxycodon Streuli 10mg, Retardtabletten	Streuli Pharma AG	30	Tablette(n)	76 80 65113 003 0	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 10 mg corresp. oxycodonum 8.97 mg, excipients pro compresso obducto.

\*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Zul.-Nr. N° d'AMM	Dosisstärke- nummer N° de dosage	Präparatebezeichnung Dénomination de la préparation	Zulassungsinhaber Titulaire de l'autorisation	Anzahl Nombre	Verpackung Conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Verz.* Tabl.*	Abgabekategorie Packung* Cat. de remise du conditionnement*	Zusammensetzung Composition
65113	02	Oxycodon Streuli 10mg, Retardtabletten	Streuli Pharma AG	60	Tablette(n)	76 80 65113 004 7	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 10 mg corresp. oxycodonum 8.97 mg, excipients pro compresso obducto.
65113	03	Oxycodon Streuli 20mg, Retardtabletten	Streuli Pharma AG	30	Tablette(n)	76 80 65113 005 4	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 20 mg corresp. oxycodonum 17.98 mg, excipients pro compresso obducto.
65113	03	Oxycodon Streuli 20mg, Retardtabletten	Streuli Pharma AG	60	Tablette(n)	76 80 65113 006 1	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 20 mg corresp. oxycodonum 17.98 mg, excipients pro compresso obducto.
65113	04	Oxycodon Streuli 40mg, Retardtabletten	Streuli Pharma AG	30	Tablette(n)	76 80 65113 009 2	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 40 mg corresp. oxycodonum 35.86 mg, excipients pro compresso obducto.
65113	04	Oxycodon Streuli 40mg, Retardtabletten	Streuli Pharma AG	60	Tablette(n)	76 80 65113 010 8	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 40 mg corresp. oxycodonum 35.86 mg, excipients pro compresso obducto.
65113	01	Oxycodon Streuli 5mg, Retardtabletten	Streuli Pharma AG	30	Tablette(n)	76 80 65113 001 6	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 5 mg corresp. oxycodonum 4.48 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.
65113	01	Oxycodon Streuli 5mg, Retardtabletten	Streuli Pharma AG	60	Tablette(n)	76 80 65113 002 3	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 5 mg corresp. oxycodonum 4.48 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.
65113	05	Oxycodon Streuli 80mg, Retardtabletten	Streuli Pharma AG	30	Tablette(n)	76 80 65113 007 8	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 80 mg corresp. oxycodonum 71.72 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.
65113	05	Oxycodon Streuli 80mg, Retardtabletten	Streuli Pharma AG	60	Tablette(n)	76 80 65113 008 5	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 80 mg corresp. oxycodonum 71.72 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.
63224	02	Oxycodon-Mepha retard 10 mg, Retardtabletten	Mepha Pharma AG	30	Tablette(n)	76 80 63224 013 0	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso obducto.
63224	02	Oxycodon-Mepha retard 10 mg, Retardtabletten	Mepha Pharma AG	60	Tablette(n)	76 80 63224 014 7	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso obducto.
63224	03	Oxycodon-Mepha retard 20 mg, Retardtabletten	Mepha Pharma AG	30	Tablette(n)	76 80 63224 015 4	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 20 mg, excipients pro compresso obducto.
63224	03	Oxycodon-Mepha retard 20 mg, Retardtabletten	Mepha Pharma AG	60	Tablette(n)	76 80 63224 016 1	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 20 mg, excipients pro compresso obducto.
63224	04	Oxycodon-Mepha retard 40 mg, Retardtabletten	Mepha Pharma AG	30	Tablette(n)	76 80 63224 017 8	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 40 mg, excipients pro compresso obducto.
63224	04	Oxycodon-Mepha retard 40 mg, Retardtabletten	Mepha Pharma AG	60	Tablette(n)	76 80 63224 018 5	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 40 mg, excipients pro compresso obducto.
63224	01	Oxycodon-Mepha retard 5 mg, Retardtabletten	Mepha Pharma AG	30	Tablette(n)	76 80 63224 011 6	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.
63224	01	Oxycodon-Mepha retard 5 mg, Retardtabletten	Mepha Pharma AG	60	Tablette(n)	76 80 63224 012 3	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.
63224	05	Oxycodon-Mepha retard 80 mg, Retardtabletten	Mepha Pharma AG	30	Tablette(n)	76 80 63224 019 2	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 80 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.
63224	05	Oxycodon-Mepha retard 80 mg, Retardtabletten	Mepha Pharma AG	60	Tablette(n)	76 80 63224 020 8	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 80 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.
65723	02	Oxycodon-Naloxon Sandoz 10 mg/5mg, Retardtabletten	Sandoz Pharmaceuticals AG	30	Tablette(n)	76 80 65723 003 1	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 10 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 5 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipients pro compresso obducto.
65723	02	Oxycodon-Naloxon Sandoz 10 mg/5mg, Retardtabletten	Sandoz Pharmaceuticals AG	60	Tablette(n)	76 80 65723 004 8	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 10 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 5 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipients pro compresso obducto.
65723	02	Oxycodon-Naloxon Sandoz 10 mg/5mg, Retardtabletten	Sandoz Pharmaceuticals AG	60	Tablette(n)	76 80 65723 012 3	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 10 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 5 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipients pro compresso obducto.

\*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Zul.-Nr. N° d'AMM	Dosisstärke- nummer N° de dosage	Präparatebezeichnung Dénomination de la préparation	Zulassungsinhaber Titulaire de l'autorisation	Anzahl Nombre	Verpackung Conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Verz.* Tabl.*	Abgabekategorie Packung* Cat. de remise du conditionnement*	Zusammensetzung Composition
65723	03	Oxycodon-Naloxon Sandoz 20 mg/10mg, Retardtabletten	Sandoz Pharmaceuticals AG	30	Tablette(n)	76 80 65723 005 5	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 20 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 10 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipients pro compresso obducto.
65723	03	Oxycodon-Naloxon Sandoz 20 mg/10mg, Retardtabletten	Sandoz Pharmaceuticals AG	60	Tablette(n)	76 80 65723 006 2	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 20 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 10 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipients pro compresso obducto.
65723	03	Oxycodon-Naloxon Sandoz 20 mg/10mg, Retardtabletten	Sandoz Pharmaceuticals AG	60	Tablette(n)	76 80 65723 013 0	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 20 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 10 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipients pro compresso obducto.
65723	04	Oxycodon-Naloxon Sandoz 30 mg/15mg, Retardtabletten	Sandoz Pharmaceuticals AG	30	Tablette(n)	76 80 65723 007 9	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 30 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 15 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipients pro compresso obducto.
65723	04	Oxycodon-Naloxon Sandoz 30 mg/15mg, Retardtabletten	Sandoz Pharmaceuticals AG	60	Tablette(n)	76 80 65723 008 6	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 30 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 15 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipients pro compresso obducto.
65723	04	Oxycodon-Naloxon Sandoz 30 mg/15mg, Retardtabletten	Sandoz Pharmaceuticals AG	60	Tablette(n)	76 80 65723 014 7	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 30 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 15 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipients pro compresso obducto.
65723	05	Oxycodon-Naloxon Sandoz 40 mg/20mg, Retardtabletten	Sandoz Pharmaceuticals AG	30	Tablette(n)	76 80 65723 009 3	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 40 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 20 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipients pro compresso obducto.
65723	05	Oxycodon-Naloxon Sandoz 40 mg/20mg, Retardtabletten	Sandoz Pharmaceuticals AG	60	Tablette(n)	76 80 65723 010 9	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 40 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 20 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipients pro compresso obducto.
65723	05	Oxycodon-Naloxon Sandoz 40 mg/20mg, Retardtabletten	Sandoz Pharmaceuticals AG	60	Tablette(n)	76 80 65723 015 4	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 40 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 20 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipients pro compresso obducto.
65723	01	Oxycodon-Naloxon Sandoz 5 mg/2.5mg, Retardtabletten	Sandoz Pharmaceuticals AG	30	Tablette(n)	76 80 65723 001 7	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 5 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 2.5 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipients pro compresso obducto.
65723	01	Oxycodon-Naloxon Sandoz 5 mg/2.5mg, Retardtabletten	Sandoz Pharmaceuticals AG	60	Tablette(n)	76 80 65723 002 4	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 5 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 2.5 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipients pro compresso obducto.
65723	01	Oxycodon-Naloxon Sandoz 5 mg/2.5mg, Retardtabletten	Sandoz Pharmaceuticals AG	60	Tablette(n)	76 80 65723 011 6	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 5 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 2.5 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipients pro compresso obducto.
65742	02	Oxycodon-Naloxon-Mepha 10 mg/5 mg, Depotabs	Mepha Pharma AG	30	Tablette(n)	76 80 65742 003 6	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 10 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 5 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipients pro compresso obducto.
65742	02	Oxycodon-Naloxon-Mepha 10 mg/5 mg, Depotabs	Mepha Pharma AG	60	Tablette(n)	76 80 65742 004 3	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 10 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 5 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipients pro compresso obducto.
65742	03	Oxycodon-Naloxon-Mepha 20 mg/10 mg, Depotabs	Mepha Pharma AG	30	Tablette(n)	76 80 65742 005 0	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 20 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 10 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipients pro compresso obducto.

\*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Zul.-Nr. N° d'AMM	Dosisstärke- nummer N° de dosage	Präparatebezeichnung Dénomination de la préparation	Zulassungsinhaberin Titulaire de l'autorisation	Anzahl Nombre	Verpackung Conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Verz.* Tabl.*	Abgabekategorie Packung* Cat. de remise du conditionnement*	Zusammensetzung Composition
65742	03	Oxycodon-Naloxon-Mepha 20 mg/10 mg, Depotabs	Mepha Pharma AG	60	Tablette(n)	76 80 65742 006 7	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 20 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 10 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipients pro compresso obducto.
65742	04	Oxycodon-Naloxon-Mepha 40 mg/20 mg, Depotabs	Mepha Pharma AG	30	Tablette(n)	76 80 65742 007 4	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 40 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 20 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipients pro compresso obducto.
65742	04	Oxycodon-Naloxon-Mepha 40 mg/20 mg, Depotabs	Mepha Pharma AG	60	Tablette(n)	76 80 65742 008 1	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 40 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 20 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipients pro compresso obducto.
65742	01	Oxycodon-Naloxon-Mepha 5 mg/2.5 mg, Depotabs	Mepha Pharma AG	30	Tablette(n)	76 80 65742 001 2	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 5 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 2.5 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipients pro compresso obducto.
65742	01	Oxycodon-Naloxon-Mepha 5 mg/2.5 mg, Depotabs	Mepha Pharma AG	60	Tablette(n)	76 80 65742 002 9	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 5 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 2.5 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipients pro compresso obducto.
54871	01	Oxycontin 10 mg, Tabletten retard	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	30	Tablette(n)	76 80 54871 015 4	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso obducto.
54871	01	Oxycontin 10 mg, Tabletten retard	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	60	Tablette(n)	76 80 54871 023 9	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso obducto.
54871	02	Oxycontin 20 mg, Tabletten retard	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	30	Tablette(n)	76 80 54871 031 4	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 20 mg, excipients pro compresso obducto.
54871	02	Oxycontin 20 mg, Tabletten retard	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	60	Tablette(n)	76 80 54871 058 1	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 20 mg, excipients pro compresso obducto.
54871	03	Oxycontin 40 mg, Tabletten retard	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	30	Tablette(n)	76 80 54871 066 6	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 40 mg, excipients pro compresso obducto.
54871	03	Oxycontin 40 mg, Tabletten retard	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	60	Tablette(n)	76 80 54871 074 1	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 40 mg, excipients pro compresso obducto.
54871	05	Oxycontin 5 mg, Tabletten retard	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	30	Tablette(n)	76 80 54871 104 5	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 5 mg, color.: E 133, excipients pro compresso obducto.
54871	05	Oxycontin 5 mg, Tabletten retard	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	60	Tablette(n)	76 80 54871 112 0	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 5 mg, color.: E 133, excipients pro compresso obducto.
54871	04	Oxycontin 80 mg, Tabletten retard	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	30	Tablette(n)	76 80 54871 082 6	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 80 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.
54871	04	Oxycontin 80 mg, Tabletten retard	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	60	Tablette(n)	76 80 54871 090 1	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 80 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.

\*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Zul.-Nr. N° d'AMM	Dosisstärke- nummer N° de dosage	Präparatebezeichnung Dénomination de la préparation	Zulassungsinhaber Titulaire de l'autorisation	Anzahl Nombre	Verpackung Conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Verz.* Tabl.*	Abgabekategorie Packung* Cat. de remise du conditionnement*	Zusammensetzung Composition
59302	02	Oxynorm 10 mg, Kapseln	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	30	Kapsel(n)	76 80 59302 003 1	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 10 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.
59302	02	Oxynorm 10 mg, Kapseln	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	60	Kapsel(n)	76 80 59302 004 8	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 10 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.
63204	02	Oxynorm 10 mg, Schmelztabletten	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	28	Tablette(n)	76 80 63204 003 7	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 10 mg corresp. oxycodonum 9 mg, aspartamum, aromatica, excipients pro compresso.
63204	02	Oxynorm 10 mg, Schmelztabletten	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	56	Tablette(n)	76 80 63204 004 4	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 10 mg corresp. oxycodonum 9 mg, aspartamum, aromatica, excipients pro compresso.
59302	03	Oxynorm 20 mg, Kapseln	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	30	Kapsel(n)	76 80 59302 005 5	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 20 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.
59302	03	Oxynorm 20 mg, Kapseln	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	60	Kapsel(n)	76 80 59302 006 2	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 20 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.
63204	03	Oxynorm 20 mg, Schmelztabletten	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	28	Tablette(n)	76 80 63204 005 1	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 20 mg corresp. oxycodonum 18 mg, aspartamum, aromatica, excipients pro compresso.
63204	03	Oxynorm 20 mg, Schmelztabletten	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	56	Tablette(n)	76 80 63204 006 8	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 20 mg corresp. oxycodonum 18 mg, aspartamum, aromatica, excipients pro compresso.
59302	01	Oxynorm 5 mg, Kapseln	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	30	Kapsel(n)	76 80 59302 001 7	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 5 mg, color.: E 110, E 132, excipients pro capsula.
59302	01	Oxynorm 5 mg, Kapseln	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	60	Kapsel(n)	76 80 59302 002 4	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 5 mg, color.: E 110, E 132, excipients pro capsula.
63204	01	Oxynorm 5 mg, Schmelztabletten	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	28	Tablette(n)	76 80 63204 001 3	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 5 mg corresp. oxycodonum 4.5 mg, aspartamum, aromatica, excipients pro compresso.
63204	01	Oxynorm 5 mg, Schmelztabletten	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	56	Tablette(n)	76 80 63204 002 0	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 5 mg corresp. oxycodonum 4.5 mg, aspartamum, aromatica, excipients pro compresso.
63203	01	Oxynorm Inject 10mg/1ml, Injektionslösung	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	5 x 1 ml	Ampulle(n)	76 80 63203 001 4	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 10 mg corresp. oxycodonum, natrii citras dihydricus, acidum citricum monohydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.
63203	03	Oxynorm Inject 200mg/20ml, Injektionslösung	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	4 x 20 ml	Ampulle(n)	76 80 63203 003 8	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 200 mg corresp. oxycodonum, natrii citras dihydricus, acidum citricum monohydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 20 ml.
63203	02	Oxynorm Inject 50mg/1ml, Injektionslösung	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	5 x 1 ml	Ampulle(n)	76 80 63203 002 1	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 50 mg corresp. oxycodonum, natrii citras dihydricus, acidum citricum monohydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.

\*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Zul.-Nr. N° d'AMM	Dosisstärke- nummer N° de dosage	Präparatebezeichnung Dénomination de la préparation	Zulassungsinhaber Titulaire de l'autorisation	Anzahl Nombre	Verpackung Conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Verz.* Tabl.*	Abgabekategorie Packung* Cat. de remise du conditionnement*	Zusammensetzung Composition
55352	01	Oxynorm, Lösung zum Einnehmen	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	30	ml	76 80 55352 001 4	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 10 mg, saccharinum natricum, color.: E 110, conserv.: E 211, excipients ad solutionem pro 1 ml.
55352	01	Oxynorm, Lösung zum Einnehmen	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	120	ml	76 80 55352 003 8	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 10 mg, saccharinum natricum, color.: E 110, conserv.: E 211, excipients ad solutionem pro 1 ml.
60530	03	Palexia 100 mg, Filmtabletten	Grünenthal Pharma AG	20	Tablette(n)	76 80 60530 014 4	a	A+	tapentadolium 100 mg ut tapentadoli hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.
60530	03	Palexia 100 mg, Filmtabletten	Grünenthal Pharma AG	60	Tablette(n)	76 80 60530 015 1	a	A+	tapentadolium 100 mg ut tapentadoli hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.
62841	02	Palexia 20 mg/ml, Lösung	Grünenthal Pharma AG	100	ml	76 80 62841 001 1	a	A+	tapentadolium 20 mg ut tapentadoli hydrochloridum, arom.: vanillinum et alia, excipients ad solutionem pro 1 ml.
60530	01	Palexia 50 mg, Filmtabletten	Grünenthal Pharma AG	20	Tablette(n)	76 80 60530 002 1	a	A+	tapentadolium 50 mg ut tapentadoli hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.
60530	01	Palexia 50 mg, Filmtabletten	Grünenthal Pharma AG	60	Tablette(n)	76 80 60530 003 8	a	A+	tapentadolium 50 mg ut tapentadoli hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.
60530	02	Palexia 75 mg, Filmtabletten	Grünenthal Pharma AG	20	Tablette(n)	76 80 60530 006 9	a	A+	tapentadolium 75 mg ut tapentadoli hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.
60530	02	Palexia 75 mg, Filmtabletten	Grünenthal Pharma AG	60	Tablette(n)	76 80 60530 007 6	a	A+	tapentadolium 75 mg ut tapentadoli hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.
62452	02	Palexia retard 100 mg, Retardtabletten	Grünenthal Pharma AG	30	Tablette(n)	76 80 62452 003 5	a	A+	tapentadolium 100 mg ut tapentadoli hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.
62452	02	Palexia retard 100 mg, Retardtabletten	Grünenthal Pharma AG	60	Tablette(n)	76 80 62452 004 2	a	A+	tapentadolium 100 mg ut tapentadoli hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.
62452	03	Palexia retard 150 mg, Retardtabletten	Grünenthal Pharma AG	30	Tablette(n)	76 80 62452 005 9	a	A+	tapentadolium 150 mg ut tapentadoli hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.
62452	03	Palexia retard 150 mg, Retardtabletten	Grünenthal Pharma AG	60	Tablette(n)	76 80 62452 006 6	a	A+	tapentadolium 150 mg ut tapentadoli hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.
62452	04	Palexia retard 200 mg, Retardtabletten	Grünenthal Pharma AG	30	Tablette(n)	76 80 62452 007 3	a	A+	tapentadolium 200 mg ut tapentadoli hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.
62452	04	Palexia retard 200 mg, Retardtabletten	Grünenthal Pharma AG	60	Tablette(n)	76 80 62452 008 0	a	A+	tapentadolium 200 mg ut tapentadoli hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.
62452	06	Palexia retard 25 mg, Retardtabletten	Grünenthal Pharma AG	30	Tablette(n)	76 80 62452 011 0	a	A+	tapentadolium 25 mg ut tapentadoli hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.
62452	06	Palexia retard 25 mg, Retardtabletten	Grünenthal Pharma AG	60	Tablette(n)	76 80 62452 012 7	a	A+	tapentadolium 25 mg ut tapentadoli hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.
62452	05	Palexia retard 250 mg, Retardtabletten	Grünenthal Pharma AG	30	Tablette(n)	76 80 62452 009 7	a	A+	tapentadolium 250 mg ut tapentadoli hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.
62452	05	Palexia retard 250 mg, Retardtabletten	Grünenthal Pharma AG	60	Tablette(n)	76 80 62452 010 3	a	A+	tapentadolium 250 mg ut tapentadoli hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.
62452	01	Palexia retard 50 mg, Retardtabletten	Grünenthal Pharma AG	30	Tablette(n)	76 80 62452 001 1	a	A+	tapentadolium 50 mg ut tapentadoli hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.
62452	01	Palexia retard 50 mg, Retardtabletten	Grünenthal Pharma AG	60	Tablette(n)	76 80 62452 002 8	a	A+	tapentadolium 50 mg ut tapentadoli hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.
53222	01	Palladon 1,3 mg, Kapseln	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	30	Kapsel(n)	76 80 53222 064 5	a	A+	hydromorphoni hydrochloridum 1.3 mg corresp. hydromorphonum 1.16 mg, color.: E 127, excipients pro capsula.

\*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Zul.-Nr. N° d'AMM	Dosisstärke- nummer N° de dosage	Präparatebezeichnung Dénomination de la préparation	Zulassungsinhaber Titulaire de l'autorisation	Anzahl Nombre	Verpackung Conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Verz.* Tabl.*	Abgabekategorie Packung* Cat. de remise du conditionnement*	Zusammensetzung Composition
53222	01	Palladon 1,3 mg, Kapseln	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	60	Kapsel(n)	76 80 53222 072 0	a	A+	hydromorphoni hydrochloridum 1.3 mg corresp. hydromorphonum 1.16 mg, color.: E 127, excipients pro capsula.
53222	02	Palladon 2,6 mg, Kapseln	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	30	Kapsel(n)	76 80 53222 080 5	a	A+	hydromorphoni hydrochloridum 2.6 mg corresp. hydromorphonum 2.32 mg, color.: E 127, excipients pro capsula.
53222	02	Palladon 2,6 mg, Kapseln	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	60	Kapsel(n)	76 80 53222 099 7	a	A+	hydromorphoni hydrochloridum 2.6 mg corresp. hydromorphonum 2.32 mg, color.: E 127, excipients pro capsula.
59225	02	Palladon Inject 10 mg, Injektionslösung	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	5	Ampulle(n)	76 80 59225 003 3	a	A+	hydromorphoni hydrochloridum 10 mg corresp. hydromorphonum 8.87 mg, natrii citras dihydricus, acidum citricum anhydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
59225	02	Palladon Inject 10 mg, Injektionslösung	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	10	Ampulle(n)	76 80 59225 004 0	a	A+	hydromorphoni hydrochloridum 10 mg corresp. hydromorphonum 8.87 mg, natrii citras dihydricus, acidum citricum anhydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
59225	01	Palladon Inject 2 mg, Injektionslösung	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	5	Ampulle(n)	76 80 59225 001 9	a	A+	hydromorphoni hydrochloridum 2 mg corresp. hydromorphonum 1.77 mg, natrii citras dihydricus, acidum citricum anhydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
59225	01	Palladon Inject 2 mg, Injektionslösung	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	10	Ampulle(n)	76 80 59225 002 6	a	A+	hydromorphoni hydrochloridum 2 mg corresp. hydromorphonum 1.77 mg, natrii citras dihydricus, acidum citricum anhydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
59225	03	Palladon Inject 20 mg, Injektionslösung	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	5	Ampulle(n)	76 80 59225 005 7	a	A+	hydromorphoni hydrochloridum 20 mg corresp. hydromorphonum 17.7 mg, natrii citras dihydricus, acidum citricum anhydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
59225	03	Palladon Inject 20 mg, Injektionslösung	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	10	Ampulle(n)	76 80 59225 006 4	a	A+	hydromorphoni hydrochloridum 20 mg corresp. hydromorphonum 17.7 mg, natrii citras dihydricus, acidum citricum anhydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
59225	04	Palladon Inject 50 mg, Injektionslösung	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	5	Ampulle(n)	76 80 59225 007 1	a	A+	hydromorphoni hydrochloridum 50 mg corresp. hydromorphonum 44.3 mg, natrii citras dihydricus, acidum citricum anhydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
59225	04	Palladon Inject 50 mg, Injektionslösung	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	10	Ampulle(n)	76 80 59225 008 8	a	A+	hydromorphoni hydrochloridum 50 mg corresp. hydromorphonum 44.3 mg, natrii citras dihydricus, acidum citricum anhydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
53223	03	Palladon Retard 16 mg, Retardkapseln	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	30	Kapsel(n)	76 80 53223 141 2	a	A+	hydromorphoni hydrochloridum 16 mg corresp. hydromorphonum 14.24 mg, excipients pro capsula.
53223	03	Palladon Retard 16 mg, Retardkapseln	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	60	Kapsel(n)	76 80 53223 168 9	a	A+	hydromorphoni hydrochloridum 16 mg corresp. hydromorphonum 14.24 mg, excipients pro capsula.

\*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Zul.-Nr. N° d'AMM	Dosisstärke- nummer N° de dosage	Präparatebezeichnung Dénomination de la préparation	Zulassungsinhaber Titulaire de l'autorisation	Anzahl Nombre	Verpackung Conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Verz.* Tabl.*	Abgabekategorie Packung* Cat. de remise du conditionnement*	Zusammensetzung Composition
53223	04	Palladon Retard 24 mg, Retardkapseln	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	30	Kapsel(n)	76 80 53223 176 4	a	A+	hydromorphoni hydrochloridum 24 mg corresp. hydromorphonum 21.36 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.
53223	04	Palladon Retard 24 mg, Retardkapseln	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	60	Kapsel(n)	76 80 53223 184 9	a	A+	hydromorphoni hydrochloridum 24 mg corresp. hydromorphonum 21.36 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.
53223	01	Palladon Retard 4 mg, Retardkapseln	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	30	Kapsel(n)	76 80 53223 109 2	a	A+	hydromorphoni hydrochloridum 4 mg corresp. hydromorphonum 3.56 mg, color.: E 127, E 132, excipients pro capsula.
53223	01	Palladon Retard 4 mg, Retardkapseln	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	60	Kapsel(n)	76 80 53223 117 7	a	A+	hydromorphoni hydrochloridum 4 mg corresp. hydromorphonum 3.56 mg, color.: E 127, E 132, excipients pro capsula.
53223	02	Palladon Retard 8 mg, Retardkapseln	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	30	Kapsel(n)	76 80 53223 125 2	a	A+	hydromorphoni hydrochloridum 8 mg corresp. hydromorphonum 7.12 mg, color.: E 127, excipients pro capsula.
53223	02	Palladon Retard 8 mg, Retardkapseln	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	60	Kapsel(n)	76 80 53223 133 7	a	A+	hydromorphoni hydrochloridum 8 mg corresp. hydromorphonum 7.12 mg, color.: E 127, excipients pro capsula.
23774	01	Paracodin, gocce	FARMACEUTICA TEOFARMA SUISSE SA	20	ml	76 80 23774 011 0	c	C	dihydrocodeini thiocyanas 10 mg, saccharum, saccharinum natricum, arom.: vanillinum et alia, color.: E 150, conserv.: E 218, excipients ad solutionem pro 1 g, corresp. 30 guttae, corresp. ethanolum 21 % V/V.
52005	02	Pectocalmine N, sans sucre, sirop	Vifor Consumer Health SA	200	ml	76 80 52005 020 9	c	C	guaifenesinum 300 mg, codeini phosphas hemihydricus 20 mg, polygalae extractum ethanolicum liquidum 31.5 mg, ephedrini hydrochloridum 15 mg, arom.: natrii cyclamas, saccharinum natricum, vanillinum et alia, color.: E 150, conserv.: E 211, E 219, excipients ad solutionem pro 15 ml.
12874	02	Pectocalmine N, sirop	Vifor Consumer Health SA	200	ml	76 80 12874 015 1	c	C	guaifenesinum 300 mg, codeini phosphas hemihydricus 20 mg, polygalae extractum ethanolicum liquidum 31.5 mg, ephedrini hydrochloridum 15 mg, arom.: saccharinum natricum, vanillinum et alia, color.: E 150d, conserv.: E 211, E 218, excipients ad solutionem pro 15 ml.
53572	01	Pethidin HCl 25 mg/ml Bichsel, Injektionslösung	Grosse Apotheke Dr. G. Bichsel AG	10 x 2 ml	Ampulle(n)	76 80 53572 014 2	a	A+	pethidini hydrochloridum 25 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem pro 1 ml.
53572	01	Pethidin HCl 25 mg/ml Bichsel, Injektionslösung	Grosse Apotheke Dr. G. Bichsel AG	100 x 2 ml	Ampulle(n)	76 80 53572 022 7	a	A+	pethidini hydrochloridum 25 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem pro 1 ml.
53572	02	Pethidin HCl 50 mg/ml Bichsel, Injektionslösung	Grosse Apotheke Dr. G. Bichsel AG	10 x 2 ml	Ampulle(n)	76 80 53572 030 2	a	A+	pethidini hydrochloridum 50 mg, aqua ad iniectionem pro 1 ml.
53572	02	Pethidin HCl 50 mg/ml Bichsel, Injektionslösung	Grosse Apotheke Dr. G. Bichsel AG	100 x 2 ml	Ampulle(n)	76 80 53572 049 4	a	A+	pethidini hydrochloridum 50 mg, aqua ad iniectionem pro 1 ml.
13369	01	Pethidin HCl Amino 100 mg/2 ml, Injektionslösung	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	10	Ampulle(n)	76 80 13369 054 0	a	A+	pethidini hydrochloridum 100 mg, aqua ad iniectionem pro 2 ml.
13369	01	Pethidin HCl Amino 100 mg/2 ml, Injektionslösung	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	100	Ampulle(n)	76 80 13369 046 5	a	A+	pethidini hydrochloridum 100 mg, aqua ad iniectionem pro 2 ml.



\*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Zul.-Nr. N° d'AMM	Dosisstärke- nummer N° de dosage	Präparatebezeichnung Dénomination de la préparation	Zulassungsinhaber Titulaire de l'autorisation	Anzahl Nombre	Verpackung Conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Verz.* Tabl.*	Abgabekategorie Packung* Cat. de remise du conditionnement*	Zusammensetzung Composition
13369	02	Pethidin HCl Amino 50 mg/1 ml, Injektionslösung	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	10	Ampulle(n)	76 80 13369 062 5	a	A+	pethidini hydrochloridum 50 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
13369	02	Pethidin HCl Amino 50 mg/1 ml, Injektionslösung	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	100	Ampulle(n)	76 80 13369 070 0	a	A+	pethidini hydrochloridum 50 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
22672	01	Pethidin Streuli, Injektionslösung	Streuli Pharma AG	10 x 1	ml	76 80 22672 029 1	a	A+	pethidini hydrochloridum 50 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
22672	01	Pethidin Streuli, Injektionslösung	Streuli Pharma AG	10 x 2	ml	76 80 22672 088 8	a	A+	pethidini hydrochloridum 50 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
22672	01	Pethidin Streuli, Injektionslösung	Streuli Pharma AG	100 x 2	ml	76 80 22672 126 7	a	A+	pethidini hydrochloridum 50 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
52109	01	Petidina HCl Sintetica 50 mg/ml, soluzione iniettabile	Sintetica SA	10 x 1 ml	Ampulle(n)	76 80 52109 019 8	a	A+	pethidini hydrochloridum 50 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
52109	01	Petidina HCl Sintetica 50 mg/ml, soluzione iniettabile	Sintetica SA	10 x 2 ml	Ampulle(n)	76 80 52109 027 3	a	A+	pethidini hydrochloridum 50 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
59383	01	Pharmacieplus Bronchialpastillen mit Codein, Lutschpastillen	Iromedica AG	24	Stück	76 80 59383 001 2	c	C	codeini phosphas hemihydricus 3 mg, arom.: eucalypti aetheroleum, balsami tolutani sirupus, anisi stellati aetheroleum, levomentholum, anisi aetheroleum, liquiritiae succus, aspartamum, color.: E 150, conserv.: E 202, E 219, excipients pro pastillo.
60489	01	Phenobarbital Bichsel 10 %, Injektionslösung	Laboratorium Dr. G. Bichsel AG	10	Ampulle(n)	76 80 60489 001 1	b	B	phenobarbitalum 200 mg ut phenobarbitalum natricum, propylenglycolum, ethanolum 188 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.
60489	01	Phenobarbital Bichsel 10 %, Injektionslösung	Laboratorium Dr. G. Bichsel AG	100	Ampulle(n)	76 80 60489 002 8	b	B	phenobarbitalum 200 mg ut phenobarbitalum natricum, propylenglycolum, ethanolum 188 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.
56469	01	Phenobarbital Bichsel 2 %, Injektionslösung	Laboratorium Dr. G. Bichsel AG	10	Ampulle(n)	76 80 56469 001 0	b	B	phenobarbitalum 20 mg, propylenglycolum, ethanolum 61 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
56469	01	Phenobarbital Bichsel 2 %, Injektionslösung	Laboratorium Dr. G. Bichsel AG	100	Ampulle(n)	76 80 56469 002 7	b	B	phenobarbitalum 20 mg, propylenglycolum, ethanolum 61 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
42636	01	Phol-Tussil, Sirup	Interdelta S.A.	200	ml	76 80 42636 010 5	c	C	pholcodinum 6 mg, balsamum toltanum 7.3 mg, arom.: vanillinum et bergamottae aetheroleum et alia color.: E 150, conserv.: E 211, antiox.: E 320, excipients ad solutionem pro 10 ml.
44941	01	Psychopax, Tropfen	Curatis AG	20	ml	76 80 44941 015 3	b	B	diazepamum 12.5 mg, aromatica, saccharinum, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 37.5 guttae, corresp. ethanolum 38 % V/V.
45204	01	Rapifen, Injektionslösung	Janssen-Cilag AG	5 x 2 ml	Ampulle(n)	76 80 45204 014 9	a	A+	alfentanilum 0.5 mg ut alfentanili hydrochloridum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
45204	01	Rapifen, Injektionslösung	Janssen-Cilag AG	50 x 10 ml	Ampulle(n)	76 80 45204 049 1	a	A+	alfentanilum 0.5 mg ut alfentanili hydrochloridum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
65834	02	Recivit 133 ug, Sublingualtabletten	Grünenthal Pharma AG	15	Tablette(n)	76 80 65834 003 6	a	A+	fentanylum 133 µg ut fentanyl citras, excipients pro compresso obducto.
65834	02	Recivit 133 ug, Sublingualtabletten	Grünenthal Pharma AG	30	Tablette(n)	76 80 65834 004 3	a	A+	fentanylum 133 µg ut fentanyl citras, excipients pro compresso obducto.

\*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Zul.-Nr. N° d'AMM	Dosisstärke- nummer N° de dosage	Präparatebezeichnung Dénomination de la préparation	Zulassungsinhaber Titulaire de l'autorisation	Anzahl Nombre	Verpackung Conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Verz.* Tabl.*	Abgabekategorie Packung* Cat. de remise du conditionnement*	Zusammensetzung Composition
65834	03	Recivit 267 µg, Sublingualtabletten	Grünenthal Pharma AG	30	Tablette(n)	76 80 65834 008 1	a	A+	fentanylum 267 µg ut fentanyl citras, excipients pro compresso obducto.
65834	04	Recivit 400 µg, Sublingualtabletten	Grünenthal Pharma AG	30	Tablette(n)	76 80 65834 012 8	a	A+	fentanylum 400 µg ut fentanyl citras, excipients pro compresso obducto.
65834	05	Recivit 533 µg, Sublingualtabletten	Grünenthal Pharma AG	30	Tablette(n)	76 80 65834 016 6	a	A+	fentanylum 533 µg ut fentanyl citras, excipients pro compresso obducto.
65834	06	Recivit 800 µg, Sublingualtabletten	Grünenthal Pharma AG	30	Tablette(n)	76 80 65834 020 3	a	A+	fentanylum 800 µg ut fentanyl citras, excipients pro compresso obducto.
60231	01	Remifentanil Fresenius 1 mg, Pulver	Fresenius Kabi (Schweiz) AG	5	Durchstechflasche	76 80 60231 002 3	a	A+	Praeparatio cryodesiccata: remifentanilum 1 mg ut remifentanili hydrochloridum, glycinum, pro vitro.
60231	02	Remifentanil Fresenius 2 mg, Pulver	Fresenius Kabi (Schweiz) AG	5	Durchstechflasche	76 80 60231 004 7	a	A+	Praeparatio cryodesiccata: remifentanilum 2 mg ut remifentanili hydrochloridum, glycinum, pro vitro.
60231	03	Remifentanil Fresenius 5 mg, Pulver	Fresenius Kabi (Schweiz) AG	5	Durchstechflasche	76 80 60231 006 1	a	A+	Praeparatio cryodesiccata: remifentanilum 5 mg ut remifentanili hydrochloridum, glycinum, pro vitro.
39032	01	Resyl plus, Sirup	GSK Consumer Healthcare Schweiz AG	200	ml	76 80 39032 015 0	c	C	codeini phosphas hemihydricus 7.5 mg, guaifenesinum 100 mg, sorbitolum 2.1 g, arom.: saccharinum natricum, vanillinum, alia, excipients ad solutionem pro 5 ml, corresp. ethanolum 6 % V/V.
12806	01	Resyl plus, Tropfen	GSK Consumer Healthcare Schweiz AG	20	ml	76 80 12806 019 8	c	C	guaifenesinum 100 mg, codeini phosphas hemihydricus 10 mg, arom.: saccharinum et alia, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 30 guttae corresp. ethanolum 53 % V/V.
55931	04	Ritalin LA 10 mg, Kapseln	Novartis Pharma Schweiz AG	30	Kapsel(n)	76 80 55931 013 8	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 10 mg, excipients pro capsula.
55931	04	Ritalin LA 10 mg, Kapseln	Novartis Pharma Schweiz AG	100	Kapsel(n)	76 80 55931 014 5	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 10 mg, excipients pro capsula.
55931	01	Ritalin LA 20 mg, Kapseln	Novartis Pharma Schweiz AG	30	Kapsel(n)	76 80 55931 002 2	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 20 mg, excipients pro capsula.
55931	01	Ritalin LA 20 mg, Kapseln	Novartis Pharma Schweiz AG	100	Kapsel(n)	76 80 55931 004 6	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 20 mg, excipients pro capsula.
55931	02	Ritalin LA 30 mg, Kapseln	Novartis Pharma Schweiz AG	30	Kapsel(n)	76 80 55931 006 0	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 30 mg, excipients pro capsula.
55931	02	Ritalin LA 30 mg, Kapseln	Novartis Pharma Schweiz AG	100	Kapsel(n)	76 80 55931 008 4	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 30 mg, excipients pro capsula.
55931	03	Ritalin LA 40 mg, Kapseln	Novartis Pharma Schweiz AG	30	Kapsel(n)	76 80 55931 010 7	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 40 mg, excipients pro capsula.
55931	03	Ritalin LA 40 mg, Kapseln	Novartis Pharma Schweiz AG	100	Kapsel(n)	76 80 55931 012 1	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 40 mg, excipients pro capsula.
55052	01	Ritalin SR, Retardtabletten	Novartis Pharma Schweiz AG	100	Tablette(n)	76 80 55052 001 7	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 20 mg, excipients pro compresso obducto.
20736	01	Ritalin, Tabletten	Novartis Pharma Schweiz AG	30	Tablette(n)	76 80 20736 011 9	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso.
20736	01	Ritalin, Tabletten	Novartis Pharma Schweiz AG	200	Tablette(n)	76 80 20736 038 6	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso.
37757	01	Rivotril 0.5 mg, Tabletten	Roche Pharma (Schweiz) AG	50	Tablette(n)	76 80 37757 012 7	b	B	clonazepamum 0.5 mg, excipients pro compresso.
37757	02	Rivotril 2 mg, Tabletten	Roche Pharma (Schweiz) AG	100	Tablette(n)	76 80 37757 047 9	b	B	clonazepamum 2 mg, excipients pro compresso.
37756	01	Rivotril, Injektionslösung i.m., i.v.	Roche Pharma (Schweiz) AG	5 + 5	Ampulle(n)	76 80 37756 016 6	b	B	clonazepamum 1 mg, ethanolum, conserv.: alcohol benzylicus 30 mg, propylenglyolum q.s. ad solutionem pro 1 ml. Diluens: aqua ad iniectabilia 1 ml.
37758	02	Rivotril, Tropfen	Roche Pharma (Schweiz) AG	10	ml	76 80 37758 020 1	b	B	clonazepamum 2.5 mg, aromatica, saccharinum natricum, color.: E 133, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 25 guttae.

\*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Zul.-Nr. N° d'AMM	Dosisstärke- nummer N° de dosage	Präparatebezeichnung Dénomination de la préparation	Zulassungsinhaber Titulaire de l'autorisation	Anzahl Nombre	Verpackung Conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Verz.* Tabl.*	Abgabekategorie Packung* Cat. de remise du conditionnement*	Zusammensetzung Composition
54959	01	Rohypnol 1 mg, Filmtabletten	CPS Cito Pharma Services GmbH	10	Tablette(n)	76 80 54959 028 1	b	B	flunitrazepamum 1 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.
54959	01	Rohypnol 1 mg, Filmtabletten	CPS Cito Pharma Services GmbH	30	Tablette(n)	76 80 54959 036 6	b	B	flunitrazepamum 1 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.
59273	01	Rotpunkt Apotheke Bronchialpastillen mit Codein, Lutschpastillen	Iromedica AG	24	Stück	76 80 59273 001 6	c	C	codeini phosphas hemihydricus 3 mg, arom.: eucalypti aetheroleum, balsami tolutani sirupus, anisi stellati aetheroleum, levomentholum, anisi aetheroleum, liquiritiae succus, aspartamum, color.: E 150, conserv.: E 202, E 219, excipients pro pastillo.
42968	03	Sano-Tuss N, Sirup	Dr. Heinz Welti AG, Fabrikation chemisch-pharmazeutischer Produkte	200	ml	76 80 42968 015 6	c	C	codeini phosphas hemihydricus 7.5 mg, guaifenesinum 100 mg, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 210, excipients ad solutionem pro 5 ml.
41919	02	Sanotussin, Filmtabletten	Dr. Heinz Welti AG, Fabrikation chemisch-pharmazeutischer Produkte	20	Tablette(n)	76 80 41919 028 3	c	C	ephedrini hydrochloridum 15 mg, codeini phosphas hemihydricus 20 mg, thymi herbae extractum aquosum siccum 50 mg, color.: E 104, E 127, excipients pro compresso obducto.
62644	01	Sativex, Spray zur Anwendung in der Mundhöhle	Almirall AG	1 x 10	ml	76 80 62644 001 0	d	A	cannabis sativae folii cum flore extractum spissum 3.8-4.4 mg corresp. delta-9-tetrahydrocannabinolum 2.7 mg, cannabis sativae folii cum flore extractum spissum 3.5-4.2 mg corresp. cannabidiolum 2.5 mg, propylenglycolum, aromatica, excipients ad solutionem pro dosi. doses pro vase 100. corresp. ethanolum 42-44 % V/V.
62644	01	Sativex, Spray zur Anwendung in der Mundhöhle	Almirall AG	3 x 10	ml	76 80 62644 003 4	d	A	cannabis sativae folii cum flore extractum spissum 3.8-4.4 mg corresp. delta-9-tetrahydrocannabinolum 2.7 mg, cannabis sativae folii cum flore extractum spissum 3.5-4.2 mg corresp. cannabidiolum 2.5 mg, propylenglycolum, aromatica, excipients ad solutionem pro dosi. doses pro vase 100. corresp. ethanolum 42-44 % V/V.
47481	01	Sedazin 1 mg, compresse	Lagap SA	20	Tablette(n)	76 80 47481 015 7	b	B	lorazepamum 1 mg, excipients pro compresso.
47481	01	Sedazin 1 mg, compresse	Lagap SA	50	Tablette(n)	76 80 47481 023 2	b	B	lorazepamum 1 mg, excipients pro compresso.
47481	02	Sedazin 2,5 mg, compresse	Lagap SA	20	Tablette(n)	76 80 47481 067 6	b	B	lorazepamum 2.5 mg, color.: E 104, excipients pro compresso.
47481	02	Sedazin 2,5 mg, compresse	Lagap SA	50	Tablette(n)	76 80 47481 068 3	b	B	lorazepamum 2.5 mg, color.: E 104, excipients pro compresso.
32497	02	Seresta forte, Tabletten	MEDA Pharma GmbH	20	Tablette(n)	76 80 32497 047 5	b	B	oxazepamum 50 mg, excipients pro compresso.
32497	02	Seresta forte, Tabletten	MEDA Pharma GmbH	100	Tablette(n)	76 80 32497 055 0	b	B	oxazepamum 50 mg, excipients pro compresso.
32497	01	Seresta, Tabletten	MEDA Pharma GmbH	20	Tablette(n)	76 80 32497 012 3	b	B	oxazepamum 15 mg, excipients pro compresso.
32497	01	Seresta, Tabletten	MEDA Pharma GmbH	50	Tablette(n)	76 80 32497 020 8	b	B	oxazepamum 15 mg, excipients pro compresso.
52076	01	Sevredol 10 mg, Filmtabletten	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	20	Tablette(n)	76 80 52076 048 1	a	A+	morphini sulfas pentahydricus 10 mg corresp. morphinum 7.5 mg, color.: E 133, excipients pro compresso obducto.
51590	01	Sevredol 10 mg, Suppositorien	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	12	Suppositorien	76 80 51590 015 1	a	A+	morphini sulfas pentahydricus 10 mg corresp. morphinum 7.5 mg, excipients pro suppositoio.

\*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Zul.-Nr.	Dosisstärke- nummer	Präparatebezeichnung	Zulassungsinhaberin	Anzahl	Verpackung	GTIN (EAN-A)*	Verz.*	Abgabekategorie Packung*	Zusammensetzung
N° d'AMM	N° de dosage	Dénomination de la préparation	Titulaire de l'autorisation	Nombre	Conditionnement		Tabl.*	Cat. de remise du conditionnement*	Composition
52076	02	Sevredol 20 mg, Filmtabletten	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	20	Tablette(n)	76 80 52076 001 6	a	A+	morphini sulfas pentahydricus 20 mg corresp. morphinum 15 mg, color.: E 110, E 127, excipients pro compresso obducto.
51590	02	Sevredol 20 mg, Suppositorien	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	12	Suppositorien	76 80 51590 031 1	a	A+	morphini sulfas pentahydricus 20 mg corresp. morphinum 15 mg, excipients pro suppositoio.
51590	03	Sevredol 30 mg, Suppositorien	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	12	Suppositorien	76 80 51590 023 6	a	A+	morphini sulfas pentahydricus 30 mg corresp. morphinum 22.5 mg, excipients pro suppositoio.
53952	04	Sevre-Long 120 mg, Kapseln retard	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	30	Kapsel(n)	76 80 53952 046 5	a	A+	morphini sulfas pentahydricus 120 mg corresp. morphinum 90 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.
53952	04	Sevre-Long 120 mg, Kapseln retard	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	100	Kapsel(n)	76 80 53952 001 4	a	A+	morphini sulfas pentahydricus 120 mg corresp. morphinum 90 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.
53952	06	Sevre-Long 200 mg, Kapseln retard	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	30	Kapsel(n)	76 80 53952 054 0	a	A+	morphini sulfas pentahydricus 200 mg corresp. morphinum 150 mg, excipients pro capsula.
53952	06	Sevre-Long 200 mg, Kapseln retard	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	100	Kapsel(n)	76 80 53952 002 1	a	A+	morphini sulfas pentahydricus 200 mg corresp. morphinum 150 mg, excipients pro capsula.
53952	01	Sevre-Long 30 mg, Kapseln retard	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	30	Kapsel(n)	76 80 53952 011 3	a	A+	morphini sulfas pentahydricus 30 mg corresp. morphinum 22.5 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.
53952	02	Sevre-Long 60 mg, Kapseln retard	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	30	Kapsel(n)	76 80 53952 038 0	a	A+	morphini sulfas pentahydricus 60 mg corresp. morphinum 45 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.
42286	01	Solatran 15 mg, Kapseln	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	30	Kapsel(n)	76 80 42286 028 9	b	B	ketazolamum 15 mg, color.: E 127, excipients pro capsula.
42286	01	Solatran 15 mg, Kapseln	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	60	Kapsel(n)	76 80 42286 036 4	b	B	ketazolamum 15 mg, color.: E 127, excipients pro capsula.
42286	02	Solatran 30 mg, Kapseln	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	30	Kapsel(n)	76 80 42286 044 9	b	B	ketazolamum 30 mg, color.: E 127, excipients pro capsula.
42286	02	Solatran 30 mg, Kapseln	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	60	Kapsel(n)	76 80 42286 060 9	b	B	ketazolamum 30 mg, color.: E 127, excipients pro capsula.
46457	01	Somnium, comprimés	Vifor SA	20	Tablette(n)	76 80 46457 013 9	b	B	lorazepamum 1 mg, diphenhydramini hydrochloridum 25 mg excipients pro compresso.
46457	01	Somnium, comprimés	Vifor SA	50	Tablette(n)	76 80 46457 021 4	b	B	lorazepamum 1 mg, diphenhydramini hydrochloridum 25 mg excipients pro compresso.
57409	02	Stilnox CR 12.5 mg, comprimés à libération contrôlée	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	7	Tablette(n)	76 80 57409 008 4	b	B	zolpidemi tartras 12.5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.
57409	02	Stilnox CR 12.5 mg, comprimés à libération contrôlée	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	14	Tablette(n)	76 80 57409 010 7	b	B	zolpidemi tartras 12.5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.

\*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Zul.-Nr. N° d'AMM	Dosisstärke- nummer N° de dosage	Präparatebezeichnung Dénomination de la préparation	Zulassungsinhaber Titulaire de l'autorisation	Anzahl Nombre	Verpackung Conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Verz.* Tabl.*	Abgabekategorie Packung* Cat. de remise du conditionnement*	Zusammensetzung Composition
57409	02	Stilnox CR 12.5 mg, comprimés à libération contrôlée	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	28	Tablette(n)	76 80 57409 012 1	b	B	zolpidemi tartras 12.5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.
57409	01	Stilnox CR 6.25 mg, comprimés à libération contrôlée	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	7	Tablette(n)	76 80 57409 002 2	b	B	zolpidemi tartras 6.25 mg, excipients pro compresso obducto.
57409	01	Stilnox CR 6.25 mg, comprimés à libération contrôlée	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	14	Tablette(n)	76 80 57409 004 6	b	B	zolpidemi tartras 6.25 mg, excipients pro compresso obducto.
57409	01	Stilnox CR 6.25 mg, comprimés à libération contrôlée	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	28	Tablette(n)	76 80 57409 006 0	b	B	zolpidemi tartras 6.25 mg, excipients pro compresso obducto.
49106	01	Stilnox, comprimés pelliculés sécables	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	10	Tablette(n)	76 80 49106 025 2	b	B	zolpidemi tartras 10 mg, excipients pro compresso obducto.
49106	01	Stilnox, comprimés pelliculés sécables	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	30	Tablette(n)	76 80 49106 017 7	b	B	zolpidemi tartras 10 mg, excipients pro compresso obducto.
58405	01	Suboxone 2 mg/0.5 mg, Sublingualtabletten	Indivior Schweiz AG	7	Tablette(n)	76 80 58405 005 4	a	A+	buprenorphinum 2 mg ut buprenorphini hydrochloridum, naloxonum 0.5 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, aromatica, excipients pro compresso.
58405	01	Suboxone 2 mg/0.5 mg, Sublingualtabletten	Indivior Schweiz AG	28	Tablette(n)	76 80 58405 006 1	a	A+	buprenorphinum 2 mg ut buprenorphini hydrochloridum, naloxonum 0.5 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, aromatica, excipients pro compresso.
58405	02	Suboxone 8 mg/2 mg, Sublingualtabletten	Indivior Schweiz AG	7	Tablette(n)	76 80 58405 007 8	a	A+	buprenorphinum 8 mg ut buprenorphini hydrochloridum, naloxonum 2 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, aromatica, excipients pro compresso.
58405	02	Suboxone 8 mg/2 mg, Sublingualtabletten	Indivior Schweiz AG	28	Tablette(n)	76 80 58405 008 5	a	A+	buprenorphinum 8 mg ut buprenorphini hydrochloridum, naloxonum 2 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, aromatica, excipients pro compresso.
54732	01	Subutex 0,4 mg, Sublingualtabletten	Indivior Schweiz AG	7	Tablette(n)	76 80 54732 015 6	a	A+	buprenorphinum 0.4 mg ut buprenorphini hydrochloridum, excipients pro compresso.
54732	01	Subutex 0,4 mg, Sublingualtabletten	Indivior Schweiz AG	28	Tablette(n)	76 80 54732 023 1	a	A+	buprenorphinum 0.4 mg ut buprenorphini hydrochloridum, excipients pro compresso.
54732	02	Subutex 2 mg, Sublingualtabletten	Indivior Schweiz AG	7	Tablette(n)	76 80 54732 031 6	a	A+	buprenorphinum 2 mg ut buprenorphini hydrochloridum, excipients pro compresso.
54732	02	Subutex 2 mg, Sublingualtabletten	Indivior Schweiz AG	28	Tablette(n)	76 80 54732 058 3	a	A+	buprenorphinum 2 mg ut buprenorphini hydrochloridum, excipients pro compresso.
54732	03	Subutex 8 mg, Sublingualtabletten	Indivior Schweiz AG	7	Tablette(n)	76 80 54732 066 8	a	A+	buprenorphinum 8 mg ut buprenorphini hydrochloridum, excipients pro compresso.
54732	03	Subutex 8 mg, Sublingualtabletten	Indivior Schweiz AG	28	Tablette(n)	76 80 54732 074 3	a	A+	buprenorphinum 8 mg ut buprenorphini hydrochloridum, excipients pro compresso.
52413	02	Sufenta forte, Injektionslösung	Janssen-Cilag AG	5 x 1 ml	Ampulle(n)	76 80 52413 044 0	a	A+	sufentanilum 50 µg ut sufentanili citras, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.
52413	02	Sufenta forte, Injektionslösung	Janssen-Cilag AG	5 x 5 ml	Ampulle(n)	76 80 52413 052 5	a	A+	sufentanilum 50 µg ut sufentanili citras, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.
52413	01	Sufenta, Injektionslösung	Janssen-Cilag AG	5 x 10 ml	Ampulle(n)	76 80 52413 036 5	a	A+	sufentanilum 5 µg ut sufentanili citras, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.
52413	01	Sufenta, Injektionslösung	Janssen-Cilag AG	5 x 2 ml	Ampulle(n)	76 80 52413 028 0	a	A+	sufentanilum 5 µg ut sufentanili citras, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.

\*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Zul.-Nr. N° d'AMM	Dosisstärke- nummer N° de dosage	Präparatebezeichnung Dénomination de la préparation	Zulassungsinhaber Titulaire de l'autorisation	Anzahl Nombre	Verpackung Conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Verz.* Tabl.*	Abgabekategorie Packung* Cat. de remise du conditionnement*	Zusammensetzung Composition
65347	01	Swidro Bronchialpastillen mit Codein, Pastillen	Iromedica AG	24	Stück	76 80 65347 001 1	c	C	codeini phosphas hemihydricus 3 mg, arom.: eucalypti aetheroleum, balsami tolutani sirupus, anisi stellati aetheroleum, levomentholum, anisi aetheroleum, liquiritiae succus, aspartamum, color.: E 150, conserv.: E 202, E 219, excipients pro pastillo.
58683	01	Targin 10 mg/5 mg, Tabletten retard	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	30	Tablette(n)	76 80 58683 001 2	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 10 mg corresp. oxycodonum 9 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 5 mg corresp. naloxonium 4.5 mg, excipients pro compresso obducto.
58683	01	Targin 10 mg/5 mg, Tabletten retard	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	60	Tablette(n)	76 80 58683 002 9	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 10 mg corresp. oxycodonum 9 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 5 mg corresp. naloxonium 4.5 mg, excipients pro compresso obducto.
58683	02	Targin 20 mg/10 mg, Tabletten retard	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	30	Tablette(n)	76 80 58683 003 6	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 20 mg corresp. oxycodonum 18 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 10 mg corresp. naloxonium 9 mg, excipients pro compresso obducto.
58683	02	Targin 20 mg/10 mg, Tabletten retard	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	60	Tablette(n)	76 80 58683 004 3	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 20 mg corresp. oxycodonum 18 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 10 mg corresp. naloxonium 9 mg, excipients pro compresso obducto.
58683	04	Targin 40 mg/20 mg, Tabletten retard	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	30	Tablette(n)	76 80 58683 007 4	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 40 mg corresp. oxycodonum 36 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 20 mg corresp. naloxonium 18 mg, excipients pro compresso obducto.
58683	04	Targin 40 mg/20 mg, Tabletten retard	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	60	Tablette(n)	76 80 58683 008 1	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 40 mg corresp. oxycodonum 36 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 20 mg corresp. naloxonium 18 mg, excipients pro compresso obducto.
58683	03	Targin 5 mg/2.5 mg, Tabletten retard	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	30	Tablette(n)	76 80 58683 005 0	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 5 mg corresp. oxycodonum 4.5 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 2.5 mg corresp. naloxonium 2.25 mg, color.: E 133, excipients pro compresso obducto.
58683	03	Targin 5 mg/2.5 mg, Tabletten retard	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	60	Tablette(n)	76 80 58683 006 7	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 5 mg corresp. oxycodonum 4.5 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 2.5 mg corresp. naloxonium 2.25 mg, color.: E 133, excipients pro compresso obducto.
58683	05	Targin 60 mg/30 mg, Tabletten retard	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	30	Tablette(n)	76 80 58683 009 8	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 60 mg corresp. oxycodonum 54 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 30 mg corresp. naloxonium 27 mg, excipients pro compresso obducto.
58683	05	Targin 60 mg/30 mg, Tabletten retard	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	60	Tablette(n)	76 80 58683 010 4	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 60 mg corresp. oxycodonum 54 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 30 mg corresp. naloxonium 27 mg, excipients pro compresso obducto.
58683	06	Targin 80 mg/40 mg, Tabletten retard	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	30	Tablette(n)	76 80 58683 011 1	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 80 mg corresp. oxycodonum 72 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 40 mg corresp. naloxonium 36 mg, excipients pro compresso obducto.
58683	06	Targin 80 mg/40 mg, Tabletten retard	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	60	Tablette(n)	76 80 58683 012 8	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 80 mg corresp. oxycodonum 72 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 40 mg corresp. naloxonium 36 mg, excipients pro compresso obducto.
36203	01	Temesta 1mg, Tabletten	Pfizer PFE Switzerland GmbH	20	Tablette(n)	76 80 36203 013 1	b	B	lorazepamum 1 mg, excipients pro compresso.
36203	01	Temesta 1mg, Tabletten	Pfizer PFE Switzerland GmbH	50	Tablette(n)	76 80 36203 021 6	b	B	lorazepamum 1 mg, excipients pro compresso.
36203	02	Temesta 2.5mg, Tabletten	Pfizer PFE Switzerland GmbH	20	Tablette(n)	76 80 36203 056 8	b	B	lorazepamum 2.5 mg, color.: E 104, excipients pro compresso.

\*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Zul.-Nr. N° d'AMM	Dosisstärke- nummer N° de dosage	Präparatebezeichnung Dénomination de la préparation	Zulassungsinhaber Titulaire de l'autorisation	Anzahl Nombre	Verpackung Conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Verz.* Tabl.*	Abgabekategorie Packung* Cat. de remise du conditionnement*	Zusammensetzung Composition
36203	02	Temesta 2.5mg, Tabletten	Pfizer PFE Switzerland GmbH	50	Tablette(n)	76 80 36203 064 3	b	B	lorazepamum 2.5 mg, color.: E 104, excipients pro compresso.
50490	02	Temesta 4 mg/ml, Injektionslösung	Pfizer PFE Switzerland GmbH	10 x 1ml	Ampulle(n)	76 80 50490 025 4	b	B	lorazepamum 4 mg, macrogolum 400, conserv.: alcohol benzylicus 21 mg, propylenglycolum q.s. ad solutionem pro 1 ml.
47102	03	Temesta Expidet 1mg, Schmelztabletten	Pfizer PFE Switzerland GmbH	20	Tablette(n)	76 80 47102 073 3	b	B	lorazepamum 1 mg, excipients pro compresso.
47102	03	Temesta Expidet 1mg, Schmelztabletten	Pfizer PFE Switzerland GmbH	50	Tablette(n)	76 80 47102 081 8	b	B	lorazepamum 1 mg, excipients pro compresso.
47102	04	Temesta Expidet 2.5mg, Schmelztabletten	Pfizer PFE Switzerland GmbH	20	Tablette(n)	76 80 47102 103 7	b	B	lorazepamum 2.5 mg, excipients pro compresso.
47102	04	Temesta Expidet 2.5mg, Schmelztabletten	Pfizer PFE Switzerland GmbH	50	Tablette(n)	76 80 47102 111 2	b	B	lorazepamum 2.5 mg, excipients pro compresso.
44100	01	Temgesic Sublingual 0,2 mg, Tabletten	Indivior Schweiz AG	10	Tablette(n)	76 80 44100 010 9	a	A+	buprenorphinum 0.2 mg ut buprenorphini hydrochloridum, excipients pro compresso.
44100	01	Temgesic Sublingual 0,2 mg, Tabletten	Indivior Schweiz AG	50	Tablette(n)	76 80 44100 029 1	a	A+	buprenorphinum 0.2 mg ut buprenorphini hydrochloridum, excipients pro compresso.
44100	03	Temgesic Sublingual 0,4 mg, Tabletten	Indivior Schweiz AG	10	Tablette(n)	76 80 44100 037 6	a	A+	buprenorphinum 0.4 mg ut buprenorphini hydrochloridum, excipients pro compresso.
44100	03	Temgesic Sublingual 0,4 mg, Tabletten	Indivior Schweiz AG	50	Tablette(n)	76 80 44100 045 1	a	A+	buprenorphinum 0.4 mg ut buprenorphini hydrochloridum, excipients pro compresso.
41931	01	Temgesic, Injektionslösung	Indivior Schweiz AG	5 x 1	ml	76 80 41931 001 8	a	A+	buprenorphinum 0.3 mg ut buprenorphini hydrochloridum, glucosum monohydricum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.
45114	01	Tossamin plus, Kapseln für den Tag/für die Nacht	GSK Consumer Healthcare Schweiz AG	18	Kapsel(n)	76 80 45114 015 4	c	C	Kapsel für den Tag: noscapinum 30 mg, codeini phosphas hemihydricus 20 mg, dl-methylephedri hydrochloridum 30 mg, excipients pro capsula. Kapsel für die Nacht: noscapinum 30 mg, codeini phosphas hemihydricus 20 mg, diphenhydramini hydrochloridum 50 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.
55423	01	Transec 35 ug/h, Transdermales Pflaster	Grünenthal Pharma AG	4	Pflaster	76 80 55423 020 2	a	A+	buprenorphinum 20 mg, excipients ad praeparationem pro 25 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 35 µg/h.
55423	01	Transec 35 ug/h, Transdermales Pflaster	Grünenthal Pharma AG	8	Pflaster	76 80 55423 022 6	a	A+	buprenorphinum 20 mg, excipients ad praeparationem pro 25 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 35 µg/h.
55423	02	Transec 52,5 ug/h, Transdermales Pflaster	Grünenthal Pharma AG	4	Pflaster	76 80 55423 024 0	a	A+	buprenorphinum 30 mg, excipients ad praeparationem pro 37.5 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 52.5 µg/h.
55423	02	Transec 52,5 ug/h, Transdermales Pflaster	Grünenthal Pharma AG	8	Pflaster	76 80 55423 026 4	a	A+	buprenorphinum 30 mg, excipients ad praeparationem pro 37.5 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 52.5 µg/h.
55423	03	Transec 70 ug/h, Transdermales Pflaster	Grünenthal Pharma AG	4	Pflaster	76 80 55423 028 8	a	A+	buprenorphinum 40 mg, excipients ad praeparationem pro 50 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 70 µg/h.
55423	03	Transec 70 ug/h, Transdermales Pflaster	Grünenthal Pharma AG	8	Pflaster	76 80 55423 030 1	a	A+	buprenorphinum 40 mg, excipients ad praeparationem pro 50 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 70 µg/h.
33866	02	Tranxilium 10, capsules	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	20	Kapsel(n)	76 80 33866 073 7	b	B	dikalii clorazepas 10 mg, color.: E 127, excipients pro capsula.
33866	02	Tranxilium 10, capsules	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	50	Kapsel(n)	76 80 33866 074 4	b	B	dikalii clorazepas 10 mg, color.: E 127, excipients pro capsula.
33866	03	Tranxilium 20, capsules	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	20	Kapsel(n)	76 80 33866 075 1	b	B	dikalii clorazepas 20 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.
33866	03	Tranxilium 20, capsules	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	50	Kapsel(n)	76 80 33866 076 8	b	B	dikalii clorazepas 20 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.

\*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Zul.-Nr. N° d'AMM	Dosisstärke- nummer N° de dosage	Präparatebezeichnung Dénomination de la préparation	Zulassungsinhaber Titulaire de l'autorisation	Anzahl Nombre	Verpackung Conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Verz.* Tabl.*	Abgabekategorie Packung* Cat. de remise du conditionnement*	Zusammensetzung Composition
33866	01	Tranxilium 5, capsules	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	20	Kapsel(n)	76 80 33866 071 3	b	B	dikalii clorazepas 5 mg, color.: E 127, excipients pro capsula.
33866	01	Tranxilium 5, capsules	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	50	Kapsel(n)	76 80 33866 072 0	b	B	dikalii clorazepas 5 mg, color.: E 127, excipients pro capsula.
45388	01	Tranxilium 50mg, comprimés pelliculés	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	30	Tablette(n)	76 80 45388 050 8	b	B	dikalii clorazepas 50 mg, color.: E 127, excipients pro compresso obducto.
48285	01	Tranxilium Tabs 20mg, comprimés pelliculés	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	20	Tablette(n)	76 80 48285 031 2	b	B	dikalii clorazepas 20 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.
48285	01	Tranxilium Tabs 20mg, comprimés pelliculés	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	50	Tablette(n)	76 80 48285 058 9	b	B	dikalii clorazepas 20 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.
41624	01	Tranxilium, solution injectable	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	5 + 5	Stück	76 80 41624 019 6	b	B	Praeparatio cryodesiccata: dikalii clorazepas 50 mg, mannitolium, kalii carbonas pro vitro. Solvens: kalii dihydrogenophosphas, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 2.5 ml.
53747	01	Ultiva 1 mg, Lyophilisat	Aspen Pharma Schweiz GmbH	5	Durchstechflasche	76 80 53747 019 9	a	A+	Praeparatio cryodesiccata: remifentanilum 1 mg ut remifentanili hydrochloridum, glycinum, pro vitro.
53747	02	Ultiva 2 mg, Lyophilisat	Aspen Pharma Schweiz GmbH	5	Durchstechflasche	76 80 53747 027 4	a	A+	Praeparatio cryodesiccata: remifentanilum 2 mg ut remifentanili hydrochloridum, glycinum, pro vitro.
53747	03	Ultiva 5 mg, Lyophilisat	Aspen Pharma Schweiz GmbH	5	Durchstechflasche	76 80 53747 035 9	a	A+	Praeparatio cryodesiccata: remifentanilum 5 mg ut remifentanili hydrochloridum, glycinum, pro vitro.
66143	01	Unox 10 mg, Retardtabletten	Gebro Pharma AG	14	Tablette(n)	76 80 66143 002 1	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso obducto.
66143	01	Unox 10 mg, Retardtabletten	Gebro Pharma AG	28	Tablette(n)	76 80 66143 004 5	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso obducto.
66143	01	Unox 10 mg, Retardtabletten	Gebro Pharma AG	56	Tablette(n)	76 80 66143 007 6	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso obducto.
66143	01	Unox 10 mg, Retardtabletten	Gebro Pharma AG	98	Tablette(n)	76 80 66143 009 0	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso obducto.
66143	02	Unox 20 mg, Retardtabletten	Gebro Pharma AG	14	Tablette(n)	76 80 66143 012 0	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 20 mg, excipients pro compresso obducto.
66143	02	Unox 20 mg, Retardtabletten	Gebro Pharma AG	28	Tablette(n)	76 80 66143 014 4	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 20 mg, excipients pro compresso obducto.
66143	02	Unox 20 mg, Retardtabletten	Gebro Pharma AG	56	Tablette(n)	76 80 66143 017 5	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 20 mg, excipients pro compresso obducto.
66143	02	Unox 20 mg, Retardtabletten	Gebro Pharma AG	98	Tablette(n)	76 80 66143 019 9	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 20 mg, excipients pro compresso obducto.
66143	03	Unox 40 mg, Retardtabletten	Gebro Pharma AG	14	Tablette(n)	76 80 66143 022 9	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 40 mg, excipients pro compresso obducto.
66143	03	Unox 40 mg, Retardtabletten	Gebro Pharma AG	28	Tablette(n)	76 80 66143 024 3	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 40 mg, excipients pro compresso obducto.
66143	03	Unox 40 mg, Retardtabletten	Gebro Pharma AG	56	Tablette(n)	76 80 66143 027 4	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 40 mg, excipients pro compresso obducto.
66143	03	Unox 40 mg, Retardtabletten	Gebro Pharma AG	98	Tablette(n)	76 80 66143 029 8	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 40 mg, excipients pro compresso obducto.
66143	04	Unox 80 mg, Retardtabletten	Gebro Pharma AG	14	Tablette(n)	76 80 66143 032 8	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 80 mg, excipients pro compresso obducto.
66143	04	Unox 80 mg, Retardtabletten	Gebro Pharma AG	28	Tablette(n)	76 80 66143 034 2	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 80 mg, excipients pro compresso obducto.



\*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Zul.-Nr. N° d'AMM	Dosisstärke- nummer N° de dosage	Präparatebezeichnung Dénomination de la préparation	Zulassungsinhaber Titulaire de l'autorisation	Anzahl Nombre	Verpackung Conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Verz.* Tabl.*	Abgabekategorie Packung* Cat. de remise du conditionnement*	Zusammensetzung Composition
66143	04	Unox 80 mg, Retardtabletten	Gebro Pharma AG	56	Tablette(n)	76 80 66143 037 3	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 80 mg, excipients pro compresso obducto.
66143	04	Unox 80 mg, Retardtabletten	Gebro Pharma AG	98	Tablette(n)	76 80 66143 039 7	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 80 mg, excipients pro compresso obducto.
41383	01	Urbanyl, comprimés sécables	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	30	Tablette(n)	76 80 41383 011 6	b	B	clobazamum 10 mg, excipients pro compresso.
30433	01	Valium Roche 10 mg, Injektionslösung	Roche Pharma (Schweiz) AG	5	Ampulle(n)	76 80 30433 017 6	b	B	diazepamum 10 mg, propylenglycolum, ethanolum, conserv.: E 210 5 mg, E 211 95 mg, alcohol benzylicus 31.4 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.
28840	03	Valium Roche 10 mg, Tabletten	Roche Pharma (Schweiz) AG	25	Tablette(n)	76 80 28840 063 6	b	B	diazepamum 10 mg, color.: E 132, excipients pro compresso.
28840	03	Valium Roche 10 mg, Tabletten	Roche Pharma (Schweiz) AG	100	Tablette(n)	76 80 28840 071 1	b	B	diazepamum 10 mg, color.: E 132, excipients pro compresso.
28840	02	Valium Roche 5 mg, Tabletten	Roche Pharma (Schweiz) AG	25	Tablette(n)	76 80 28840 039 1	b	B	diazepamum 5 mg, excipients pro compresso.
28840	02	Valium Roche 5 mg, Tabletten	Roche Pharma (Schweiz) AG	100	Tablette(n)	76 80 28840 047 6	b	B	diazepamum 5 mg, excipients pro compresso.
38587	01	Valoron, Tropfen zum Einnehmen	Pfizer PFE Switzerland GmbH	10	ml	76 80 38587 013 4	a	A+	tilidini hydrochloridum 100 mg ut tilidini hydrochloridum hemihydricus, aromatica, saccharinum natricum, conserv.: E 217, E 219, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 40 guttae, corresp. ethanolum 19 % V/V.
38587	01	Valoron, Tropfen zum Einnehmen	Pfizer PFE Switzerland GmbH	20	ml	76 80 38587 021 9	a	A+	tilidini hydrochloridum 100 mg ut tilidini hydrochloridum hemihydricus, aromatica, saccharinum natricum, conserv.: E 217, E 219, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 40 guttae, corresp. ethanolum 19 % V/V.
43216	01	Xanax 0,25 mg, Tabletten	Pfizer PFE Switzerland GmbH	30	Tablette(n)	76 80 43216 015 7	b	B	alprazolamum 0.25 mg, conserv.: E 211, excipients pro compresso.
43216	01	Xanax 0,25 mg, Tabletten	Pfizer PFE Switzerland GmbH	100	Tablette(n)	76 80 43216 023 2	b	B	alprazolamum 0.25 mg, conserv.: E 211, excipients pro compresso.
43216	02	Xanax 0,5 mg, Tabletten	Pfizer PFE Switzerland GmbH	30	Tablette(n)	76 80 43216 031 7	b	B	alprazolamum 0.5 mg, color.: E 127, conserv.: E 211, excipients pro compresso.
43216	02	Xanax 0,5 mg, Tabletten	Pfizer PFE Switzerland GmbH	100	Tablette(n)	76 80 43216 058 4	b	B	alprazolamum 0.5 mg, color.: E 127, conserv.: E 211, excipients pro compresso.
43216	03	Xanax 1 mg, Tabletten	Pfizer PFE Switzerland GmbH	30	Tablette(n)	76 80 43216 066 9	b	B	alprazolamum 1 mg, color.: E 127, E 132, conserv.: E 211, excipients pro compresso.
43216	03	Xanax 1 mg, Tabletten	Pfizer PFE Switzerland GmbH	100	Tablette(n)	76 80 43216 074 4	b	B	alprazolamum 1 mg, color.: E 127, E 132, conserv.: E 211, excipients pro compresso.
43216	04	Xanax 2 mg, Tabletten	Pfizer PFE Switzerland GmbH	30	Tablette(n)	76 80 43216 082 9	b	B	alprazolamum 2 mg, conserv.: E 211, excipients pro compresso.
43216	04	Xanax 2 mg, Tabletten	Pfizer PFE Switzerland GmbH	100	Tablette(n)	76 80 43216 090 4	b	B	alprazolamum 2 mg, conserv.: E 211, excipients pro compresso.
52866	01	Xanax retard 0,5 mg, Tabletten	Pfizer PFE Switzerland GmbH	30	Tablette(n)	76 80 52866 014 1	b	B	alprazolamum 0.5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso.
52866	01	Xanax retard 0,5 mg, Tabletten	Pfizer PFE Switzerland GmbH	100	Tablette(n)	76 80 52866 022 6	b	B	alprazolamum 0.5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso.
52866	02	Xanax retard 1 mg, Tabletten	Pfizer PFE Switzerland GmbH	30	Tablette(n)	76 80 52866 030 1	b	B	alprazolamum 1 mg, excipients pro compresso.
52866	02	Xanax retard 1 mg, Tabletten	Pfizer PFE Switzerland GmbH	100	Tablette(n)	76 80 52866 049 3	b	B	alprazolamum 1 mg, excipients pro compresso.
52866	03	Xanax retard 2 mg, Tabletten	Pfizer PFE Switzerland GmbH	30	Tablette(n)	76 80 52866 057 8	b	B	alprazolamum 2 mg, color.: E 132, excipients pro compresso.
52866	03	Xanax retard 2 mg, Tabletten	Pfizer PFE Switzerland GmbH	100	Tablette(n)	76 80 52866 065 3	b	B	alprazolamum 2 mg, color.: E 132, excipients pro compresso.
52866	04	Xanax retard 3 mg, Tabletten	Pfizer PFE Switzerland GmbH	30	Tablette(n)	76 80 52866 073 8	b	B	alprazolamum 3 mg, excipients pro compresso.

\*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Zul.-Nr. N° d'AMM	Dosisstärke- nummer N° de dosage	Präparatebezeichnung Dénomination de la préparation	Zulassungsinhaber Titulaire de l'autorisation	Anzahl Nombre	Verpackung Conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Verz.* Tabl.*	Abgabekategorie Packung* Cat. de remise du conditionnement*	Zusammensetzung Composition
52866	04	Xanax retard 3 mg, Tabletten	Pfizer PFE Switzerland GmbH	100	Tablette(n)	76 80 52866 081 3	b	B	alprazolamum 3 mg, excipients pro compresso.
57184	01	Xyrem 500 mg/ml, Solution buvable	UCB-Pharma SA	180 ml	Flasche(n)	76 80 57184 007 1	a	A+	natrii oxybas 500 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.
56036	01	Zoldorm, Filmtabletten	Sandoz Pharmaceuticals AG	10	Tablette(n)	76 80 56036 001 6	b	B	zolpidemi tartras 10 mg, excipients pro compresso obducto.
56036	01	Zoldorm, Filmtabletten	Sandoz Pharmaceuticals AG	30	Tablette(n)	76 80 56036 003 0	b	B	zolpidemi tartras 10 mg, excipients pro compresso obducto.
61255	01	Zolpidem Actavis, Filmtabletten	Actavis Switzerland AG	10	Tablette(n)	76 80 61255 001 3	b	B	zolpidemi tartras 10 mg, excipients pro compresso obducto.
61255	01	Zolpidem Actavis, Filmtabletten	Actavis Switzerland AG	30	Tablette(n)	76 80 61255 002 0	b	B	zolpidemi tartras 10 mg, excipients pro compresso obducto.
59209	01	Zolpidem Axapharm 10 mg, Filmtabletten	Axapharm AG	10	Tablette(n)	76 80 59209 001 1	b	B	zolpidemi tartras 10 mg, excipients pro compresso obducto.
59209	01	Zolpidem Axapharm 10 mg, Filmtabletten	Axapharm AG	30	Tablette(n)	76 80 59209 002 8	b	B	zolpidemi tartras 10 mg, excipients pro compresso obducto.
62247	02	Zolpidem CR Zentiva 12.5mg, comprimés à libération contrôlée	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	7	Tablette(n)	76 80 62247 004 2	b	B	zolpidemi tartras 12.5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.
62247	02	Zolpidem CR Zentiva 12.5mg, comprimés à libération contrôlée	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	14	Tablette(n)	76 80 62247 005 9	b	B	zolpidemi tartras 12.5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.
62247	02	Zolpidem CR Zentiva 12.5mg, comprimés à libération contrôlée	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	28	Tablette(n)	76 80 62247 006 6	b	B	zolpidemi tartras 12.5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.
62247	01	Zolpidem CR Zentiva 6.25mg, comprimés à libération contrôlée	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	7	Tablette(n)	76 80 62247 001 1	b	B	zolpidemi tartras 6.25 mg, excipients pro compresso obducto.
62247	01	Zolpidem CR Zentiva 6.25mg, comprimés à libération contrôlée	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	14	Tablette(n)	76 80 62247 002 8	b	B	zolpidemi tartras 6.25 mg, excipients pro compresso obducto.
62247	01	Zolpidem CR Zentiva 6.25mg, comprimés à libération contrôlée	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	28	Tablette(n)	76 80 62247 003 5	b	B	zolpidemi tartras 6.25 mg, excipients pro compresso obducto.
57056	01	Zolpidem Spirig HC 10 mg, Filmtabletten	Spirig HealthCare AG	10	Tablette(n)	76 80 57056 002 4	b	B	zolpidemi tartras 10 mg, excipients pro compresso obducto.
57056	01	Zolpidem Spirig HC 10 mg, Filmtabletten	Spirig HealthCare AG	30	Tablette(n)	76 80 57056 003 1	b	B	zolpidemi tartras 10 mg, excipients pro compresso obducto.
57053	01	Zolpidem Streuli, Filmtabletten	Streuli Pharma AG	10	Tablette(n)	76 80 57053 007 2	b	B	zolpidemi tartras 10 mg, excipients pro compresso obducto.
57053	01	Zolpidem Streuli, Filmtabletten	Streuli Pharma AG	30	Tablette(n)	76 80 57053 008 9	b	B	zolpidemi tartras 10 mg, excipients pro compresso obducto.
57053	01	Zolpidem Streuli, Filmtabletten	Streuli Pharma AG	100	Tablette(n)	76 80 57053 009 6	b	B	zolpidemi tartras 10 mg, excipients pro compresso obducto.
51233	01	Zolpidem Zentiva, comprimés pelliculés sécables	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	10	Tablette(n)	76 80 51233 070 8	b	B	zolpidemi tartras 10 mg, excipients pro compresso obducto.
51233	01	Zolpidem Zentiva, comprimés pelliculés sécables	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	30	Tablette(n)	76 80 51233 071 5	b	B	zolpidemi tartras 10 mg, excipients pro compresso obducto.
57366	01	Zolpidem-Mepha 10 Solubile, Brausetabletten	Mepha Pharma AG	10	Tablette(n)	76 80 57366 001 1	b	B	zolpidemi tartras 10 mg, aromatica, saccharinum natricum, excipients pro compresso.
57366	01	Zolpidem-Mepha 10 Solubile, Brausetabletten	Mepha Pharma AG	30	Tablette(n)	76 80 57366 021 9	b	B	zolpidemi tartras 10 mg, aromatica, saccharinum natricum, excipients pro compresso.
57138	01	Zolpidem-Mepha 10, Lactab	Mepha Pharma AG	10	Tablette(n)	76 80 57138 001 0	b	B	zolpidemi tartras 10 mg, excipients pro compresso obducto.
57138	01	Zolpidem-Mepha 10, Lactab	Mepha Pharma AG	30	Tablette(n)	76 80 57138 003 4	b	B	zolpidemi tartras 10 mg, excipients pro compresso obducto.

\*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Zul.-Nr. N° d'AMM	Dosisstärke- nummer N° de dosage	Präparatebezeichnung Dénomination de la préparation	Zulassungsinhaber Titulaire de l'autorisation	Anzahl Nombre	Verpackung Conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Verz.* Tabl.*	Abgabekategorie Packung* Cat. de remise du conditionnement*	Zusammensetzung Composition
59382	01	Zürcher Bahnhof Apotheke Bronchialpastillen mit Codein, Lutschpastillen	Iromedica AG	24	Stück	76 80 59382 001 3	c	C	codeini phosphas hemihydricus 3 mg, arom.: eucalypti aetheroleum, balsami tolutani sirupus, anisi stellati aetheroleum, levomentholum, anisi aetheroleum, liquiritiae succus, aspartamum, color.: E 150, conserv.: E 202, E 219, excipients pro pastillo.

#### Legende

GTIN: Global Trade Item Number (13stellige Artikel-Identifikationsnummer; ehemals EAN-A)

Verzeichnisse (Kategorien der Kontrollmassnahmen, denen die Betäubungsmittel unterstellt sind)

a: Unterstehen allen Kontrollmassnahmen (s. auch Anhang a der BetmVV-EDI)

b: Unterstehen nicht allen Kontrollmassnahmen (s. auch Anhang b der BetmVV-EDI)

c: Unterstehen nicht allen Kontrollmassnahmen; in kleinen Mengen ohne Verschreibung erhältlich (s. auch Verzeichnis c der BetmVV-EDI)

d: Zugelassene Arzneimittel, die kontrollierte Substanzen des Verzeichnisses d gemäss BetmVV-EDI enthalten

#### Légende

GTIN: Global Trade Item Number (système d'identification des produits de 13 chiffres; auparavant EAN-A)

Tableaux (catégories de mesures de contrôle auxquelles sont soumis les stupéfiants)

a: soumis à toutes les mesures de contrôle (voir aussi le tableau a de l'OTStup-DFI)

b: soustraits partiellement au contrôle (voir aussi le tableau b de l'OTStup-DFI)

c: soustraits partiellement au contrôle; pouvant être obtenus en petites quantités sans ordonnance (voir aussi le tableau c de l'OTStup-DFI)

d: médicaments autorisés contenant des substances soumises à contrôle figurant dans le tableau d de l'OTStup-DFI

#### Abgabekategorien

A+: Einmalige Abgabe auf ärztliche Verschreibung, mittels Betäubungsmittelrezept

A: Einmalige Abgabe auf ärztliche Verschreibung

B: Abgabe auf ärztliche Verschreibung

C: Abgabe nach Fachberatung durch Medizinalpersonen

#### Catégorie de remise

A+: remise sur ordonnance médicale non renouvelable, avec ordonnance de stupéfiants

A: remise sur ordonnance médicale non renouvelable

B: remise sur ordonnance médicale

C: remise sur conseil des professionnels de la santé