

Journal

Swissmedic

1/2004

03. Jahrgang
03^e année

ISSN 0026-9212

***Amtliches Publikationsorgan
der Swissmedic, Schweizerisches
Heilmittelinstitut, Bern***

***Publication officielle
de Swissmedic, Institut suisse des produits
thérapeutiques, Berne***

Erscheint monatlich/Publication mensuelle

| | | | |
|--------------------------------|-----------|--------------|----------|
| Jahresabonnement (12 Nummern) | Fr. 150.– | Einzelnummer | Fr. 15.– |
| Abonnement annuel (12 numéros) | Fr. 150.– | Un numéro | Fr. 15.– |

Redaktion und Administration: Stabsbereich Kommunikation, Erlachstrasse 8, CH-3000 Bern 9,
Tel. +41 (0)31 322 02 11, www.swissmedic.ch

Druck: Rickli+Wyss AG, Eymattstrasse 5, Postfach 316, 3027 Bern

| | Seite | | |
|---|-----------|--|------------|
| Im Brennpunkt | | Medizinprodukte | |
| Gedankenaustausch zwischen Mark B. McClellan, Commissioner der FDA und Klaus-Jörg Dogwiler, Direktor Swissmedic | 4 | Blutglukose-Messgeräte zur Verwendung an verschiedenen Patienten in Gesundheits- und Pflegeeinrichtungen | 30 |
| Abschluss der Gruppenrevision OTC-Analgetika | 5 | Arzneimittel Statistik | |
| Arzneimittel Nachrichten | | Chargenrückrufe | 32 |
| Methadon – dosisabhängiges Risiko von Torsade de pointes/Kammertachykardien und QT-Verlängerung | 17 | Freigaben der Blutprodukte und Impfstoffe | 35 |
| Widerruf der Zulassung von gewissen Pestwurz-haltigen Arzneimitteln | 21 | Neuzulassungen | 36 |
| Regulatory News | | Revisionen und Änderungen der Zulassung | 40 |
| Veröffentlichung der Fach- und Patienteninformation (Arzneimittelinformation) Praxisänderung per 1. März 2004 | 23 | Widerruf der Zulassung | 131 |
| Zulassung eines Tierarzneimittels mit neuem Wirkstoff: Equimucin® 2g ad us. vet. | 27 | Umwandlung für das Inverkehrbringen im Ausland | 134 |
| Mitteilung betreffend der Erteilung einer Swissmedic-Zulassung bei Ablauf der Gültigkeit der IKS-Registrierung im Jahr 2004 | 29 | Aufhebung der Sistierung | 135 |

Swissmedic Kontaktliste

Auf unserer Homepage www.swissmedic.ch in der Rubrik «Über Swissmedic»/Kontakte finden Sie die Telefonnummern und E-Mail-Adressen aller Swissmedic Mitarbeiterinnen und Mitarbeiter, gegliedert nach Bereichen.

Nutzen Sie diese Informationen, um rasch und direkt an Ihre Ansprechpartnerin oder Ihren Ansprechpartner zu gelangen.

Zeichenerklärung

Abgabekategorien

- A Einmalige Abgabe auf ärztliche oder tierärztliche Verschreibung
- B Abgabe auf ärztliche oder tierärztliche Verschreibung

- C Abgabe nach Fachberatung durch Medizinalpersonen
- D Abgabe nach Fachberatung
- E Abgabe ohne Fachberatung

| | Page | | |
|---|-----------|---|------------|
| Actualités | | Dispositifs médicaux | |
| Gedankenaustausch zwischen Mark B. McClellan, Commissioner der FDA und Klaus-Jörg Dogwiler, Direktor Swissmedic | 4 | Lecteurs de glycémie pour utilisation partagée dans les institutions de santé et de soins | 31 |
| Clôture de la procédure de révision de groupe des analgésiques autorisées dans le secteur OTC | 6 | Miscellanées | |
| Médicaments | | Retrait de lots | 33 |
| Méthadone et risque dose-dépendant de prolongation de l'intervalle QT et de torsade de pointes – informations importantes pour les professionnels de la santé | 19 | Produits sanguins et vaccins admis à l'écoulement | 35 |
| Révocation de l'Autorisation de mise sur le marché (AMM) de certains médicaments contenant du pétasite | 22 | Nouvelles autorisations | 36 |
| Réglementation | | Révisions et changements de l'autorisation | 40 |
| Publication de l'information destinée aux professionnels et aux patients (information sur le médicament) | | Révocation de l'autorisation de mise sur le marché | 131 |
| Les changements qui entreront en vigueur au 1 ^{er} mars 2004 | 25 | Conversion en mise sur le marché à l'étranger | 134 |
| Autorisation délivrée pour un médicaments vétérinaire avec un nouveau principe actif: Equimucin® 2g ad us. vet. | 28 | Révocation de la suspension de l'autorisation de mise sur le marché | 135 |
| Communiqué sur l'octroi d'une autorisation Swissmedic à l'échéance de l'attestation d'enregistrement OICM en 2004 | 29 | | |

Annuaire Swissmedic

Vous trouverez sur notre site Internet, sous la rubrique Swissmedic / Contacts, la liste par unité administrative des collaborateurs de Swissmedic, avec leurs lignes et leurs adresses électroniques directes.

Vous pourrez donc ainsi joindre directement votre interlocuteur.

Légende

Catégories de remise

- A Remise sur ordonnance médicale ou vétérinaire non renouvelable
- B Remise sur ordonnance médicale ou vétérinaire

- C Remise sur conseil des professionnels de la santé
- D Remise sur conseil spécialisé
- E Remise sans conseil spécialisé

Gedankenaustausch zwischen Mark B. McClellan, Commissioner der Food and Drug Administration, und Klaus-Jörg Dogwiler, Direktor Swissmedic

Ganz im Geiste von Davos trafen sich die Vorsteher der amerikanischen und der Schweizer Heilmittelbehörde zu einem informellen Gespräch am Rande des Weltwirtschaftsforums. Die vor einem halben Jahr zwischen den Ministerien der beiden Länder und zwischen der Food and Drug Administration (FDA) und Swissmedic abgeschlossenen Verträge, welche die gegenseitige Zusammenarbeit fördern sollen, bildeten die Basis für die Aussprache. Dabei standen Themen, welche die Arzneimittelsicherheit fördern sollen, im Vordergrund. Insbesondere wurde die zunehmende Gefahr des illegalen Handels mit gefälschten Medikamenten erörtert, welche einen internationalen Informationsaustausch und mögliche, gegenseitig abgesprochene Massnahmen erfordern.

Dr. McClellan zeigte sich erfreut über die Bereitschaft von Swissmedic, am Projekt «Fixed Dose Combination Products» des US-Gesundheitsministeriums mitzuwirken. Es gilt dabei, die Arzneimittel gegen Aids und Malaria der Bevölkerung der Dritten Welt in einer geeigneten Form zur Verfügung zu stellen, damit deren Einnahme so einfach ist, dass diese von den betroffenen Personen auch eingenommen werden und somit die beabsichtigte Wirkung eintritt. Die verschiedenen Präparate, welche heute bei der Aidstherapie gleichzeitig eingenommen werden müssen, erschweren die korrekte Durchführung in den Dritt-Welt-Ländern.

Der Gedankenaustausch zwischen den Direktoren war aber auch für die Probleme «in eigener Sache» sehr nützlich. Es wurden Ideen diskutiert, welche die Prozesse der schnellen und sicheren Zulassung von neuen Medikamenten durch gegenseitige Informationen und Hilfestellungen erleichtern. Dank einer verstärkten Zusammenarbeit sollen insgesamt sicherheitsrelevante Massnahmen so rasch wie möglich umgesetzt werden.

Echange d'idées entre Messieurs Mark B. McClellan, commissioner de la Food and Drug Administration, et Klaus-Jörg Dogwiler, directeur de Swissmedic

C'est en marge du Forum économique mondial de Davos que les directeurs des autorités de contrôle des produits thérapeutiques suisse et américaine se sont rencontrés pour un entretien informel. Les contrats signés il y a six mois entre les ministères des deux pays et entre la Food and Drug Administration (FDA) et Swissmedic, qui visent à renforcer leur collaboration, ont été le point de départ de leur discussion, qui leur a permis d'aborder différents sujets se rapportant à la sécurité des médicaments, dont les dangers liés à l'expansion du commerce illégal de médicaments falsifiés, qui ne peut être combattue que par des échanges d'informations au plan international et la définition conjointe d'éventuelles mesures.

Monsieur McClellan s'est réjoui de la volonté affichée par Swissmedic de participer activement au projet «Fixed Dose Combination Products» du Ministère américain de la santé. Le but de ce programme est de mettre à la disposition des pays du tiers-monde des médicaments contre le sida et le paludisme sous une forme appropriée, c'est-à-dire permettant une prise facile, condition sine qua non pour que les personnes concernées se soignent et que l'effet recherché puisse être atteint. Or, le fait qu'il faille actuellement prendre simultanément plusieurs médicaments dans le cadre des traitements contre le sida rend difficile la compliance au traitement dans les pays en développement.

Mais des questions plus directement liées aux compétences des autorités dirigées par Messieurs McClellan et Dogwiler ont également été au cœur de leurs échanges, puisqu'ils ont discuté des moyens à mettre en œuvre pour faciliter les procédures d'autorisation rapides et sûres de nouveaux médicaments par le biais d'échanges d'informations et d'assistances réciproques. Le renforcement de la collaboration entre Swissmedic et la FDA devrait ainsi permettre la mise en application rapide de mesures propres à garantir la sécurité d'emploi des médicaments.

Abschluss der Gruppenrevision OTC-Analgetika

Im Swissmedic Journal 5/2003 wurde über den Abschluss der Gruppenrevision Analgetika informiert. Damals kündete Swissmedic an, Anfang 2004 im Swissmedic Journal eine aktuelle Liste sämtlicher dann zugelassener Analgetika des OTC-Bereiches zu publizieren.

Im vorliegenden Beitrag gehen wir zudem auf die wichtigsten Fragen ein, welche Swissmedic im Rahmen des Abschlusses gestellt wurden.

Ausgangslage

Die Gruppenrevision «Analgetika» wurde von der IKS, einer der beiden Vorgängerorganisationen der Swissmedic, bereits im September 1994 gestartet. Ziel dieser Revision war es, die grosse Gruppe der rezeptfrei erhältlichen Schmerzmittel der IT-Gruppe 01.01.1 (und teilweise 01.01.2) auf ihre Wirksamkeit, Sicherheit und Qualität hin zu überprüfen. Die zum Teil seit Jahrzehnten zugelassenen Präparate sollten dem Stand des damaligen Wissens angepasst werden.

Während des Verfahrens wurden rund 100 Präparate überprüft. Bei den betroffenen Präparaten handelt es sich um solche aus dem OTC-Bereich (Abgabekategorien C und D) für das Indikationsgebiet «kurzfristige Behandlung von leichten bis mässig starken Schmerzen».

In die Revision nicht eingeschlossen waren die Grippe- und Erkältungsmittel sowie die topischen Arzneiformen.

Vorgehen

Alle Präparate der oben beschriebenen Gruppe wurden überprüft, sowohl Mono- wie Kombinationspräparate.

Es trifft nicht zu, dass die IKS im Rahmen dieser Gruppenrevision einzelne Stoffe oder Kombinationspräparate verboten hat. Kombinationspräparate sollten aber gegenüber Monopräparaten belegbare Vorteile haben und ein positives Nutzen-Risiko-Verhältnis aufweisen. Die betroffenen Firmen wurden deshalb aufgefordert, die erforderlichen Unterlagen zu Qualität, Sicherheit und Wirksamkeit einzureichen. Viele Firmen haben statt dessen auf ihre Präparate verzichtet, bei wenigen Präparaten wurde aufgrund von Mängeln oder weil keine genügenden Unterlagen eingereicht wurden, die Registrierung gelöscht. Die Ausverkaufsfrist war

spätestens Ende 2003 für alle abgelaufen (siehe Swissmedic-Journal 5/2003 und 6/2003). Einige Firmen haben die Zusammensetzung ihres Präparates geändert und für das neue Präparat bei Swissmedic ein Zulassungsgesuch eingereicht (mit entsprechender Dokumentation zu Sicherheit, Wirksamkeit und Qualität).

Präparatenamen

Bei wesentlichen Änderungen eines Arzneimittels muss der Präparatename angepasst werden. Dabei muss nicht zwingend ein vollständig neuer Name gewählt werden, wichtig ist aber die Vermeidung von Verwechslungen. Die Anpassung eines Präparatennamens wird jeweils im Einzelfall geprüft.

In der Schweiz erfolgt die Abgabe von Schmerzmitteln immer unter der Aufsicht einer Fachperson (DrogistInnen/ApothekerInnen/ÄrztInnen). Es gehört zu ihren Aufgaben, im Bedarfsfall im Rahmen der Fachberatung die PatientInnen auf allfällige Änderungen aufmerksam zu machen, sie zu beraten und gemeinsam die geeignetste Therapieform zu evaluieren.

Liste der heute zugelassenen OTC-Analgetika

Die Liste (S. 7) beinhaltet OTC-Analgetika (für kurzfristige Behandlung von leichten bis mässig starken Schmerzen), die zur Zeit für den Verkauf in der Schweiz zugelassen sind.

Es handelt sich um eine Momentaufnahme, Stand 22. Januar 2004. Die Liste sagt nichts darüber aus, ob diese Präparate zur Zeit im Handel sind, dies hängt von der ZulassungsinhaberIn ab.

Zur besseren Benutzbarkeit werden die nach Abschluss der Gruppenrevision noch zugelassenen Präparate sowohl alphabetisch als auch nach Wirkstoffen geordnet wiedergegeben.

Clôture de la procédure de révision de groupe des analgésiques autorisés dans le secteur OTC

La clôture de la procédure de révision de groupe des analgésiques a été annoncée dans un article du Journal Swissmedic 5/2003. Il y était également indiqué qu'une liste à jour de tous les analgésiques autorisés dans le secteur OTC serait publiée début 2004.

Au travers du présent article, nous entendons répondre aux principales questions qui ont été posées à Swissmedic dans le cadre de la clôture de cette procédure, et vous communiquer ladite liste.

Situation de départ

La « révision de groupe des analgésiques » a débuté en septembre 1994, sous l'égide de l'OICM, l'une des deux organisations auxquelles Swissmedic a succédé. Cette procédure visait à vérifier l'efficacité, la sécurité et la qualité des très nombreux analgésiques du groupe thérapeutique IT 01.01.1 (et partiellement du groupe 01.01.2) vendus sans ordonnance. L'autre objectif de cette démarche était d'adapter à l'état des connaissances scientifiques de l'époque les préparations parfois autorisées depuis des décennies.

Au cours de cette procédure, quelque 100 préparations ont été étudiées. Soulignons que les analgésiques concernés relevaient du secteur OTC (catégories de remise C et D), pour le champ d'application « Traitement à court terme de douleurs légères à modérées ».

Par contre, n'ont pas été considérés dans la révision les médicaments contre la grippe et les refroidissements, ni les formes topiques.

Déroulement de la procédure de révision

Toutes les préparations appartenant au groupe décrit ci-dessus ont été étudiées, qu'elles contiennent un seul ou plusieurs principes actifs.

Il convient en outre de souligner que l'OICM n'a interdit aucune association de principes actifs au cours de cette révision de groupe. Il est en revanche exact que celles-ci devaient présenter des avantages patents et un rapport bénéfice/risque positif par rapport aux préparations ne contenant qu'un seul principe actif.

Les entreprises concernées ont donc été priées de fournir les documents nécessaires pour prouver l'efficacité, la sécurité et la qualité de leurs produits. Mais nombre d'entre elles ont préféré renoncer à poursuivre la commercialisation de leurs médicaments. Par ailleurs, quelques préparations ont été radiées parce qu'elles ne satisfaisaient pas aux exigences de la révi-

sion de groupe des analgésiques ou parce que les documents fournis étaient insuffisants. De plus, le délai de liquidation des stocks accordé a échu fin 2003 (cf. Journal Swissmedic 5/2003 et 6/2003). Enfin, certaines sociétés ont modifié la composition de leurs préparations et déposé auprès de Swissmedic une demande d'autorisation pour les nouvelles préparations (avec la documentation requise visant à établir leur efficacité, sécurité et qualité).

Noms des préparations

Toute modification importante apportée à un médicament doit s'accompagner d'un changement du nom de ce dernier. Et s'il est pas forcément nécessaire de choisir un nom complètement différent, il convient cependant de veiller à éviter toute confusion. Aussi chaque changement de nom est-il étudié.

En Suisse, les analgésiques ont toujours été remis sous l'autorité d'un professionnel (médecin, pharmacien ou droguiste). Dans le cadre du conseil au patient, il est de son devoir d'attirer son attention sur les modifications éventuelles, de le conseiller et de voir avec lui quel traitement est le plus approprié.

Liste des analgésiques du secteur OTC aujourd'hui autorisés

Seuls figurent dans cette liste les analgésiques (p. 7) du secteur OTC (pour le traitement à court terme de douleurs légères à modérées) dont la vente est actuellement autorisée en Suisse. La liste est un instantané de la situation telle qu'elle se présentait au 22 janvier 2004. Mais elle ne précise pas si les préparations qu'elle contient sont commercialisées ou pas, puisque cela dépend des titulaires d'autorisation.

Enfin, pour faciliter l'utilisation de cette liste des préparations encore autorisées au terme de la procédure de révision de groupe, celles-ci sont classées dans une première liste par ordre alphabétique et, dans une deuxième liste, en fonction de leur(s) principe(s) actif(s).

Alphabetisch geordnete Liste nach Präparatenamen
Liste alphabétique des préparations

| Präparatename | Zul.-Nr. | Wirkstoff 1 | Wirkstoff 2 | Abgabe- kategorie |
|---------------------------------------|-----------------------|---------------------------|-------------------------|--------------------------------|
| <i>Nom de la préparation</i> | <i>N° d'auto.</i> | <i>Principe actif 1</i> | <i>Principe actif 2</i> | <i>Catégorie de remise</i> |
| Acetalgin 125 mg, Suppositorien | 49493 | PARACETAMOLUM | | D |
| Acetalgin 250 mg, Suppositorien | 49493 | PARACETAMOLUM | | D |
| Acetalgin 500 mg, Suppositorien | 49493 | PARACETAMOLUM | | D |
| Acetalgin, Tabletten | 34186 | PARACETAMOLUM | | D |
| Advil 200, Dragées | 55273 | IBUPROFENUM | | C |
| Alcacyl 500, Instant-Pulver | 48447 | DL-LYSINI ACETYLSALICYLAS | | D |
| Alcacyl, Tabletten | 10368 | CARBASALATUM CALCICUM | | D |
| Aleve, Tabletten | 53810 | NAPROXENUM NATRICUM | | C |
| Algifor forte, comprimés filmés | 54623 | IBUPROFENUM | | C |
| Algifor, comprimés filmés | 50411 | IBUPROFENUM | | C |
| Algifor, granulé | 54997 | IBUPROFENUM LYSINUM | | C |
| Algifor-L forte 400, comprimés filmés | 55766 | IBUPROFENUM LYSINUM | | C |
| Algifor-L, comprimés filmés | 55766 | IBUPROFENUM LYSINUM | | C |
| Alka-Seltzer, Brausetabletten | 8671 | ACIDUM ACETYLSALICYLICUM | | D |
| ASA-Tabs, Tabletten | 49494 | ACIDUM ACETYLSALICYLICUM | | D |
| Aspégic 100, poudre en sachets | 38133 | DL-LYSINI ACETYLSALICYLAS | | D |
| Aspégic Mite, poudre en sachets | 38133 | DL-LYSINI ACETYLSALICYLAS | | D |
| Aspégic, poudre en sachets | 38133 | DL-LYSINI ACETYLSALICYLAS | | D |
| Asperivo 300 mg, compresse | 55146 | ACIDUM ACETYLSALICYLICUM | | D |
| Asperivo 500 mg, compresse | 55146 | ACIDUM ACETYLSALICYLICUM | | D |
| Asperivo Paediatric, compresse | 55146 | ACIDUM ACETYLSALICYLICUM | | D |
| Aspirin 100, Tabletten | 36746 | ACIDUM ACETYLSALICYLICUM | | D |
| Aspirin 500, Instant-Tabletten | 54909 | ACIDUM ACETYLSALICYLICUM | | D |
| Aspirin, Kautabletten | 49526 | ACIDUM ACETYLSALICYLICUM | | D |
| Aspirin, Tabletten | 8537 | ACIDUM ACETYLSALICYLICUM | | D |
| Aspro 500, Brausetabletten | 41547 | ACIDUM ACETYLSALICYLICUM | | D |
| ASS-Mepha 100 mg, Tabletten | 52340 | ACIDUM ACETYLSALICYLICUM | | D |
| ASS-Mepha 300 mg, Tabletten | 52340 | ACIDUM ACETYLSALICYLICUM | | D |
| ASS-Mepha 500 mg, Tabletten | 52340 | ACIDUM ACETYLSALICYLICUM | | D |
| Becetamol 125 mg, Suppositorien | 52106 | PARACETAMOLUM | | D |
| Becetamol 250 mg, Kautabletten | 51506 | PARACETAMOLUM | | D |
| Becetamol 250 mg, Suppositorien | 52106 | PARACETAMOLUM | | D |
| Becetamol 500 mg, Kautabletten | 51506 | PARACETAMOLUM | | D |
| Becetamol 500 mg, Suppositorien | 52106 | PARACETAMOLUM | | D |
| Becetamol, Sirup | 47057 | PARACETAMOLUM | | D |
| Becetamol, Tropfen | 51390 | PARACETAMOLUM | | D |

| | | | | |
|--|-------|--------------------------|-----------|---|
| Ben-u-ron 125 mg, Suppositorien für Säuglinge | 29152 | PARACETAMOLUM | | D |
| Ben-u-ron 250 mg, Suppositorien für Kleinkinder | 29152 | PARACETAMOLUM | | D |
| Ben-u-ron 500 mg, Suppositorien für Schulkinder | 29152 | PARACETAMOLUM | | D |
| Ben-u-ron 75 mg, Suppositorien für Säuglinge | 29152 | PARACETAMOLUM | | D |
| Ben-u-ron, Sirup | 41717 | PARACETAMOLUM | | D |
| Ben-u-ron, Tabletten | 46206 | PARACETAMOLUM | | D |
| Contra-Schmerz ASS, Tabletten | 55438 | ACIDUM ACETYLSALICYLICUM | | D |
| Contra-Schmerz P 500 mg, Suppositorien | 53366 | PARACETAMOLUM | | D |
| Contra-Schmerz P, Tabletten | 52897 | PARACETAMOLUM | | D |
| Contra-Schmerz plus, Tabletten | 55439 | ACIDUM ACETYLSALICYLICUM | COFFEINUM | D |
| Dafalgan 150, Suppositorien | 47505 | PARACETAMOLUM | | D |
| Dafalgan 300, Suppositorien | 47505 | PARACETAMOLUM | | D |
| Dafalgan 500 mg, Brausetabletten | 47503 | PARACETAMOLUM | | D |
| Dafalgan 600, Suppositorien | 47505 | PARACETAMOLUM | | D |
| Dafalgan 80, Suppositorien | 47505 | PARACETAMOLUM | | D |
| Dafalgan Kinder, Pulver | 51231 | PARACETAMOLUM | | D |
| Dafalgan Kinder, Sirup | 43838 | PARACETAMOLUM | | D |
| Dafalgan Kleinkinder, Pulver | 51231 | PARACETAMOLUM | | D |
| Dafalgan Odis, Schmelztabletten | 55138 | PARACETAMOLUM | | D |
| Dafalgan, Tabletten | 47504 | PARACETAMOLUM | | D |
| Dismenol N, Filmtabletten | 51162 | IBUPROFENUM | | C |
| Dolocyl forte 400, Filmtabletten | 56812 | IBUPROFENUM | | C |
| Dolocyl-200, Filmtabletten | 48595 | IBUPROFENUM | | C |
| Dolo-Spedifen 200, compresse | 53616 | IBUPROFENUM ARGININUM | | C |
| Dolo-Spedifen 200, granulare | 54878 | IBUPROFENUM ARGININUM | | C |
| Dolo-Spedifen 400, compresse pellicolari | 56720 | IBUPROFENUM ARGININUM | | C |
| DoloStop neue Formel, Tabletten | 51757 | PARACETAMOLUM | | D |
| Dolprone 500, Tabletten | 41187 | PARACETAMOLUM | | D |
| Duvium granulare 1 g, pulv. | 41990 | BENORILATUM | | C |
| Ibuscent, compresse effervescenti | 50474 | IBUPROFENUM | | C |
| Influbene N 125, Suppositorien | 52324 | PARACETAMOLUM | | D |
| Influbene N 250, Suppositorien | 52324 | PARACETAMOLUM | | D |
| Influbene N 500, Suppositorien | 52324 | PARACETAMOLUM | | D |
| Influbene N, Tabletten | 52231 | PARACETAMOLUM | | D |
| Iproben 200, Lactab | 51547 | IBUPROFENUM | | C |
| Juridin, Tabletten | 55627 | ACIDUM ACETYLSALICYLICUM | | D |
| Kafa 125, suppositoires | 49317 | PARACETAMOLUM | | D |

| | | | | |
|--|-------|---------------------------------|-----------|---|
| Kafa 250, suppositoires | 49317 | PARACETAMOLUM | | D |
| Kafa 750, suppositoires | 49317 | PARACETAMOLUM | | D |
| Kafa plus caféine, poudre | 56308 | PARACETAMOLUM | COFFEINUM | D |
| Kafa Tabs, comprimés filmés | 51135 | PARACETAMOLUM | | D |
| Kafa, Flashtabs | 55897 | PARACETAMOLUM | | D |
| Medibudget Schmerztabletten ASS, Tabletten | 55095 | ACIDUM ACETYLSALICYLICUM | | D |
| Medibudget Schmerztabletten Paracetamol, Tabletten | 55096 | PARACETAMOLUM | | D |
| Melabon Ibuprofen 400, Filmtabletten | 56841 | IBUPROFENUM | | C |
| Nina 120, Suppositorien | 45954 | PARACETAMOLUM | | D |
| Nina 250, Suppositorien | 45954 | PARACETAMOLUM | | D |
| Nina 400, Suppositorien | 45954 | PARACETAMOLUM | | D |
| Nurofen, Brausegranulat | 54095 | IBUPROFENUM | | C |
| Nurofen, Dragées | 50243 | IBUPROFENUM | | C |
| Nurofen-L 200 mg, Filmtabletten | 55380 | IBUPROFENUM LYSINUM | | C |
| Optifen Dolo 200, Filmtabletten | 56344 | IBUPROFENUM | | C |
| Optifen Dolo forte 400, Filmtabletten | 56344 | IBUPROFENUM | | C |
| Osa Schmerz- und Fieberzäpfchen 170 mg | 46351 | PARACETAMOLUM | | D |
| Osa Schmerz- und Fieberzäpfchen 80 mg | 46351 | PARACETAMOLUM | | D |
| Panadol 125 mg, Suppositorien | 46345 | PARACETAMOLUM | | D |
| Panadol 250 mg, Suppositorien | 46345 | PARACETAMOLUM | | D |
| Panadol 500 mg, Suppositorien | 46345 | PARACETAMOLUM | | D |
| Panadol 60 mg, Suppositorien | 46345 | PARACETAMOLUM | | D |
| Panadol Extra, Filmtabletten | 56279 | PARACETAMOLUM | COFFEINUM | D |
| Panadol, Brausetabletten | 46344 | PARACETAMOLUM | | D |
| Panadol, Filmtabletten | 25144 | PARACETAMOLUM | | D |
| Paracetamol 500 Hänseler, Tabletten | 45000 | PARACETAMOLUM | | D |
| Paracetamol élan, compresse effervescenti | 50186 | PARACETAMOLUM | | D |
| Perskindol Ibuprofen akut, Filmtabletten | 56884 | IBUPROFENUM | | C |
| Pharmacard Family douleurs & fièvre, comprimés | 55631 | PARACETAMOLUM | | D |
| Redufen 200, Filmtabletten | 53476 | IBUPROFENUM | | C |
| Rivodol, compresse | 55147 | PARACETAMOLUM | | D |
| Sanalgin N, Tabletten | 55339 | PARACETAMOLUM | COFFEINUM | D |
| Saridon N 200, Filmtabletten | 56358 | IBUPROFENUM NATRICUM DIHYDRICUM | | C |
| Saridon N forte 400, Filmtabletten | 56358 | IBUPROFENUM NATRICUM DIHYDRICUM | | C |
| Seranex N, comprimés | 54280 | PARACETAMOLUM | | D |
| Siniphen neue Formel, Tabletten | 54912 | PARACETAMOLUM | | D |

| | | | | |
|---|-------|--------------------------|--|---|
| Solufen, Kapseln | 50729 | IBUPROFENUM | | C |
| Sonotryl neue Formel, Filmtabletten | 55963 | IBUPROFENUM LYSINUM | | C |
| Togal ASS 300, compresse | 50863 | ACIDUM ACETYLSALICYLICUM | | D |
| Togal ASS 500, compresse | 50863 | ACIDUM ACETYLSALICYLICUM | | D |
| Tonopan Neue Formel, Filmtabletten | 55895 | DICLOFENACUM KALICUM | | C |
| Treupel Dolo forte Ibuprofen 400, Filmtabletten | 56773 | IBUPROFENUM | | C |
| Treupel Dolo Ibuprofen 200, Filmtabletten | 56773 | IBUPROFENUM | | C |
| Treupel Dolo Paracetamol, Suppositorien 125 | 56544 | PARACETAMOLUM | | D |
| Treupel Dolo Paracetamol, Suppositorien 250 | 56544 | PARACETAMOLUM | | D |
| Treupel Dolo Paracetamol, Suppositorien 500 | 56544 | PARACETAMOLUM | | D |
| Treuphadol 200, Suppositorien für Kleinkinder | 47272 | PARACETAMOLUM | | D |
| Treuphadol 400, Suppositorien für Kinder | 47272 | PARACETAMOLUM | | D |
| Treuphadol 750, Suppositorien für Erwachsene | 47272 | PARACETAMOLUM | | D |
| Treuphadol, Oblongtabletten | 47270 | PARACETAMOLUM | | D |
| Tylenol forte, Caplets | 53896 | PARACETAMOLUM | | D |
| Tylenol forte, Tabletten | 45194 | PARACETAMOLUM | | D |
| Tylenol Kinder 100 mg, Suppositorien | 37919 | PARACETAMOLUM | | D |
| Tylenol Kinder 200 mg, Suppositorien | 37919 | PARACETAMOLUM | | D |
| Tylenol Kinder 350 mg, Suppositorien | 37919 | PARACETAMOLUM | | D |
| Tylenol Kinder, Tropfen | 36366 | PARACETAMOLUM | | D |
| Voltaren Dolo, Filmtabletten | 55024 | DICLOFENACUM KALICUM | | C |
| Zolben, compresse | 47058 | PARACETAMOLUM | | D |

Nach Wirkstoffen geordnete Liste

Liste des préparations classées par principe(s) actif(s)

Salicylat-haltige Monopräparate:

Préparations ayant pour seul principe actif l'acide acétylsalicylique:

| Präparatename | Zul.-Nr. | Wirkstoff 1 | Wirkstoff 2 | Abgabekategorie |
|--|-------------------|---------------------------|-------------------------|----------------------------|
| <i>Nom de la préparation</i> | <i>N° d'auto.</i> | <i>Principe actif 1</i> | <i>Principe actif 2</i> | <i>Catégorie de remise</i> |
| Alcacyl 500, Instant-Pulver | 48447 | DL-LYSINI ACETYLSALICYLAS | | D |
| Alcacyl, Tabletten | 10368 | CARBASALATUM CALCICUM | | D |
| Alka-Seltzer, Brausetabletten | 8671 | ACIDUM ACETYLSALICYLICUM | | D |
| ASA-Tabs, Tabletten | 49494 | ACIDUM ACETYLSALICYLICUM | | D |
| Aspégic 100, poudre en sachets | 38133 | DL-LYSINI ACETYLSALICYLAS | | D |
| Aspégic Mite, poudre en sachets | 38133 | DL-LYSINI ACETYLSALICYLAS | | D |
| Aspégic, poudre en sachets | 38133 | DL-LYSINI ACETYLSALICYLAS | | D |
| Asperivo 300 mg, compresse | 55146 | ACIDUM ACETYLSALICYLICUM | | D |
| Asperivo 500 mg, compresse | 55146 | ACIDUM ACETYLSALICYLICUM | | D |
| Asperivo Paediatric, compresse | 55146 | ACIDUM ACETYLSALICYLICUM | | D |
| Aspirin 100, Tabletten | 36746 | ACIDUM ACETYLSALICYLICUM | | D |
| Aspirin 500, Instant-Tabletten | 54909 | ACIDUM ACETYLSALICYLICUM | | D |
| Aspirin, Kautabletten | 49526 | ACIDUM ACETYLSALICYLICUM | | D |
| Aspirin, Tabletten | 8537 | ACIDUM ACETYLSALICYLICUM | | D |
| Aspro 500, Brausetabletten | 41547 | ACIDUM ACETYLSALICYLICUM | | D |
| ASS-Mepha 100 mg, Tabletten | 52340 | ACIDUM ACETYLSALICYLICUM | | D |
| ASS-Mepha 300 mg, Tabletten | 52340 | ACIDUM ACETYLSALICYLICUM | | D |
| ASS-Mepha 500 mg, Tabletten | 52340 | ACIDUM ACETYLSALICYLICUM | | D |
| Contra-Schmerz ASS, Tabletten | 55438 | ACIDUM ACETYLSALICYLICUM | | D |
| Juridin, Tabletten | 55627 | ACIDUM ACETYLSALICYLICUM | | D |
| Medibudget Schmerztabletten ASS, Tabletten | 55095 | ACIDUM ACETYLSALICYLICUM | | D |
| Togal ASS 300, compresse | 50863 | ACIDUM ACETYLSALICYLICUM | | D |
| Togal ASS 500, compresse | 50863 | ACIDUM ACETYLSALICYLICUM | | D |

Salicylat-haltige Kombinationspräparate:

Associations de principes actifs contenant de l'acide acétylsalicylique:

| Präparatename | Zul.-Nr. | Wirkstoff 1 | Wirkstoff 2 | Abgabekategorie |
|--------------------------------|-------------------|--------------------------|-------------------------|----------------------------|
| <i>Nom de la préparation</i> | <i>N° d'auto.</i> | <i>Principe actif 1</i> | <i>Principe actif 2</i> | <i>Catégorie de remise</i> |
| Contra-Schmerz plus, Tabletten | 55439 | ACIDUM ACETYLSALICYLICUM | COFFEINUM | D |

Paracetamol-haltige Monopräparate:

Préparations ayant pour seul principe actif le paracétamol:

| Präparatename | Zul.-Nr. | Wirkstoff 1 | Wirkstoff 2 | Abgabekategorie |
|---|-------------------|-------------------------|-------------------------|----------------------------|
| <i>Nom de la préparation</i> | <i>N° d'auto.</i> | <i>Principe actif 1</i> | <i>Principe actif 2</i> | <i>Catégorie de remise</i> |
| Acetalgin 125 mg, Suppositorien | 49493 | PARACETAMOLUM | | D |
| Acetalgin 250 mg, Suppositorien | 49493 | PARACETAMOLUM | | D |
| Acetalgin 500 mg, Suppositorien | 49493 | PARACETAMOLUM | | D |
| Acetalgin, Tabletten | 34186 | PARACETAMOLUM | | D |
| Becetamol 125 mg, Suppositorien | 52106 | PARACETAMOLUM | | D |
| Becetamol 250 mg, Kautabletten | 51506 | PARACETAMOLUM | | D |
| Becetamol 250 mg, Suppositorien | 52106 | PARACETAMOLUM | | D |
| Becetamol 500 mg, Kautabletten | 51506 | PARACETAMOLUM | | D |
| Becetamol 500 mg, Suppositorien | 52106 | PARACETAMOLUM | | D |
| Becetamol, Sirup | 47057 | PARACETAMOLUM | | D |
| Becetamol, Tropfen | 51390 | PARACETAMOLUM | | D |
| Ben-u-ron 125 mg, Suppositorien für Säuglinge | 29152 | PARACETAMOLUM | | D |
| Ben-u-ron 250 mg, Suppositorien für Kleinkinder | 29152 | PARACETAMOLUM | | D |
| Ben-u-ron 500 mg, Suppositorien für Schulkinder | 29152 | PARACETAMOLUM | | D |
| Ben-u-ron 75 mg, Suppositorien für Säuglinge | 29152 | PARACETAMOLUM | | D |
| Ben-u-ron, Sirup | 41717 | PARACETAMOLUM | | D |
| Ben-u-ron, Tabletten | 46206 | PARACETAMOLUM | | D |
| Contra-Schmerz P 500 mg, Suppositorien | 53366 | PARACETAMOLUM | | D |
| Contra-Schmerz P, Tabletten | 52897 | PARACETAMOLUM | | D |
| Dafalgan 150, Suppositorien | 47505 | PARACETAMOLUM | | D |
| Dafalgan 300, Suppositorien | 47505 | PARACETAMOLUM | | D |
| Dafalgan 500 mg, Brausetabletten | 47503 | PARACETAMOLUM | | D |
| Dafalgan 600, Suppositorien | 47505 | PARACETAMOLUM | | D |
| Dafalgan 80, Suppositorien | 47505 | PARACETAMOLUM | | D |
| Dafalgan Kinder, Pulver | 51231 | PARACETAMOLUM | | D |

| | | | | |
|---|-------|---------------|--|---|
| Dafalgan Kinder, Sirup | 43838 | PARACETAMOLUM | | D |
| Dafalgan Kleinkinder, Pulver | 51231 | PARACETAMOLUM | | D |
| Dafalgan Odis, Schmelztabletten | 55138 | PARACETAMOLUM | | D |
| Dafalgan, Tabletten | 47504 | PARACETAMOLUM | | D |
| DoloStop neue Formel, Tabletten | 51757 | PARACETAMOLUM | | D |
| Dolprone 500, Tabletten | 41187 | PARACETAMOLUM | | D |
| Influbene N 125, Suppositorien | 52324 | PARACETAMOLUM | | D |
| Influbene N 250, Suppositorien | 52324 | PARACETAMOLUM | | D |
| Influbene N 500, Suppositorien | 52324 | PARACETAMOLUM | | D |
| Influbene N, Tabletten | 52231 | PARACETAMOLUM | | D |
| Kafa 125, suppositoires | 49317 | PARACETAMOLUM | | D |
| Kafa 250, suppositoires | 49317 | PARACETAMOLUM | | D |
| Kafa 750, suppositoires | 49317 | PARACETAMOLUM | | D |
| Kafa Tabs, comprimés filmés | 51135 | PARACETAMOLUM | | D |
| Kafa, Flashtabs | 55897 | PARACETAMOLUM | | D |
| Medibudget Schmerztabletten Paracetamol, Tabletten | 55096 | PARACETAMOLUM | | D |
| Nina 120, Suppositorien | 45954 | PARACETAMOLUM | | D |
| Nina 250, Suppositorien | 45954 | PARACETAMOLUM | | D |
| Nina 400, Suppositorien | 45954 | PARACETAMOLUM | | D |
| Osa Schmerz- und Fieberzäpfchen 170 mg | 46351 | PARACETAMOLUM | | D |
| Osa Schmerz- und Fieberzäpfchen 80 mg | 46351 | PARACETAMOLUM | | D |
| Panadol 125 mg, Suppositorien | 46345 | PARACETAMOLUM | | D |
| Panadol 250 mg, Suppositorien | 46345 | PARACETAMOLUM | | D |
| Panadol 500 mg, Suppositorien | 46345 | PARACETAMOLUM | | D |
| Panadol 60 mg, Suppositorien | 46345 | PARACETAMOLUM | | D |
| Panadol, Brausetabletten | 46344 | PARACETAMOLUM | | D |
| Panadol, Filmtabletten | 25144 | PARACETAMOLUM | | D |
| Paracetamol 500 Hänsele, Tabletten | 45000 | PARACETAMOLUM | | D |
| Paracetamolo élan, comprese effervescenti | 50186 | PARACETAMOLUM | | D |
| Pharmacard Family douleurs & fièvre, comprimés | 55631 | PARACETAMOLUM | | D |
| Rivodol, compresse | 55147 | PARACETAMOLUM | | D |
| Seranex N, comprimés | 54280 | PARACETAMOLUM | | D |
| Siniphen neue Formel, Tabletten | 54912 | PARACETAMOLUM | | D |
| Treupel Dolo Paracetamol, Suppositorien 125 | 56544 | PARACETAMOLUM | | D |
| Treupel Dolo Paracetamol, Suppositorien 250 | 56544 | PARACETAMOLUM | | D |
| Treupel Dolo Paracetamol, Suppositorien 500 | 56544 | PARACETAMOLUM | | D |

| | | | | |
|--|-------|---------------|--|---|
| Treuphadol 200, Suppositorien für Kleinkinder | 47272 | PARACETAMOLUM | | D |
| Treuphadol 400, Suppositorien für Kinder | 47272 | PARACETAMOLUM | | D |
| Treuphadol 750, Suppositorien für Erwachsene | 47272 | PARACETAMOLUM | | D |
| Treuphadol, Oblongtabletten | 47270 | PARACETAMOLUM | | D |
| Tylenol forte, Caplets | 53896 | PARACETAMOLUM | | D |
| Tylenol forte, Tabletten | 45194 | PARACETAMOLUM | | D |
| Tylenol Kinder 100 mg, Suppositorien | 37919 | PARACETAMOLUM | | D |
| Tylenol Kinder 200 mg, Suppositorien | 37919 | PARACETAMOLUM | | D |
| Tylenol Kinder 350 mg, Suppositorien | 37919 | PARACETAMOLUM | | D |
| Tylenol Kinder, Tropfen | 36366 | PARACETAMOLUM | | D |
| Zolben, compresse | 47058 | PARACETAMOLUM | | D |

Paracetamol-haltige Kombipräparate:

Associations de principes actifs contenant du paracétamol:

| Präparatename | Zul.-Nr. | Wirkstoff 1 | Wirkstoff 2 | Abgabe- kategorie |
|------------------------------|-----------------------|-------------------------|-------------------------|--------------------------------|
| Nom de la préparation | N° d'auto. | Principe actif 1 | Principe actif 2 | Catégorie de remise |
| Kafa plus caféine, poudre | 56308 | PARACETAMOLUM | COFFEINUM | D |
| Panadol Extra, Filmtabletten | 56279 | PARACETAMOLUM | COFFEINUM | D |
| Sanalgin N, Tabletten | 55339 | PARACETAMOLUM | COFFEINUM | D |

Benorilat-haltige Präparate:

Préparations contenant du benorilate:

| Präparatename | Zul.-Nr. | Wirkstoff 1 | Wirkstoff 2 | Abgabe- kategorie |
|------------------------------|-----------------------|-------------------------|-------------------------|--------------------------------|
| Nom de la préparation | N° d'auto. | Principe actif 1 | Principe actif 2 | Catégorie de remise |
| Duvium granulare 1 g, pulv. | 41990 | BENORILATUM | | C |

Diclofenac-haltige Präparate:

Préparations contenant du diclofénac:

| Präparatename | Zul.-Nr. | Wirkstoff 1 | Wirkstoff 2 | Abgabekategorie |
|------------------------------------|-------------------|-------------------------|-------------------------|----------------------------|
| <i>Nom de la préparation</i> | <i>N° d'auto.</i> | <i>Principe actif 1</i> | <i>Principe actif 2</i> | <i>Catégorie de remise</i> |
| Tonopan Neue Formel, Filmtabletten | 55895 | DICLOFENACUM KALICUM | | C |
| Voltaren Dolo, Filmtabletten | 55024 | DICLOFENACUM KALICUM | | C |

Ibuprofen-haltige Präparate:

Préparations contenant de l'ibuprofène:

| Präparatename | Zul.-Nr. | Wirkstoff 1 | Wirkstoff 2 | Abgabekategorie |
|--|-------------------|---------------------------------|-------------------------|----------------------------|
| <i>Nom de la préparation</i> | <i>N° d'auto.</i> | <i>Principe actif 1</i> | <i>Principe actif 2</i> | <i>Catégorie de remise</i> |
| Advil 200, Dragées | 55273 | IBUPROFENUM | | C |
| Algifor forte, comprimés filmés | 54623 | IBUPROFENUM | | C |
| Algifor, comprimés filmés | 50411 | IBUPROFENUM | | C |
| Algifor, granulé | 54997 | IBUPROFENUM LYSINUM | | C |
| Algifor-L forte 400, comprimés filmés | 55766 | IBUPROFENUM LYSINUM | | C |
| Algifor-L, comprimés filmés | 55766 | IBUPROFENUM LYSINUM | | C |
| Dismenol N, Filmtabletten | 51162 | IBUPROFENUM | | C |
| Dolocyl forte 400, Filmtabletten | 56812 | IBUPROFENUM | | C |
| Dolocyl-200, Filmtabletten | 48595 | IBUPROFENUM | | C |
| Dolo-Spedifen 200, compresse | 53616 | IBUPROFENUM ARGININUM | | C |
| Dolo-Spedifen 200, granulare | 54878 | IBUPROFENUM ARGININUM | | C |
| Dolo-Spedifen 400, compresse pellicolari | 56720 | IBUPROFENUM ARGININUM | | C |
| Ibuscent, compresse effervescenti | 50474 | IBUPROFENUM | | C |
| Iproben 200, Lactab | 51547 | IBUPROFENUM | | C |
| Melabon Ibuprofen 400, Filmtabletten | 56841 | IBUPROFENUM | | C |
| Nurofen, Brausegranulat | 54095 | IBUPROFENUM | | C |
| Nurofen, Dragées | 50243 | IBUPROFENUM | | C |
| Nurofen-L 200 mg, Filmtabletten | 55380 | IBUPROFENUM LYSINUM | | C |
| Optifen Dolo 200, Filmtabletten | 56344 | IBUPROFENUM | | C |
| Optifen Dolo forte 400, Filmtabletten | 56344 | IBUPROFENUM | | C |
| Perskindol Ibuprofen akut, Filmtabletten | 56884 | IBUPROFENUM | | C |
| Redufen 200, Filmtabletten | 53476 | IBUPROFENUM | | C |
| Saridon N 200, Filmtabletten | 56358 | IBUPROFENUM NATRICUM DIHYDRICUM | | C |
| Saridon N forte 400, Filmtabletten | 56358 | IBUPROFENUM NATRICUM DIHYDRICUM | | C |

| | | | | |
|---|-------|---------------------|--|---|
| Solufen, Kapseln | 50729 | IBUPROFENUM | | C |
| Sonotryl neue Formel, Filmtabletten | 55963 | IBUPROFENUM LYSINUM | | C |
| Treupel Dolo forte Ibuprofen 400, Filmtabletten | 56773 | IBUPROFENUM | | C |
| Treupel Dolo Ibuprofen 200, Filmtabletten | 56773 | IBUPROFENUM | | C |

Naproxen-haltige Präparate:

Préparations contenant du naproxène:

| Präparatename | Zul.-Nr. | Wirkstoff 1 | Wirkstoff 2 | Abgabe-kategorie |
|------------------------------|-------------------|-------------------------|-------------------------|----------------------------|
| <i>Nom de la préparation</i> | <i>N° d'auto.</i> | <i>Principe actif 1</i> | <i>Principe actif 2</i> | <i>Catégorie de remise</i> |
| Aleve, Tabletten | 53810 | NAPROXENUM NATRICUM | | C |

Methadon – dosisabhängiges Risiko von Torsade de pointes/ Kammertachykardien und QT-Verlängerung

Präparate in der Schweiz:

Ketalgin® (Tabletten, orale Lösung*, Suppositorien, Ampullen)

Methadon Streuli® (Tabletten, Tropfen*, Suppositorien, Ampullen)

Methadon HCL Sintetica®* (Ampullen)

In der Schweiz und im Ausland wurden in seltenen Fällen unter hochdosiertem Methadon QT-Verlängerungen im Elektrokardiogramm und «Torsade de pointes» beobachtet. Dies erfordert neue Vorsichtsmassnahmen, die in die Produkteinformation aufgenommen werden.

Methadon ist ein synthetisches Opiat, das als Substitutionsbehandlung bei Heroin-Abhängigkeit oft in hohen Dosen eingesetzt wird, ausserdem auch als Mittel zweiter Wahl gegen akute und chronische Schmerzen, insbesondere bei Krebspatienten. Der Wirkstoff wird in der Leber metabolisiert (hauptsächlich durch CYP 450 3A4) und zum grössten Teil in Form von Metaboliten über Galle und Harn ausgeschieden. Die Pharmakokinetik von Methadon ist individuell unterschiedlich. Die Substanz weist eine lange Halbwertszeit auf; bei längerfristiger Verabreichung kann diese zwischen 13 und 47 Stunden liegen.

Publizierte Daten

Seit 2002 sind zu diesem Thema mehrere Publikationen erschienen. Die Artikel von Krantz¹⁾²⁾ berichten über einen Zusammenhang zwischen «Torsade de pointes» (Kammertachykardie) und hohen Methadon-Dosen. Zudem zeigen die Autoren eine positive Korrelation zwischen Methadon-Dosis und QTc-Intervall (frequenzkorrigiertes QT-Intervall) bei 17 Patienten, bei denen unter hochdosierter Methadon-Behandlung (durchschnittlich 397 mg/Tag) «Torsade de pointes» beobachtet wurden. Diese Daten sind auch in einem Standardwerk aufgeführt (Micromedex® Healthcare Series online), und waren im Dezember 2002 Gegenstand einer Mitteilung der «Arzneimittelkommission der Deutschen Ärzteschaft»³⁾. Von Bedeutung ist in diesem Zusammenhang, dass ventrikuläre Arrhythmien (QTc-Verlängerung, «Torsade de pointes» und Herzstillstand) mit einem im Ausland verwendeten Derivat von Methadon, Levacethylmethadol, in Verbindung gebracht wurden; diese Substanz wurde deshalb in der EU im April 2001 vom Markt genommen. Im

September 2003 kündigte die amerikanische FDA in einem «Dear-Healthcare-Professional-Letter» an, dass Levacethylmethadol auch in den USA vom Markt genommen werde⁴⁾.

Spontanmeldungen:

Herzrhythmusstörungen betrafen 42 (15,4%) von insgesamt 272 Nennungen unerwünschter Arzneimittelwirkungen (UAW) unter Methadon, die dem Swissmedic-Pharmacovigilance-Zentrum zwischen 1990 und Ende September 2003 spontan gemeldet wurden⁵⁾. Die Rhythmusstörungen betrafen 25 Patienten, 20 Männer und 5 Frauen, mit einem Durchschnittsalter von 40 Jahren. Da eine Meldung mehrere Nennungen von UAW enthält, ist die Zahl der Meldungen kleiner als die Zahl der UAW. Alle betroffenen Patienten wurden im Rahmen einer Opiat-Substitutionstherapie behandelt, kein Patient nahm Methadon zur Schmerzlinderung. Zwischen April 2001 und August 2003 wurden 7 «Torsade de pointes» gemeldet (6 Mal war gleichzeitig QTc verlängert), 14 Mal eine QT-Verlängerung ohne Torsade. Die Tagesdosis lag zwischen 40 mg und 1400 mg (Selbstmordversuch) mit einem Medianwert von 130 mg/Tag. Die gemessenen QTc-Werte betrugen zwischen 480 und 720 ms (Durchschnitt: 566 ms). Die Berichte wurden gemäss einheitlichen Kriterien analysiert. Von den 11 symptomatischen Rhythmusstörungen – sie äusserten sich namentlich mit Synkopen – wurde der Zusammenhang bei 5 als wahrscheinlich beurteilt, worunter eine Beobachtung mit positiver Reexposition (Wiederauftreten der QT-Verlängerung nach erneuter Gabe von Methadon). Die 6 übrigen wurden als möglich eingestuft.

Bei fast allen Meldungen bestanden zusätzliche Risikofaktoren oder relevante Begleitkrankheiten, wie erblich bedingte QT-Verlängerung, AV-Block, Bradykardie oder Elektrolytstörungen (Hypokaliämie, Hypomagnesiämie). Bei zahlreichen Patienten bestand eine HIV-Infektion oder eine virale Hepatitis (mit möglicherweise verminderter Metabolisierung von Methadon). In einigen Fällen kamen pharmakodynamische oder pharmakokinetische Interaktionen in Betracht, u.a. mit Antidepressiva, Antibiotika, Antimykotika oder Proteasehemmern (Hemmung von CYP 3A4). In zwei Fällen bestand ausserdem der Verdacht auf eine Einnahme von Kokain, das bekanntermassen das QT-Intervall verlängert.

Zu den gemeldeten Arrhythmien zählten auch 4 Fälle von Bradykardie und 2 von totalem AV-Block. Bradykardie und AV-Block ersten Grades werden in der Standardliteratur unter hoch dosiertem Methadon i.v. erwähnt.

* Gemeldet nach Artikel 95 Abschnitt 3 HMG (siehe Swissmedic Journal Nr. 1/2003, S. 3–11 und Nr. 3/2003, S. 184–189)

Empfehlungen:

Die vorliegenden Daten weisen darauf hin, dass hoch dosiertes Methadon eine QT-Verlängerung bewirken und zum Auftreten von Kammertachykardien («Torsade de pointes») führen kann, insbesondere in folgenden Situationen:

- bei vorbestehender Kardiopathie (u.a. Stauungsinsuffizienz, linksventrikuläre Hypertrophie, Bradykardie oder erblich bedingte QT-Verlängerung);
- bei Elektrolytstörungen (Hypomagnesiämie, Hypokaliämie und Faktoren, die dazu führen können, wie anhaltendes Erbrechen, Durchfall, Diuretika);
- bei pharmakodynamischen Interaktionen mit Substanzen, die eine QT-Verlängerung zur Folge haben können (z.B. Antiarrhythmika der Klassen Ia und III, gewisse Antidepressiva);
- bei pharmakokinetischen Interaktionen insbesondere mit Inhibitoren von CYP 3A4 (z.B. Antimykotika, Makrolid-Antibiotika, Proteasehemmern);
- bei vorbestehender oder neu auftretender Leberinsuffizienz, wodurch es zu einer Erhöhung der Plasmakonzentration von Methadon kommen kann.

Diese Faktoren müssen bei einer Methadonverschreibung systematisch gesucht und bei der Indikationsstellung berücksichtigt werden. In Risikosituationen sind vor Behandlungsbeginn und bei Dosiserhöhungen eine klinische Untersuchung und ein EKG durchzuführen. Die Patientin / der Patient muss darüber informiert werden, dass sie / er beim Auftreten von Symptomen wie Synkopen, Schwindel oder Herzklopfen den Arzt aufsuchen muss.

Die Rubriken «Vorsichtsmassnahmen», «Unerwünschte Wirkungen» und «Interaktionen» der betreffenden Produkteinformationen werden entsprechend angepasst.

Wir bitten die Fachleute, unerwünschte Wirkungen einem der regionalen Pharmacovigilance-Zentren zu melden. Klebeetiketten mit den Adressen der Meldezentren befinden sich auf der Rückseite des Meldeformulars. Dieses ist auf der letzten Seite des Arzneimittel-Kompodiums zu finden oder bei Swissmedic erhältlich (elektronisch auf <http://www.swissmedic.ch/files/formulare/B3.2.16-d.pdf>).

Literatur:

1. Krantz MJ, Lewkowicz L, Hays H, Woodroffe MA, Robertson AD, Mehler PS, Torsade de pointes associated with very-high-dose methadone, *Ann Intern Med.* 2002;137(6):501–504
2. Krantz MJ, Kutinsky IB, Robertson AD, Mehler PS, Dose-related effects of methadone on QT prolongation in a series of patients with torsade de pointes, *Pharmacotherapy* 2003;23(6):802–5
3. Auftreten von Kammertachykardien (Torsade de pointes) nach hoch dosierter Gabe von Methadon, *Deutsches Ärzteblatt* 2002;99(49):A3363
4. <http://www.fda.gov/medwatch/SAFETY/2003/safety03.htm#orlaam>
5. Datenbank des Pharmacovigilance-Zentrums, Swissmedic
6. Datenbank der WHO, Uppsala Monitoring Centre, Schweden

Chantal Violand, Swissmedic Pharmacovigilance-Zentrum, Bern

Valérie Piguet, Centre régional de Pharmacovigilance, Service de pharmacologie et toxicologie cliniques, Hôpitaux Universitaires, Genève

Korrespondenzadresse: Swissmedic Pharmacovigilance-Zentrum. Erlachstr. 8, 3000 Bern 9 (vigilance@swissmedic.ch)

Méthadone et risque dose-dépendant de prolongation de l'intervalle QT et de torsade de pointes – informations importantes pour les professionnels de la santé

Préparations:

Kétalgine® (comprimés, solution orale* , suppositoires, ampoules)

Méthadon Streuli® (comprimés, gouttes* , suppositoires, ampoules)

Méthadon HCL Sintetica® * (ampoules)

De rares cas de prolongation de l'intervalle QT à l'ECG et de torsade de pointes ont été observés, en Suisse et à l'étranger, sous traitement de méthadone à doses relativement élevées. De nouvelles mesures de précaution sont nécessaires; la notice d'information du produit sera adaptée en conséquence.

La méthadone est un opioïde synthétique prescrit comme adjuvant lors du sevrage à l'héroïne à des doses individuelles, mais souvent élevées, et comme traitement de second choix des douleurs aiguës et chroniques, principalement chez des patients atteints de cancers. Elle est métabolisée au niveau hépatique (CYP 450 3A4, voie majeure) et éliminée en plus grande partie sous forme de métabolites au niveau biliaire et urinaire. La pharmacocinétique de la méthadone est sujette à de grandes variations inter-individuelles et la substance présente une demi-vie d'élimination particulièrement lente; en cas d'administration chronique elle peut être de 13 à 47 heures.

Publications:

Depuis 2002, diverses publications ont été éditées à ce sujet dans des revues médicales. Les articles de Krantz¹⁾²⁾ rapportent une association entre torsade de pointes et doses élevées de méthadone ainsi qu'une corrélation positive entre la dose de méthadone et l'intervalle QTc (QT corrigé par rapport à la fréquence cardiaque) chez 17 patients ayant présenté des torsades de pointes sous dose élevée de méthadone (moyenne 397 mg/j). Ces informations ont été reprises dans un document de référence, le Micromedex® Healthcare Series online, et ont fait l'objet d'une communication de la «Arzneimittelkommission der Deutschen Ärzteschaft» en décembre 2002³⁾. Il est également intéressant de relever que des arythmies ventriculaires (prolongation du QTc, torsade de pointes et arrêt cardiaque) ont été mises en relation avec un dérivé de la méthadone, le levacethylmethadol, substance dont l'autorisation de mise sur le marché a été suspendue en Europe en avril 2001. La FDA a publié ces risques dans une «Dear Healthcare Professional Letter» en septembre 2003,

annonçant également l'arrêt prochain de sa commercialisation aux Etats-Unis⁴⁾.

Annonces spontanées:

Sur un total de 272 effets indésirables spontanément rapportés en Suisse entre 1990 et fin septembre 2003 pour la méthadone, 42 (15,4%) concernaient les troubles du rythme⁵⁾. Il s'agissait de 25 patients, 20 hommes et 5 femmes, dont l'âge moyen était de 40 ans. Plusieurs effets indésirables étant souvent mentionnés dans la même annonce, le nombre de rapports est inférieur au nombre d'effets indésirables. Tous les patients concernés recevaient de la méthadone dans le cadre d'une substitution aux opiacés, il n'y avait de prescription à but antalgique. Parmi les arythmies observées, 7 cas de torsade de pointes (avec prolongation du QT documentée dans 6 cas) et 14 cas de prolongation du QT sans torsade de pointes ont été signalés entre avril 2001 et août 2003. Les doses journalières de méthadone étaient comprises entre 40 mg et 1400 mg (tentamen) avec une médiane de 130 mg/j. Les QTc ont été mesurés de 480 ms à 720 ms (moyenne: 566 ms). Les rapports ont été analysés selon les critères reconnus au niveau international. Parmi les 11 cas qui ont été symptomatiques – il s'agissait principalement de syncopes – 5 ont été jugés probables et l'un d'eux a présenté un rechallenge positif (ré-augmentation de l'intervalle QT après ré-exposition à la méthadone). L'imputabilité de la méthadone a été jugée possible pour les 6 cas restants.

Dans la quasi totalité des annonces, un ou plusieurs facteurs de risque, ou comorbidités relevantes, ont été identifiés tels que QT long congénital, bloc atrio-ventriculaire et bradycardie, ainsi que des troubles électrolytiques (hypomagnésémie, hypokaliémie). De nombreux patients présentaient également une séropositivité HIV et/ou une hépatite virale, cette dernière pouvant potentiellement altérer la métabolisation de la méthadone. Dans quelques cas, des interactions pharmacodynamiques ou pharmacocinétiques (inhibition du CYP 3A4) étaient envisageables avec des antidépresseurs, des antibiotiques, des anti-fongiques ou des inhibiteurs de la protéase entre autres. Une prise de cocaïne, substance connue pour prolonger le QT, a également été suspectée dans deux cas.

Finalement, il est intéressant de relever que parmi ces rapports, 4 cas de bradycardie et 2 cas de blocs atrio-ventriculaires complets ont également été signalés. La bradycardie, associée à un bloc atrio-ventriculaire du premier degré, est mentionnée dans la littérature de référence pour la méthadone i.v. à doses élevées.

* Annoncés selon l'article 95, alinéa 3, de la LPT (cf. Journal Swissmedic 1/2003, p. 4–11, et 3/2003, p. 185–189)

Recommandations:

Les données disponibles et discutées ci-dessus suggèrent que des doses élevées de méthadone peuvent induire une prolongation de l'intervalle QT et contribuer à la survenue de torsade de pointes, particulièrement dans les situations à risque suivantes:

- pathologies cardiaques (insuffisance cardiaque congestive, hypertrophie ventriculaire gauche, bradycardie ou QT long congénital entre autres);
- troubles électrolytiques (hypomagnésémie, hypokaliémie, ou toute autre situation pouvant entraîner de tels désordres tels que vomissements et diarrhées persistants, traitements diurétiques);
- interactions pharmacodynamiques avec des substances susceptibles d'entraîner des prolongations du QT (p.ex: anti-arythmiques de la classe Ia et III, certains antidépresseurs);
- interactions pharmacocinétiques en particulier avec des inhibiteurs du CYP 3A4 (p.ex: anti-fongiques, macrolides, inhibiteurs de la protéase);
- dysfonction ou péjoration de la fonction hépatique pouvant potentiellement aboutir à une augmentation de la concentration plasmatique de la méthadone.

Ces différents facteurs doivent être systématiquement recherchés et pris en considération lors de la prescription de méthadone. Lorsque le risque paraît augmenté, le bénéfice du traitement doit être soigneusement évalué et un examen clinique ainsi qu'un électrocardiogramme doivent être effectués aussi bien avant l'introduction de la substance que lors d'augmentation de la dose. Le patient doit également être informé qu'il doit contacter son médecin en cas de survenue de symptômes tels que syncope ou vertiges et palpitations inhabituels.

Les rubriques «précautions», «effets indésirables» et «interactions» de l'information des produits concernés seront adaptées en conséquence.

Nous prions les professionnels de la santé de signaler les effets indésirables observés à l'un des centres régionaux de pharmacovigilance dont les adresses sont répertoriées au dos du formulaire d'annonce. Ce formulaire est disponible en dernière page du compendium ou peut être obtenu chez Swissmedic (Formulaire téléchargeable: <http://www.swissmedic.ch/files/formulaire/B3.2.16-f.pdf>).

Références:

1. Krantz MJ, Lewkowicz L, Hays H, Woodroffe MA, Robertson AD, Mehler PS, Torsade de pointes associated with very-high-dose methadone, *Ann Intern Med.* 2002;137(6):501–504
2. Krantz MJ, Kutinsky IB, Robertson AD, Mehler PS, Dose-related effects of methadone on QT prolongation in a series of patients with torsade de pointes, *Pharmacotherapy* 2003;23(6):802–5
3. Auftreten von Kammer-tachykardien (Torsade de pointes) nach hoch dosierter Gabe von Methadon, *Deutsches Ärzteblatt* 2002;99(49):A3363
4. <http://www.fda.gov/medwatch/SAFETY/2003/safety03.htm#orlaam>
5. Base de données du centre de pharmacovigilance, Swissmedic

Chantal Violand, Centre de Pharmacovigilance, Swissmedic, Berne

Valérie Piguet, Centre régional de Pharmacovigilance, Service de pharmacologie et toxicologie cliniques, Hôpitaux Universitaires, Genève

Adresse de correspondance: Swissmedic, Centre de Pharmacovigilance, Erlachstr. 8, 3000 Berne 9 (vigilance@swissmedic.ch)

Widerruf der Zulassung von gewissen Pestwurz-haltigen Arzneimitteln

Swissmedic, Schweizerisches Heilmittelinstitut, hat im Frühjahr 2002 wegen des Risikos schwerwiegender Leberschädigungen im Zusammenhang mit Pestwurz-haltigen Arzneimitteln ein Überprüfungsverfahren eröffnet. Damals lagen Swissmedic drei Fälle aus Deutschland vor. In der Schweiz wird der gleiche Spezialextrakt aus Pestwurz Wurzeln in den Präparaten Petadolor und Dolomed der Firma Bioforce eingesetzt.

Im Rahmen dieses Überprüfungsverfahrens wurden von Swissmedic in einem ersten Schritt für alle Pestwurz-haltigen Arzneimittel risikomindernde Massnahmen verfügt, namentlich die Ergänzung von Vorsichtsmassnahmen in der Arzneimittelinformation und eine engmaschige Überwachung der Präparate insbesondere in Bezug auf neue Nebenwirkungsmeldungen. Die Fachkreise wurden durch entsprechende Publikationen im *Swissmedic Journal* Juni 2002 und in den Fachzeitschriften der Ärzte, Apotheker und Drogisten über das Risiko schwerwiegender Leberschädigungen durch Pestwurz-haltige Arzneimittel informiert.

Bis heute haben sich die Berichte aus Deutschland über die Leberschädigungen im Zusammenhang mit Pestwurz-haltigen Arzneimitteln auf 6 Fälle erhöht. Alle schwerwiegenden Nebenwirkungen standen dabei mit demselben Extrakt in Verbindung. Im gleichen Zeitraum führten zudem aktuelle Qualitätsprobleme und eine Überschreitung der Pyrrolizidinalkaloid-Grenzwerte bei dem erwähnten CO₂-Wurzel-Extrakt sowohl in der Schweiz als auch in Deutschland zu zwei Chargenrückrufen der betroffenen Präparate. Aufgrund der Zunahme der Meldungen, ihrer Verdichtung auf ein bestimmtes Präparat (bzw. einen bestimmten Pestwurzextrakt) und der Schwere der Leberschädigung hat Swissmedic für die betroffenen Präparate mit dem von Bioforce verwendeten CO₂-Wurzel-Extrakt eine Gesamt-Nutzen-Risiko-Reevaluation vorgenommen und danach die weitere Zulassung widerrufen.

Zusammenfassende Beurteilung

- Die toxikologischen Daten geben Hinweise auf ein relevantes Organschädigungspotential des verwendeten speziellen CO₂-Wurzelextraktes aus Pestwurz.
- Die gemeldeten Leberschädigungen sind selten, aber schwerwiegend (bei allen gemeldeten Beobachtungen Ikterus als Zeichen einer ausgeprägten Leberschädigung) und sie traten bei den vorgeschriebenen Dosen und der empfohlenen Therapiedauer auf.
- Der Zusammenhang von Leberschädigungen mit der Anwendung von Petadolor/Dolomed wurde auch unter Einbezug von externen Experten durch Swissmedic in allen Fällen als möglich bis wahrscheinlich beurteilt.
- Der Mechanismus und die verantwortlichen Inhaltsstoffe sind nicht bekannt und der Verlauf der Leberschädigungen ist nicht vorhersehbar, so dass weitere Massnahmen – wie z.B. eine regelmässige Kontrolle der Leberwerte u.a. – die Sicherheit der Anwendung der erwähnten Präparate nicht gewährleisten.

Auf Grund der nicht-vitalen Indikation und der Tatsache, dass zur Prophylaxe der Migräne Alternativen zur Verfügung stehen, fällt die Nutzen-Risiko-Evaluation negativ aus. Swissmedic erachtet deshalb die weitere Zulassung der Präparate mit dem CO₂-Wurzelextrakt als nicht gerechtfertigt. Die Zulassung der Präparate Petadolor, Kapseln (Basis) und Dolomed, Kapseln (Co-Marketing-Präparat), mit den Zulassungsnummern 52180 bzw. 55662 wird widerrufen. Da diese Massnahme aus Gründen der Arzneimittelsicherheit erfolgt, wird keine Ausverkaufsfrist gewährt.

Révocation de l'Autorisation de mise sur le marché (AMM) de certains médicaments contenant du pétasite

Début 2002, Swissmedic, l'Institut suisse des produits thérapeutiques, a ouvert une procédure de réexamen afin d'évaluer le risque de lésions hépatiques graves lors de la prise de médicaments contenant du pétasite. Swissmedic avait alors eu connaissance de trois cas survenus en Allemagne associés à un extrait spécifique de racines de pétasite, qui entre dans la composition de deux préparations de la société Bioforce commercialisées en Suisse: Petadolor et Dolomed.

Dans le cadre de cette procédure de réexamen, Swissmedic a commencé par ordonner toutes les mesures propres à diminuer les risques liés à la prise de médicaments à base de pétasite, notamment de compléter les mesures de précaution dans l'information sur les médicaments et de surveiller étroitement ces préparations, en particulier concernant les nouvelles annonces d'effets indésirables. Les milieux spécialisés ont en outre été avertis du risque de lésions hépatiques graves pouvant être causées par les médicaments contenant du pétasite au travers d'articles publiés dans le *Journal Swissmedic* de juin 2002 et dans les revues professionnelles destinées aux médecins, pharmaciens et droguistes.

Ce sont aujourd'hui six cas de lésions hépatiques en relation avec des médicaments contenant du pétasite qui ont été rapportés en Allemagne. De plus, les effets indésirables graves étaient tous associés au même extrait. Durant la même période, des défauts de qualité et un dépassement de la teneur maximale en alcaloïdes de la pyrrolizidine dans l'extrait CO₂ de racines de pétasite ont conduit en Suisse et en Allemagne à deux retraits de lots des préparations concernées. En raison de l'augmentation du nombre d'annonces et de leur lien avec une préparation déterminée (respectivement avec un extrait de pétasite déterminé) et de la gravité des lésions hépatiques, Swissmedic a donc décidé d'évaluer le rapport bénéfice/risque global des préparations susmentionnées, qui contiennent toutes deux l'extrait CO₂ de racines utilisé par Bioforce. Au vu des conclusions de cette évaluation, l'Institut a estimé nécessaire de révoquer leur autorisation de mise sur le marché.

Résumé de l'évaluation

- Les données toxicologiques indiquent que l'extrait CO₂ spécifique de racines de pétasite utilisé possède un potentiel non négligeable de lésion organique;
- Les lésions hépatiques signalées sont rares mais graves (dans tous les cas, la lésion hépatique se manifestait par un ictère prononcé) et ont touché des patients qui ont pris les doses prescrites pendant la durée de traitement recommandée;
- Dans tous les cas, le lien de causalité entre les lésions hépatiques et la prise de Petadolor/Dolomed a été jugé possible voire probable par Swissmedic et les experts externes auxquels l'Institut a fait appel;
- Le mécanisme, ainsi que les composants responsables étant inconnus et l'évolution des lésions hépatiques étant imprévisible, aucune autre mesure (p.ex. un bilan hépatique régulier) ne pourrait garantir la sécurité d'emploi de ces préparations.

Eu égard au fait que l'indication n'est pas vitale et que des traitements alternatifs existent pour prévenir les migraines, l'évaluation du rapport bénéfice/risque s'avère négative. Swissmedic estime donc injustifié de maintenir l'autorisation de mise sur le marché des préparations à base d'extrait CO₂ de racines de pétasite. Aussi les AMM des préparations Petadolor, capsules (préparation de base) et Dolomed, capsules (préparation en co-marketing), dont les numéros d'autorisation sont respectivement 52180 et 55662, sont-elles révoquées.

Cette mesure étant prise afin de garantir la sécurité d'emploi des médicaments, aucun délai de liquidation des stocks n'est accordé.

Veröffentlichung der Fach- und Patienteninformation (Arzneimittelinformation) Praxisänderung per 1. März 2004

1. Gesetzliche Vorgaben

Das Heilmittelrecht¹ verpflichtet die Zulassungsinhaberinnen, die Arzneimittelinformation den «zur Verschreibung, Abgabe oder Anwendung von Humanarzneimitteln berechtigten Personen» «auf geeignete Weise zur Verfügung [zu] stellen.» Die Anhänge zur AMZV sehen vor, dass die Zulassungsinhaberinnen dem Institut die durch sie veranlasste Veröffentlichung der Arzneimittelinformation zu bestätigen haben, «sofern das Institut die [Arzneimittelinformation] nicht selber publiziert».²

Gesetz und Verordnung definieren nicht näher, was unter «auf geeignete Weise zur Verfügung stellen» zu verstehen ist. Aus den Anhängen zur AMZV³ kann zumindest abgeleitet werden, dass damit eine «Veröffentlichung» gemeint ist. In welchem Publikationsorgan diese Veröffentlichung zu erfolgen habe und welchen Vollständigkeitsgrad sie haben müsse, bleibt ebenfalls unbestimmt.

2. Voraussetzungen, die an die Publikation zu stellen sind

2.1 Physisches und elektronisches Verzeichnis

Nach der Überzeugung von Swissmedic ist die Ermöglichung eines raschen Zugriffs der Fachpersonen zu den Arzneimittelinformationen für die Arzneimittelsicherheit von zentraler Bedeutung. Sekundär ist, über welches Medium dieser Zugriff erfolgt.

Der Vorteil physischer Verzeichnisse liegt im raschen Zugriff und der ständigen Verfügbarkeit bis zum Krankenbett (von Bedeutung ist dies namentlich in den Stationen von Spitälern, einem Ort, an dem die Medikation vorbereitet wird und wo noch kaum PC-Stationen stehen). Ihre Nachteile liegen in den hohen Produktionskosten, in ihrer relativen Unhandlichkeit und darin, dass sie rasch veralten.

Die Vorteile elektronischer Verzeichnisse liegen dem gegenüber in ihrer leichten Aktualisierbarkeit und in den tiefen Produktionskosten für den Datentransfer. Die Nachteile liegen in den Kosten für die elektronische Infrastruktur, in der Störungsanfälligkeit und (zumindest heute noch) in der unvollständigen Abdeckung der Arztpraxen und Apotheken mit Internetzugang und handheld-Geräten.

¹ Art. 13 Abs. 2 und Art. 14 Abs. 1 AMZV; SR 812.212.22

² AMZV Anhang 5.1 und 5.2, jeweils Ziff. 2, und Anhang 5.3, Ziff. 3.

³ Fn. 2, a. a. O.

Obschon die Zukunft der Veröffentlichung der Arzneimittelinformationen der elektronischen Verbreitung gehören dürfte, erachtet Swissmedic im gegenwärtigen Zeitpunkt die Verbreitung in gedruckter Form aus den oben erwähnten Gründen noch als unabdingbar, wobei eine komplementäre elektronische Verfügbarkeit der Daten bereits heute ebenfalls verlangt werden muss.

2.2. Adressatenkreis

Art. 13f. AMZV spricht davon, dass die Arzneimittelinformation allen «zur Verschreibung, Abgabe oder Anwendung von Humanarzneimitteln berechtigten Personen» zur Verfügung zu stellen sei.

Eine strengere Auslegung des Gesetzes erschiene angesichts der hohen mit der physischen Publikation der Arzneimittelinformationen verbundenen Kosten unverhältnismässig, zumal der Bedarf nach raschem und damit einfachem und jederzeit möglichem Zugriff nach den Arzneimittelinformationen in gedruckter Form gemäss bisheriger Erfahrung lediglich bei den Medizinalpersonen und ihren Hilfspersonen (mit Ausnahme der Zahnärztinnen und Zahnärzte) besteht.

Was die übrigen Personen anbelangt, eröffnet die komplementäre elektronische Veröffentlichung der Arzneimittelinformationen einen Weg, den gesetzlichen Vorgaben in verhältnismässiger Weise gerecht zu werden.

2.3 Parameter

Eine angemessene Erfüllung der gesetzlichen Pflichten bezüglich der Veröffentlichung der Arzneimittel-Fachinformation und der Arzneimittel-Patienteninformation muss nach dem Gesagten im Rahmen einer Publikation erfolgen, welche folgende Parameter erfüllt:

- Versand einer gedruckten, jährlich aktualisierten Sammlung der publikationspflichtigen Fachinformationen bzw. zweijährliche Aktualisierung der Patienteninformationen sowie von vierteljährlichen Supplementen in den Sprachen Deutsch und Französisch an
 - o jede Arztpraxis (je 1 Ex. pro Arzt/Ärztin)
 - o jedes Spital (je 1 Ex. pro leitende/n Arzt/Ärztin)
 - o jede Offizin
 - o jede Spitalapotheke
- Abgabe auf Bestellung an Ärztinnen/Ärzte, Zahnärztinnen/Zahnärzte, Apothekerinnen/Apotheker, Drogistinnen/Drogisten
- Aufschaltung des Texts auf dem Internet (mindestens monatlich aktualisiert)
- Übereinstimmung der publizierten Daten mit den durch Swissmedic im Rahmen der Zulassung genehmigten Texten
- Kostenlosigkeit für die Fachpersonen (inkl. Versand)

3. Praxisänderung von Swissmedic

Gegenwärtig ist das Arzneimittel-Kompendium der Schweiz (Kompendium) des Verlags Documed AG die einzige Publikation, in welcher Arzneimittelinformationen im Rahmen eines Nachschlagewerks veröffentlicht werden und welche die oben erwähnten Parameter erfüllt bzw. übertrifft. Swissmedic hat deshalb – einer langjährigen Praxis ihrer Vorgängerorganisation IKS folgend – bisher in den Zulassungsverfügungen von den Zulassungsinhaberinnen jeweils verlangt, dass sie die Publikation der jeweils aktuellen Arzneimittelinformation im Kompendium nachweisen.

Künftig wird Swissmedic in ihren Zulassungsverfügungen sowohl auf das Kompendium als auch auf die Möglichkeit alternativer Publikation aufmerksam machen, dies obschon nach dem aktuellen Wissensstand des Instituts zur Zeit keine Konkurrenzprodukte zum Kompendium existieren. Mit dem erwähnten Hinweis soll jeder Anschein vermieden werden, Swissmedic beharre auf einer Publikation der Arzneimittelinformationen im Kompendium. Durch den beibehaltenen Ver-

weis auf das Kompendium soll dem gegenüber einerseits der Tatsache Rechnung getragen werden, dass ein umfassendes Verzeichnis von Patienten- und Fachinformationen für die Arzneimittelsicherheit von grosser Bedeutung ist. Andererseits können damit Rückfragen der Zulassungsinhaberinnen nach Publikationsmöglichkeiten vermieden werden. Sollten Konkurrenzprodukte zum Kompendium auf den Markt gebracht werden, welche die gesetzlichen Anforderungen an die Veröffentlichung erfüllen, würden selbstverständlich auch diese namentlich aufgeführt.

4. Ausblick

Im Hinblick auf die hervorragende Bedeutung eines einzigen, umfassenden Nachschlagewerks für Arzneimittelinformationen für die Arzneimittelsicherheit nimmt Swissmedic in Aussicht, die Fach- und Patienteninformationen mittelfristig selber zu publizieren.

Publication de l'information destinée aux professionnels et aux patients (information sur le médicament)

Les changements qui entreront en vigueur au 1^{er} mars 2004

1. Dispositions juridiques

Le droit sur les produits thérapeutiques¹ oblige les titulaires d'autorisation à mettre à la disposition des personnes habilitées à prescrire, à remettre ou à utiliser des médicaments à usage humain l'information sur le médicament sous une forme appropriée. Les annexes à l'OEMéd prévoient que les titulaires de l'autorisation confirment à l'institut qu'ils assurent eux-mêmes la publication de l'information sur le médicament, «dans la mesure où l'institut ne [la] publie pas lui-même»².

La loi et l'ordonnance ne définissent pas plus précisément ce qu'on entend par «mettre à la disposition sous une forme appropriée»³. Mais on peut au moins déduire des annexes à l'OEMéd qu'il est fait référence au travers de cette formule à une «publication». Il n'est pas non plus indiqué dans quel organe de publication les textes doivent paraître et quel doit être leur degré d'exhaustivité.

2. Conditions à remplir par la publication

2.1 Répertoire sur papier et sur support électronique

Swissmedic estime qu'il est crucial pour la sécurité d'emploi des médicaments que les professionnels de santé puissent obtenir rapidement les informations sur les médicaments dont ils ont besoin, et que le média par lequel ils y accèdent n'est que secondaire.

Les avantages des répertoires sur papier sont la rapidité d'accès et la disponibilité permanente, jusqu'au lit du malade. Cet atout est particulièrement important dans les services hospitaliers où la médication est préparée, mais où peu de postes informatiques sont installés. Les répertoires sur papier ont cependant pour inconvénients des coûts de production élevés, leur maniement peu pratique et le fait qu'ils deviennent très vite obsolètes.

Les avantages des répertoires électroniques résident à l'inverse dans le fait qu'ils peuvent facilement être actualisés et que leurs coûts de production, qui se limitent quasiment au transfert des données, sont très faibles. Par contre, l'infrastructure informatique nécessaire à leur utilisation est coûteuse et présente un risque élevé de panne. Enfin, les cabinets médicaux et les pharmacies ne disposent pas encore tous d'un accès à Internet et d'appareils dits «handheld».

Bien que l'avenir de la publication des informations sur les médicaments appartienne sans doute à la diffusion sur support électronique, Swissmedic est d'avis, pour les raisons exposées ci-dessus, qu'une publication sur papier est à l'heure actuelle encore indispensable, étant entendu qu'il convient d'exiger que les données publiées soient parallèlement mises à disposition sur support électronique.

2.2. Destinataires des informations sur les médicaments publiées

Les art. 13 et 14 de l'OEMéd stipulent que l'information sur les médicaments doit être mise à la disposition des «personnes habilitées à prescrire, à remettre ou à utiliser des médicaments à usage humain».

Au vu des coûts élevés liés à la publication sur papier des informations sur les médicaments, une interprétation stricte de la loi serait disproportionnée, d'autant plus que seules les personnes exerçant une profession médicale et leurs auxiliaires (à l'exception des dentistes) ont besoin d'un accès permanent, rapide et facile aux informations sur les médicaments sur papier.

Pour toutes les autres personnes, la publication des informations sur les médicaments sur support électronique en sus de celle sur papier permet de remplir les exigences légales à un coût raisonnable.

2.3 Exigences à remplir par la publication

Pour dûment remplir les exigences légales qui lui sont imposées, la publication des informations sur les médicaments destinées aux professionnels et aux patients, doit, au vu de ce qui précède, remplir les critères suivants:

- Envoi d'un recueil de toutes les informations sur les médicaments imprimé et mis à jour chaque année ainsi que de suppléments trimestriels en allemand et en français à
 - o Chaque cabinet médical (1 exemplaire par médecin)
 - o Chaque hôpital (1 exemplaire par médecin-chef)
 - o Chaque officine
 - o Chaque pharmacie hospitalière
- Remise sur demande d'un recueil aux médecins, dentistes, pharmaciens et droguistes
- Mise en ligne du recueil sur Internet (actualisé au moins tous les mois)
- Correspondance parfaite entre les données publiées et les textes approuvés par Swissmedic dans le cadre de la demande d'AMM
- Gratuité (port inclus) pour les professionnels

¹ Art. 13, al. 2 et art. 14, al. 1, OEMéd ; RS 812.212.22

² OEMéd, chiffre 2 des annexes 5.1 et 5.2 et annexe 5.3, chiffre 3.

³ Cf. note de bas de page 2, à l'endroit cité.

3. Changement de pratique chez Swissmedic

Le Compendium suisse des médicaments (Compendium), édité par la société Documed SA, est actuellement le seul ouvrage à publier des informations sur les médicaments, à satisfaire et à aller même parfois au-delà des exigences susmentionnées, et donc à faire référence. Fidèle à la pratique de l'OICM à qui il a succédé, Swissmedic a jusqu'à présent toujours demandé dans ses décisions d'autorisation que les titulaires d'autorisation lui fournissent la preuve de la publication dans le Compendium de la dernière version de l'information sur le médicament concerné approuvée par Swissmedic.

A l'avenir, Swissmedic précisera dans ses décisions d'autorisation que l'information peut être publiée aussi bien dans le Compendium que dans des publications concurrentes, bien qu'à sa connaissance, il n'en existe pour l'instant aucune. Swissmedic évite ainsi de donner l'impression qu'il exige que les informations sur les médicaments soient publiées exclusivement dans le Compendium. Aux yeux de l'institut, le fait de continuer à mentionner ce dernier est important à double titre: d'une part parce qu'il est capital pour la sécurité

d'emploi des médicaments que le maximum d'informations destinées aux professionnels et aux patients soient regroupées dans un seul et même ouvrage, et d'autre part, parce que cela évite que les titulaires d'autorisation lui adressent des questions quant aux organes de publication possibles. Enfin, dans l'hypothèse où des produits concurrents au Compendium remplissant les exigences légales liées à la publication des informations sur les médicaments apparaîtraient sur le marché, ceux-ci seraient bien entendu aussi nommément cités dans les décisions d'autorisation.

4. Perspectives

Etant donné l'importance cruciale pour la sécurité d'emploi des médicaments de disposer d'un recueil exhaustif des informations sur les médicaments, Swissmedic envisage de publier à moyen terme lui-même les informations sur les médicaments destinées aux professionnels et aux patients.

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Equimucin® 2g ad us. vet., Pulver mit dem neuen Wirkstoff 'Acetylcystein'

Am **25. November 2003** wurde das Sekretolytikum Equimucin® von Swissmedic zugelassen. Der Wirkstoff Acetylcystein ist ein Derivat der natürlich vorkommenden Aminosäure L-Cystein. Equimucin dient zur unterstützenden Behandlung bronchopulmonaler Erkrankungen (z.B. chronisch-obstruktive Bronchitis) beim Pferd, die mit abnormer Sekretbildung und Mukostase einhergehen. Durch Spalten von Disulfidverbindungen wird der Schleim dünnflüssiger, und bindet weniger Entzündungsprodukte. Es wird vermehrt Gluthation gebildet, welches Sauerstoffradikale abfängt. Schliesslich wird reflektorisch die Sekretion im Respirations-trakt gefördert.

Infektionen und starke Reizungen (staubige, feuchte, Ställe, Raufutter minderer Qualität) des Respirations-traktes führen bei vielen Pferden zu akuter Bronchitis, die in chronische Erkrankungszustände übergehen kann. Ursachen hierfür sind virale Infekte, Allergien gegen Stallstaub, Pilze und Futterpartikel, genetische Faktoren und nicht angepasste Bewegung.

Um Interaktionen zu vermeiden, darf Acetylcystein nicht mit anderen Arzneimitteln gemischt oder als gemeinsame Lösung verabreicht werden, da Inkompatibilitäten auftreten können. Die Verabreichung von Tetrazyklin und Cephalosporinen soll getrennt und zeitversetzt in einem mindestens zweistündigen Abstand erfolgen. Eine gleichzeitige Verabreichung von Amoxicillin, Doxycyclin, Erythromycin und Thiamphenicol ist jedoch möglich.

Acetylcystein ist zu allen gängigen Bronchodilatoren kompatibel und kann gleichzeitig gegeben werden. Bei kombinierter Anwendung mit Antitussiva kann aufgrund des eingeschränkten Hustenreflexes ein gefährlicher Sekretstau entstehen, so dass die Indikation einer solchen Kombinationsbehandlung sorgfältig gestellt werden muss.

Die Dosierung beträgt 30 mg Equimucin/kg KGW 2 mal täglich oral (über das Futter) während mindestens 20 Tagen.

Autorisation délivrée pour un médicaments avec un nouveau principe actif: Equimucin® 2g ad us. vet., poudre contenant de l'acétylcystéine, un nouveau principe actif

Le **25 novembre 2003**, le sécrétolytique Equimucin a été autorisé par Swissmedic. L'acétylcystéine est un dérivé de la L-cystéine, un acide aminé naturel. Equimucin est indiqué comme traitement complémentaire des maladies broncho-pulmonaires (p.ex. bronchite chronique obstructive) du cheval qui s'accompagnent d'une production excessive de sécrétions et d'une mucostase. Grâce à la scission des ponts disulfures, la viscosité du mucus diminue et ce dernier se lie moins aux facteurs inflammatoires. Par ailleurs, la synthèse du glutathion, qui neutralise les oxydants, augmente. Enfin, l'expectoration réflexe dans le tractus respiratoire est favorisée.

Les infections et les fortes irritations (écuries poussiéreuses ou humides, fourrage grossier de mauvaise qualité) du tractus respiratoire entraînent chez de nombreux chevaux une bronchite aiguë, qui peut se transformer en affection chronique. Les causes en sont des infections virales, des allergies à la poussière des écuries, des champignons, des particules présentes dans le fourrage, des facteurs génétiques et le manque d'exercice physique.

Pour éviter les interactions, l'acétylcystéine ne doit pas être mélangée à d'autres médicaments ou être administrée dans une solution contenant d'autres médicaments, en raison du risque d'incompatibilités. De plus, les tétracyclines et les céphalosporines doivent être administrées séparément, à au moins deux heures d'intervalle.

En revanche, l'administration concomitante d'amoxicilline, de doxycycline, d'érythromycine et de thiamphénicol est possible.

L'acétylcystéine est par ailleurs compatible avec tous les bronchodilatateurs et une administration concomitante est possible. Enfin, l'association avec des anti-tussifs peut inhiber le réflexe de toux et provoquer une accumulation dangereuse des sécrétions, si bien qu'une telle association thérapeutique doit être utilisée avec prudence.

La posologie est de 30 mg d'Equimucin/kg de poids corporel 2 fois par jour, par voie orale (dans la nourriture), pendant au moins 20 jours.

Mitteilung betreffend Erteilung einer Swissmedic-Zulassung bei Ablauf der Gültigkeit der IKS-Registrierung im Jahr 2004

Die Präparate, deren Gültigkeit der Registrierung Ende Jahr abläuft, werden auf der Homepage von Swissmedic (www.swissmedic.ch) publiziert. Diese Präparatliste enthält die Angabe von IKS-Nummer, Präparatename, Vertriebsfirma, Swissmedic-Abteilung und Erstellungsdatum der Liste, und sie ist nach Vertriebsfirmen sortiert.

Über das Vorgehen zur Gesuchseinreichung für die Erteilung einer Swissmedic-Zulassung und die diesbezüglich einzureichenden Unterlagen verweisen wir die Zulassungsinhaberinnen auf die Publikation im Swissmedic Journal 1/2002, S. 10ff. Das Formular «Gesuch um Erteilung einer Swissmedic-Zulassung infolge abgelaufener IKS-Registrierung für Humanarzneimittel» kann auf der Homepage der Swissmedic heruntergeladen oder bei Swissmedic in Papierversion bestellt werden.

Wir ersuchen Sie, Ihre Gesuche möglichst frühzeitig einzureichen.

Communiqué sur l'octroi d'une autorisation Swissmedic à l'échéance de l'attestation d'enregistrement OICM en 2004

Les noms des préparations dont l'enregistrement échoit à la fin de l'année seront publiés sur le site Internet de Swissmedic (www.swissmedic.ch). Sur cette liste de préparations figureront les informations suivantes: numéro OICM, nom de la préparation et du distributeur, division Swissmedic compétente et date d'établissement de la liste; elles seront classées par distributeurs.

Pour la procédure de demande d'octroi d'une autorisation Swissmedic et pour les documents à joindre à la demande, nous renvoyons les titulaires d'un enregistrement à la communication faite dans le Journal Swissmedic 1/2002, page 13ss. Le formulaire «Demande d'AMM à l'échéance d'un enregistrement OICM (médicament à usage humain)» peut être téléchargé depuis le site de Swissmedic ou être commandé en version papier à Swissmedic.

Nous vous prions de bien vouloir présenter vos demandes le plus tôt possible.

Blutglukose-Messgeräte zur Verwendung an verschiedenen Patienten in Gesundheits- und Pflegeeinrichtungen

1. Ausgangslage und Beurteilungen

Blutzucker-Messgeräte mit zugehörigen Glukosestreifen werden u.a. in Gesundheits- und Pflegeeinrichtungen an verschiedenen Patienten angewendet. Es gibt zwei Gruppen von solchen Blutzucker-Messgeräten: solche, bei denen die Auftragung des Blutes auf den Glukosestreifen ausserhalb des Gerätes erfolgt und jene, bei denen das Blut innerhalb des Gerätes auf den Streifen aufgetragen wird. Wird das Blut innerhalb des Gerätes aufgetragen, kann das Messgerät durch direkten Kontakt mit Blut kontaminiert werden. Ein nachfolgend gemessener Patient kann sich bei Berührung des Gerätes über seinen perforierten Finger infizieren. Wenn das Blut ausserhalb des Gerätes aufgetragen wird, sind die Anforderungen an die integrierte Sicherheit bei der Anwendung an verschiedenen Patienten optimaler umgesetzt. Solche Geräte sind bezüglich Kreuzkontaminationen inhärent als sicherer einzustufen.

Die Medizinprodukteverordnung vom 17. Oktober 2001 ist auf Glukose-Messgeräte anwendbar (MepV, SR 812.213). Diese Verordnung stützt sich auf die Europäische Richtlinie 98/79/EG über die In-vitro-Diagnostika in deren Anhang die Anforderungen definiert sind, die vom Hersteller einzuhalten sind, insbesondere

- Anforderungen an die integrierte Sicherheit.
- Anforderungen bezüglich Infektionsrisiko
- Anforderungen an den Inhalt der Produktinformation. Die Anwender sind insbesondere über den Verwendungszweck und den richtigen Umgang mit dem Produkt zu informieren.

2. Folgerungen und Empfehlungen

a) Für Hersteller und Vertreiber

Die Möglichkeit von Kreuzkontaminationen durch Patientenblut ist von jedem Hersteller zu berücksichtigen und nach dem Prinzip der integrierten Sicherheit soweit wie möglich durch technische Massnahmen auszuschliessen. Für Blutzuckeruntersuchungen an mehreren Personen in Gesundheits- und Pflegeeinrichtungen sollten nur Geräte vertrieben werden, bei denen das Blut ausserhalb des Gerätes auf den Streifen aufgetragen wird.

b) Für professionelle Anwender, Gesundheits- und Pflegeeinrichtungen

Das Bundesamt für Gesundheit und die Swissmedic empfehlen folgende Vorkehrungen zu befolgen, wenn Blutzucker-Messgeräte an verschiedenen Patienten benutzt werden:

- Nur Blutglukose-Messgeräte verwenden, die vom Hersteller für diesen Zweck bezeichnet sind.
- Die speziellen Massnahmen für die Verwendung an verschiedenen Patienten befolgen, die in der Gebrauchsanweisung des Gerätes beschrieben sind.
- Das Blut immer auf den Streifen oder einen Teil des Streifens auftragen, der sich ausserhalb des Gerätes befindet.
- Besondere Massnahmen treffen, damit sich nach der Messung, wenn der Streifen vom Pflegepersonal entfernt wird, niemand dem aufgetragenen Blut aussetzt.
- Ein Programm zur täglichen Reinigung der Blutglukose-Messgeräte aufstellen.
- Für die Ausbildung der Diabetiker nur Kontrolllösungen anstatt Blut verwenden, wenn die Handhabung der Geräte geübt wird.

Kontakt

Swissmedic, Schweizerisches Heilmittelinstitut
Abteilung Medizinprodukte
Erlachstrasse 8, 3000 Bern 9
Tel: 031 323 22 51, Fax: 031 322 76 46
e-Mail: medical.devices@swissmedic.ch

Weitere Information über Medizinprodukte finden Sie im Internet auf www.swissmedic.ch/md.asp

Lecteurs de glycémie pour utilisation partagée dans les institutions de santé et de soins

1. Appréciation de la situation actuelle

Les lecteurs de glycémie avec bandelettes adéquates sont utilisés, dans les institutions de santé et de soins entre autres, chez plus d'un patient. Il existe deux types de lecteurs: ceux chez lesquels le sang est déposé sur la bandelette en dehors du lecteur, et ceux chez lesquels le dépôt se fait à l'intérieur de l'appareil, sur la bandelette déjà en place. Dans ce dernier cas, le lecteur peut être souillé par du sang. Le patient testé ultérieurement peut dès lors s'infecter lorsque son doigt perforé entre en contact avec l'appareil souillé. Lorsque le dépôt de sang a lieu en dehors de l'appareil, les lecteurs destinés à l'utilisation partagée présentent une sécurité inhérente optimale. De tels appareils doivent être considérés comme intrinsèquement plus sûrs du point de vue contamination.

L'ordonnance sur les dispositifs médicaux du 17 octobre 2001 (ODim, RS 812.213) est applicable aux lecteurs de glycémie. Cette ordonnance se base sur la Directive européenne 98/79/CE sur les dispositifs médicaux de diagnostic in vitro, dont les annexes définissent les exigences à remplir par le fabricant, en particulier celles qui concernent

- la sécurité inhérente
- le risque d'infection
- la teneur de l'information sur le dispositif. Les utilisateurs doivent en particulier être informés sur l'usage prévu et le maniement correct de l'appareil.

2. Conclusions et recommandations

a) Pour les fabricants et distributeurs

Tout fabricant doit tenir compte de la possibilité d'une contamination par le sang de patient à patient et, dans la mesure du possible, l'exclure par des mesures techniques appropriées de sécurité intégrée. Aux institutions de santé et de soins utilisant un lecteur de glycémie pour des mesures chez plusieurs patients, seuls devraient être fournis des appareils où le sang est déposé en dehors de ceux-ci sur la bandelette.

b) Pour les utilisateurs professionnels et les institutions de santé et de soins

L'Office fédéral de la santé publique et Swissmedic recommandent les mesures suivantes lorsque les lecteurs de glycémie sont utilisés chez plusieurs patients:

- N'employer que les lecteurs de glycémie destinés à cet usage par leur fabricant.
- Se conformer aux dispositions particulières à l'usage partagé figurant dans le mode d'emploi.
- Ne déposer le sang que sur la bandelette ou une partie de celle-ci située à l'extérieur de l'appareil.
- Prendre des précautions particulières après la lecture de la glycémie pour le retrait des bandelettes par le personnel soignant afin d'éviter tout risque d'accident d'exposition au sang.
- Mettre en place un programme pour le nettoyage quotidien des lecteurs de glycémie.
- Pour la formation des diabétiques au maniement de l'appareil, n'utiliser que les solutions de contrôle au lieu du sang.

Contact

Swissmedic, Institut suisse des produits thérapeutiques
Division Dispositifs Médicaux
Erlachstrasse 8, 3000 Berne 9
Tél : 031 323 22 51, fax: 031 322 76 46
e-Mail: medical.devices@swissmedic.ch

D'autres informations sur les dispositifs médicaux se trouvent sur Internet à la page www.swissmedic.ch/md.asp

Chargenrückruf

Halibut Plus, Kapseln

Zulassungsnummer: 16061

Zulassungsinhaber: Merz Pharma (Schweiz) AG, Allschwil

Rückzug der Charge Nr. 311 (Packungsgrösse 120 Kapseln)

Die Firma Merz Pharma (Schweiz) AG, Allschwil, hat die erwähnte Charge wegen einer Fehletikettierung des Primärbehälters (Etikettierung als 'Halibut Plus' statt als 'Halibut Classic') aus dem Handel zurückgerufen.

Der Rückruf erfolgte mittels Rundschreiben an die Grossisten sowie an die Apotheken und Drogerien und wird in der Schweizer Ärztezeitung, der Schweizer Apothekerzeitung und der Schweizer Drogistenzeitung publiziert.

Modifast Erdbeer-Müesli, Pulver

Zulassungsnummer: 52475 01

Zulassungsinhaber: Wander AG, Neuenegg (BE)

Rückzug der Chargen Nr. S016, S017 und T003

Die Firma Wander AG hat die erwähnten Chargen infolge Mindergehalten von Vitaminen (D3 und teilweise K1) aus dem Handel zurückgerufen.

Der Rückruf erfolgte mittels Rundschreiben an die belieferten Grossisten und wird in der Schweizer Apothekerzeitung und der Schweizer Drogistenzeitung publiziert.

Modifast Apfel-Zimt Müesli, Pulver

Zulassungsnummer: 52475 02

Zulassungsinhaber: Wander AG, Neuenegg (BE)

Rückzug der Chargen Nr. T001 und T003

Die Firma Wander AG hat die erwähnten Chargen infolge Mindergehalten von Vitaminen (D3 und teilweise K1) aus dem Handel zurückgerufen.

Der Rückruf erfolgte mittels Rundschreiben an die belieferten Grossisten und wird in der Schweizer Apothekerzeitung und der Schweizer Drogistenzeitung publiziert.

Modifast-Crème Chocolat, Pulver

Zulassungsnummer: 51856

Zulassungsinhaber: Wander AG, Neuenegg (BE)

Rückzug der Charge Nr. S005

Die Firma Wander AG hat die erwähnte Charge infolge Mindergehalt von Vitamin D3 aus dem Handel zurückgerufen.

Der Rückruf erfolgte mittels Rundschreiben an die belieferten Grossisten und wird in der Schweizer Apothekerzeitung und der Schweizer Drogistenzeitung publiziert.

Pulmoform retard, Kapseln

Zulassungsnummer: 49926

Zulassungsinhaber: Vifor SA, Villars-sur-Glâne (FR)

Rückzug der Chargen Nr. 19928, 21304, 21346, 22684

Die Firma Vifor SA hat die erwähnten Chargen aus dem Handel zurückgerufen, da in Packungen dieser Chargen Blister und Packungsbeilagen des Produktes Itinerol B6 Kapseln enthalten sein können.

Der Rückruf erfolgte mittels Rundschreiben an die Grossisten und direkt belieferten Kunden, die Apotheken und Drogerien und an die selbstdispensierenden Ärzte.

Retrait de lots

Halibut Plus, capsules

N° d'autorisation: 16061

Titulaire de l'autorisation: Merz Pharma (Schweiz) AG, Allschwil

Retrait du lot N° 311 (Taille d'emballage de 120 capsules)

Suite à une erreur d'étiquetage de l'emballage primaire (étiquetage «Halibut Plus» à la place d'«Halibut Classic», la société Merz Pharma (Schweiz) AG a retiré du marché le lot susmentionné.

Les grossistes, les pharmacies et les drogueries ont été informés par circulaire et une communication paraîtra dans le Bulletin des médecins suisses, dans le Journal suisse de pharmacie et dans la Revue suisse des droguistes.

Modifast Müesli fraise, poudre

N° d'autorisation: 52475 01

Titulaire de l'autorisation: Wander SA, Neuenegg (BE)

Retrait des lots n° S016, S017 et T003

La société Wander SA a retiré du marché les lots susmentionnés en raison d'une teneur insuffisante en vitamines, plus précisément en vitamine D3 et pour certains lots en vitamine K1.

Les grossistes ont été informés par circulaire et une communication paraîtra dans le Journal suisse de pharmacie et dans la Revue suisse des droguistes.

Modifast Müesli pomme-cannelle, poudre

N° d'autorisation: 52475 02

Titulaire de l'autorisation: Wander SA, Neuenegg (BE)

Retrait des lots n° T001 et T003

La société Wander SA a retiré du marché les lots susmentionnés en raison d'une teneur insuffisante en vitamines, plus précisément en vitamine D3 et pour un lot en vitamine K1.

Les grossistes ont été informés par circulaire et une communication paraîtra dans le Journal suisse de pharmacie et dans la Revue suisse des droguistes.

Modifast Crème Chocolat, poudre

N° d'autorisation: 51'856

Titulaire de l'autorisation: Wander SA, Neuenegg (BE)

Retrait du lot n° S005

La société Wander SA a retiré du marché le lot susmentionné en raison d'une teneur insuffisante en vitamine D3. Les grossistes ont été informés par circulaire et une communication paraîtra dans le Journal suisse de pharmacie et dans la Revue suisse des droguistes.

Pulmofofor retard, capsules

N° d'autorisation: 49926

Titulaire de l'autorisation: Vifor SA, Villars-sur-Glâne (FR)

Retrait des lots n° 19928, 21304, 21346, 22684

La société Vifor SA a retiré du marché les lots susmentionnés de la préparation Pulmofofor retard, capsules, car des emballages de ceux-ci pourraient contenir un blister et une notice d'emballage de la préparation Itinerol B6, capsules.

Le retrait de lots a été communiqué par circulaire aux grossistes et aux clients directs, ainsi qu'aux pharmacies, aux drogueries et aux médecins dispensateurs.

Zum Vertrieb freigegebene Chargen Lots de fabrication admis à la commercialisation

Zum Vertrieb freigegebene Chargen von Arzneimitteln (1.1.–31.1.2004) Lots de fabrication de produits thérapeutiques (1.1.–31.1.2004)

| Zulassungs- nummer N° de l'autorisation | Präparat Préparation | Zulassungs- inhaber Titulaire de l'autorisation | Charge Lot | Prüfnummer N° de contrôle | Freigabe- datum Date de libération | Verfall- datum Date de péremption |
|--|-------------------------------------|--|---------------|------------------------------|---|--|
| Blutprodukte / Produits sanguins | | | | | | |
| 52476 | Albumin ZLB 20% 50 ml | ZLB Bioplasma AG | 04130-00016 | 7775 | 19.01.2004 | 09.2006 |
| 52476 | Albumin ZLB 20% 50 ml | ZLB Bioplasma AG | 04130-00021 | 7788 | 19.01.2004 | 09.2006 |
| 52476 | Albumin ZLB 5% 100 ml | ZLB Bioplasma AG | 03744-00017 | 7776 | 12.01.2004 | 10.2006 |
| 52476 | Albumin ZLB 5% 100ml | ZLB Bioplasma AG | 03744-00019 | 7763 | 12.01.2004 | 10.2006 |
| 52476 | Albumin ZLB 5% 100 ml | ZLB Bioplasma AG | 03744-00020 | 7789 | 19.01.2004 | 10.2006 |
| 52476 | Albumin ZLB 5% 100 ml | ZLB Bioplasma AG | 03744-00021 | 7787 | 19.01.2004 | 10.2006 |
| 00328 | Broncho-Poumons / Broncho-Lungen | Sérolab SA | 04S002 | 7812 | 30.01.2004 | 01.2007 |
| 56124 | Ceprotin 1000 IE | Baxter AG | 881103J | 7807 | 19.01.2004 | 09.2005 |
| 00464 | Endobulin S/D 10000 mg | Baxter AG | 24710803I | 7793 | 12.01.2004 | 08.2005 |
| 00541 | Gammagard S/D 10 g | Baxter AG | LE08C003AB | 7823 | 28.01.2004 | 10.2005 |
| 00488 | Hepatect CP 10 ml | Biotest (Schweiz) AG | 153143 | 7818 | 26.01.2004 | 06.2005 |
| 52716 | Immuno 500 ml | Baxter AG | 0110103G | 7808 | 19.01.2004 | 06.2006 |
| 52716 | Immuno 500 ml | Baxter AG | 0114403K | 7826 | 28.01.2004 | 10.2006 |
| 52715 | Immunate STIM Plus 500 IE | Baxter AG | 09H3103F | 7824 | 28.01.2004 | 05.2005 |
| 52715 | Immunate STIM Plus 500 IE | Baxter AG | 09H3203F | 7795 | 12.01.2004 | 05.2005 |
| 52474 | Immunine STIM Plus 600 IE | Baxter AG | 05D1403G | 7794 | 12.01.2004 | 06.2005 |
| 52474 | Immunine STIM Plus 1200 IE | Baxter AG | 05D1703I | 7825 | 28.01.2004 | 08.2005 |
| 00392 | Intraglobin F 100 ml | Biotest (Schweiz) AG | 141243 | 7819 | 28.01.2004 | 10.2005 |
| 00602 | Octaplas 200 ml | Octapharma AG | 346273950 | 7785 | 19.01.2004 | 11.2005 |
| 00444 | Sandoglobulin i.v. 1 g | ZLB Bioplasma AG | 04034-00002 | 7774 | 12.01.2004 | 07.2006 |
| 00444 | Sandoglobulin i.v. 6 g | ZLB Bioplasma AG | 04036-00016 | 7753 | 12.01.2004 | 06.2006 |
| 00444 | Sandoglobulin i.v. 6 g | ZLB Bioplasma AG | 04036-00036 | 7791 | 26.01.2004 | 10.2006 |
| 00444 | Sandoglobulin i.v. 12g | ZLB Bioplasma AG | 04038-00007 | 7755 | 19.01.2004 | 09.2006 |
| 00444 | Sandoglobulin i.v. 12 g | ZLB Bioplasma AG | 04038-00009 | 7790 | 19.01.2004 | 10.2006 |
| 00444 | Sandoglobulin i.v. 6g | ZLB Bioplasma AG | 04047-00021 | 7754 | 12.01.2004 | 09.2006 |
| 52618 | Tissucol Duo S 2 ml | Baxter AG | H900803H | 7765 | 16.01.2004 | 06.2005 |
| 52618 | Tissucol Duo S 2 ml | Baxter AG | H920703I | 7784 | 16.01.2004 | 05.2005 |
| 52618 | Tissucol Duo S 1ml | Baxter AG | H940703IB | 7805 | 21.01.2004 | 05.2005 |
| 52618 | Tissucol Duo S 1 ml | Baxter AG | H950803IB | 7804 | 29.01.2004 | 06.2005 |
| 52618 | Tissucol Duo S 0.5 ml | Baxter AG | H960703JB | 7772 | 16.01.2004 | 05.2005 |
| 52618 | Tissucol Duo S 2 ml | Baxter AG | H990803I | 7782 | 16.01.2004 | 06.2005 |

Impfstoffe / Vaccins

| | | | | | | |
|-------|---------------------------|---------------------------------------|------------|------|------------|---------|
| 00534 | Engerix-B 20 | GlaxoSmithKline AG | ENG5430A6 | 7786 | 06.01.2004 | 04.2006 |
| 00619 | Infanrix DTPa-IPV+Hib | GlaxoSmithKline AG | 20H259 | 7811 | 21.01.2004 | 04.2006 |
| 00615 | Priorix | GlaxoSmithKline AG | MJR772A44A | 7803 | 15.01.2004 | 03.2005 |
| 00646 | Revaxis | Pro Vaccine AG | X0393-2 | 7806 | 16.01.2004 | 02.2006 |
| 00437 | SolcoTrichovac Suspension | ICN Pharmaceuticals Switzerland AG | 301705 | 7792 | 09.01.2004 | 04.2006 |
| 00035 | Te Anatoxal | Berna Biotech Ltd | 3000287 | 7767 | 14.01.2004 | 06.2008 |
| 00035 | Te Anatoxal | Berna Biotech Ltd | 3000295 | 7768 | 14.01.2004 | 07.2008 |
| 00035 | Te Anatoxal | Berna Biotech Ltd | 3000302 | 7798 | 15.01.2004 | 08.2008 |
| 00035 | Te Anatoxal | Berna Biotech Ltd | 3000304 | 7743 | 14.01.2004 | 08.2008 |
| 00035 | Te Anatoxal | Berna Biotech Ltd | 3000305 | 7769 | 14.01.2004 | 08.2008 |
| 00467 | Vivotif | Berna Biotech Ltd | 3000318 | 7770 | 08.01.2004 | 10.2004 |
| 00467 | Vivotif | Berna Biotech Ltd | 3000319 | 7771 | 08.01.2004 | 10.2004 |

Neuzulassungen / Nouvelles autorisations

Humanpräparate / Produits à usage humain

01 Calvakehl D3, homöopathische Tropfen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

| | | | |
|------------------------|--|-----------------|------------|
| Zul.-Nr.: 54953 | Abgabekategorie: C | Index: 20.01.0. | 13.01.2004 |
| Zusammensetzung: | 01 BOVISTA GIGANTEA e SPORIBUS et FIBRIS D3 corresp. ETHANOLUM 70 % V/V. | | |
| Anwendung: | Bei Nasenbluten | | |
| Packungen: | 01 002 | 10 mL | C |
| | 004 | 30 mL | C |
| Gültig bis: | 12. Januar 2009 | | |

01 Copaxone, Fertigspritzen

Aventis Pharma AG, Herostrasse 7, 8048 Zürich

| | | | |
|------------------------|---|---------------------|------------|
| Zul.-Nr.: 56363 | Abgabekategorie: B | Index: 01.99.0. | 22.01.2004 |
| Zusammensetzung: | 01 GLATIRAMERUM ACETAS 20 mg corresp. GLATIRAMERUM 18 mg, MANNITOLUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL. | | |
| Anwendung: | Multiple Sklerose | | |
| Packung: | 01 002 | 28 Fertigspritze(n) | B |
| Gültig bis: | 21. Januar 2009 | | |

01 Hepsera, comprimés

TRB CHEMEDICA INTERNATIONAL SA, 12, rue Michel-Servet, 1206 Genève

| | | | |
|----------------------|---|-----------------|------------|
| N° AMM: 56309 | Catégorie de remise: A | Index: 08.03.0. | 15.01.2004 |
| Composition: | 01 ADEFOVIRUM DIPIVOXILUM 10 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO. | | |
| Indication: | Infection chronique par le virus de l'hépatite B | | |
| Conditionnement: | 01 002 | 30 comprimés | A |
| Remarque: | ADEFOVIRUM DIPIVOXILUM DCI = NCE (nouveau principe actif) | | |
| Valable jusqu'au: | 14 janvier 2009 | | |

01 Klacid One, Retardtabletten

Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

| | | | |
|------------------------|---|--------------------|------------|
| Zul.-Nr.: 56327 | Abgabekategorie: A | Index: 08.01.6. | 20.01.2004 |
| Zusammensetzung: | 01 CLARITHROMYCINUM 500 mg, VANILLINUM, COLOR.: E 104, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO. | | |
| Anwendung: | Infektionskrankheiten | | |
| Packungen: | 01 002 | 7 Retardtabletten | A |
| | 004 | 14 Retardtabletten | A |
| | 006 | 20 Retardtabletten | A |
| Gültig bis: | 19. Januar 2009 | | |

01 Linola Urea, Salbe

Medika AG, Industriestrasse 121, 4147 Aesch

Zul.-Nr.: **56063** Abgabekategorie: **D** Index: 10.10.0. 22.01.2004

Zusammensetzung: 01 UREUM 120 mg, PROPYLENGLYCOLUM, CONSERV.: PHENOXYETHANOLUM, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Bei trockener Haut

Packung: 01 002 75 g D

Gültig bis: 21. Januar 2009

01 Melabon Ibuprofen 400, Filmtabletten

Merz Pharma (Schweiz) AG, Postfach, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: **56841** Abgabekategorie: **C** Index: 07.10.1. 09.01.2004

Zusammensetzung: 01 IBUPROFENUM 400 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Antiphlogistikum, Analgetikum, Antipyretikum

Packung: 01 002 10 Filmtabletten C

Gültig bis: 08. Januar 2009

01 Perskindol Ibuprofen akut, Filmtabletten

Pharma-Singer AG, Windeggstrasse 1, 8867 Niederurnen

Zul.-Nr.: **56884** Abgabekategorie: **C** Index: 07.10.1. 22.01.2004

Zusammensetzung: 01 IBUPROFENUM 200 mg ut IBUPROFENUM LYSINUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Antiphlogistikum, Analgetikum, Antipyretikum

Packungen: 01 001 10 Filmtabletten C

021 20 Filmtabletten C

Gültig bis: 21. Januar 2009

01 Simvasin 10 mg, Tabletten**02 Simvasin 20 mg, Tabletten****03 Simvasin 40 mg, Tabletten**

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: **56350** Abgabekategorie: **B** Index: 07.12.0. 29.01.2004

Zusammensetzung: 01 SIMVASTATINUM 10 mg, ANTIOX.: E 320, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

02 SIMVASTATINUM 20 mg, ANTIOX.: E 320, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

03 SIMVASTATINUM 40 mg, ANTIOX.: E 320, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Reduktion der Serumcholesterinkonzentration

Packungen: 01 001 28 Tabletten B

003 98 Tabletten B

02 005 28 Tabletten B

007 98 Tabletten B

03 009 28 Tabletten B

011 98 Tabletten B

Gültig bis: 28. Januar 2009

01 Treupel Dolo Ibuprofen 5%, Gel

Viatriis GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen

Zul.-Nr.: **56805** Abgabekategorie: **D** Index: 07.10.4. 26.01.2004

Zusammensetzung: 01 IBUPROFENUM 50 mg, CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS, EXCIPIENS ad GELATUM pro 1 g.

Anwendung: Kutanes Antirheumatikum

Packungen: 01 002 50 g D
022 100 g D

Gültig bis: 25. Januar 2009

01 Weleda Stilltee neue Formel, anthroposophisches Arzneimittel

Weleda AG, Stollenrain 11, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: **56283** Abgabekategorie: **D** Index: 20.02.0. 14.01.2004

Zusammensetzung: 01 FOENUGRAECI SEMEN 25 %, ANISI FRUCTUS 20 %, CARVI FRUCTUS 20 %, FOENICULI AMARI FRUCTUS 20 %, VERBENAE ODORATAE FOLIUM 15 %, pro CHARTA 2 g.

Anwendung: Förderung des Stillens

Packung: 01 002 20 x 2 g D

Gültig bis: 13. Januar 2009

Exporte / Exports

01 Norfur 400 mg, Filmtabletten

Dr. Beatrice Mark Pharma Consulting, Neumattweg 2, 3671 Brenzikofen

| | | | |
|------------------------|---------------------------|-----------------|------------|
| Zul.-Nr.: 56723 | Abgabekategorie: A | Index: 08.01.8. | 20.01.2004 |
|------------------------|---------------------------|-----------------|------------|

Zusammensetzung: 01 NORFLOXACINUM 400 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packung: —

Bemerkung: Nur für den Export bestimmt

Gültig bis: 19. Januar 2009

Revisionen und Änderungen der Zulassung Révisions et changements de l'autorisation

Humanpräparate / Produits à usage humain

01 Abropernol, homöopathische Tabletten

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **41424** Abgabekategorie: **C** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 ACIDUM NITRICUM D6 30 mg, AGARICUS MUSCARIUS D5 30 mg, ARTEMISIA ABROTANUM D4 60 mg, CALCII FLUORIDUM D12 60 mg, HAMAMELIS VIRGINIANA D4 30 mg, PETROLEUM D6 30 mg, PULSATILLA PRATENSIS D4 60 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Bei Frostbeulen

Packungen: 01 028 50 Tabletten C
036 250 Tabletten C

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.1999 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Aconitum-Homaccord, homöopathische Injektionslösung

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **48945** Abgabekategorie: **B** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 ACONITUM NAPELLUS D4 4 uL, ACONITUM NAPELLUS D10 4 uL, ACONITUM NAPELLUS D30 4 uL, ACONITUM NAPELLUS D200 4 uL, CEPHAELIS IPECACUANHA D4 2 uL, CEPHAELIS IPECACUANHA D10 2 uL, CEPHAELIS IPECACUANHA D30 2 uL, CEPHAELIS IPECACUANHA D200 2 uL, EUCALYPTUS GLOBULUS D4 4 uL, EUCALYPTUS GLOBULUS D10 4 uL, EUCALYPTUS GLOBULUS D30 4 uL, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Bei grippalen Infekten

Packungen: 01 015 5 Ampulle(n) B
023 10 Ampulle(n) B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 18.10.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Aconitum-Homaccord, homöopathische Tropfen

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **48561** Abgabekategorie: **C** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 ACONITUM NAPELLUS D2 4 uL, ACONITUM NAPELLUS D10 4 uL, ACONITUM NAPELLUS D30 4 uL, ACONITUM NAPELLUS D200 4 uL, CEPHAELIS IPECACUANHA D2 2 uL, CEPHAELIS IPECACUANHA D10 2 uL, CEPHAELIS IPECACUANHA D30 2 uL, CEPHAELIS IPECACUANHA D200 2 uL, EUCALYPTUS GLOBULUS D2 4 uL, EUCALYPTUS GLOBULUS D10 4 uL, EUCALYPTUS GLOBULUS D30 4 uL, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 35 % V/V.

Anwendung: Bei grippalen Infekten

Packungen: 01 012 30 mL C
020 100 mL C

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.11.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Aggrastat 0,25 mg, Infusionskonzentrat

Merck Sharp & Dohme Chibret AG, Schaffhauserstrasse 136, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: **54761** Abgabekategorie: **A** Index: 06.03.2. 28.01.2004

Zusammensetzung: 01 TIROFIBANUM 0.25 mg ut TIROFIBANI HYDROCHLORIDUM MONOHYDRICUM, NATRII CITRAS, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Thrombozytenaggregationshemmer

Packung: 01 015 50 mL A

* Gültig bis: 27. Januar 2009

01 Akne-mycin 2000, Salbe

Boots Healthcare (Switzerland)AG, Untermüli 11, 6300 Zug

Zul.-Nr.: **48142** Abgabekategorie: **B** Index: 10.02.0. 23.01.2004

Zusammensetzung: 01 ERYTHROMYCINUM 20 mg, AROMATICA, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Akne vulgaris

Packung: 01 028 25 g B

* Gültig bis: 22. Januar 2009

01 Akne-mycin, Emulsion

Boots Healthcare (Switzerland)AG, Untermüli 11, 6300 Zug

Zul.-Nr.: **44156** Abgabekategorie: **B** Index: 10.02.0. 23.01.2004

Zusammensetzung: 01 I): ERYTHROMYCINUM 10 mg, ICHTHAMMOLUM 10.4 mg, AROMATICA, EXCIPIENS ad EMULSIONEM pro 1 g, II): AROMATICA, PROPYLENGLYCOLUM, COLOR.: E 172, CONSERV.: CHLORHEXIDINI DIGLUCONAS, EXCIPIENS ad PASTAM pro 1 g.

Anwendung: Akne vulgaris

Packung: 01 016 25 g B

* Gültig bis: 22. Januar 2009

02 Akne-mycin, Lösung

Boots Healthcare (Switzerland)AG, Untermüli 11, 6300 Zug

Zul.-Nr.: **46084** Abgabekategorie: **B** Index: 10.02.0. 23.01.2004

Zusammensetzung: 02 ERYTHROMYCINUM 20 mg, ETHANOLUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 g.

Anwendung: Akne vulgaris

Packung: 02 020 25 mL B

* Gültig bis: 22. Januar 2009

01 Allergodil, Augentropfen

Viartis GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen

Zul.-Nr.: **52803** Abgabekategorie: **B** Index: 11.06.2. 28.01.2004

Zusammensetzung: 01 AZELASTINI HYDROCHLORIDUM 0.5 mg, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

* Anwendung: Symptomatische Behandlung der allergischen Konjunktivitis und Rhinokonjunktivitis

Packung: 01 012 6 mL B

* Bemerkung: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13. Dezember 2002

Gültig bis: 12. Dezember 2007

01 Alustal, Injektionssuspension

* TRIMEDAL Distribution AG, Eichenweg 3, 8126 Zumikon

Zul.-Nr.: **46152** Abgabekategorie: **A** Index: 07.13.3. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 A): ALLERGENORUM EXTRACTUM VARIUM 0.01 I.R. aut 0.01 I.C., ALUMINIUM, ALUMINII HYDROXIDUM (65% Al₂O₃), NATRII CHLORIDUM, MANNITOLUM, CONSERV.: PHENOLUM 4 mg, AQUA q.s. ad SUSPENSIONEM pro 1 mL, B): ALLERGENORUM EXTRACTUM VARIUM 0.1 I.R. aut 0.1 I.C., ALUMINIUM, ALUMINII HYDROXIDUM (65% Al₂O₃), NATRII CHLORIDUM, MANNITOLUM, CONSERV.: PHENOLUM 4 mg, AQUA q.s. ad SUSPENSIONEM pro 1 mL, C): ALLERGENORUM EXTRACTUM VARIUM 1 I.R. aut 1 I.C., ALUMINIUM, ALUMINII HYDROXIDUM (65% Al₂O₃), NATRII CHLORIDUM, MANNITOLUM, CONSERV.: PHENOLUM 4 mg, AQUA q.s. ad SUSPENSIONEM pro 1 mL, D): ALLERGENORUM EXTRACTUM VARIUM 10 I.R. aut 10 I.C., ALUMINIUM, ALUMINII HYDROXIDUM (65% Al₂O₃), NATRII CHLORIDUM, MANNITOLUM, CONSERV.: PHENOLUM 4 mg, AQUA q.s. ad SUSPENSIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Hyposensibilisierung

Packungen:

| | | |
|--|----------|---|
| 01 Anfangsbehandlung 1 Einzelallergen | | |
| 050 | 4 x 5 mL | A |
| 01 Anfangsbehandlung Allergenmischung | | |
| 069 | 4 x 5 mL | A |
| 01 Fortsetzungsbehandlung 1 Einzelallergen | | |
| 077 | 1 x 5 mL | A |
| 01 Fortsetzungsbehandlung Allergenmischung | | |
| 085 | 1 x 5 mL | A |

* Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.01.2003 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Alyostal aqueux, Injektionslösung

* TRIMEDAL Distribution AG, Eichenweg 3, 8126 Zumikon

Zul.-Nr.: **45813** Abgabekategorie: **A** Index: 07.13.3. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 A): ALLERGENORUM EXTRACTUM VARIUM 0.01 I.R. aut 0.01 I.C., MANNITOLUM, NATRII CHLORIDUM, CONSERV.: PHENOLUM 4 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL, B): ALLERGENORUM EXTRACTUM VARIUM 0.1 I.R. aut 0.1 I.C., MANNITOLUM, NATRII CHLORIDUM, CONSERV.: PHENOLUM 4 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL, C): ALLERGENORUM EXTRACTUM VARIUM 1 I.R. aut 1 I.C., MANNITOLUM, NATRII CHLORIDUM, CONSERV.: PHENOLUM 4 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL, D): ALLERGENORUM EXTRACTUM VARIUM 10 I.R. aut 10 I.C., MANNITOLUM, NATRII CHLORIDUM, CONSERV.: PHENOLUM 4 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL, E): ALLERGENORUM EXTRACTUM VARIUM 100 I.R. aut 100 I.C., MANNITOLUM, NATRII CHLORIDUM, CONSERV.: PHENOLUM 4 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Hyposensibilisierung

Packungen: 01 Anfangsbehandlung 1 Einzelallergen
010 4 x 5 mL A
01 Anfangsbehandlung Allergenmischung
029 4 x 5 mL A
01 Fortsetzungsbehandlung 1 Einzelallergen
037 1 x 5 mL A
01 Fortsetzungsbehandlung Allergenmischung
045 1 x 5 mL A

* Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.01.2003 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Anacardium-Homaccord, homöopathische Tropfen

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **48689** Abgabekategorie: **C** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 SEMECARPUS ANACARDIUM D6 4 uL, SEMECARPUS ANACARDIUM D10 4 uL, SEMECARPUS ANACARDIUM D30 4 uL, SEMECARPUS ANACARDIUM D200 4 uL, CEPHAELIS IPECACUANHA D4 3 uL, CEPHAELIS IPECACUANHA D10 3 uL, CEPHAELIS IPECACUANHA D30 3 uL, CEPHAELIS IPECACUANHA D200 3 uL, IODUM D30 3 uL, IODUM D200 3 uL, IODUM D1000 3 uL, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 35 % V/V.

Anwendung: Bei Beschwerden im Zusammenhang mit Ulcus duodeni

Packungen: 01 019 30 mL C
027 100 mL C

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 18.10.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Apranax 275 mg, Filmtabletten

02 Apranax 550 mg, Filmtabletten

Roche Pharma (Schweiz) AG, Schöneggstrasse 2, 4153 Reinach

| | | | |
|------------------------|--|-----------------|------------|
| Zul.-Nr.: 43428 | Abgabekategorie: B | Index: 07.10.1. | 20.01.2004 |
| Zusammensetzung: | 01 NAPROXENUM NATRICUM 275 mg, COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO. | | |
| | 02 NAPROXENUM NATRICUM 550 mg, COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO. | | |
| Anwendung: | Antiphlogisticum | | |
| * Packungen: | 01 012 | 20 Tabletten | B |
| | 02 055 | 20 Tabletten | B |
| | 063 | 50 Tabletten | B |
| Bemerkungen: | Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 22.09.1999 (Änderung Packungsgrössen) | | |
| Gültig bis: | 31. Dezember 2004 | | |

01 Arkocaps Ail/Knoblauch, capsules

* Arko Diffusion SA, route des Jeunes 5D, 1211 Genève

| | | | |
|----------------------|--|-----------------|------------|
| N° AMM: 46276 | Catégorie de remise: D | Index: 02.97.0. | 30.01.2004 |
| Composition: | 01 ALLII SATIVI PULVIS 330 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA. | | |
| Indication: | En cas de troubles dues à l'artériosclérose | | |
| Conditionnement: | 01 019 | 50 capsules | D |
| * Remarques: | Cette attestation d'enregistrement annule celle du 30.11.2000 (Changement de raison sociale) | | |
| Valable jusqu'au: | 31 décembre 2005 | | |

01 Arkocaps Angélique/Engelwurz, gélules

* Arko Diffusion SA, route des Jeunes 5D, 1211 Genève

| | | | |
|----------------------|---|-----------------|------------|
| N° AMM: 48404 | Catégorie de remise: D | Index: 04.99.0. | 30.01.2004 |
| Composition: | 01 ANGELICAE RADIX 250 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA. | | |
| Indication: | En cas de troubles de la digestion | | |
| Conditionnement: | 01 014 | 50 gélules | D |
| * Valable jusqu'au: | 29 janvier 2009 | | |

01 Arkocaps Artichaut/Artischocke, capsules

* Arko Diffusion SA, route des Jeunes 5D, 1211 Genève

| | | | |
|----------------------|--|-----------------|------------|
| N° AMM: 46278 | Catégorie de remise: D | Index: 04.11.2. | 30.01.2004 |
| Composition: | 01 CYNARAE PULVIS 150 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA. | | |
| Indication: | En cas de troubles de la digestion | | |
| Conditionnement: | 01 011 | 50 capsules | D |
| * Remarques: | Cette attestation d'enregistrement annule celle du 30.11.2000 (Changement de raison sociale) | | |
| Valable jusqu'au: | 31 décembre 2005 | | |

01 Arkocaps Aubépine/Weissdorn, capsules

* Arko Diffusion SA, route des Jeunes 5D, 1211 Genève

N° AMM: **46279** Catégorie de remise: **D** Index: 02.98.0. 30.01.2004

Composition: 01 CRATAEGI PULVIS 270 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.
 Indication: En cas de troubles nerveux du coeur
 Conditionnement: 01 018 50 capsules D
 * Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 14.08.2000 (Changement de raison sociale)
 Valable jusqu'au: 31 décembre 2005

01 Arkocaps Aubier de tilleul/Lindensplint, gélules

* Arko Diffusion SA, route des Jeunes 5D, 1211 Genève

N° AMM: **49794** Catégorie de remise: **D** Index: 04.99.0. 30.01.2004

Composition: 01 TILIAE CORTICIS PULVIS 130 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.
 Indication: En cas de troubles de la digestion
 Conditionnement: 01 010 50 gélules D
 * Valable jusqu'au: 29 janvier 2009

01 Arkocaps Boldo, capsules

* Arko Diffusion SA, route des Jeunes 5D, 1211 Genève

N° AMM: **46280** Catégorie de remise: **D** Index: 04.11.2. 30.01.2004

Composition: 01 BOLDO PULVIS 200 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.
 Indication: En cas de troubles de la digestion
 Conditionnement: 01 016 50 capsules D
 * Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 30.11.2000 (Changement de raison sociale)
 Valable jusqu'au: 31 décembre 2005

01 Arkocaps Bourdaine/Faulbaum nouvelle formule, gélules

* Arko Diffusion SA, route des Jeunes 5D, 1211 Genève

N° AMM: **54945** Catégorie de remise: **D** Index: 04.08.14 30.01.2004

Composition: 01 FRANGULAE PULVIS 60-95 g corresp. GLUCOFRANGULINUM A 6 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.
 Indication: En cas de constipation occasionnelle
 Conditionnement: 01 019 45 gélules D
 * Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 19.05.2000 (Changement de raison sociale)
 Valable jusqu'au: 31 décembre 2005

01 Arkocaps Busserole/Bärentraube, capsules

* Arko Diffusion SA, route des Jeunes 5D, 1211 Genève

N° AMM: **46281** Catégorie de remise: **D** Index: 05.02.0. 30.01.2004

Composition: 01 UVAE URSI PULVIS 270 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.
 Indication: En cas de troubles de la vessie
 Conditionnement: 01 012 50 capsules D
 * Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 30.11.2000 (Changement de raison sociale)
 Valable jusqu'au: 31 décembre 2005

02 Arkocaps Cassis, gélules

* Arko Diffusion SA, route des Jeunes 5D, 1211 Genève

N° AMM: **49860** Catégorie de remise: **D** Index: 05.02.0. 30.01.2004

Composition: 02 RIBIS NIGRI FOLIUM 250 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.
 Indication: En cas d'irritations des voies urinaires
 Conditionnement: 02 013 50 gélules D
 * Valable jusqu'au: 29 janvier 2009

02 Arkocaps Chardon Marie/Mariendistel, gélules

* Arko Diffusion SA, route des Jeunes 5D, 1211 Genève

N° AMM: **50723** Catégorie de remise: **D** Index: 04.11.2. 30.01.2004

* Composition: 02 CARDUI MARIAE FRUCTUS PULVIS 200 mg et CARDUI MARIAE EXTRACTUM SICCUM 100 mg corresp. SILYMARINUM 70 mg, DER: 51-70:1, EXCIPIENS pro CAPSULA.
 Indication: En cas de troubles dyspeptiques
 Conditionnement: 02 038 50 gélules D
 * Valable jusqu'au: 29 janvier 2009

02 Arkocaps Coquelicot/Klatschmohn, gélules

* Arko Diffusion SA, route des Jeunes 5D, 1211 Genève

N° AMM: **48544** Catégorie de remise: **D** Index: 01.04.1. 30.01.2004

* Composition: 02 RHOEADOS FLORIS PULVIS 140 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.
 Indication: En cas de troubles mineurs du sommeil
 Conditionnement: 02 029 50 gélules D
 * Valable jusqu'au: 29 janvier 2009

01 Arkocaps Curcuma/Kurkume, gélules

* Arko Diffusion SA, route des Jeunes 5D, 1211 Genève

N° AMM: **46283** Catégorie de remise: **D** Index: 04.11.2. 30.01.2004

Composition: 01 CURCUMAE XANTHORRHIZAE RHIZOMA 300 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Indication: En cas de troubles de la digestion

Conditionnement: 01 015 50 gélules D

* Valable jusqu'au: 29 janvier 2009

01 Arkocaps Eucalyptus/Eukalyptus, capsules

* Arko Diffusion SA, route des Jeunes 5D, 1211 Genève

N° AMM: **47333** Catégorie de remise: **D** Index: 03.02.0. 30.01.2004

Composition: 01 EUCALYPTI PULVIS 230 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Indication: En cas de toux

Conditionnement: 01 016 50 capsules D

* Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 29.09.2000 (Changement de raison sociale)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2005

01 Arkocaps Fragon/Mäusedorn, gélules

* Arko Diffusion SA, route des Jeunes 5D, 1211 Genève

N° AMM: **48545** Catégorie de remise: **D** Index: 02.08.1. 30.01.2004

Composition: 01 RUSCI ACULEATI RHIZOMA 270 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Indication: Troubles veineux

Conditionnement: 01 017 50 gélules D

* Valable jusqu'au: 29 janvier 2009

01 Arkocaps Ginseng, capsules

* Arko Diffusion SA, route des Jeunes 5D, 1211 Genève

N° AMM: **46284** Catégorie de remise: **D** Index: 07.98.0. 30.01.2004

Composition: 01 GINSENG PULVIS 300 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Indication: Comme roborant

Conditionnement: 01 011 50 capsules D

* Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 30.11.2000 (Changement de raison sociale)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2005

*** 01 Arkocaps Gomme de caroube/Johannisbrotwachs, gélules**

* Arko Diffusion SA, route des Jeunes 5D, 1211 Genève

N° AMM: **47013** Catégorie de remise: **D** Index: 04.07.2. 30.01.2004

Composition: 01 CERATONIAE SEMINIS PULVIS 260 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Indication: Pour soutenir une cure de diminution de poids

Conditionnement: 01 046 50 gélules D

Remarque: auparavant: Arkopharma Calstom, gélules

* Valable jusqu'au: 29 janvier 2009

01 Arkocaps Huile de germe de blé/Weizenkeimöl, capsules

* Arko Diffusion SA, route des Jeunes 5D, 1211 Genève

N° AMM: **46285** Catégorie de remise: **E** Index: 07.99.0. 30.01.2004

Composition: 01 TRITICI EMBRYONIS OLEUM 285 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Indication: Comme complément alimentaire

Conditionnement: 01 018 50 capsules E

* Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 30.11.2000 (Changement de raison sociale)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2005

01 Arkocaps Ispaghul/Indischer Flohsamen, capsules

* Arko Diffusion SA, route des Jeunes 5D, 1211 Genève

N° AMM: **47338** Catégorie de remise: **D** Index: 04.08.13 30.01.2004

Composition: 01 ISPAGHULAE TESTAE PULVIS 350 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Indication: En cas de tendance à la constipation

Conditionnement: 01 018 50 capsules D

* Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 30.11.2000 (Changement de raison sociale)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2005

01 Arkocaps Lécithine de soja/Huile de carthame, capsules

* Arko Diffusion SA, route des Jeunes 5D, 1211 Genève

N° AMM: **46286** Catégorie de remise: **D** Index: 07.99.0. 30.01.2004

Composition: 01 LECITHINUM e SOJA 300 mg, CARTHAMI TINCTORII SEMINIS OLEUM 150 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Indication: Comme complément alimentaire

Conditionnements: 01 014 50 capsules D

022 100 capsules D

* Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 30.11.2000 (Changement de raison sociale)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2005

*** 01 Arkocaps Levure de Bière/Bierhefe, gélules**

* Arko Diffusion SA, route des Jeunes 5D, 1211 Genève

N° AMM: **47015** Catégorie de remise: **D** Index: 07.99.0. 30.01.2004

Composition: 01 FAECIS PULVIS 230 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.
 Indication: En cas d'épuisement, manque d'appétit
 Conditionnement: 01 030 50 gélules D
 Remarque: auparavant: Arkopharma Levure de Bière/Bierhefe, gélules
 * Valable jusqu'au: 29 janvier 2009

01 Arkocaps Marronnier d'Inde/Roskastanie (écorce/Rinde), gélules

* Arko Diffusion SA, route des Jeunes 5D, 1211 Genève

N° AMM: **48406** Catégorie de remise: **D** Index: 02.08.1. 30.01.2004

Composition: 01 HIPPOCASTANI CORTEX 200 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.
 Indication: En cas de troubles veineux
 Conditionnement: 01 017 50 gélules D
 * Valable jusqu'au: 29 janvier 2009

01 Arkocaps Mélisse/Melisse, capsules

* Arko Diffusion SA, route des Jeunes 5D, 1211 Genève

N° AMM: **47339** Catégorie de remise: **D** Index: 04.99.0. 30.01.2004

Composition: 01 MELISSAE PULVIS 210 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.
 Indication: En cas de troubles de la digestion
 Conditionnement: 01 014 50 capsules D
 * Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 30.11.2000 (Changement de raison sociale)
 Valable jusqu'au: 31 décembre 2005

01 Arkocaps Millefeuille/Schafgarbe, capsules

* Arko Diffusion SA, route des Jeunes 5D, 1211 Genève

N° AMM: **46287** Catégorie de remise: **D** Index: 04.99.0. 30.01.2004

Composition: 01 MILLEFOLII PULVIS 200 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.
 Indication: En cas de troubles de la digestion
 Conditionnement: 01 010 50 capsules D
 * Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 30.11.2000 (Changement de raison sociale)
 Valable jusqu'au: 31 décembre 2005

01 Arkocaps Pissenlit/Löwenzahn, capsules

* Arko Diffusion SA, route des Jeunes 5D, 1211 Genève

N° AMM: **47340** Catégorie de remise: **D** Index: 04.99.0. 30.01.2004

Composition: 01 TARAXACI RADICIS PULVIS 250 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Indication: En cas de troubles de la digestion

Conditionnement: 01 012 50 capsules D

* Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 30.11.2000 (Changement de raison sociale)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2005

01 Arkocaps Pollen, capsules

* Arko Diffusion SA, route des Jeunes 5D, 1211 Genève

N° AMM: **46288** Catégorie de remise: **D** Index: 07.99.0. 30.01.2004

Composition: 01 POLLEN 270 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Indication: Comme complément alimentaire

Conditionnement: 01 017 50 capsules D

* Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 30.11.2000 (Changement de raison sociale)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2005

01 Arkocaps Prêle/Ackerschachtelhalm, gélules

* Arko Diffusion SA, route des Jeunes 5D, 1211 Genève

N° AMM: **49793** Catégorie de remise: **D** Index: 05.02.0. 30.01.2004

Composition: 01 EQUISETI HERBAE PULVIS 190 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Indication: En cas d'affections des voies urinaires

Conditionnement: 01 014 50 gélules D

* Valable jusqu'au: 29 janvier 2009

02 Arkocaps Saule/Weidenrinde, gélules

* Arko Diffusion SA, route des Jeunes 5D, 1211 Genève

N° AMM: **50795** Catégorie de remise: **D** Index: 07.10.2. 30.01.2004

* Composition: 02 SALICIS CORTICIS PULVIS 140 mg et SALICIS EXTRACTUM SICCUM 60 mg corresp. SALICINUM 9.4 mg, DER: 16-20:1, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Indication: En cas de douleurs rhumatismales

Conditionnements: 02 039 50 gélules D

047 100 gélules D

* Valable jusqu'au: 29 janvier 2009

01 Arkocaps Thym/Thymian, capsules

* Arko Diffusion SA, route des Jeunes 5D, 1211 Genève

N° AMM: **47335** Catégorie de remise: **D** Index: 03.02.0. 30.01.2004

Composition: 01 THYMI PULVIS 250 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Indication: En cas de toux

Conditionnement: 01 019 50 capsules D

* Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 29.09.2000 (Changement de raison sociale)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2005

01 Arkocaps Valériane/Baldrian, capsules

* Arko Diffusion SA, route des Jeunes 5D, 1211 Genève

N° AMM: **47341** Catégorie de remise: **D** Index: 01.04.1. 30.01.2004

Composition: 01 VALERIANAE PULVIS 270 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Indication: En cas de nervosité

Conditionnements: 01 019 50 capsules D

035 100 capsules D

* Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 29.09.2000 (Changement de raison sociale)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2005

01 Arkocaps Vigne rouge/Weinrebe, gélules

* Arko Diffusion SA, route des Jeunes 5D, 1211 Genève

N° AMM: **48408** Catégorie de remise: **D** Index: 02.08.1. 30.01.2004

Composition: 01 VITIS VINIFERAE FOLIUM 270 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Indication: Troubles veineux

Conditionnement: 01 028 50 gélules D

* Valable jusqu'au: 29 janvier 2009

01 Arkocaps charbon végétal, gélules

* Arko Diffusion SA, route des Jeunes 5D, 1211 Genève

N° AMM: **53888** Catégorie de remise: **D** Index: 04.10.0. 30.01.2004

Composition: 01 CARBO ACTIVATUS 225 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Indication: Diarrhées aiguës, flatulences

Conditionnement: 01 011 30 gélules D

* Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 12.11.2001 (Changement de raison sociale)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2006

01 Arnica-Salbe Heel S, homöopathische Salbe

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **51844** Abgabekategorie: **D** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 ARNICA MONTANA TM 100 mg, ALCOHOL CETYLICUS et STEARYLICUS, PARAFFINUM LIQUIDUM, VASELINUM ALBUM, ETHANOLUM, AQUA q.s. ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Bei Verstauchungen, Prellungen

Packung: 01 017 50 g D

* Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2002 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Oktober 2007

01 Arteria-Heel, homöopathische Tropfen

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **41428** Abgabekategorie: **B** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 ARNICA MONTANA D12 0.1 mL, BARIUM IODIDUM D6 0.1 mL, NICOTIANA TABACUM D8 0.2 mL, PHOSPHORUS D8 0.2 mL, SECALE CORNUTUM D4 0.1 mL, SOLANUM NIGRUM D4 0.2 mL, VISCUM ALBUM D4 0.1 mL ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 35 % V/V.

Anwendung: Bei peripheren Durchblutungsstörungen

Packungen: 01 015 30 mL B

023 100 mL B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.1999 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Aurumheel, homöopathische Tropfen

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **47390** Abgabekategorie: **C** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 NATRII TETRACHLORO-AURAS D6 100 µL, ARNICA MONTANA D1 10 µL, CONVALLARIA MAJALIS D2 20 µL, CRATAEGUS TM 600 µL, CYTISUS SCOPARIUS D1 20 µL, VALERIANA OFFICINALIS D1 50 µL, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 45 % V/V.

Anwendung: Bei vegetativ-funktionellen Herz- und Kreislaufstörungen

Packungen: 01 028 30 mL C

036 100 mL C

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 18.12.2000 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Beclomet Easyhaler 200, Inhalationspulver

* Ecosol AG, , 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: **53950** Abgabekategorie: **B** Index: 03.04.4. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 BECLOMETASONI DIPROPIONAS 200 ug pro DOSI, EXCIPIENS ad PULVEREM.

Anwendung: Antiasthmatikum

Packung: 01 019 200 Inhalationen B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 28.09.1998 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Belladonna-Homaccord, homöopathische Injektionslösung

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **48947** Abgabekategorie: **B** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 ATROPA BELLADONNA D4, ATROPA BELLADONNA D10, ATROPA BELLADONNA D30, ATROPA BELLADONNA D200, ATROPA BELLADONNA D1000, ECHINACEA ANGUSTIFOLIA D10, ECHINACEA ANGUSTIFOLIA D30, ECHINACEA ANGUSTIFOLIA D200 ana PARTES 5 uL, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Bei lokalen Entzündungen

Packungen: 01 018 5 Ampulle(n) B

026 10 Ampulle(n) B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 18.10.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Belladonna-Homaccord, homöopathische Tropfen

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **47391** Abgabekategorie: **C** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 ATROPA BELLADONNA D2, ATROPA BELLADONNA D10, ATROPA BELLADONNA D30, ATROPA BELLADONNA D200, ATROPA BELLADONNA D1000, ECHINACEA ANGUSTIFOLIA D10, ECHINACEA ANGUSTIFOLIA D30, ECHINACEA ANGUSTIFOLIA D200 ana PARTES 5 uL, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 35 % V/V.

Anwendung: Bei lokalen Entzündungen

Packungen: 01 016 30 mL C

024 100 mL C

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 18.12.2000 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Benocten, Tabletten

Medinova AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: **36736** Abgabekategorie: **C** Index: 01.03.1. 16.01.2004

Zusammensetzung: 01 DIPHENHYDRAMINI HYDROCHLORIDUM 50 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Schlafmittel

| | | | |
|------------|--------|--------------|---|
| Packungen: | 01 011 | 10 Tabletten | C |
| | 038 | 20 Tabletten | C |

* Gültig bis: 15. Januar 2009

02 Benocten, Tropfen

Medinova AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: **41925** Abgabekategorie: **C** Index: 01.03.1. 16.01.2004

Zusammensetzung: 02 DIPHENHYDRAMINI HYDROCHLORIDUM 60 mg, SACCHARINUM, AROMATICA, ETHYLVANILINUM, VANILLINUM, CONSERV.: E 202, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. 30 GUT-TAE corresp. ETHANOLUM 24 % V/V.

Anwendung: Schlafmittel

| | | | |
|----------|--------|-------|---|
| Packung: | 02 035 | 20 mL | C |
|----------|--------|-------|---|

* Gültig bis: 15. Januar 2009

01 Berberis-Homaccord, homöopathische Injektionslösung

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **48948** Abgabekategorie: **B** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 BERBERIS VULGARIS D4 4 uL, BERBERIS VULGARIS D10 4 uL, BERBERIS VULGARIS D30 4 uL, BERBERIS VULGARIS D200 4 uL, COLOCYNTHIS D4 3 uL, COLOCYNTHIS D10 3 uL, COLOCYNTHIS D30 3 uL, COLOCYNTHIS D200 3 uL, VERATRUM ALBUM D5 3 uL, VERATRUM ALBUM D10 3 uL, VERATRUM ALBUM D30 3 uL, VERATRUM ALBUM D200 3 uL, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Reiz- und Entzündungszustände im Bereich des Urogenitaltraktes oder der Gallenwege

| | | | |
|------------|--------|----------------|---|
| Packungen: | 01 022 | 10 Ampulle(n) | B |
| | 030 | 50 Ampulle(n) | B |
| | 049 | 100 Ampulle(n) | B |

* Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.03.2003 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2007

01 Berberis-Homaccord, homöopathische Tropfen

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **47392** Abgabekategorie: **C** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 BERBERIS VULGARIS D2 4 uL, BERBERIS VULGARIS D10 4 uL, BERBERIS VULGARIS D30 4 uL, BERBERIS VULGARIS D200 4 uL, COLOCYNTHIS D2 3 uL, COLOCYNTHIS D10 3 uL, COLOCYNTHIS D30 3 uL, COLOCYNTHIS D200 3 uL, VERATRUM ALBUM D3 3 uL, VERATRUM ALBUM D10 3 uL, VERATRUM ALBUM D30 3 uL, VERATRUM ALBUM D200 3 uL, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 35 % V/V.

Anwendung: Bei Reiz- und Entzündungszuständen im Bereich des Urogenitaltraktes oder der Gallenwege

Packungen: 01 012 30 mL C
020 100 mL C

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 18.12.2000 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Beta-Carotene 15 mg Gisand, Kapseln

Gisand AG, Schläflistrasse 14, 3013 Bern

Zul.-Nr.: **45837** Abgabekategorie: **B** Index: 07.02.3. 22.01.2004

Zusammensetzung: 01 BETACAROTENUM 15 mg corresp. RETINOLUM 25'000 U.I., EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Vitamin A-Präparat

Packung: 01 017 100 Kapseln B

* Gültig bis: 21. Januar 2009

01 Biafine, emulsion

* Interdelta SA, Route André-Piller 21, 1762 Givisiez

N° AMM: **55470** Catégorie de remise: **D** Index: 10.06.0. 01.01.2004

Composition: 01 PROPYLENGLYCOLUM, AROMATICA, CONSERV.: E 202, E 217, E 219, EXCIPIENS ad EMULSIONEM pro 1 g.

Indication: Contre les irritations de la peau

Conditionnements: 01 001 93 g D
003 186 g D

* Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 04.05.2001 (Changement de titulaire de l'AMM)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2006

01 Bronchalis-Heel, homöopathische Tabletten

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **41430** Abgabekategorie: **C** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 ATROPA BELLADONNA D4 30 mg, BRYONIA CRETICA D4 60 mg, CEPHAELIS IPECACUANHA D4 30 mg, HYOSCYAMUS NIGER D4 60 mg, KALII STIBYLI TARTRAS D4 30 mg, KREOSOTUM D5 30 mg, LOBARIA PULMONARIA D4 30 mg, LOBELIA INFLATA D4 30 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Bei Bronchitis

Packungen: 01 028 50 Tabletten C
036 250 Tabletten C

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.1999 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Bryaconeel, homöopathische Tabletten

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **41431** Abgabekategorie: **C** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 BRYONIA CRETICA D4 120 mg, ACONITUM NAPELLUS D4 150 mg, PHOSPHORUS D5 30 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Bei Neuralgien

Packungen: 01 016 50 Tabletten C
024 250 Tabletten C

* Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.12.2003 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 03. Dezember 2008

01 Buventol Easyhaler, 100 ug Inhalationspulver**02 Buventol Easyhaler, 200 ug Inhalationspulver**

* Ecosol AG, , 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: **53190** Abgabekategorie: **B** Index: 03.04.3. 01.01.2004Zusammensetzung: 01 SALBUTAMOLUM 100 ug pro DOSI ut SALBUTAMOLI SULFAS, EXCIPIENS ad PULVEREM.
02 SALBUTAMOLUM 200 ug pro DOSI ut SALBUTAMOLI SULFAS, EXCIPIENS ad PULVEREM.

Anwendung: Bronchospasmolytikum

Packungen: 01 014 200 Dose(n) B
02 022 200 Dose(n) B

* Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.05.2002 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Cactus compositum Heel, homöopathische Tropfen

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **49699** Abgabekategorie: **B** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 SELENICEREUS GRANDIFLORUS D1 10 uL, CRATAEGUS D1 964 uL, KALII CARBONAS D3 10 uL, NITROGLYCERINUM D3 6 uL, SPIGELIA ANTHELMIA D3 10 uL ad SOLUTIONEM pro 1 mL cor- resp. ETHANOLUM 51 % V/V.

Anwendung: Bei Durchblutungsstörungen der Herzkranzgefässe

Packungen: 01 018 30 mL B
026 100 mL B

* Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2002 (Änderung Zulassungs- inhaberin)

Gültig bis: 31. Oktober 2007

01 Calcoheel, homöopathische Tabletten

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **48690** Abgabekategorie: **C** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 CALCII CARBONAS HAHNEMANNI D8 180 mg, CARBO VEGETABILIS D12 60 mg, CHAMOMIL- LA RECUTITA D4 30 mg, SOLANUM DULCAMARA D6 30 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Bei Katarrhen der oberen Luftwege

Packungen: 01 017 50 Tabletten C
025 250 Tabletten C

* Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2002 (Änderung Zulassungs- inhaberin)

Gültig bis: 31. Oktober 2007

01 Calendula-Salbe Heel S, homöopathische Salbe

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **51780** Abgabekategorie: **C** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 CALENDULA OFFICINALIS TM 100 mg, ALCOHOL CETYLICUS et STEARYLICUS, PARAFFINUM LI- QUIDUM, VASELINUM ALBUM, ETHANOLUM, AQUA q.s. ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Bei Riss- und Quetschwunden

Packung: 01 019 50 g C

* Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2002 (Änderung Zulassungs- inhaberin)

Gültig bis: 31. Oktober 2007

01 Carbo compositum Heel, homöopathische Injektionslösung

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach

Zul.-Nr.: **48950** Abgabekategorie: **B** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 CARBO VEGETABILIS D10, ARNICA MONTANA D6, ATROPA BELLADONNA D6, LACHESIS MUTUS D10, MELILOTUS OFFICINALIS D8 ana PARTES 20 µL, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 2 mL.

Anwendung: Bei Durchblutungsstörungen

Packungen: 01 051 5 Ampulle(n) B
078 10 Ampulle(n) B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 18.12.2000 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Cardiospermum Salbe Cosmochema, homöopathische Salbe

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach

Zul.-Nr.: **53577** Abgabekategorie: **D** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 CARDIOSPERMUM HALICACABUM TM 100 mg, ALCOHOL CETYLICUS et STEARYLICUS, PARAFFINUM LIQUIDUM, VASELINUM ALBUM, ETHANOLUM, AQUA q.s. ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Bei Hautausschlägen

Packung: 01 016 50 g D

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 18.12.2000 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Cefamadar, homöopathische Tabletten

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach

Zul.-Nr.: **56113** Abgabekategorie: **C** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 CALOTROPIS GIGANTEA D4 TRITURATIO 250 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Zur Unterstützung bei Übergewicht

Packungen: 01 002 100 Tabletten C
004 200 Tabletten C

* Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.02.2003 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 10. Februar 2008

01 Cefasabal, Tropfen

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **45712** Abgabekategorie: **D** Index: 05.98.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 EXTRACTUM ETHANOLICUM LIQUIDUM ex: SABAL FRUCTUS 5 mg, SOLIDAGINIS VIRGAUREAE HERBA 15 mg, HIPPOCASTANI SEMEN 25 mg, DER: 1:1, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. 22 GUTTAE corresp. ETHANOLUM 20 % V/V.

Anwendung: Bei beginnender Prostatavergrösserung

Packung: 01 052 50 mL D

* Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.08.2003 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 26. August 2008

01 Cefavora, homöopathische Tropfen

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **56068** Abgabekategorie: **D** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 GINKGO BILOBA TM 13 mg, VISCUM ALBUM TM 27 mg, CRATAEGUS TM 75 mg, VINUM LIQUOROSUM, ad SOLUTIONEM pro 1 g corresp. ETHANOLUM 20 % V/V.

Anwendung: Bei Kreislaufbeschwerden

Packungen: 01 001 50 mL D

003 100 mL D

* Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.08.2002 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 27. August 2007

01 Cerivikehl D3, homöopathische Injektionslösung

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **50207** Abgabekategorie: **B** Index: 20.01.0. 27.01.2004

Zusammensetzung: 01 CETRARIA ISLANDICA D3 AQUOS DILUTIO, NATRII CHLORIDUM, ad SOLUTIONEM.

Anwendung: Bei Bronchitis

Packungen: 01 021 10 x 2 mL Ampulle(n) B

048 50 x 2 mL Ampulle(n) B

* Gültig bis: 26. Januar 2009

01 Cerivikehl, homöopathische Tropfen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **50208** Abgabekategorie: **C** Index: 20.01.0. 27.01.2004

Zusammensetzung: 01 CETRARIA ISLANDICA TM corresp. ETHANOLUM 70 % V/V.

Anwendung: Bei Bronchitis

Packung: 01 028 30 mL C

* Gültig bis: 26. Januar 2009

01 Chelidonium-Homaccord, homöopathische Injektionslösung

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach

Zul.-Nr.: **41433** Abgabekategorie: **B** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 CHELIDONIUM MAJUS D10 6 uL, CHELIDONIUM MAJUS D30 6 uL, CHELIDONIUM MAJUS D200 6 uL, ATROPA BELLADONNA D10 3 uL, ATROPA BELLADONNA D30 3 uL, ATROPA BELLADONNA D200 3 uL, ATROPA BELLADONNA D1000 3 uL, FEL TAURI D10 1 uL, FEL TAURI D30 1 uL, FEL TAURI D200 1 uL, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Bei Leber-Gallenaffektionen

Packungen: 01 019 5 Ampulle(n) B
027 10 Ampulle(n) B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 18.12.2000 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Chelidonium-Homaccord, homöopathische Tropfen

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach

Zul.-Nr.: **41434** Abgabekategorie: **C** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 CHELIDONIUM MAJUS D10 6 uL, CHELIDONIUM MAJUS D30 6 uL, CHELIDONIUM MAJUS D200 6 uL, ATROPA BELLADONNA D10 3 uL, ATROPA BELLADONNA D30 3 uL, ATROPA BELLADONNA D200 3 uL, ATROPA BELLADONNA D1000 3 uL, FEL TAURI D10 1 uL, FEL TAURI D30 1 uL, FEL TAURI D200 1 uL, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 36 % V/V.

Anwendung: Bei Leber-Gallenaffektionen

Packungen: 01 015 30 mL C
023 100 mL C

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 10.12.1999 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 China-Homaccord S, homöopathische Injektionslösung

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach

Zul.-Nr.: **48951** Abgabekategorie: **B** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 CINCHONA PUBESCENS D4 6 uL, CINCHONA PUBESCENS D10 6 uL, CINCHONA PUBESCENS D30 6 uL, CINCHONA PUBESCENS D200 6 uL, SEPIA OFFICINALIS D6 4 uL, SEPIA OFFICINALIS D30 4 uL, SEPIA OFFICINALIS D200 4 uL, SEPIA OFFICINALIS D1000 4 uL, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Bei Erschöpfungs- und Schwächezuständen

Packungen: 01 015 5 Ampulle(n) B
023 10 Ampulle(n) B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 18.10.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 China-Homaccord S, homöopathische Tropfen

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **48562** Abgabekategorie: **C** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 CINCHONA PUBESCENS D2 6 uL, CINCHONA PUBESCENS D10 6 uL, CINCHONA PUBESCENS D30 6 uL, CINCHONA PUBESCENS D200 6 uL, SEPIA OFFICINALIS D6 4 uL, SEPIA OFFICINALIS D30 4 uL, SEPIA OFFICINALIS D200 4 uL, SEPIA OFFICINALIS D1000 4 uL, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 35 % V/V.

Anwendung: Bei Erschöpfungs- und Schwächezuständen

Packungen: 01 019 30 mL C
027 100 mL C

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.11.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Cimicifuga-Homaccord, homöopathische Injektionslösung

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **48952** Abgabekategorie: **B** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 CIMICIFUGA RACEMOSA D4 8 uL, CIMICIFUGA RACEMOSA D10 8 uL, CIMICIFUGA RACEMOSA D30 8 uL, CIMICIFUGA RACEMOSA D200 8 uL, STRONTII CARBONAS D8 2 uL, STRONTII CARBONAS D30 2 uL, STRONTII CARBONAS D200 2 uL, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Bei Neuralgien

Packungen: 01 011 5 Ampulle(n) B
038 10 Ampulle(n) B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 18.10.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Cimicifuga-Homaccord, homöopathische Tropfen

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **48692** Abgabekategorie: **C** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 CIMICIFUGA RACEMOSA D2 8 uL, CIMICIFUGA RACEMOSA D10 8 uL, CIMICIFUGA RACEMOSA D30 8 uL, CIMICIFUGA RACEMOSA D200 8 uL, STRONTII CARBONAS D8 2 uL, STRONTII CARBONAS D30 2 uL, STRONTII CARBONAS D200 2 uL, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 35 % V/V.

Anwendung: Bei Neuralgien

Packungen: 01 028 30 mL C
036 100 mL C

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 18.10.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Cinnamomum-Homaccord, homöopathische Injektionslösung

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **48953** Abgabekategorie: **B** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 CINNAMOMUM ZEYLANICUM D3 10 uL, CINNAMOMUM ZEYLANICUM D10 1 uL, CINNAMOMUM ZEYLANICUM D30 1 uL, CINNAMOMUM ZEYLANICUM D200 1 uL, ACHILLEA MILLEFOLIUM D4 8 uL, ACHILLEA MILLEFOLIUM D10 8 uL, ACHILLEA MILLEFOLIUM D30 8 uL, ACHILLEA MILLEFOLIUM D200 8 uL, HAMAMELIS VIRGINIANA D3 1 uL, HAMAMELIS VIRGINIANA D10 1 uL, HAMAMELIS VIRGINIANA D30 1 uL, HAMAMELIS VIRGINIANA D200 1 uL, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Bei Blutungsneigung infolge Kapillarbrüchigkeit

Packungen: 01 018 5 Ampulle(n) B
026 10 Ampulle(n) B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 18.10.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Cinnamomum-Homaccord, homöopathische Tropfen

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **48563** Abgabekategorie: **C** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 CINNAMOMUM ZEYLANICUM D1 10 uL, CINNAMOMUM ZEYLANICUM D10 1 uL, CINNAMOMUM ZEYLANICUM D30 1 uL, CINNAMOMUM ZEYLANICUM D200 1 uL, ACHILLEA MILLEFOLIUM D4 8 uL, ACHILLEA MILLEFOLIUM D10 8 uL, ACHILLEA MILLEFOLIUM D30 8 uL, ACHILLEA MILLEFOLIUM D200 8 uL, HAMAMELIS VIRGINIANA D3 1 uL, HAMAMELIS VIRGINIANA D10 1 uL, HAMAMELIS VIRGINIANA D30 1 uL, HAMAMELIS VIRGINIANA D200 1 uL, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 35 % V/V.

Anwendung: Bei Blutungsneigung infolge Kapillarbrüchigkeit

Packungen: 01 015 30 mL C
023 100 mL C

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.11.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Cocculus-Homaccord, homöopathische Tropfen

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **48693** Abgabekategorie: **C** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 ANAMIRTA COCCULUS D4, ANAMIRTA COCCULUS D10, ANAMIRTA COCCULUS D30, ANAMIRTA COCCULUS D200, PETROLEUM D6, PETROLEUM D10, PETROLEUM D30, PETROLEUM D200 ana PARTES 5 uL, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 35 % V/V.

Anwendung: Bei Reisebeschwerden

Packungen: 01 016 30 mL C
024 100 mL C

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 18.10.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Colocynthis-Homaccord, homöopathische Injektionslösung

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **48955** Abgabekategorie: **B** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 COLOCYNTHIS D4 8 uL, COLOCYNTHIS D10 8 uL, COLOCYNTHIS D30 8 uL, COLOCYNTHIS D200 8 uL, GNAPHALIUM POLYCEPHALUM D3 2 uL, GNAPHALIUM POLYCEPHALUM D10 2 uL, GNAPHALIUM POLYCEPHALUM D30 2 uL, GNAPHALIUM POLYCEPHALUM D200 2 uL, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Bei Neuralgien

Packungen: 01 010 5 Ampulle(n) B
029 10 Ampulle(n) B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.11.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Colocynthis-Homaccord, homöopathische Tropfen

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **48564** Abgabekategorie: **C** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 COLOCYNTHIS D2 8 uL, COLOCYNTHIS D10 8 uL, COLOCYNTHIS D30 8 uL, COLOCYNTHIS D200 8 uL, GNAPHALIUM POLYCEPHALUM D1 2 uL, GNAPHALIUM POLYCEPHALUM D10 2 uL, GNAPHALIUM POLYCEPHALUM D30 2 uL, GNAPHALIUM POLYCEPHALUM D200 2 uL, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 35 % V/V.

Anwendung: Bei Neuralgien

Packungen: 01 011 30 mL C
038 100 mL C

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.11.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Cosaar, Filmtabletten
02 Cosaar submite, Filmtabletten
03 Cosaar forte, Filmtabletten

Merck Sharp & Dohme Chibret AG, Schaffhauserstrasse 136, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: **52904** Abgabekategorie: **B** Index: 02.07.1. 14.01.2004

Zusammensetzung: 01 LOSARTANUM KALIUM 50 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.
02 LOSARTANUM KALIUM 12.5 mg, COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.
03 LOSARTANUM KALIUM 100 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Hypertonie

Packungen: 01 013 28 Filmtabletten B
021 98 Filmtabletten B
02 048 7 Filmtabletten B
03 056 28 Filmtabletten B
064 98 Filmtabletten B

* Gültig bis: 13. Januar 2009

01 Cralonin, homöopathische Injektionslösung

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

| | | | |
|------------------------|---|-----------------|------------|
| Zul.-Nr.: 48956 | Abgabekategorie: B | Index: 20.01.0. | 01.01.2004 |
| Zusammensetzung: | 01 CRATAEGUS D2 8 µL, KALII CARBONAS D2 1 µL, SPIGELIA ANTHELMIA D1 1 µL, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL. | | |
| Anwendung: | Bei funktionellen Herz- und Kreislaufbeschwerden | | |
| Packungen: | 01 017 | 5 Ampulle(n) | B |
| | 025 | 10 Ampulle(n) | B |
| * Bemerkungen: | Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.11.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) | | |
| Gültig bis: | 31. Dezember 2006 | | |

01 Cralonin, homöopathische Tropfen

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

| | | | |
|------------------------|---|-----------------|------------|
| Zul.-Nr.: 37969 | Abgabekategorie: C | Index: 20.01.0. | 01.01.2004 |
| Zusammensetzung: | 01 CRATAEGUS TM 0.7 mL, KALII CARBONAS D3 10 µL, SPIGELIA ANTHELMIA D2 10 µL, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 45 % V/V. | | |
| Anwendung: | Bei funktionellen Herz- und Kreislaufbeschwerden | | |
| Packungen: | 01 028 | 30 mL | C |
| | 036 | 100 mL | C |
| * Bemerkungen: | Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 18.12.2000 (Änderung Zulassungsinhaberin) | | |
| Gültig bis: | 31. Dezember 2005 | | |

01 Cuprukehl D3, homöopathische Tropfen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

| | | | |
|------------------------|---|-----------------|------------|
| Zul.-Nr.: 50241 | Abgabekategorie: B | Index: 20.01.0. | 27.01.2004 |
| Zusammensetzung: | 01 CUPRI GLUCONAS D3 80 µL, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 20 % V/V. | | |
| Anwendung: | Bei entzündlichen Prozessen von Magen, Darm und Nieren | | |
| Packungen: | 01 025 | 30 mL | B |
| | 033 | 100 mL | B |
| * Gültig bis: | 26. Januar 2009 | | |

01 Cuprukehl D4, homöopathische Injektionslösung

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

| | | | |
|------------------------|--|----------------------|------------|
| Zul.-Nr.: 50242 | Abgabekategorie: B | Index: 20.01.0. | 27.01.2004 |
| Zusammensetzung: | 01 CUPRI GLUCONAS D4 AQUOS DILUTIO, NATRII CHLORIDUM, ad SOLUTIONEM. | | |
| Anwendung: | Bei entzündlichen Prozessen von Magen, Darm und Nieren | | |
| Packungen: | 01 021 | 10 x 2 mL Ampulle(n) | B |
| | 048 | 50 x 2 mL Ampulle(n) | B |
| * Gültig bis: | 26. Januar 2009 | | |

01 Cutivate, Crème

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **52380** Abgabekategorie: **B** Index: 10.05.1. 28.01.2004

Zusammensetzung: 01 FLUTICASONI-17 PROPIONAS 500 µg, PROPYLENGLYCOLUM, CONSERV.: IMIDAZOLIDINYL-UREUM, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Entzündliche, nicht infizierte Dermatosen

Packungen: 01 014 25 g B
022 100 g B

* Gültig bis: 27. Januar 2009

01 Cutivate, Salbe

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **52381** Abgabekategorie: **B** Index: 10.05.1. 28.01.2004

Zusammensetzung: 01 FLUTICASONI-17 PROPIONAS 50 µg, PROPYLENGLYCOLUM, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Entzündliche, nicht infizierte Dermatosen

Packungen: 01 010 25 g B
029 100 g B

* Gültig bis: 27. Januar 2009

01 Diarheel-S, homöopathische Tabletten

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **51085** Abgabekategorie: **C** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 ACIDUM ARSENICOSUM D8 30 mg, ARGENTI NITRAS D8 30 mg, COLCHICUM AUTUMNALE D6 30 mg, COLOCYNTHIS D6 30 mg, HYDRARGYRI DICHLORIDUM D8 30 mg, PODOPHYLLUM PELTATUM D6 30 mg, POTENTILLA ERECTA D2 60 mg, VERATRUM ALBUM D4 30 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Bei akuter und chronischer Gastroenteritis

Packungen: 01 019 50 Tabletten C
027 250 Tabletten C

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 18.10.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Droperteel, homöopathische Tabletten

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

| | | | |
|------------------------|---|-----------------|------------|
| Zul.-Nr.: 48565 | Abgabekategorie: C | Index: 20.01.0. | 01.01.2004 |
| Zusammensetzung: | 01 CARBO VEGETABILIS D12 75 mg, DACTYLOPIUS COCCUS D4 30 mg, DROSER A D4 90 mg, KALLI CARBONAS D12 30 mg, LACHESIS MUTUS D12 75 mg pro COMPRESSO. | | |
| Anwendung: | Bei Bronchitis | | |
| Packungen: | 01 018 | 50 Tabletten | C |
| | 026 | 250 Tabletten | C |
| * Bemerkungen: | Ersetzt die Registrierungs-surkunde vom 01.11.2001 (Änderung Zulassungs-inhaberin) | | |
| Gültig bis: | 31. Dezember 2006 | | |

01 Drosera-Homaccord, homöopathische Injektionslösung

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

| | | | |
|------------------------|--|-----------------|------------|
| Zul.-Nr.: 48957 | Abgabekategorie: B | Index: 20.01.0. | 01.01.2004 |
| Zusammensetzung: | 01 DROSER A D4, DROSER A D10, DROSER A D30, DROSER A D200, CUPRI(II) ACETAS D6, CUPRI(II) ACETAS D10, CUPRI(II) ACETAS D30, CUPRI(II) ACETAS D200 ana PARTES 5 uL, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL. | | |
| Anwendung: | Bei Bronchialerkrankungen | | |
| Packungen: | 01 013 | 5 Ampulle(n) | B |
| | 021 | 10 Ampulle(n) | B |
| * Bemerkungen: | Ersetzt die Registrierungs-surkunde vom 20.11.2001 (Änderung Zulassungs-inhaberin) | | |
| Gültig bis: | 31. Dezember 2006 | | |

01 Drosera-Homaccord, homöopathische Tropfen

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

| | | | |
|------------------------|--|-----------------|------------|
| Zul.-Nr.: 47394 | Abgabekategorie: C | Index: 20.01.0. | 01.01.2004 |
| Zusammensetzung: | 01 DROSER A D2, DROSER A D10, DROSER A D30, DROSER A D200, CUPRI(II) ACETAS D4, CUPRI(II) ACETAS D10, CUPRI(II) ACETAS D30, CUPRI(II) ACETAS D200 ana PARTES 5 uL, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 35 % V/V. | | |
| Anwendung: | Bei Bronchialerkrankungen | | |
| Packungen: | 01 015 | 30 mL | C |
| | 023 | 100 mL | C |
| * Bemerkungen: | Ersetzt die Registrierungs-surkunde vom 18.12.2000 (Änderung Zulassungs-inhaberin) | | |
| Gültig bis: | 31. Dezember 2005 | | |

01 Duodenoheel, homöopathische Tabletten

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **48566** Abgabekategorie: **C** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 ARGENTI NITRAS D6 30 mg, CEPHAELIS IPECACUANHA D4 30 mg, IODUM D6 30 mg, LACHESIS MUTUS D12 60 mg, PETROLEUM D6 60 mg, ROBINIA PSEUDACACIA D4 60 mg, SEMECARPUS ANACARDIUM D4 30 mg pro COMPRESSO.

Anwendung: Bei Hyperacidität, Beschwerden im Zusammenhang mit Ulcus duodeni

Packungen: 01 014 50 Tabletten C
022 250 Tabletten C

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.11.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

*** 01 Echinacea Infect Viatrix, Tropfen**

Viatrix GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen

Zul.-Nr.: **54988** Abgabekategorie: **D** Index: 03.99.0. 16.01.2004

Zusammensetzung: 01 ECHINACEAE PURPUREAE HERBAE RECENTIS SUCCUS 0.762 mL, RATIO: 1,5–2,5:1, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 22 % V/V.

Anwendung: Bei Anfälligkeit für Erkältungen

Packungen: 01 044 50 mL D
052 100 mL D

Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. August 2002 (früher: Dore Infect, Tropfen)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

03 Elevit Pronatal, Lacktabletten

Roche Pharma (Schweiz) AG, Schönmattstrasse 2, 4153 Reinach

Zul.-Nr.: **45604** Abgabekategorie: **C** Index: 07.02.51 08.01.2004

* Zusammensetzung: 03 RETINOLI PALMITAS 3'600 U.I., CHOLECALCIFEROLUM 500 U.I., all-rac-alfa-TOCOPHEROLI ACETAS 15 mg, THIAMINI HYDROCHLORIDUM 1.6 mg, RIBOFLAVINUM 1.8 mg, PYRIDOXINI HYDROCHLORIDUM 2.6 mg, CYANOCOBALAMINUM 4 ug, NICOTINAMIDUM 19 mg, ACIDUM FOLICUM 0.8 mg, CALCII PANTOTHENAS 10 mg, BIOTINUM 0.2 mg, ACIDUM ASCORBICUM 100 mg, CALCIUM 125 mg, MAGNESIUM 100 mg, FERRUM 60 mg, CUPRUM 1 mg, ZINCUM 7.5 mg, MANGANUM 1 mg, PHOSPHORUS 125 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Vitamin- und Mineralstoffpräparat für die Schwangerschaft

Packungen: 03 063 30 Lacktabletten C
071 100 Lacktabletten C

Bemerkungen: Reduktion der Wirkstoff-Menge von Vitamin-A
Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 21.08.2003

Gültig bis: 20. August 2008

02 Elmex, Gelée

Gaba AG, Grabetsmattweg, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: **34916** Abgabekategorien: **D, C** Index: 13.05.1. 13.01.2004

Zusammensetzung: 02 FLUORIDUM 12.5 mg ut OLAFLURUM 30.32 mg et DECTAFLURUM 2.87 mg et NATRII FLUORIDUM 22.1 mg, PROPYLENGLYCOLUM, SACCHARINUM, VANILLINUM, AROMATICA, EXCIPIENS ad GELATUM pro 1 g.

Anwendung: Kariesprophylaxe, Desensibilisierung empfindlicher Zahnhäse

* Packungen: 02 039 25 g D
047 215 g CBemerkungen: Verzicht auf Sequenz 01
Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 11.09.2003

Gültig bis: 10. September 2008

01 Engystol N, homöopathische Injektionslösung

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **41436** Abgabekategorie: **B** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 VINCETOXICUM HIRUNDINARIA D6 6 uL, VINCETOXICUM HIRUNDINARIA D10 6 uL, VINCETOXICUM HIRUNDINARIA D30 6 uL, SULFUR D4 3 uL, SULFUR D10 3 uL, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Bei grippalen Erscheinungen

Packungen: 01 018 5 Ampulle(n) B
026 10 Ampulle(n) B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 18.12.2000 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Engystol, homöopathische Tabletten

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **52651** Abgabekategorie: **C** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 VINCETOXICUM HIRUNDINARIA D6 75 mg, VINCETOXICUM HIRUNDINARIA D10 75 mg, VINCETOXICUM HIRUNDINARIA D30 75 mg, SULFUR D4 37.5 mg, SULFUR D10 37.5 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Bei grippalen Erscheinungen

Packungen: 01 018 50 Tabletten C
026 250 Tabletten C

* Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.12.2003 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 03. Dezember 2008

01 Epacaps, Kapseln

ALTANA Pharma AG, Bachstrasse 10, 8280 Kreuzlingen

Zul.-Nr.: **50426** Abgabekategorie: **D** Index: 07.12.0. 06.01.2004

Zusammensetzung: 01 PISCIS OLEUM 750 mg corresp. ACIDUM EICOSAPENTAENOICUM 135 mg et ACIDUM DOCO-
SAHEXAENOICUM 90 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Als diätetische Ergänzung der Nahrung bei erhöhten Blutfetten

Packungen: 01 017 60 Kapseln D
025 120 Kapseln D

* Gültig bis: 05. Januar 2009

01 Erigotheel, homöopathische Injektionslösung

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **41437** Abgabekategorie: **B** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 ORIGANUM VULGARE D6 6 uL, ORIGANUM VULGARE D10 6 uL, ORIGANUM VULGARE D30 6
uL, ERYTHRAEA CENTAURIUM D10 4 uL, ERYTHRAEA CENTAURIUM D30 4 uL, NATRII CHLORI-
DUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Bei Ulcus ventriculi et duodeni

Packungen: 01 014 5 Ampulle(n) B
022 10 Ampulle(n) B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.11.2001 (Änderung Zulassungs-
inhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

*** 01 Etoposide Pfizer, Infusionskonzentrat**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **53639** Abgabekategorie: **A** Index: 07.16.1. 27.01.2004

Zusammensetzung: 01 ETOPOSIDUM 100 mg, MACROGOLUM 300, ACIDUM CITRICUM, POLYSORBATUM 80, ETHA-
NOLUM 1.13 g ad SOLUTIONEM pro 5 mL.

Anwendung: Cytostaticum

Packung: 01 Cytosafe Stechampullen
046 10 x 5 mL Stechampulle(n) A

Bemerkung: Ersetzt unsere Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2003

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Euphorbium compositum S Heel, homöopathische Injektionslösung

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **49097** Abgabekategorie: **B** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 EUPHORBIIUM D4, ARGENTI NITRAS D10, HEPAR SULFURIS D10, HYDRARGYRI DIIODIDUM D8, LUFFA OPERCULATA D6, MUCOSA NASALIS SUIIS D8, PULSATILLA PRATENSIS D2, SINUSITIS D13 ana PARTES 20 µL, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 2 mL.

Anwendung: Bei Sinusitis

Packungen: 01 034 5 Ampulle(n) B

042 10 Ampulle(n) B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 18.12.2000 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Euphorbium compositum S Heel, homöopathische Nasentropfen

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **47395** Abgabekategorie: **C** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 EUPHORBIIUM D4, ARGENTI NITRAS D10, HEPAR SULFURIS D10, HYDRARGYRI DIIODIDUM D8, LUFFA OPERCULATA D2, MUCOSA NASALIS SUIIS D8, PULSATILLA PRATENSIS D2, SINUSITIS D13 ana PARTES 10 µL, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Bei Erkrankungen der Nasen- und Kieferhöhlenschleimhaut

Packung: 01 011 20 mL C

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 18.12.2000 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Euphorbium compositum S Heel, homöopathische Tropfen

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **48695** Abgabekategorie: **C** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 EUPHORBIIUM D3, ARGENTI NITRAS D10, HEPAR SULFURIS D10, HYDRARGYRI DIIODIDUM D8, LUFFA OPERCULATA D6, MUCOSA NASALIS SUIIS D8, PULSATILLA PRATENSIS D2, SINUSITIS D13 ana PARTES 10 µL, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 45 % V/V.

Anwendung: Bei Erkrankungen der Nasen- und Kieferhöhlenschleimhaut

Packungen: 01 019 30 mL C

027 100 mL C

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.11.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Ferrum-Homaccord, homöopathische Injektionslösung

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **48958** Abgabekategorie: **B** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 FERRUM METALLICUM D10 2 uL, FERRUM METALLICUM D30 2 uL, FERRUM METALLICUM D200 2 uL, FERRI PHOSPHAS D10 2 uL, FERRI PHOSPHAS D30 2 uL, FERRI PHOSPHAS D200 2 uL, FERROSI SULFAS D8 1 uL, FERROSI SULFAS D10 1 uL, FERROSI SULFAS D30 1 uL, FERROSI SULFAS D200 1 uL, FERRI CHLORIDI SOLUTIO D6 0.5 uL, FERRI CHLORIDI SOLUTIO D10 0.5 uL, FERRI CHLORIDI SOLUTIO D30 0.5 uL, FERRI CHLORIDI SOLUTIO D200 0.5 uL, FILIPENDULA ULMARIA D4 4.5 uL, FILIPENDULA ULMARIA D10 4.5 uL, FILIPENDULA ULMARIA D30 4.5 uL, FILIPENDULA ULMARIA D200 4.5 uL, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Bei ziehenden Schmerzen im Schulter-Ellbogen-Arm-Bereich

Packungen: 01 028 5 Ampulle(n) B
036 10 Ampulle(n) B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.11.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Ferrum-Homaccord, homöopathische Tropfen

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **48696** Abgabekategorie: **C** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 FERRI CHLORIDI SOLUTIO D4 0.5 uL, FERRI CHLORIDI SOLUTIO D10 0.5 uL, FERRI CHLORIDI SOLUTIO D30 0.5 uL, FERRI CHLORIDI SOLUTIO D200 0.5 uL, FERRI PHOSPHAS D8 2 uL, FERRI PHOSPHAS D30 2 uL, FERRI PHOSPHAS D200 2 uL, FERROSI SULFAS D6 1 uL, FERROSI SULFAS D10 1 uL, FERROSI SULFAS D30 1 uL, FERROSI SULFAS D200 1 uL, FERRUM METALLICUM D8 2 uL, FERRUM METALLICUM D30 2 uL, FERRUM METALLICUM D200 2 uL, FILIPENDULA ULMARIA D2 4.5 uL, FILIPENDULA ULMARIA D10 4.5 uL, FILIPENDULA ULMARIA D30 4.5 uL, FILIPENDULA ULMARIA D200 4.5 uL, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 35 % V/V.

Anwendung: Bei ziehenden Schmerzen im Schulter-Ellbogen-Arm-Bereich

Packungen: 01 015 30 mL C
023 100 mL C

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.11.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

*** 03 Flemoxin 375, Tabletten****05 Flemoxin 750, Tabletten**

Doetsch Grether AG, Steinentorstrasse 23, 4002 Basel

| | | | |
|------------------------|--|-----------------|------------|
| Zul.-Nr.: 50007 | Abgabekategorie: A | Index: 08.01.23 | 06.01.2004 |
| Zusammensetzung: | 03 AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 375 mg, SACCHARINUM, VANILLINUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO. | | |
| | 05 AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 750 mg, SACCHARINUM, VANILLINUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO. | | |
| Anwendung: | Infektionskrankheiten | | |
| * Packungen: | 03 170 | 20 Tabletten | A |
| | 05 162 | 20 Tabletten | A |
| Bemerkung: | frühere Präparatebezeichnung: Flemoxin solutab, Tabletten | | |
| * Gültig bis: | 05. Januar 2008 | | |

01 Gastricumeel, homöopathische Tabletten

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

| | | | |
|------------------------|--|-----------------|------------|
| Zul.-Nr.: 47396 | Abgabekategorie: C | Index: 20.01.0. | 01.01.2004 |
| Zusammensetzung: | 01 ACIDUM ARSENICOSUM D6 30 mg, ARGENTI NITRAS D6 30 mg, CARBO VEGETABILIS D6 60 mg, PULSATILLA PRATENSIS D4 60 mg, STIBII SULFIDUM NIGRUM D6 60 mg, STRYCHNOS NUX-VOMICA D4 60 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO. | | |
| Anwendung: | Bei Magenbeschwerden | | |
| Packungen: | 01 018 | 50 Tabletten | C |
| | 026 | 250 Tabletten | C |
| * Bemerkungen: | Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 18.12.2000 (Änderung Zulassungsinhaberin) | | |
| Gültig bis: | 31. Dezember 2005 | | |

01 Gelsemium-Homaccord, homöopathische Injektionslösung

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

| | | | |
|------------------------|--|-----------------|------------|
| Zul.-Nr.: 48959 | Abgabekategorie: B | Index: 20.01.0. | 01.01.2004 |
| Zusammensetzung: | 01 GELSEMIUM SEMPERVIRENS D4 4 uL, GELSEMIUM SEMPERVIRENS D10 4 uL, GELSEMIUM SEMPERVIRENS D30 4 uL, GELSEMIUM SEMPERVIRENS D200 4 uL, CIMICIFUGA RACEMOSA D4 3 uL, CIMICIFUGA RACEMOSA D10 3 uL, CIMICIFUGA RACEMOSA D30 3 uL, CIMICIFUGA RACEMOSA D200 3 uL, RHUS TOXICODENDRON D5 3 uL, RHUS TOXICODENDRON D10 3 uL, RHUS TOXICODENDRON D30 3 uL, RHUS TOXICODENDRON D200 3 uL, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL. | | |
| Anwendung: | Bei Migräne, Neuralgien | | |
| Packungen: | 01 016 | 5 Ampulle(n) | B |
| | 024 | 10 Ampulle(n) | B |
| * Bemerkungen: | Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 18.10.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) | | |
| Gültig bis: | 31. Dezember 2006 | | |

01 Gelsemium-Homaccord, homöopathische Tropfen

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **48567** Abgabekategorie: **C** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 GELSEMIUM SEMPERVIRENS D2 4 uL, GELSEMIUM SEMPERVIRENS D10 4 uL, GELSEMIUM SEMPERVIRENS D30 4 uL, GELSEMIUM SEMPERVIRENS D200 4 uL, CIMICIFUGA RACEMOSA D2 3 uL, CIMICIFUGA RACEMOSA D10 3 uL, CIMICIFUGA RACEMOSA D30 3 uL, CIMICIFUGA RACEMOSA D200 3 uL, RHUS TOXICODENDRON D3 3 uL, RHUS TOXICODENDRON D10 3 uL, RHUS TOXICODENDRON D30 3 uL, RHUS TOXICODENDRON D200 3 uL, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 35 % V/V.

Anwendung: Bei Migräne, Neuralgie

Packungen: 01 010 30 mL C
029 100 mL C

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.11.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Ginkgobakehl D4, homöopathische Injektionslösung

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **50190** Abgabekategorie: **B** Index: 20.01.0. 19.01.2004

Zusammensetzung: 01 GINKGO BILOBA e FOLIIS SICCATIS D4 AQUOS DILUTIO, NATRII CHLORIDUM, ad SOLUTIONEM.

Anwendung: Bei peripheren Durchblutungsstörungen

Packungen: 01 021 10 x 2 mL Ampulle(n) B
048 50 x 2 mL Ampulle(n) B

* Gültig bis: 18. Januar 2009

01 Ginkgobakehl TM, homöopathische Tropfen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **50189** Abgabekategorie: **C** Index: 20.01.0. 19.01.2004

Zusammensetzung: 01 GINKGO BILOBA e FOLIIS SICCATIS TM corresp. ETHANOLUM 66 % V/V.

Anwendung: Bei kreislaufbedingten Kopfschmerzen

Packungen: 01 015 30 mL C
023 100 mL C

* Gültig bis: 18. Januar 2009

01 Glicinal, Inhalationslösung

Ogera AG, Lerzenstrasse 18, 8953 Dietikon

Zul.-Nr.: **50467** Abgabekategorie: **B** Index: 03.04.5. 26.01.2004

Zusammensetzung: 01 NATRII CROMOGLICAS 20 mg, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 2 mL.

Anwendung: Bronchospasmolytikum

Packungen: 01 015 50 Ampulle(n) B
023 25 Ampulle(n) B

* Gültig bis: 25. Januar 2009

01 Glonoin-Homaccord N, homöopathische Tropfen

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **48697** Abgabekategorie: **C** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 NITROGLYCERINUM D3, NITROGLYCERINUM D10, NITROGLYCERINUM D30, LYCOPUS VIRGINICUS D1, LYCOPUS VIRGINICUS D4, LYCOPUS VIRGINICUS D10, LYCOPUS VIRGINICUS D30 ana PARTES 1 µL, CRATAEGUS TM 600 µL, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 45 % V/V.

Anwendung: Bei Herzklopfen mit Herzschmerzen

Packungen: 01 011 30 mL C
038 100 mL C

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.11.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Glucose 40 % Fresenius, Infusionslösung**02 Glucose 50 % Fresenius, Infusionslösung**

Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Spichermatt 30, 6370 Stans

Zul.-Nr.: **42424** Abgabekategorie: **B** Index: 05.03.1. 26.01.2004Zusammensetzung: 01 GLUCOSUM ANHYDRICUM 400 g, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1000 mL corresp. 6700 kJ.
02 GLUCOSUM ANHYDRICUM 500 g, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1000 mL corresp. 8400 kJ.

Anwendung: Hochkalorische Infusionslösung zur partiellen parenteralen Ernährung

* Packungen: 01 Glasflaschen oder Plastikflaschen
021 10 x 500 mL B
01 Beutel Freeflex Biofine
129 20 x 250 mL B
01 Beutel Freeflex Cryovac
137 15 x 500 mL B
145 8 x 1000 mL B
203 10 x 1000 mL B
02 Glasflaschen
110 10 x 500 mL B
02 Beutel Freeflex Biofine
153 20 x 250 mL B
02 Beutel Freeflex Cryovac
161 15 x 500 mL B
181 8 x 1000 mL B
211 10 x 1000 mL B

Bemerkung: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 02.04.2001

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Glucose 5 % Fresenius, Infusionslösung

02 Glucose 10 % Fresenius, Infusionslösung

03 Glucose 20 % Fresenius, Infusionslösung

Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Spichermatt 30, 6370 Stans

Zul.-Nr.: **42423** Abgabekategorie: **B** Index: 05.03.1. 26.01.2004

Zusammensetzung: 01 GLUCOSUM ANHYDRICUM 50 g, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1000 mL.
 02 GLUCOSUM ANHYDRICUM 100 g, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1000 mL.
 03 GLUCOSUM ANHYDRICUM 200 g, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1000 mL.

Anwendung: Parenterale Flüssigkeits- und Glukosezufuhr

* Packungen:

| | | |
|----------------------------|--------------|---|
| 01 Plastikflaschen | | |
| 041 | 10 x 250 mL | B |
| 092 | 10 x 500 mL | B |
| 130 | 10 x 1000 mL | B |
| 343 | 10 x 100 mL | B |
| 01 Beutel Freeflex Biofine | | |
| 351 | 40 x 50 mL | B |
| 378 | 40 x 100 mL | B |
| 386 | 20 x 250 mL | B |
| 01 Beutel Freeflex Cryovac | | |
| 394 | 15 x 500 mL | B |
| 408 | 8 x 1000 mL | B |
| 491 | 10 x 1000 mL | B |
| 02 Plastikflaschen | | |
| 238 | 10 x 500 mL | B |
| 319 | 10 x 1000 mL | B |
| 02 Beutel Freeflex Biofine | | |
| 432 | 20 x 250 mL | B |
| 02 Beutel Freeflex Cryovac | | |
| 440 | 15 x 500 mL | B |
| 459 | 8 x 1000 mL | B |
| 505 | 10 x 1000 mL | B |
| 03 Glasflaschen | | |
| 335 | 10 x 500 mL | B |
| 03 Beutel Freeflex Biofine | | |
| 467 | 20 x 250 mL | B |
| 03 Beutel Freeflex Cryovac | | |
| 475 | 15 x 500 mL | B |
| 483 | 8 x 1000 mL | B |
| 513 | 10 x 1000 mL | B |

Bemerkung: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 02.04.2001

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Graphites-Homaccord, homöopathische Injektionslösung

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **48961** Abgabekategorie: **B** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 GRAPHITES D10, GRAPHITES D30, GRAPHITES D200, CALCII CARBONAS HAHNEMANNI D10, CALCII CARBONAS HAHNEMANNI D30, CALCII CARBONAS HAHNEMANNI D200 ana PARTES 5 uL, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Bei Ekzemen

Packungen: 01 010 5 Ampulle(n) B

029 10 Ampulle(n) B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 18.10.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Graphites-Homaccord, homöopathische Tropfen

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **48568** Abgabekategorie: **C** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 GRAPHITES D10, GRAPHITES D30, GRAPHITES D200, CALCII CARBONAS HAHNEMANNI D10, CALCII CARBONAS HAHNEMANNI D30, CALCII CARBONAS HAHNEMANNI D200 ana PARTES 5 uL, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 35 % V/V.

Anwendung: Bei Ekzemen

Packungen: 01 017 30 mL C

025 100 mL C

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.11.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Gripp-Heel, homöopathische Injektionslösung

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **41441** Abgabekategorie: **B** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 ACONITUM NAPELLUS D3 4 uL, BRYONIA CRETICA D3 2 uL, EUPATORIUM PERFOLIATUM D2 1 uL, LACHEISIS MUTUS D11 2 uL, PHOSPHORUS D4 1 uL, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Bei grippalen Infekten

Packungen: 01 011 5 Ampulle(n) B

038 10 Ampulle(n) B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 18.12.2000 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Gripp-Heel, homöopathische Tabletten

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **41442** Abgabekategorie: **C** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 ACONITUM NAPELLUS D4 120 mg, BRYONIA CRETICA D4 60 mg, EUPATORIUM PERFOLIATUM D3 30 mg, LACHESIS MUTUS D12 60 mg, PHOSPHORUS D5 30 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Bei grippalen Infekten

Packungen: 01 018 50 Tabletten C
026 250 Tabletten C

* Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.12.2003 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 03. Dezember 2008

01 Hamamelis-Homaccord, homöopathische Injektionslösung

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **48962** Abgabekategorie: **B** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 HAMAMELIS VIRGINIANA D4 8 uL, HAMAMELIS VIRGINIANA D30 8 uL, HAMAMELIS VIRGINIANA D200 8 uL, SILYBUM MARIANUM D6 2 uL, SILYBUM MARIANUM D30 2 uL, SILYBUM MARIANUM D200 2 uL, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Bei Venenerkrankungen

Packungen: 01 017 5 Ampulle(n) B
025 10 Ampulle(n) B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 18.10.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Hamamelis-Homaccord, homöopathische Tropfen

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **47397** Abgabekategorie: **C** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 HAMAMELIS VIRGINIANA D2 8 uL, HAMAMELIS VIRGINIANA D30 8 uL, HAMAMELIS VIRGINIANA D200 8 uL, SILYBUM MARIANUM D6 2 uL, SILYBUM MARIANUM D30 2 uL, SILYBUM MARIANUM D200 2 uL, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 35 % V/V.

Anwendung: Bei Venenerkrankungen

Packungen: 01 014 30 mL C
022 100 mL C

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 18.12.2000 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Hamamelis-Salbe Heel S, homöopathische Salbe

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **51778** Abgabekategorie: **C** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 HAMAMELIS VIRGINIANA TM 100 mg, ALCOHOL CETYLICUS et STEARYLICUS, PARAFFINUM LIQUIDUM, VASELINUM ALBUM, ETHANOLUM, AQUA q.s. ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Bei Krampfadern

Packung: 01 014 50 g C

* Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.10.2002 (Änderung ZulassungsinhaberIn)

Gültig bis: 20. Oktober 2007

01 Hepeel, homöopathische Injektionslösung

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **41443** Abgabekategorie: **B** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 CHELIDONIUM MAJUS D3 1 uL, CINCHONA PUBESCENS D2 1 uL, COLOCYNTHIS D5 3 uL, LYCOPODIUM CLAVATUM D2 1 uL, MYRISTICA FRAGRANS D3 1 uL, PHOSPHORUS D5 0.5 uL, SILYBUM MARIANUM D1 0.5 uL, VERATRUM ALBUM D5 2 uL, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Bei Verdauungsstörungen

Packungen: 01 022 10 Ampulle(n) B

030 50 Ampulle(n) B

049 100 Ampulle(n) B

* Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.03.2003 (Änderung ZulassungsinhaberIn)

Gültig bis: 31. Dezember 2007

01 Hepeel, homöopathische Tabletten

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **41444** Abgabekategorie: **C** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 CHELIDONIUM MAJUS D4 30 mg, CINCHONA PUBESCENS D3 30 mg, COLOCYNTHIS D6 90 mg, LYCOPODIUM CLAVATUM D3 30 mg, MYRISTICA FRAGRANS D4 30 mg, PHOSPHORUS D6 15 mg, SILYBUM MARIANUM D2 15 mg, VERATRUM ALBUM D6 60 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Bei Verdauungsstörungen

Packungen: 01 010 50 Tabletten C

029 250 Tabletten C

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.1999 (Änderung ZulassungsinhaberIn)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Homöopathische Leber-Galletropfen, Cosmochema

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

| | | | |
|------------------------|---|-----------------|------------|
| Zul.-Nr.: 49658 | Abgabekategorie: D | Index: 20.01.0. | 01.01.2004 |
| Zusammensetzung: | 01 CHELIDONIUM MAJUS D2, CHIONANTHUS VIRGINICUS D3, LOPHOPHYTUM LEANDRI D4, MANDRAGORA e RADICE SICCATA D4, SILYBUM MARIANUM D2 ana PARTES 0.5 mg, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 g corresp. ETHANOLUM 36 % V/V. | | |
| Anwendung: | Bei Leber-Galle-Beschwerden | | |
| Packung: | 01 028 | 30 mL | D |
| * Bemerkungen: | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2002 (Änderung Zulassungsinhaberin) | | |
| Gültig bis: | 31. Oktober 2007 | | |

01 Husteel, homöopathische Tropfen

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

| | | | |
|------------------------|--|-----------------|------------|
| Zul.-Nr.: 48569 | Abgabekategorie: C | Index: 20.01.0. | 01.01.2004 |
| Zusammensetzung: | 01 ARSENI TRIIODIDUM D6 0.2 mL, ATROPA BELLADONNA D4 0.2 mL, CAUSTICUM HAHNEMANNI D6 0.3 mL, CUPRI(II) ACETAS D6 0.1 mL, URGINEA MARITIMA var. RUBRA D4 0.2 mL ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 35 % V/V. | | |
| Anwendung: | Bei Husten | | |
| Packungen: | 01 013 | 30 mL | C |
| | 021 | 100 mL | C |
| * Bemerkungen: | Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.11.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) | | |
| Gültig bis: | 31. Dezember 2006 | | |

01 Ignatia-Homaccord, homöopathische Injektionslösung

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

| | | | |
|------------------------|---|-----------------|------------|
| Zul.-Nr.: 51638 | Abgabekategorie: B | Index: 20.01.0. | 01.01.2004 |
| Zusammensetzung: | 01 STRYCHNOS IGNATII D6, STRYCHNOS IGNATII D10, STRYCHNOS IGNATII D30, STRYCHNOS IGNATII D200, MOSCHUS D8, MOSCHUS D30, MOSCHUS D200 ana PARTES 5 µL, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL. | | |
| Anwendung: | Bei hysterischen Erregungszuständen | | |
| Packungen: | 01 018 | 5 Ampulle(n) | B |
| | 026 | 10 Ampulle(n) | B |
| * Bemerkungen: | Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 18.10.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) | | |
| Gültig bis: | 31. Dezember 2006 | | |

01 Ignatia-Homaccord, homöopathische Tropfen

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **51637** Abgabekategorie: **B** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 STRYCHNOS IGNATII D4, STRYCHNOS IGNATII D10, STRYCHNOS IGNATII D30, STRYCHNOS IGNATII D200, MOSCHUS D6, MOSCHUS D30, MOSCHUS D200 ana PARTES 5 uL, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 35 % V/V.

Anwendung: Bei hysterischen Erregungszuständen

Packungen: 01 011 30 mL B
038 100 mL B

* Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.10.2002 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 24. Oktober 2007

01 Imuvit, Kapseln

* Boots Healthcare (Switzerland)AG, Untermüli 11, 6300 Zug

Zul.-Nr.: **53388** Abgabekategorie: **D** Index: 07.98.0. 20.01.2004

Zusammensetzung: 01 VITAMINA: BETACAROTENUM 3 mg corresp. RETINOLUM 5'000 U.I., CHOLECALCIFEROLUM 200 U.I., (+)-alfa-TOCOPHEROLUM 30.2 mg, THIAMINI HYDROCHLORIDUM 0.8 mg, RIBOFLAVINUM 1 mg, PYRIDOXINI HYDROCHLORIDUM 1 mg, CYANOCOBALAMINUM 1.5 ug, NICOTINAMIDUM 10.5 mg, ACIDUM FOLICUM 0.2 mg, ACIDUM D-PANTOTHENICUM 5 mg ut CALCII PANTOTHENAS, BIOTINUM 20 ug, ACIDUM ASCORBICUM 60 mg, MINERALIA: CALCIUM 26 mg ut CALCII HYDROGENOPHOSPHAS, FERRUM 10 mg ut FERROSI SULFAS HEPTAHYDRICUS, MAGNESIUM 50 mg ut MAGNESII OXIDUM PONDEROSUM, CUPRUM 1 mg ut CUPRI SULFAS ANHYDRICUS, ZINCUM 7.5 mg ut ZINCI SULFAS MONOHYDRICUS, CHROMIUM 7.5 ug ut CHROMII(III) CHLORIDUM HEXAHYDRICUM, MANGANUM 1.2 mg ut MANGANI(II) CHLORIDUM TETRAHYDRICUM, MOLYBDENUM 7.5 ug ut NATRII MOLYBDAS DIHYDRICUS, KALIUM 7.5 mg ut KALII SULFAS, SELENIUM 40 ug ut FAEX SICCATA cum SELENIO, ALIA: GINSENG EXTRACTUM 80 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Roborans

Packungen: 01 019 100 Kapseln D
035 30 Kapseln D

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.05.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Isosteril, Infusionslösung

Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Spichermatt 30, 6370 Stans

Zul.-Nr.: **49276** Abgabekategorie: **B** Index: 05.03.3. 23.01.2004

Zusammensetzung: 01 GLUCOSUM ANHYDRICUM 50 g, NATRIUM 49.1 mmol, KALIUM 24.9 mmol, MAGNESIUM 2.5 mmol, CHLORIDUM 49.1 mmol, DIHYDROGENOPHOSPHAS 9.9 mmol, DL-LACTAS 20 mmol, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1000 mL corresp. 840 kJ.

Anwendung: Deckung des Wasser- und Elektrolythaushaltes

* Packungen: 01 Beutel Polyethylen
 028 10 x 250 mL B
 036 10 x 500 mL B
 044 10 x 1000 mL B
 01 Beutel Freeflex Biofine
 079 20 x 250 mL B
 01 Beutel Freeflex Cryovac
 087 15 x 500 mL B
 095 8 x 1000 mL B
 109 10 x 1000 mL B

Bemerkung: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 25.11.2002

Gültig bis: 24. November 2007

01 Jarsin 300, Dragées

Medichemie Bioline AG, Brühlstrasse 50, 4107 Ettingen

Zul.-Nr.: **53148** Abgabekategorie: **C** Index: 01.04.1. 26.01.2004

* Zusammensetzung: 01 HYPERICI HERBAE EXTRACTUM METHANOLICUM SICCCUM 300 mg corresp. HYPERICINUM 0,36–0,84 mg, DER: 3–6:1, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Bei gedrückter Stimmung

Packungen: 01 018 50 Dragées C
 026 100 Dragées C

Bemerkung: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15. März 2002

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Kalmia compositum Heel, homöopathische Injektionslösung

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **48963** Abgabekategorie: **B** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 KALMIA LATIFOLIA D8, ASA FOETIDA D8, HYDRARGYRI(II) OXIDUM RUBRUM D10 ana PARTES 20 uL, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 2 mL.

Anwendung: Bei rheumatisch-neuralgischen Schmerzen

Packungen: 01 048 10 Ampulle(n) B
 056 50 Ampulle(n) B
 064 100 Ampulle(n) B

* Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.03.2003 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2007

01 Kalmia compositum Heel, homöopathische Tropfen

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **48698** Abgabekategorie: **C** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 KALMIA LATIFOLIA D8, ASA FOETIDA D8, HYDRARGYRI(II) OXIDUM RUBRUM D10 ana PARTES 10 uL, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 35 % V/V.

Anwendung: Bei rheumatisch-neuralgischen Schmerzen

Packungen: 01 018 30 mL C
026 100 mL C

* Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.10.2002 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 20. Oktober 2007

01 Klacid 250 mg, Filmtabletten**02 Klacid 500 mg, Filmtabletten**

Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: **50469** Abgabekategorie: **A** Index: 08.01.6. 26.01.2004

Zusammensetzung: 01 CLARITHROMYCINUM 250 mg, VANILLINUM, COLOR.: E 104, CONSERV.: E 200, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

02 CLARITHROMYCINUM 500 mg, VANILLINUM, COLOR.: E 104, CONSERV.: E 200, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packungen: 01 026 14 Tabletten A
034 70 Tabletten A
093 20 Tabletten A
02 042 120 Tabletten A
050 30 Tabletten A
077 14 Tabletten A
085 20 Tabletten A

* Gültig bis: 25. Januar 2009

01 Klacid i.v., Infusionspräparat

Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: **51759** Abgabekategorie: **A** Index: 08.01.6. 26.01.2004

Zusammensetzung: 01 CLARITHROMYCINUM 500 mg ut CLARITHROMYCINI LACTOBIONAS, pro VITRO.

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packung: 01 028 1 Ampulle(n) A

* Gültig bis: 25. Januar 2009

01 Leptandra compositum Heel, homöopathische Tropfen

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **51639** Abgabekategorie: **B** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 VERONICA VIRGINICA D2, ACIDUM ARSENICOSUM D4, CARBO VEGETABILIS D10, NICCOLUM METALLICUM D10, PHOSPHORUS D6, PODOPHYLLUM PELTATUM D3, QUASSIA AMARA D3 ana PARTES 10 uL, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 35 % V/V.

Anwendung: Bei Meteorismus infolge Leber- und Bauchspeichelfunktionsstörungen

Packungen: 01 014 30 mL B
022 100 mL B

* Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2002 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Oktober 2007

01 Lithiumeel, homöopathische Tabletten

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **48570** Abgabekategorie: **C** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 LITHII CARBONAS D3 30 mg, COLCHICUM AUTUMNALE D4 30 mg, FERRI PHOSPHAS D6 30 mg, NATRII CARBONAS D4 30 mg, RHUS TOXICODENDRON D6 90 mg, STRYCHNOS NUX-VOMICA D6 90 mg pro COMPRESSO.

Anwendung: Bei rheumatischen Gelenkbeschwerden

Packungen: 01 011 50 Tabletten C
038 250 Tabletten C

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 18.10.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Luffa comp. Heel, homöopathischer Nasenspray

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **52492** Abgabekategorie: **C** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 LUFFA OPERCULATA D4, LUFFA OPERCULATA D12, LUFFA OPERCULATA D30, THRYALLIS GLAUCA D4, THRYALLIS GLAUCA D12, THRYALLIS GLAUCA D30 ana PARTES 100 mg, HISTAMINUM D12, HISTAMINUM D30, HISTAMINUM D200, SULFUR D12, SULFUR D30, SULFUR D200 ana PARTES 50 mg, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Bei Heuschnupfen

Packung: 01 Dosierspray
017 20 mL C

* Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.12.2003 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 03. Dezember 2008

01 Luffa-Lobelia comp. Heel, homöopathische Heuschnupfentabletten

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

| | | | |
|------------------------|--|-----------------|------------|
| Zul.-Nr.: 52680 | Abgabekategorie: C | Index: 20.01.0. | 01.01.2004 |
| Zusammensetzung: | 01 LUFFA OPERCULATA D12, ARALIA RACEMOSA D1, ARSENIUM TRIIODIDUM D8, LOBELIA INFLATA D6 ana PARTES 25 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO. | | |
| Anwendung: | Bei Heuschnupfen | | |
| Packungen: | 01 018 | 50 Tabletten | C |
| | 026 | 250 Tabletten | C |
| * Bemerkungen: | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.12.2003 (Änderung Zulassungsinhaberin) | | |
| Gültig bis: | 03. Dezember 2008 | | |

01 Luvos Heilerde 1 zum Einnehmen, Pulver

* Dr. Dünner AG, , 6403 Küssnacht am Rigi

| | | | |
|------------------------|---|-----------------|------------|
| Zul.-Nr.: 08910 | Abgabekategorie: D | Index: 04.99.0. | 08.01.2004 |
| Zusammensetzung: | 01 TERRA SILICEA SPEC.. | | |
| Anwendung: | Bei Magen-Darmbeschwerden | | |
| Packung: | 01 049 | 480 g | D |
| * Bemerkungen: | Ersetzt die Registrierungs-surkunde vom 21.10.1999 (Änderung Zulassungsinhaberin) | | |
| Gültig bis: | 31. Dezember 2004 | | |

01 Luvos Heilerde 2 für Packungen und Umschläge, Pulver

* Dr. Dünner AG, , 6403 Küssnacht am Rigi

| | | | |
|------------------------|---|-----------------|------------|
| Zul.-Nr.: 08911 | Abgabekategorie: D | Index: 07.10.5. | 08.01.2004 |
| Zusammensetzung: | 01 TERRA SILICEA SPEC.. | | |
| Anwendung: | Zu Umschlägen bei stumpfen Verletzungen | | |
| Packung: | 01 045 | 480 g | D |
| * Bemerkungen: | Ersetzt die Registrierungs-surkunde vom 23.06.1999 (Änderung Zulassungsinhaberin) | | |
| Gültig bis: | 31. Dezember 2004 | | |

01 Luvos Heilerde Ultra zum Einnehmen, Pulver

* Dr. Dünner AG, , 6403 Küssnacht am Rigi

| | | | |
|------------------------|---|-----------------|------------|
| Zul.-Nr.: 08909 | Abgabekategorie: D | Index: 04.99.0. | 08.01.2004 |
| Zusammensetzung: | 01 TERRA SILICEA SPEC.. | | |
| Anwendung: | Bei Magen-Darmstörungen | | |
| Packung: | 01 024 | 380 g | D |
| * Bemerkungen: | Ersetzt die Registrierungs-surkunde vom 21.10.1999 (Änderung Zulassungsinhaberin) | | |
| Gültig bis: | 31. Dezember 2004 | | |

01 Maliasin 25, Dragées

02 Maliasin 100, Dragées

Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: **31862** Abgabekategorie: **B** Index: 01.07.1. 15.01.2004

* Zusammensetzung: 01 BARBEXACLONUM 25 mg, COLOR.: E 110, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.
02 BARBEXACLONUM 100 mg, COLOR.: E 104, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Antiepilepticum

| | | | |
|------------|--------|-------------|---|
| Packungen: | 01 027 | 50 Dragées | B |
| | 086 | 100 Dragées | B |
| | 02 035 | 50 Dragées | B |
| | 078 | 100 Dragées | B |

Bemerkung: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 14.01.2003

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Medibudget Schmerztabletten ASS, Tabletten

Medi-Budget AG, Gütschstrasse 5, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: **55095** Abgabekategorie: **D** Index: 01.01.1. 16.01.2004

Zusammensetzung: 01 ACIDUM ACETYLSALICYLICUM 500 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Analgetikum, Antipyretikum

| | | | |
|----------|--------|--------------|---|
| Packung: | 01 002 | 20 Tabletten | D |
|----------|--------|--------------|---|

* Gültig bis: 15. Januar 2009

01 Melilotus-Homaccord, homöopathische Injektionslösung

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **48964** Abgabekategorie: **B** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 MELILOTUS OFFICINALIS D2 2 uL, MELILOTUS OFFICINALIS D4 2 uL, MELILOTUS OFFICINALIS D10 2 uL, MELILOTUS OFFICINALIS D30 2 uL, MELILOTUS OFFICINALIS D200 2 uL, CRATAEGUS D2 8 uL, CRATAEGUS D10 8 uL, CRATAEGUS D30 8 uL, CRATAEGUS D200 8 uL, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Plethora

| | | | |
|------------|--------|---------------|---|
| Packungen: | 01 028 | 5 Ampulle(n) | B |
| | 036 | 10 Ampulle(n) | B |

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 18.10.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Melilotus-Homaccord, homöopathische Tropfen

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **48699** Abgabekategorie: **C** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 MELILOTUS OFFICINALIS D1 2 uL, MELILOTUS OFFICINALIS D4 2 uL, MELILOTUS OFFICINALIS D10 2 uL, MELILOTUS OFFICINALIS D30 2 uL, MELILOTUS OFFICINALIS D200 2 uL, CRATAEGUS TM 600 uL, CRATAEGUS D10 8 uL, CRATAEGUS D30 8 uL, CRATAEGUS D200 8 uL, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 45 % V/V.

Anwendung: Bei Blutandrang im Kopf

Packungen: 01 014 30 mL C
022 100 mL C

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 18.10.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Mercurius-Heel, homöopathische Tabletten

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **51640** Abgabekategorie: **C** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 MERCURIUS SOLUBILIS HAHNEMANNI D10 90 mg, AILANTHUS ALTISSIMA D3 30 mg, ATROPA BELLADONNA D4 60 mg, ECHINACEA ANGUSTIFOLIA D3 30 mg, HEPAR SULFURIS D8 30 mg, LACHESIS MUTUS D12 30 mg, PHYTOLACCA AMERICANA D4 30 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Bei entzündlichen Prozessen im Nasenbereich

Packungen: 01 012 50 Tabletten C
020 250 Tabletten C

* Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2002 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Oktober 2007

01 Mezereum-Homaccord, homöopathische Injektionslösung

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **48965** Abgabekategorie: **B** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 DAPHNE MEZEREUM D4, DAPHNE MEZEREUM D10, DAPHNE MEZEREUM D15, DAPHNE MEZEREUM D30, DAPHNE MEZEREUM D200, ACIDUM ARSENICOSUM D6, ACIDUM ARSENICOSUM D10, ACIDUM ARSENICOSUM D15, ACIDUM ARSENICOSUM D30, ACIDUM ARSENICOSUM D200, ACIDUM ARSENICOSUM D1000 ana PARTES 5 uL, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Bei Ekzemen

Packungen: 01 016 5 Ampulle(n) B
024 10 Ampulle(n) B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 18.10.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Mezereum-Homaccord, homöopathische Tropfen

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **48700** Abgabekategorie: **C** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 DAPHNE MEZEREUM D2, DAPHNE MEZEREUM D10, DAPHNE MEZEREUM D15, DAPHNE MEZEREUM D30, DAPHNE MEZEREUM D200, ACIDUM ARSENICOSUM D4, ACIDUM ARSENICOSUM D10, ACIDUM ARSENICOSUM D15, ACIDUM ARSENICOSUM D30, ACIDUM ARSENICOSUM D200, ACIDUM ARSENICOSUM D1000 ana PARTES 5 uL, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 35 % V/V.

Anwendung: Bei Hautausschlägen, Hautjucken

Packungen: 01 012 30 mL C
020 100 mL C

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.11.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Mydriaticum Dispersa, Augentropfen

Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **23855** Abgabekategorie: **B** Index: 11.02.0. 26.01.2004

Zusammensetzung: 01 TROPICAMIDUM 5 mg, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Zur diagnostischen und praeoperativen Mydriasis

Packung: 01 038 10 mL B

* Gültig bis: 25. Januar 2009

01 NaCl 0,9% Fresenius, Infusionslösung

Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Spichermatt 30, 6370 Stans

Zul.-Nr.: **42425** Abgabekategorie: **B** Index: 05.03.2. 26.01.2004

| | | | |
|------------------|--|--|---|
| Zusammensetzung: | 01 Natrii Chloridi Solutio Infundibilis 9 g/L. | | |
| Anwendung: | Parenterale Flüssigkeits- und Kochsalzzufuhr | | |
| * Packungen: | 01 Behältnis Medipur-BP | | |
| | 052 10 x 250 mL | | B |
| | 095 10 x 500 mL | | B |
| | 133 10 x 1000 mL | | B |
| | 01 Beutel Frekaflex | | |
| | 168 10 x 500 mL | | B |
| | 184 10 x 1000 mL | | B |
| | 01 Glas-Injektionsflasche | | |
| | 192 10 x 50 mL | | B |
| | 206 10 x 100 mL | | B |
| | 01 Beutel Frekaflex | | |
| | 222 10 x 250 mL | | B |
| | 01 Behältnis Minipur | | |
| | 265 10 x 100 mL | | B |
| | 01 Glas-Infusionsflasche | | |
| | 273 10 x 100 mL | | B |
| | 01 Beutel Frekaflex | | |
| | 281 4 x 2000 mL | | B |
| | 01 Beutel Freeflex Biofine | | |
| | 354 40 x 50 mL | | B |
| | 362 40 x 100 mL | | B |
| | 370 20 x 250 mL | | B |
| | 01 Beutel Freeflex Cryovac | | |
| | 389 15 x 500 mL | | B |
| | 397 8 x 1000 mL | | B |
| | 01 Frekaflex (biluer-flex) | | |
| | 400 30 x 250 mL | | B |
| | 419 15 x 500 mL | | B |
| | 427 10 x 1000 mL | | B |
| | 435 5 x 2000 mL | | B |
| | 01 Beutel Freeflex Cryovac | | |
| | 443 10 x 1000 mL | | B |
| Bemerkung: | Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 16.03.2001 | | |
| Gültig bis: | 31. Dezember 2004 | | |

01 Natrium-Homaccord, homöopathische Tropfen

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **48701** Abgabekategorie: **C** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 NATRII CARBONAS D10 3 uL, NATRII CARBONAS D30 3 uL, NATRII CARBONAS D200 3 uL, NATRII CHLORIDUM D10 3 uL, NATRII CHLORIDUM D30 3 uL, NATRII CHLORIDUM D200 3 uL, NATRII CHLORIDUM D1000 3 uL, NATRII NITRAS D10 4 uL, NATRII NITRAS D15 4 uL, NATRII NITRAS D30 4 uL, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 35 % V/V.

Anwendung: Bei chronischen Schleimhautkatarrhen

Packungen: 01 019 30 mL C
027 100 mL C

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.11.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Naudicelle, capsules

* Vifor SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne

N° AMM: **42280** Catégorie de remise: **D** Index: 07.99.0. 27.01.2004

Composition: 01 OENOTHERAE SEMINIS OLEUM 550 mg corresp. ACIDUM 9,12-LINOLICUM ca. 380 mg, ACIDUM GAMOLENICUM ca. 50 mg, ANTIOX.: E 307, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Indication: Comme complément alimentaire en cas de taux de lipides sanguins élevés

Conditionnements: 01 038 100 capsules D
046 60 capsules D
054 300 capsules D

* Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 29.12.1999 (Changement de titulaire de l'AMM)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2004

01 Nelsons Noctura, homöopathische Tabletten bei nervösen Schlafstörungen

* Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: **43352** Abgabekategorie: **D** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 ALFALFA C6, AVENA SATIVA C6, COFFEA ARABICA C6, HUMULUS LUPULUS C6, KALII BROMIDUM C6, PASSIFLORA INCARNATA C6, VALERIANA OFFICINALIS C6 ana PARTES pro COMPRESSO.

Anwendung: Bei nervösen Störungen

Packung: 01 032 72 Tabletten D

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 06.12.2000 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Nelsons Pollenna, homöopathische Tabletten bei Heuschnupfen

* Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: **43342** Abgabekategorie: **D** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 ALLIUM CEPA C6, EUPHRASIA OFFICINALIS C6, SCHOENOCAULON OFFICINALE C6 ana PARTES pro COMPRESSO.

Anwendung: Bei Heuschnupfen

Packung: 01 037 72 Tabletten D

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 06.12.2000 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Nelsons Sinusit, homöopathische Tabletten bei Nasennebenhöhlenkatarrh

* Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: **54009** Abgabekategorie: **D** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 HYDRASTIS CANADENSIS C6, KALII DICHROMAS C6, PULSATILLA PRATENSIS C6, THUJA OCCIDENTALIS C6, ana PARTES, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Bei Nasennebenhöhlenbeschwerden

Packung: 01 011 72 Tabletten D

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 11.07.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Nelsons Traumatica, homöopathische Tabletten bei Muskel- und Knochenverletzungen

* Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: **48637** Abgabekategorie: **D** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 ARNICA MONTANA C6, HYPERICUM PERFORATUM C6, RHUS TOXICODENDRON C6, RUTA GRAVEOLENS C6, SYMPHYTUM OFFICINALE C6 ana PARTES pro COMPRESSO.

Anwendung: Bei Verstauchungen, Prellungen

Packung: 01 027 72 Tabletten D

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 11.07.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Nelsons Travella, homöopathische Tabletten bei Reisebeschwerden

* Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: **43353** Abgabekategorie: **D** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 ANAMIRTA COCCULUS C6, APOMORPHINI HYDROCHLORIDUM C6, DELPHINIUM STAPHISAGRIA C6, NICOTIANA TABACUM C6, PETROLEUM C6, STRYCHNOS NUX-VOMICA C6, THERIDION CURASSAVICUM C6 ana PARTES pro COMPRESSO.

Anwendung: Bei Reisebeschwerden

Packung: 01 039 72 Tabletten D

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 06.12.2000 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Neo-Hydro, Augensalbe

G. Streuli & Co. AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: **46020** Abgabekategorie: **A** Index: 11.06.1. 28.01.2004

Zusammensetzung: 01 HYDROCORTISONI ACETAS 10 mg, NEOMYCINUM 5 mg ut NEOMYCINI SULFAS, ADEPS LANA, CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Infizierte Augenentzündungen

Packung: 01 014 3,5 g A

* Gültig bis: 27. Januar 2009

01 Neo-Hydro, Augentropfen

G. Streuli & Co. AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: **46021** Abgabekategorie: **A** Index: 11.06.1. 28.01.2004

Zusammensetzung: 01 HYDROCORTISONI ACETAS 5 mg, NEOMYCINUM 3.5 mg ut NEOMYCINI SULFAS, ANTIOX.: E 223, CONSERV.: E 218, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Infizierte Augenentzündungen

Packung: 01 010 5 mL A

* Gültig bis: 27. Januar 2009

02 Nervoheel N, homöopathische Tabletten

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **48571** Abgabekategorie: **C** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 02 ACIDUM PHOSPHORICUM D4 60 mg, KALII BROMIDUM D4 30 mg, SEPIA OFFICINALIS D4 60 mg, STRYCHNOS IGNATII D4 60 mg, ZINCI ISOVALERAS D4 30 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Bei nervösen Schlafstörungen

Packungen: 02 034 50 Tabletten C

042 250 Tabletten C

* Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2002 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Oktober 2007

01 Neurolithium 5 ml (4,95 mmol Li), Trinkampullen**02 Neurolithium 10 ml (9,9 mmol Li), Trinkampullen**

* Pharmafactory AG Oligosol Vertretungen, De Castellaweg 41, 3280 Greng

Zul.-Nr.: **40163** Abgabekategorie: **A** Index: 01.06.0. 06.01.2004

Zusammensetzung: 01 LITHII D-GLUCONAS 1 g corresp. LITHIUM 4.95 mmol, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro DOSI 5 mL.

02 LITHII D-GLUCONAS 2 g corresp. LITHIUM 9.9 mmol, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro DOSI 10 mL.

Anwendung: Endogene Manien und Depressionen

Packungen: 01 026 60 x 5 mL Trinkampulle(n) A

02 034 50 x 10 mL Trinkampulle(n) A

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 05.12.2001 (Änderung Firmenname und Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Nux vomica-Homaccord, homöopathische Injektionslösung

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **48967** Abgabekategorie: **B** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 STRYCHNOS NUX-VOMICA D4 2 uL, STRYCHNOS NUX-VOMICA D10 2 uL, STRYCHNOS NUX-VOMICA D15 2 uL, STRYCHNOS NUX-VOMICA D30 2 uL, STRYCHNOS NUX-VOMICA D200 2 uL, STRYCHNOS NUX-VOMICA D1000 2 uL, BRYONIA ALBA D4 2 uL, BRYONIA ALBA D6 2 uL, BRYONIA ALBA D10 2 uL, BRYONIA ALBA D15 2 uL, BRYONIA ALBA D30 2 uL, BRYONIA ALBA D200 2 uL, BRYONIA ALBA D1000 2 uL, COLOCYNTHIS D5 3 uL, COLOCYNTHIS D10 3 uL, COLOCYNTHIS D30 3 uL, COLOCYNTHIS D200 3 uL, LYCOPODIUM CLAVATUM D5 3 uL, LYCOPODIUM CLAVATUM D10 3 uL, LYCOPODIUM CLAVATUM D30 3 uL, LYCOPODIUM CLAVATUM D200 3 uL, LYCOPODIUM CLAVATUM D1000 3 uL, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Bei Funktionsstörungen im Magen-Darm-Leber-Bereich

Packungen: 01 019 5 Ampulle(n) B

027 10 Ampulle(n) B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 18.10.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Nux vomica-Homaccord, homöopathische Tropfen

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **47398** Abgabekategorie: **C** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 STRYCHNOS NUX-VOMICA D2 2 uL, STRYCHNOS NUX-VOMICA D10 2 uL, STRYCHNOS NUX-VOMICA D15 2 uL, STRYCHNOS NUX-VOMICA D30 2 uL, STRYCHNOS NUX-VOMICA D200 2 uL, STRYCHNOS NUX-VOMICA D1000 2 uL, BRYONIA CRETICA D2 2 uL, BRYONIA CRETICA D6 2 uL, BRYONIA CRETICA D10 2 uL, BRYONIA CRETICA D15 2 uL, BRYONIA CRETICA D30 2 uL, BRYONIA CRETICA D200 2 uL, BRYONIA CRETICA D1000 2 uL, COLOCYNTHIS D3 3 uL, COLOCYNTHIS D10 3 uL, COLOCYNTHIS D30 3 uL, COLOCYNTHIS D200 3 uL, LYCOPODIUM CLAVATUM D3 3 uL, LYCOPODIUM CLAVATUM D10 3 uL, LYCOPODIUM CLAVATUM D30 3 uL, LYCOPODIUM CLAVATUM D200 3 uL, LYCOPODIUM CLAVATUM D1000 3 uL, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 35 % V/V.

Anwendung: Bei Funktionsstörungen im Magen-Darm-Leber-Bereich

Packungen: 01 010 30 mL C
029 100 mL C

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 18.12.2000 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Oculoheel, homöopathische Augentropfen, Monodosen

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **53908** Abgabekategorie: **C** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 COCHLEARIA OFFICINALIS D5, ECHINACEA ANGUSTIFOLIA D5, EUPHRASIA OFFICINALIS D5, Pilocarpus D5 ana PARTES 246 mg, NATRII DIHYDROGENOPHOSPHAS DIHYDRICUS, DINATRII PHOSPHAS DIHYDRICUS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Bei Reizzuständen der Augen

Packung: 01 012 20 x 0,45 mL C

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.11.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Oligosol Co, Doseur

* Pharmafactory AG Oligosol Vertretungen, De Castellaweg 41, 3280 Greng

Zul.-Nr.: **45896** Abgabekategorie: **B** Index: 07.02.11 06.01.2004

Zusammensetzung: 01 COBALTUM 59 ug ut COBALTI(II) D-GLUCONAS ANHYDRICUS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 2 mL.

Anwendung: Oligotherapie

Packung: 01 013 60 mL B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 09.12.1998 (Änderung Firmenname und Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Oligosol Cu Au Ag, Lösung

* Pharmafactory AG Oligosol Vertretungen, De Castellaweg 41, 3280 Greng

Zul.-Nr.: **24902** Abgabekategorie: **B** Index: 07.02.21 06.01.2004

Zusammensetzung: 01 CUPRUM 63 ug ut CUPRI(II) D-GLUCONAS ANHYDRICUS, AURUM COLLOIDALE 1.4 ug, ARGENTUM 21.4 ug ut ARGENTI D-GLUCONAS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 2 mL.

Anwendung: Oligotherapie

Packung: 01 013 60 mL B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 09.12.1998 (Änderung Firmenname und Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Oligosol Cu, Doseur

* Pharmafactory AG Oligosol Vertretungen, De Castellaweg 41, 3280 Greng

Zul.-Nr.: **45897** Abgabekategorie: **B** Index: 07.02.11 06.01.2004

Zusammensetzung: 01 CUPRUM 725.2 ug ut CUPRI(II) D-GLUCONAS ANHYDRICUS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 2 mL.

Anwendung: Oligotherapie

Packung: 01 028 60 mL B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 09.12.1998 (Änderung Firmenname und Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Oligosol K, Doseur

* Pharmafactory AG Oligosol Vertretungen, De Castellaweg 41, 3280 Greng

Zul.-Nr.: **45900** Abgabekategorie: **B** Index: 07.02.11 06.01.2004

Zusammensetzung: 01 KALIUM 40 ug ut KALII D-GLUCONAS ANHYDRICUS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 2 mL.

Anwendung: Oligotherapie

Packung: 01 010 60 mL B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 09.12.1998 (Änderung Firmenname und Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Oligosol Li, Doseur

* Pharmafactory AG Oligosol Vertretungen, De Castellaweg 41, 3280 Greng

Zul.-Nr.: **45901** Abgabekategorie: **B** Index: 07.02.11 06.01.2004

Zusammensetzung: 01 LITHIUM 279.6 ug ut LITHII D-GLUCONAS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 2 mL.

Anwendung: Oligotherapie

Packung: 01 017 60 mL B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 09.12.1998 (Änderung Firmenname und Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Oligosol Mg, Doseur

* Pharmafactory AG Oligosol Vertretungen, De Castellaweg 41, 3280 Greng

Zul.-Nr.: **45902** Abgabekategorie: **B** Index: 07.02.11 06.01.2004

Zusammensetzung: 01 MAGNESIUM 104.4 ug ut MAGNESII DIGLUCONAS ANHYDRICUS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 2 mL.

Anwendung: Oligotherapie

Packung: 01 013 60 mL B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 09.12.1998 (Änderung Firmenname und Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Oligosol Mn Co, Doseur

* Pharmafactory AG Oligosol Vertretungen, De Castellaweg 41, 3280 Greng

Zul.-Nr.: **45904** Abgabekategorie: **B** Index: 07.02.21 06.01.2004

Zusammensetzung: 01 MANGANUM 72.8 ug ut MANGANI(II) D-GLUCONAS ANHYDRICUS, COBALTUM 72.6 ug ut COBALT(II) D-GLUCONAS ANHYDRICUS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 2 mL.

Anwendung: Oligotherapie

Packung: 01 016 60 mL B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 09.12.1998 (Änderung Firmenname und Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Oligosol Mn Cu Co, Doseur

* Pharmafactory AG Oligosol Vertretungen, De Castellaweg 41, 3280 Greng

Zul.-Nr.: **45906** Abgabekategorie: **B** Index: 07.02.21 06.01.2004

Zusammensetzung: 01 MANGANUM 72.8 ug ut MANGANI(II) D-GLUCONAS ANHYDRICUS, CUPRUM 72.6 ug ut CUPRI(II) D-GLUCONAS ANHYDRICUS, COBALTUM 72.6 ug ut COBALT(II) D-GLUCONAS DIHYDRICUS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 2 mL.

Anwendung: Oligotherapie

Packung: 01 019 60 mL B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 09.12.1998 (Änderung Firmenname und Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Oligosol Mn Cu, Doseur

* Pharmafactory AG Oligosol Vertretungen, De Castellaweg 41, 3280 Greng

Zul.-Nr.: **45905** Abgabekategorie: **B** Index: 07.02.21 06.01.2004

Zusammensetzung: 01 MANGANUM 72.8 ug ut MANGANI(II) D-GLUCONAS ANHYDRICUS, CUPRUM 72.6 ug ut CUPRI(II) D-GLUCONAS ANHYDRICUS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 2 mL.

Anwendung: Oligotherapie

Packung: 01 012 60 mL B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 09.12.1998 (Änderung Firmenname und Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Oligosol Mn, Doseur

* Pharmafactory AG Oligosol Vertretungen, De Castellaweg 41, 3280 Greng

Zul.-Nr.: **45903** Abgabekategorie: **B** Index: 07.02.11 06.01.2004

Zusammensetzung: 01 MANGANUM 72.8 ug ut MANGANI(II) D-GLUCONAS ANHYDRICUS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 2 mL.

Anwendung: Oligotherapie

Packung: 01 028 60 mL B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 09.12.1998 (Änderung Firmenname und Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Oligosol P, Doseur

* Pharmafactory AG Oligosol Vertretungen, De Castellaweg 41, 3280 Greng

Zul.-Nr.: **45908** Abgabekategorie: **B** Index: 07.02.11 06.01.2004

Zusammensetzung: 01 PHOSPHORUS 30.5 ug ut DINATRII PHOSPHAS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 2 mL.

Anwendung: Oligotherapie

Packung: 01 011 60 mL B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 09.12.1998 (Änderung Firmenname und Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

02 Oligosol S, Trinkampullen

* Pharmafactory AG Oligosol Vertretungen, De Castellaweg 41, 3280 Greng

Zul.-Nr.: **46715** Abgabekategorie: **B** Index: 07.02.11 06.01.2004

Zusammensetzung: 02 SULFUR 122 ug ut NATRII THIOSULFAS, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 2 mL.

Anwendung: Oligotherapie

Packung: 02 020 14 Trinkampulle(n) B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 12.04.2000 (Änderung Firmenname und Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Oligosol Zn Cu, Doseur

* Pharmafactory AG Oligosol Vertretungen, De Castellaweg 41, 3280 Greng

Zul.-Nr.: **45910** Abgabekategorie: **B** Index: 07.02.21 06.01.2004

Zusammensetzung: 01 ZINCUM 67.4 ug ut ZINCI D-GLUCONAS ANHYDRICUS, CUPRUM 72.6 ug ut CUPRI(II) D-GLUCONAS ANHYDRICUS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 2 mL.

Anwendung: Oligotherapie

Packung: 01 016 60 mL B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 09.12.1998 (Änderung Firmenname und Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Oligosol Zn Ni Co, Doseur

* Pharmafactory AG Oligosol Vertretungen, De Castellaweg 41, 3280 Greng

Zul.-Nr.: **45911** Abgabekategorie: **B** Index: 07.02.21 06.01.2004

Zusammensetzung: 01 ZINCUM 67.4 ug ut ZINCI D-GLUCONAS ANHYDRICUS, NICCOLUM 72.6 ug ut NICCOLI D-GLUCONAS ANHYDRICUS, COBALTUM 72.6 ug ut COBALTII(II) D-GLUCONAS ANHYDRICUS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 2 mL.

Anwendung: Oligotherapie

Packung: 01 012 60 mL B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 09.12.1998 (Änderung Firmenname und Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Oligosol Zn, Doseur

* Pharmafactory AG Oligosol Vertretungen, De Castellaweg 41, 3280 Greng

Zul.-Nr.: **45909** Abgabekategorie: **B** Index: 07.02.11 06.01.2004

Zusammensetzung: 01 ZINCUM 67.4 ug ut ZINCI D-GLUCONAS ANHYDRICUS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 2 mL.

Anwendung: Oligotherapie

Packung: 01 018 60 mL B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 09.12.1998 (Änderung Firmenname und Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Osteoheel, homöopathische Tabletten

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **51641** Abgabekategorie: **B** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 ARANEA DIADEMA D6 30 mg, ASA FOETIDA D4 30 mg, CALCII PHOSPHAS D6 60 mg, HEKLA LAVA D6 30 mg, HYDRARGYRI(II) OXIDUM RUBRUM D9 60 mg, KALII IODIDUM D4 30 mg, NATRII SULFAS D4 30 mg, STILLINGIA SILVATICA D4 30 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Bei Knochenhautaffektionen

Packungen: 01 019 50 Tabletten B

027 250 Tabletten B

* Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2002 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Oktober 2007

01 Ovitrelle 250 ug, Injektionspräparat

Serono Pharma Schweiz, Zweignied. von Serono International SA, Steinhauserstrasse 74, 6305 Zug

Zul.-Nr.: **55535** Abgabekategorie: **A** Index: 07.08.1. 09.01.2004

Zusammensetzung: 01 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: CHORIOGONADOTROPINUM ALFA 285 ug, SACCHARUM, NATRII PHOSPHATES, pro VITRO, SOLVENS: AQUA ad INIJECTABILIA pro VITRO 1 mL corresp. CHORIOGONADOTROPINUM ALFA 250 ug/mL in SOLUTIONE recentere RECONSTITUTA.

Anwendung: Induktion der Ovulation

* Packungen: 01 Durchstichflasche + Durchstichflasche mit Lösungsmittel

008 1 + 1 Durchstichflasche(n) A

012 10 + 10 Durchstichflasche(n) A

Bemerkung: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 23.04.2003

Gültig bis: 16. August 2007

01 PC 30 V, Lösung

* Proreo Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: **37260** Abgabekategorie: **D** Index: 10.10.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 ALLANTOINUM 1.5 mg, DEXPANTHENOLUM 25 mg, MATRICARIAE EXTRACTUM 6 mg, HIPPOCASTANI EXTRACTUM 10 mg, 1,3-BUTANDIOLUM 800 mg, AROMATICA, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 g.

Anwendung: Dekubitusprophylaxe

Packungen: 01 037 100 mL D

045 250 mL D

* Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.07.2003 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 12. Dezember 2007

01 Paeonia-Heel, homöopathische Tabletten

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **48702** Abgabekategorie: **C** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 PAEONIA OFFICINALIS D3 120 mg, ACIDUM NITRICUM D6 30 mg, GRAPHITES D6 60 mg, HAMAMELIS VIRGINIANA D3 30 mg, STRYCHNOS NUX-VOMICA D4 30 mg, SULFUR D4 30 mg pro COMPRESSO.

Anwendung: Bei Hämorrhoiden

Packungen: 01 015 50 Tabletten C

023 250 Tabletten C

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.11.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Paeonia-officinalis-Salbe Heel L, homöopathische Salbe

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **51779** Abgabekategorie: **C** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 PAEONIA OFFICINALIS TM 100 mg, ALCOHOL CETYLICUS et STEARYLICUS, PARAFFINUM LIQUIDUM, VASELINUM ALBUM, ETHANOLUM, AQUA q.s. ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Bei Hämorrhoiden

Packung: 01 010 50 g C

* Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.10.2002 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 20. Oktober 2007

01 Panadol C, Brausetabletten

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG, Talstrasse 5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **54267** Abgabekategorie: **D** Index: 01.01.2. 16.01.2004

Zusammensetzung: 01 PARACETAMOLUM 500 mg, ACIDUM ASCORBICUM 300 mg, SACCHARINUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Linderung von Fieber und Schmerzen bei Erkältungskrankheiten

Packungen: 01 010 10 Brausetabletten D

029 20 Brausetabletten D

* Gültig bis: 15. Januar 2009

01 Phosphor-Homaccord, homöopathische Injektionslösung

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **48968** Abgabekategorie: **B** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 PHOSPHORUS D10 4 uL, PHOSPHORUS D30 4 uL, PHOSPHORUS D200 4 uL, ARGENTI NITRAS D10 3 uL, ARGENTI NITRAS D30 3 uL, ARGENTI NITRAS D200 3 uL, PARIS QUADRIFOLIA D6 3 uL, PARIS QUADRIFOLIA D10 3 uL, PARIS QUADRIFOLIA D30 3 uL, PARIS QUADRIFOLIA D200 3 uL, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Bei Laryngitis

Packungen: 01 015 5 Ampulle(n) B

023 10 Ampulle(n) B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungs-surkunde vom 18.10.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Phosphor-Homaccord, homöopathische Tropfen

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **47399** Abgabekategorie: **C** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 PHOSPHORUS D10 4 uL, PHOSPHORUS D30 4 uL, PHOSPHORUS D200 4 uL, ARGENTI NITRAS D10 3 uL, ARGENTI NITRAS D30 3 uL, ARGENTI NITRAS D200 3 uL, PARIS QUADRIFOLIA D6 3 uL, PARIS QUADRIFOLIA D10 3 uL, PARIS QUADRIFOLIA D30 3 uL, PARIS QUADRIFOLIA D200 3 uL, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 35 % V/V.

Anwendung: Bei Heiserkeit

Packungen: 01 017 30 mL C
025 100 mL C

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 18.12.2000 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Phostal, Injektionssuspension

* TRIMEDAL Distribution AG, Eichenweg 3, 8126 Zumikon

Zul.-Nr.: **49263** Abgabekategorie: **A** Index: 07.13.3. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 A): ALLERGENORUM EXTRACTUM VARIUM 0.01 I.R. aut 0.01 I.C., CALCIUM, CALCII PHOSPHAS, GLYCEROLUM, NATRII CHLORIDUM, MANNITOLUM, CONSERV.: PHENOLUM 4 mg, AQUA q.s. ad SUSPENSIONEM pro 1 mL, B): ALLERGENORUM EXTRACTUM VARIUM 0.1 I.R. aut 0.1 I.C., CALCIUM, CALCII PHOSPHAS, GLYCEROLUM, NATRII CHLORIDUM, MANNITOLUM, CONSERV.: PHENOLUM 4 mg, AQUA q.s. ad SUSPENSIONEM pro 1 mL, C): ALLERGENORUM EXTRACTUM VARIUM 1 I.R. aut 1 I.C., CALCIUM, CALCII PHOSPHAS, GLYCEROLUM, NATRII CHLORIDUM, MANNITOLUM, CONSERV.: PHENOLUM 4 mg, AQUA q.s. ad SUSPENSIONEM pro 1 mL, D): ALLERGENORUM EXTRACTUM VARIUM 10 I.R. aut 10 I.C., CALCIUM, CALCII PHOSPHAS, GLYCEROLUM, NATRII CHLORIDUM, MANNITOLUM, CONSERV.: PHENOLUM 4 mg, AQUA q.s. ad SUSPENSIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Hyposensibilisierung

Packungen: 01 Fortsetzungsbehandlung 1 Einzelallergen
066 1 x 5 mL A
01 Fortsetzungsbehandlung Allergenmischung
074 1 x 5 mL A
01 Anfangsbehandlung 1 Einzelallergen
082 4 x 5 mL A
01 Anfangsbehandlung Allergenmischung
090 4 x 5 mL A

* Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.01.2003 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Phytofluide Angélique (racines)/Engelwurz, liquide

* Arko Diffusion SA, route des Jeunes 5D, 1211 Genève

N° AMM: **48389** Catégorie de remise: **D** Index: 04.07.1. 30.01.2004

Composition: 01 ANGELICAE RADICIS EXTRACTUM ETHANOLICUM LIQUIDUM 760 mg, DER: 1:2,7-3,6, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 19 % V/V.

Indication: En cas de manque d'appétit

Conditionnement: 01 015 50 mL D

* Valable jusqu'au: 29 janvier 2009

01 Phytofluide Artichaut/Artischocke, liquide

* Arko Diffusion SA, route des Jeunes 5D, 1211 Genève

N° AMM: **48391** Catégorie de remise: **D** Index: 04.11.2. 30.01.2004

Composition: 01 CYNARAE EXTRACTUM ETHANOLICUM LIQUIDUM 760 mg, DER: 1:2,6-3,4, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 19 % V/V.

Indication: En cas de troubles digestifs

Conditionnement: 01 028 50 mL D

* Valable jusqu'au: 29 janvier 2009

01 Phytofluide Aubépine/Weissdorn, liquide

* Arko Diffusion SA, route des Jeunes 5D, 1211 Genève

N° AMM: **48390** Catégorie de remise: **D** Index: 02.98.0. 30.01.2004

Composition: 01 CRATAEGI EXTRACTUM ETHANOLICUM LIQUIDUM 760 mg, DER: 1:3-3,9, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 19 % V/V.

Indication: En cas de troubles cardiaques d'origine nerveuse

Conditionnement: 01 013 50 mL D

* Valable jusqu'au: 29 janvier 2009

01 Phytofluide Badiane/Sternanis, liquide

* Arko Diffusion SA, route des Jeunes 5D, 1211 Genève

N° AMM: **48392** Catégorie de remise: **D** Index: 04.99.0. 30.01.2004

Composition: 01 ANISI STELLATI EXTRACTUM ETHANOLICUM LIQUIDUM 760 mg, DER: 1:2,7-3,6, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 19 % V/V.

Indication: En cas de troubles digestifs

Conditionnement: 01 016 50 mL D

* Valable jusqu'au: 29 janvier 2009

01 Phytofluide Bardane (racine)/Klette (Wurzel), liquide

* Arko Diffusion SA, route des Jeunes 5D, 1211 Genève

| | | | |
|----------------------|--|-----------------|------------|
| N° AMM: 48393 | Catégorie de remise: D | Index: 04.99.0. | 30.01.2004 |
| Composition: | 01 BARDANAE RADICIS EXTRACTUM ETHANOLICUM LIQUIDUM 760 mg, DER: 1:2,4-3,2, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 19 % V/V. | | |
| Indication: | En cas de troubles digestifs | | |
| Conditionnement: | 01 012 | 50 mL | D |
| * Valable jusqu'au: | 29 janvier 2009 | | |

01 Phytofluide Boldo, liquide

* Arko Diffusion SA, route des Jeunes 5D, 1211 Genève

| | | | |
|----------------------|---|-----------------|------------|
| N° AMM: 48394 | Catégorie de remise: D | Index: 04.11.2. | 30.01.2004 |
| Composition: | 01 BOLDO EXTRACTUM ETHANOLICUM LIQUIDUM 760 mg, DER: 1:3,2-4,2, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 19 % V/V. | | |
| Indication: | En cas de troubles digestifs | | |
| Conditionnement: | 01 019 | 50 mL | D |
| * Valable jusqu'au: | 29 janvier 2009 | | |

01 Phytofluide Bouleau/Birke, liquide

* Arko Diffusion SA, route des Jeunes 5D, 1211 Genève

| | | | |
|----------------------|---|-----------------|------------|
| N° AMM: 48395 | Catégorie de remise: D | Index: 05.02.0. | 30.01.2004 |
| Composition: | 01 BETULAE EXTRACTUM ETHANOLICUM LIQUIDUM 760 mg, DER: 1:2,8-3,7, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 19 % V/V. | | |
| Indication: | En cas d'affections des voies urinaires | | |
| Conditionnement: | 01 015 | 50 mL | D |
| * Valable jusqu'au: | 29 janvier 2009 | | |

01 Phytofluide Genièvre (baies)/Wacholderbeeren, liquide

* Arko Diffusion SA, route des Jeunes 5D, 1211 Genève

| | | | |
|----------------------|--|-----------------|------------|
| N° AMM: 48397 | Catégorie de remise: D | Index: 04.99.0. | 30.01.2004 |
| Composition: | 01 IUNIPERI EXTRACTUM ETHANOLICUM LIQUIDUM 760 mg, DER: 1:2,9-3,9, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 19 % V/V. | | |
| Indication: | En cas de troubles de la digestion | | |
| Conditionnement: | 01 018 | 50 mL | D |
| * Valable jusqu'au: | 29 janvier 2009 | | |

01 Phytofluide Mauve/Malve, liquide

* Arko Diffusion SA, route des Jeunes 5D, 1211 Genève

| | | | |
|----------------------|---|-----------------|------------|
| N° AMM: 50616 | Catégorie de remise: D | Index: 12.03.1. | 30.01.2004 |
| Composition: | 01 MALVAE FLORIS TINCTURA 794.3 mg, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. 35 GUT-TAE corresp. ETHANOLUM 19 % V/V. | | |
| Indication: | Maux de gorge | | |
| Conditionnement: | 01 010 | 50 mL | D |
| * Remarques: | Cette attestation d'enregistrement annule celle du 24.08.2001 (Changement de raison sociale) | | |
| Valable jusqu'au: | 31 décembre 2006 | | |

01 Phytofluide Passiflore/Passionsblume, liquide

* Arko Diffusion SA, route des Jeunes 5D, 1211 Genève

| | | | |
|----------------------|---|-----------------|------------|
| N° AMM: 48401 | Catégorie de remise: D | Index: 01.04.1. | 30.01.2004 |
| Composition: | 01 PASSIFLORAE EXTRACTUM ETHANOLICUM LIQUIDUM 760 mg, DER: 1:2,7-3,6, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 19 % V/V. | | |
| Indication: | En cas de nervosité | | |
| Conditionnement: | 01 015 | 50 mL | D |
| * Valable jusqu'au: | 29 janvier 2009 | | |

01 Phytofluide Piloselle/Mäuseöhrchen, liquide

* Arko Diffusion SA, route des Jeunes 5D, 1211 Genève

| | | | |
|----------------------|---|-----------------|------------|
| N° AMM: 49893 | Catégorie de remise: D | Index: 05.02.0. | 30.01.2004 |
| Composition: | 01 HIERACII PILOSELLAE EXTRACTUM ETHANOLICUM LIQUIDUM 760 mg, DER: 1:3-3,9, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 19 % V/V. | | |
| Indication: | En cas des affections des voies urinaires | | |
| Conditionnement: | 01 019 | 50 mL | D |
| * Valable jusqu'au: | 29 janvier 2009 | | |

01 Phytofluide Prêle/Zinnkraut, liquide

* Arko Diffusion SA, route des Jeunes 5D, 1211 Genève

| | | | |
|----------------------|--|-----------------|------------|
| N° AMM: 48402 | Catégorie de remise: D | Index: 05.02.0. | 30.01.2004 |
| Composition: | 01 EQUISETI EXTRACTUM ETHANOLICUM LIQUIDUM 760 mg, DER: 1:2,7-3,5, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 19 % V/V. | | |
| Indication: | En cas d'affections des voies urinaires | | |
| Conditionnement: | 01 011 | 50 mL | D |
| * Valable jusqu'au: | 29 janvier 2009 | | |

01 Plantago-Homaccord, homöopathische Tropfen

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **49100** Abgabekategorie: **C** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 PLANTAGO MAJOR D2 6 uL, PLANTAGO MAJOR D10 6 uL, PLANTAGO MAJOR D15 6 uL, PLANTAGO MAJOR D30 6 uL, PLANTAGO MAJOR D200 6 uL, ATROPA BELLADONNA D3 2 uL, ATROPA BELLADONNA D10 2 uL, ATROPA BELLADONNA D15 2 uL, ATROPA BELLADONNA D30 2 uL, ATROPA BELLADONNA D200 2 uL, ATROPA BELLADONNA D1000 2 uL, STRYCHNOS IGNATII D4 2 uL, STRYCHNOS IGNATII D10 2 uL, STRYCHNOS IGNATII D30 2 uL, STRYCHNOS IGNATII D200 2 uL, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 35 % V/V.

Anwendung: Bei Blasenschwäche

| | | | |
|------------|--------|--------|---|
| Packungen: | 01 019 | 30 mL | C |
| | 027 | 100 mL | C |

* Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.10.2002 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 24. Oktober 2007

01 Podophyllum compositum Heel, homöopathische Injektionslösung

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **49101** Abgabekategorie: **B** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 PODOPHYLLUM PELTATUM D2, PODOPHYLLUM PELTATUM D10, ACIDUM HYDROCHLORICUM D4, ACIDUM HYDROCHLORICUM D10, HYDRARGYRI DICHLORIDUM D8, STRYCHNOS IGNATII D3 ana PARTES 20 uL, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 2 mL.

Anwendung: Bei Hämorrhoidalbeschwerden

| | | | |
|------------|--------|----------------|---|
| Packungen: | 01 031 | 10 Ampulle(n) | B |
| | 058 | 50 Ampulle(n) | B |
| | 066 | 100 Ampulle(n) | B |

* Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.03.2003 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2007

01 Podophyllum compositum Heel, homöopathische Tropfen

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **49102** Abgabekategorie: **C** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 PODOPHYLLUM PELTATUM D2, PODOPHYLLUM PELTATUM D10, ACIDUM HYDROCHLORICUM D4, ACIDUM HYDROCHLORICUM D10, HYDRARGYRI DICHLORIDUM D8, STRYCHNOS IGNATII D3 ana PARTES 10 uL, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 35 % V/V.

Anwendung: Bei Hämorrhoidalbeschwerden

| | | | |
|------------|--------|--------|---|
| Packungen: | 01 011 | 30 mL | C |
| | 038 | 100 mL | C |

* Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.10.2002 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 20. Oktober 2007

01 Priadel retard, comprimés

Sanofi-Synthelabo (Suisse) SA, 11, rue de Veyrot, 1217 Meyrin

N° AMM: **35380** Catégorie de remise: **A** Index: 01.06.0. 21.01.2004

* Composition: 01 LITHII CARBONAS 400 mg corresp. LITHIUM 10.8 mmol, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
 Indication: Etats maniacodépressifs
 Conditionnement: 01 019 100 comprimés A
 Remarque: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 01.09.2002
 Valable jusqu'au: 31 décembre 2004

03 Ranitidin Cophar 150 mg, comprimés filmés

04 Ranitidin Cophar 300 mg, comprimés filmés

Cophar SA, 10, route de Moncor, 1752 Villars-sur-Glâne

N° AMM: **53673** Catégorie de remise: **B** Index: 04.01.1. 23.01.2004

Composition: 03 RANITIDINUM 150 mg ut RANITIDINI HYDROCHLORIDUM, VANILLINUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.
 04 RANITIDINUM 300 mg ut RANITIDINI HYDROCHLORIDUM, VANILLINUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.
 Indication: Antagoniste du récepteur H2
 Conditionnements: 03 082 20 comprimés filmés B
 090 60 comprimés filmés B
 104 120 comprimés filmés B
 04 112 20 comprimés filmés B
 120 40 comprimés filmés B
 139 60 comprimés filmés B
 * Valable jusqu'au: 22 janvier 2009

01 Ranunculus-Homaccord, homöopathische Injektionslösung

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **49103** Abgabekategorie: **B** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 RANUNCULUS BULBOSUS D4, RANUNCULUS BULBOSUS D10, RANUNCULUS BULBOSUS D15, RANUNCULUS BULBOSUS D30, RANUNCULUS BULBOSUS D200, ASCLEPIAS TUBEROSA D6, ASCLEPIAS TUBEROSA D10, ASCLEPIAS TUBEROSA D20, ASCLEPIAS TUBEROSA D30, ASCLEPIAS TUBEROSA D200 ana PARTES 5 uL, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.
 Anwendung: Bei Neuralgien
 Packungen: 01 026 10 Ampulle(n) B
 034 50 Ampulle(n) B
 042 100 Ampulle(n) B
 * Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.03.2003 (Änderung Zulassungsinhaberin)
 Gültig bis: 31. Dezember 2007

01 Ranunculus-Homaccord, homöopathische Tropfen

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **49104** Abgabekategorie: **C** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 RANUNCULUS BULBOSUS D2, RANUNCULUS BULBOSUS D10, RANUNCULUS BULBOSUS D15, RANUNCULUS BULBOSUS D30, RANUNCULUS BULBOSUS D200, ASCLEPIAS TUBEROSA D4, ASCLEPIAS TUBEROSA D10, ASCLEPIAS TUBEROSA D20, ASCLEPIAS TUBEROSA D30, ASCLEPIAS TUBEROSA D200 ana PARTES 5 uL, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 35 % V/V.

Anwendung: Bei Neuralgien

| | | | |
|------------|--------|--------|---|
| Packungen: | 01 014 | 30 mL | C |
| | 022 | 100 mL | C |

* Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.10.2002 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 24. Oktober 2007

01 Remeron SolTab 15 mg, Schmelztabletten**02 Remeron SolTab 30 mg, Schmelztabletten****03 Remeron SolTab 45 mg, Schmelztabletten**

Organon AG, Churerstrasse 160 b, 8808 Pfäffikon

Zul.-Nr.: **56075** Abgabekategorie: **B** Index: 01.06.0. 27.01.2004

Zusammensetzung: 01 MIRTAZAPINUM 15 mg, ASPARTAMUM, VANILLINUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
 02 MIRTAZAPINUM 30 mg, ASPARTAMUM, VANILLINUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
 03 MIRTAZAPINUM 45 mg, ASPARTAMUM, VANILLINUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Antidepressivum

| | | | |
|--------------|--------|---------------------|---|
| * Packungen: | 01 026 | 6 Schmelztabletten | B |
| | 034 | 30 Schmelztabletten | B |
| | 038 | 96 Schmelztabletten | B |
| | 02 044 | 6 Schmelztabletten | B |
| | 052 | 30 Schmelztabletten | B |
| | 058 | 96 Schmelztabletten | B |

Bemerkung: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 02.10.2003

Gültig bis: 17. September 2007

01 Replagal, Infusionskonzentrat

Drac AG, Hauptgasse 29, 3280 Murten

Zul.-Nr.: **55774** Abgabekategorie: **A** Index: 07.14.0. 30.01.2004

Zusammensetzung: 01 AGALSIDASE alfa 1 mg, NATRII PHOSPHATES, POLYSORBATUM 20, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Enzymersatz-Therapie bei Patienten mit Morbus Fabry

* Packungen: 01 Durchstichflasche à 3.5 mL
 001 1 Durchstichflasche(n) A
 003 4 Durchstichflasche(n) A
 005 10 Durchstichflasche(n) A

Bemerkung: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 28.12.2001

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Rheuma-Heel, homöopathische Tabletten

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **41453** Abgabekategorie: **C** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 ARNICA MONTANA D4, BRYONIA CRETICA D4, CAUSTICUM HAHNEMANNI D4, FERRI PHOSPHAS D6, RHUS TOXICODENDRON D6 ana PARTES 60 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Bei Rheuma, Arthritis

Packungen: 01 028 50 Tabletten C
 036 250 Tabletten C

* Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.12.2003 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 03. Dezember 2008

03 Ricola Kräuter, Kräuterbonbons ohne Zucker, 2,5 g

04 Ricola Kräuter, Kräuterbonbons ohne Zucker, 3,6 g

Ricola AG, Baselstrasse 31, 4242 Laufen

Zul.-Nr.: **49498** Abgabekategorie: **E** Index: 12.03.9. 28.10.1998

Zusammensetzung: 03 SPECIERUM PECTORALIUM EXTRACTUM 25 mg, MENTHAE PIPERITAE AETHEROLEUM 1.9 mg, LEVOMENTHOLUM 1.9 mg, ISOMALT, ACESULFAMUM KALICUM, ASPARTAMUM, COLOR.: E 150, EXCIPIENS pro PASTILLO.

04 SPECIERUM PECTORALIUM EXTRACTUM 36 mg, MENTHAE PIPERITAE AETHEROLEUM 2.7 mg, LEVOMENTHOLUM 2.7 mg, ISOMALT, ACESULFAMUM KALICUM, ASPARTAMUM, COLOR.: E 150, EXCIPIENS pro PASTILLO.

Anwendung: Bei Husten, Heiserkeit und Rachenkatarrh

Packungen: 03 039 50 g E
 04 047 75 g E

* Gültig bis: 31. Dezember 2002

02 Ringer-Lactat Fresenius, Infusionslösung

Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Spichermatt 30, 6370 Stans

Zul.-Nr.: **42692** Abgabekategorie: **B** Index: 05.03.2. 22.01.2004

Zusammensetzung: 02 NATRIUM 130.9 mmol, KALIUM 5.4 mmol, CALCIUM 1.84 mmol, CHLORIDUM 111.7 mmol, L-LACTAS 28.3 mmol, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1000 mL.

Anwendung: Parenterale Flüssigkeits- und Elektrolytzufuhr

* Packungen:

| | | | |
|----------------------------|--------------|--|---|
| 02 Plastik Polyethylen | | | |
| 131 | 10 x 500 mL | | B |
| 158 | 10 x 1000 mL | | B |
| 02 Beutel PVC | | | |
| 166 | 10 x 1000 mL | | B |
| 174 | 2 x 5000 mL | | B |
| 02 Plastik Polyethylen | | | |
| 182 | 10 x 250 mL | | B |
| 02 Beutel Freeflex Biofine | | | |
| 212 | 20 x 250 mL | | B |
| 02 Beutel Freeflex Cryovac | | | |
| 220 | 15 x 500 mL | | B |
| 239 | 8 x 1000 mL | | B |
| 247 | 10 x 1000 mL | | B |

Bemerkung: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 03.05.2001

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Ringerlösung Fresenius, Infusionslösung

Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Spichermatt 30, 6370 Stans

Zul.-Nr.: **42426** Abgabekategorie: **B** Index: 05.03.2. 26.01.2004

Zusammensetzung: 01 NATRIUM 147.2 mmol, KALIUM 4 mmol, CALCIUM 2.25 mmol, CHLORIDUM 155.7 mmol, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 L.

Anwendung: Flüssigkeits- und Elektrolytzufuhr

* Packungen:

| | | | |
|--------------------------------|--------------|--|---|
| 01 Plastikflaschen Polyethylen | | | |
| 105 | 10 x 500 mL | | B |
| 121 | 10 x 1000 mL | | B |
| 01 Beutel Freeflex Biofine | | | |
| 309 | 20 x 250 mL | | B |
| 01 Beutel Freeflex Cryovac | | | |
| 317 | 15 x 500 mL | | B |
| 325 | 8 x 1000 mL | | B |
| 333 | 10 x 1000 mL | | B |

Bemerkung: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 26.03.2001

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Sabal-Homaccord, homöopathische Injektionslösung

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **48969** Abgabekategorie: **B** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 SERENOA REPENS D2 3 uL, SERENOA REPENS D10 3 uL, SERENOA REPENS D30 3 uL, HEPAR SULFURIS D12 7 uL, HEPAR SULFURIS D15 7 uL, HEPAR SULFURIS D30 7 uL, HEPAR SULFURIS D200 7 uL, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Beschwerden bei Prostatahypertrophie

Packungen: 01 011 5 Ampulle(n) B
038 10 Ampulle(n) B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 18.10.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Sabal-Homaccord, homöopathische Tropfen

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **48704** Abgabekategorie: **C** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 SERENOA REPENS TM 9 uL, SERENOA REPENS D10 3 uL, SERENOA REPENS D30 3 uL, HEPAR SULFURIS D10 7 uL, HEPAR SULFURIS D15 7 uL, HEPAR SULFURIS D30 7 uL, HEPAR SULFURIS D200 7 uL, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 45 % V/V.

Anwendung: Bei prostata-bedingten Miktionsstörungen

Packungen: 01 018 30 mL C
026 100 mL C

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.11.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Schwef-Heel, homöopathische Tropfen

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **47400** Abgabekategorie: **C** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 SULFUR D4, SULFUR D6, SULFUR D12, SULFUR D30, SULFUR D200 ana PARTES ad SOLUTIONEM corresp. ETHANOLUM 85 % V/V.

Anwendung: Bei Hauterkrankungen

Packungen: 01 015 30 mL C
023 100 mL C

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 18.12.2000 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

*** 01 Sedotussin Efeu, Pastillen**

* UCB-Pharma AG, Kreuzstrasse 60, 8008 Zürich

| | | | |
|------------------------|---|-----------------|------------|
| Zul.-Nr.: 56156 | Abgabekategorie: D | Index: 03.02.0. | 23.01.2004 |
| Zusammensetzung: | 01 HEDERAE HELICIS EXTRACTUM ETHANOLICUM SICCUM 26 mg, VANILLINUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro PASTILLO. | | |
| Anwendung: | Bei Erkältungshusten | | |
| Packung: | 01 009 | 30 Pastillen | D |
| * Bemerkungen: | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.08.2003 (Änderung Zulassungsinhaberin und Änderung Präparatenamen) Früher: Hedersol, Pastillen | | |
| Gültig bis: | 11. August 2008 | | |

01 Selenium-Homaccord, homöopathische Injektionslösung

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

| | | | |
|------------------------|---|-----------------|------------|
| Zul.-Nr.: 49701 | Abgabekategorie: B | Index: 20.01.0. | 01.01.2004 |
| Zusammensetzung: | 01 SELENIUM METALLICUM D10, SELENIUM METALLICUM D15, SELENIUM METALLICUM D30, SELENIUM METALLICUM D200, KALII PHOSPHAS D6, KALII PHOSPHAS D10, KALII PHOSPHAS D30, KALII PHOSPHAS D200 ana PARTES 5 uL, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL. | | |
| Anwendung: | Bei cerebraler Leistungsschwäche | | |
| Packungen: | 01 020 | 10 Ampulle(n) | B |
| | 039 | 50 Ampulle(n) | B |
| | 047 | 100 Ampulle(n) | B |
| * Bemerkungen: | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.03.2003 (Änderung Zulassungsinhaberin) | | |
| Gültig bis: | 31. Dezember 2007 | | |

01 Selenium-Homaccord, homöopathische Tropfen

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

| | | | |
|------------------------|---|-----------------|------------|
| Zul.-Nr.: 48572 | Abgabekategorie: C | Index: 20.01.0. | 01.01.2004 |
| Zusammensetzung: | 01 SELENIUM METALLICUM D10, SELENIUM METALLICUM D15, SELENIUM METALLICUM D30, SELENIUM METALLICUM D200, KALII PHOSPHAS D2, KALII PHOSPHAS D10, KALII PHOSPHAS D30, KALII PHOSPHAS D200 ana PARTES 5 uL, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 35 % V/V. | | |
| Anwendung: | Bei cerebraler Leistungsschwäche | | |
| Packungen: | 01 014 | 30 mL | C |
| | 022 | 100 mL | C |
| * Bemerkungen: | Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 18.10.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin) | | |
| Gültig bis: | 31. Dezember 2006 | | |

01 Sensodent Regular, Zahnpaste

02 Sensodent Mint, Zahnpaste

* GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG, Talstrasse 5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **32985** Abgabekategorie: **D** Index: 13.08.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 STRONTII CHLORIDUM HEXAHYDRICUM 100 mg, SACCHARINUM, AROMATICA, COLOR.: E 127, CONSERV.: E 216, E 218, EXCIPIENS ad PASTAM pro 1 g.

02 STRONTII CHLORIDUM HEXAHYDRICUM 100 mg, SACCHARINUM, AROMATICA, COLOR.: E 104, E 131, CONSERV.: E 216, E 218, EXCIPIENS ad PASTAM pro 1 g.

Anwendung: Empfindlichkeit der Zähne

Packungen: 01 025 75 mL D

02 041 75 mL D

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 11.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Skinoren, Crème

Schering (Schweiz) AG, Blegistrasse 5, 6341 Baar

Zul.-Nr.: **50262** Abgabekategorie: **B** Index: 10.02.0. 23.01.2004

Zusammensetzung: 01 ACIDUM AZELAICUM 200 mg, PROPYLENGLYCOLUM, CONSERV.: E 210, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Acne vulgaris

Packung: 01 014 30 g B

* Gültig bis: 22. Januar 2009

02 Solmucol, collirio

IBSA Institut Biochimique SA, Via al Ponte 13, 6903 Lugano

N° AMM: **49606** Modo di vendita: **B** Index: 11.99.0. 26.01.2004

Composizione: 02 ACETYLCYSTEINUM 50 mg, ANTIOX.: DITHIOTREITOLUM, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Indicazione: Lesioni della cornea

Confezione: 02 028 1 x 5 mL flacone(i) B

* Valevole fino al: 25 gennaio 2009

- 01 Solu-Medrol 40 mg, Injektions-/Infusionspräparat**
02 Solu-Medrol 125 mg, Injektions-/Infusionspräparat
03 Solu-Medrol 250 mg, Injektions-/Infusionspräparat
04 Solu-Medrol 500 mg, Injektions-/Infusionspräparat
05 Solu-Medrol 1000 mg, Injektions-/Infusionspräparat
06 Solu-Medrol 2000 mg, Injektions-/Infusionspräparat

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **35112** Abgabekategorie: **B** Index: 07.07.23 22.01.2004

- * Zusammensetzung: 01 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: METHYLPREDNISOLONUM 40 mg ut METHYLPREDNISOLONI-21 SUCCINAS NATRICUS, LACTOSUM MONOHYDRICUM, NATRII PHOSPHATES, pro VITRO, SOLVENS: CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS 9 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.
- 02 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: METHYLPREDNISOLONUM 125 mg ut METHYLPREDNISOLONI-21 SUCCINAS NATRICUS, NATRII PHOSPHATES, pro VITRO, SOLVENS: CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS 18 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 2 mL.
- 03 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: METHYLPREDNISOLONUM 250 mg ut METHYLPREDNISOLONI-21 SUCCINAS NATRICUS, NATRII PHOSPHATES, pro VITRO, SOLVENS: CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS 36 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 4 mL.
- 04 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: METHYLPREDNISOLONUM 500 mg ut METHYLPREDNISOLONI-21 SUCCINAS NATRICUS, NATRII PHOSPHATES, pro VITRO, SOLVENS: CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS 70.2 mg, AQUA ad INIECTABILIA q.s. ad SOLUTIONEM pro 7.8 mL.
- 05 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: METHYLPREDNISOLONUM 1 g ut METHYLPREDNISOLONI-21 SUCCINAS NATRICUS, NATRII PHOSPHATES, pro VITRO, SOLVENS: CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS 140.4 mg, AQUA ad INIECTABILIA q.s. ad SOLUTIONEM pro 15.6 mL.
- 06 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: METHYLPREDNISOLONUM 2 g ut METHYLPREDNISOLONI-21 SUCCINAS NATRICUS, NATRII PHOSPHATES, pro VITRO, SOLVENS: CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS 280.8 mg, AQUA ad INIECTABILIA q.s. ad SOLUTIONEM pro 31.2 mL.

Anwendung:

Glukokortikosteroid-Therapie

Packungen:

- | | | | |
|---|-----------------------|--|---|
| 01 Act-O-Vials | | | |
| 014 | 1 x 1 mL | | B |
| 02 Act-O-Vials | | | |
| 022 | 1 x 2 mL | | B |
| 03 Act-O-Vials | | | |
| 073 | 3 x 4 mL | | B |
| 04 Stechampulle mit Lyophilisat + Solvensstechampulle | | | |
| 081 | 1 + 1 Stechampulle(n) | | B |
| 05 Stechampulle mit Lyophilisat + Solvensstechampulle | | | |
| 057 | 1 + 1 Stechampulle(n) | | B |
| 06 Stechampulle mit Lyophilisat + Solvensstechampulle | | | |
| 065 | 1 + 1 Stechampulle(n) | | B |

* Bemerkung:

Ersetzt unsere Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2003

Gültig bis:

31. Dezember 2004

01 Solu-Medrol SAB 40 mg, Injektions-/Infusionspräparat
02 Solu-Medrol SAB 125 mg, Injektions-/Infusionspräparat

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **53697** Abgabekategorie: **B** Index: 07.07.23 22.01.2004

* Zusammensetzung: 01 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: METHYLPREDNISOLONUM 40 mg ut METHYLPREDNISOLONI-21 SUCCINAS NATRICUS, LACTOSUM MONOHYDRICUM, DINATRII PHOSPHAS ANHYDRICUS, NATRII DIHYDROGENOPHOSPHAS MONOHYDRICUS, pro VITRO, SOLVENS: AQUA ad INJECTABILIA 1 mL.

02 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: METHYLPREDNISOLONUM 125 mg ut METHYLPREDNISOLONI-21 SUCCINAS NATRICUS, DINATRII PHOSPHAS ANHYDRICUS, NATRII DIHYDROGENOPHOSPHAS MONOHYDRICUS, pro VITRO, SOLVENS: AQUA ad INJECTABILIA 2 mL.

Anwendung: Glukokortikosteroid-Therapie

Packungen: 01 Stechampulle mit Lyophilisat + Solvensampulle
 011 1 + 1 Ampulle(n) B
 02 Stechampulle mit Lyophilisat + Solvensampulle
 038 1 + 1 Ampulle(n) B

* Bemerkung: Ersetzt unsere Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2003

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Spersadex comp., Augentropfen

Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **30514** Abgabekategorie: **A** Index: 11.06.1. 26.01.2004

Zusammensetzung: 01 DEXAMETHASONI NATRII PHOSPHAS 1 mg, CHLORAMPHENICOLUM 5 mg, MACROGOLUM 400, CONSERV.: THIOMERSALUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Infizierte Augenentzündungen

Packung: 01 017 5 mL A

* Gültig bis: 25. Januar 2009

01 Spigelon, homöopathische Injektionslösung

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **41456** Abgabekategorie: **B** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 SPIGELIA ANTHELMIA D3 1 uL, ACIDUM SILICICUM D12 2 uL, ATROPA BELLADONNA D3 1 uL, BRYONIA CRETICA D3 1 uL, GELSEMIUM SEMPERVIRENS D3 1 uL, MELILOTUS OFFICINALIS D3 1 uL, NATRII CARBONAS D3 1 uL, THUJA OCCIDENTALIS D12 2 uL, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Bei Kopfschmerzen

Packungen: 01 019 5 Ampulle(n) B
 027 10 Ampulle(n) B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.1999 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Spigelon, homöopathische Tabletten

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

| | | | |
|------------------------|---------------------------|-----------------|------------|
| Zul.-Nr.: 41457 | Abgabekategorie: C | Index: 20.01.0. | 01.01.2004 |
|------------------------|---------------------------|-----------------|------------|

Zusammensetzung: 01 SPIGELIA ANTHELMIA D3 30 mg, ACIDUM SILICICUM D12 60 mg, ATROPA BELLADONNA D3 30 mg, BRYONIA CRETICA D3 30 mg, GELSEMIUM SEMPERVIRENS D3 30 mg, MELILOTUS OFFICINALIS D3 30 mg, NATRII CARBONAS D3 30 mg, THUJA OCCIDENTALIS D12 60 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Bei Kopfschmerzen

| | | | |
|------------|--------|---------------|---|
| Packungen: | 01 015 | 50 Tabletten | C |
| | 023 | 250 Tabletten | C |

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.1999 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Spigelon, homöopathische Tropfen

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

| | | | |
|------------------------|---------------------------|-----------------|------------|
| Zul.-Nr.: 41458 | Abgabekategorie: C | Index: 20.01.0. | 01.01.2004 |
|------------------------|---------------------------|-----------------|------------|

Zusammensetzung: 01 SPIGELIA ANTHELMIA D3 0.1 mL, ACIDUM SILICICUM D12 0.2 mL, ATROPA BELLADONNA D3 0.1 mL, BRYONIA CRETICA D3 0.1 mL, GELSEMIUM SEMPERVIRENS D3 0.1 mL, MELILOTUS OFFICINALIS D3 0.1 mL, NATRII CARBONAS D3 0.1 mL, THUJA OCCIDENTALIS D12 0.2 mL ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 35 % V/V.

Anwendung: Bei Kopfschmerzen

| | | | |
|------------|--------|--------|---|
| Packungen: | 01 011 | 30 mL | C |
| | 038 | 100 mL | C |

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.1999 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Staloral Pollen, Lösung zur oralen Anwendung

* TRIMEDAL Distribution AG, Eichenweg 3, 8126 Zumikon

| | | | |
|------------------------|--|-----------------|------------|
| Zul.-Nr.: 45951 | Abgabekategorie: A | Index: 07.13.3. | 01.01.2004 |
| Zusammensetzung: | 01 A): POLLINIS ALLERGENI EXTRACTUM 0.1 I.R. aut 0.1 I.C., MANNITOLUM, GLYCEROLUM, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL, B): POLLINIS ALLERGENI EXTRACTUM 1 I.R. aut 1 I.C., MANNITOLUM, GLYCEROLUM, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL, C): POLLINIS ALLERGENI EXTRACTUM 10 I.R. aut 10 I.C., MANNITOLUM, GLYCEROLUM, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL, D): POLLINIS ALLERGENI EXTRACTUM 100 I.R. aut 100 I.C., MANNITOLUM, GLYCEROLUM, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL. | | |
| Anwendung: | Hyposensibilisierung | | |
| Packungen: | 01 Anfangsbehandlung 1 Einzelallergen | | |
| | 014 | 4 x 10 mL | A |
| | 01 Anfangsbehandlung Allergenmischung | | |
| | 022 | 4 x 10 mL | A |
| | 01 Fortsetzungsbehandlung 1 Einzelallergen | | |
| | 030 | 1 x 10 mL | A |
| | 01 Fortsetzungsbehandlung Allergenmischung | | |
| | 049 | 1 x 10 mL | A |
| * Bemerkungen: | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.10.2003 (Änderung Zulassungsinhaberin) | | |
| Gültig bis: | 31. Dezember 2006 | | |

01 Strumeel, homöopathische Tabletten

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

| | | | |
|------------------------|--|-----------------|------------|
| Zul.-Nr.: 48705 | Abgabekategorie: B | Index: 20.01.0. | 01.01.2004 |
| Zusammensetzung: | 01 ACIDUM SILICICUM D4 30 mg, CALCII IODIDUM D4 90 mg, EUSPONGIA OFFICINALIS D3 150 mg, FUCUS VESICULOSUS D4 30 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO. | | |
| Anwendung: | Bei Störungen der Schilddrüsenfunktion | | |
| Packung: | 01 014 | 50 Tabletten | B |
| * Bemerkungen: | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2002 (Änderung Zulassungsinhaberin) | | |
| Gültig bis: | 07. November 2007 | | |

01 Strumeel, homöopathische Tropfen

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

| | | | |
|------------------------|---|-----------------|------------|
| Zul.-Nr.: 48573 | Abgabekategorie: B | Index: 20.01.0. | 01.01.2004 |
| Zusammensetzung: | 01 ACIDUM SILICICUM D8 0.1 mL, CALCII IODIDUM D3 0.3 mL, EUSPONGIA OFFICINALIS D2 0.5 mL, FUCUS VESICULOSUS D3 0.1 mL ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 40 % V/V. | | |
| Anwendung: | Bei Störungen der Schilddrüsenfunktion | | |
| Packung: | 01 010 | 30 mL | B |
| * Bemerkungen: | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2002 (Änderung Zulassungsinhaberin) | | |
| Gültig bis: | 07. November 2007 | | |

01 Timpilo 2%, Augentropfen**02 Timpilo 4%, Augentropfen**

Merck Sharp & Dohme Chibret AG, Schaffhauserstrasse 136, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: **49594** Abgabekategorie: **B** Index: 11.09.0. 27.01.2004

Zusammensetzung: 01 SOLUTIO CONCENTRATA et DILUENS corresp. TIMOLOLUM 5 mg ut TIMOLOLI MALEAS, PILOCARPINI HYDROCHLORIDUM 20 mg, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

02 SOLUTIO CONCENTRATA et DILUENS corresp. TIMOLOLUM 5 mg ut TIMOLOLI MALEAS, PILOCARPINI HYDROCHLORIDUM 40 mg, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Glaukom

Packungen: 01 011 5 mL B

02 038 5 mL B

* Gültig bis: 26. Januar 2009

02 Transipeg, Pulver**03 Transipeg forte, Pulver**

Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel, Branch, St. Alban-Rheinweg 74, 4052 Basel

Zul.-Nr.: **53282** Abgabekategorien: **C, B** Index: 04.08.11 27.01.2004

* Zusammensetzung: 02 MACROGOLUM 3350 2.95 g, NATRII CHLORIDUM 73 mg, NATRII SULFAS ANHYDRICUS 284 mg, KALII CHLORIDUM 37.5 mg, NATRII HYDROGENOCARBONAS 84 mg, ASPARTAMUM, AROMATICA, ad PULVEREM pro CHARTA.

03 MACROGOLUM 3350 5.9 g, NATRII CHLORIDUM 146 mg, NATRII SULFAS ANHYDRICUS 568 mg, KALII CHLORIDUM 75 mg, NATRII HYDROGENOCARBONAS 168 mg, ASPARTAMUM, AROMATICA, ad PULVEREM pro CHARTA.

Anwendung: Laxans

Packungen: 02 067 30 Sachets C

083 90 Sachets C

03 075 90 Sachets B

091 30 Sachets B

Bemerkungen: Änderung der Hilfsstoffzusammensetzung (neues Aroma)

Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 08.08.2003

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Traumeel, homöopathische Salbe

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **55281** Abgabekategorie: **D** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 ACHILLEA MILLEFOLIUM TM 0.9 mg, ACONITUM NAPELLUS D1 0.5 mg, ARNICA MONTANA D3 15 mg, ATROPA BELLADONNA D1 0.5 mg, BELLIS PERENNIS TM 1 mg, CALENDULA OFFICINALIS TM 4.5 mg, CHAMOMILLA RECUTITA TM 1.5 mg, ECHINACEA ANGUSTIFOLIA TM 1.5 mg, ECHINACEA PURPUREA TM 1.5 mg, HAMAMELIS VIRGINIANA TM 4.5 mg, HEPAR SULFURIS D6 0.25 mg, HYPERICUM PERFORATUM D6 0.9 mg, MERCURIUS SOLUBILIS HAHNEMANNI D12 0.4 mg, SYMPHYTUM OFFICINALE D4 1 mg, CETYLANUM, PARAFFINUM LIQUIDUM, VASELINUM ALBUM, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Bei Verstauchungen, Prellungen

Packungen: 01 002 50 g D
004 100 g D

* Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.09.2002 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 05. September 2007

01 Truxaletten, Filmtabletten

Lundbeck (Schweiz) AG, Cherstrasse 4, 8152 Opfikon-Glattbrugg

Zul.-Nr.: **33317** Abgabekategorie: **B** Index: 01.05.0. 15.01.2004

* Zusammensetzung: 01 CHLORPROTHIXENI HYDROCHLORIDUM 5 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Neurolepticum

* Packung: 01 026 50 Filmtabletten B

Bemerkung: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 10.04.2003

Gültig bis: 31. Dezember 2007

01 Vagi-Hex, Vaginaltabletten

Drossapharm AG, Drosselstrasse 47, 4059 Basel

Zul.-Nr.: **50001** Abgabekategorie: **B** Index: 09.03.0. 29.01.2004

Zusammensetzung: 01 HEXETIDINUM 10 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Vaginalinfekte

Packungen: 01 016 12 Vaginaltablette(n) B
024 24 Vaginaltablette(n) B

* Gültig bis: 28. Januar 2009

01 Veratrum-Homaccord, homöopathische Injektionslösung

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **48970** Abgabekategorie: **B** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 VERATRUM ALBUM D4 6 uL, VERATRUM ALBUM D10 6 uL, VERATRUM ALBUM D30 6 uL, VERATRUM ALBUM D200 6 uL, ALOE D4 2 uL, ALOE D10 2 uL, ALOE D30 2 uL, POTENTILLA ERECTA D2 1 uL, POTENTILLA ERECTA D10 1 uL, POTENTILLA ERECTA D30 1 uL, RHEUM D2 1 uL, RHEUM D10 1 uL, RHEUM D30 1 uL, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Bei Gastroenteritis

Packungen: 01 028 5 Ampulle(n) B
036 10 Ampulle(n) B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 18.10.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Veratrum-Homaccord, homöopathische Tropfen

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **47401** Abgabekategorie: **C** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 VERATRUM ALBUM D2 6 uL, VERATRUM ALBUM D10 6 uL, VERATRUM ALBUM D30 6 uL, VERATRUM ALBUM D200 6 uL, ALOE D2 2 uL, ALOE D10 2 uL, ALOE D30 2 uL, POTENTILLA ERECTA TM 3 uL, POTENTILLA ERECTA D10 1 uL, POTENTILLA ERECTA D30 1 uL, RHEUM D1 10 uL, RHEUM D10 1 uL, RHEUM D30 1 uL, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 35 % V/V.

Anwendung: Bei Gastro-Enteritis

Packungen: 01 011 30 mL C
038 100 mL C

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 18.12.2000 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Vertigoheel, homöopathische Injektionslösung

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **41459** Abgabekategorie: **B** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 AMBRA GRISEA D5 1 uL, ANAMIRTA COCCULUS D3 7 uL, CONIUM MACULATUM D2 1 uL, PETROLEUM D7 1 uL, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Bei Schwindelzuständen

Packungen: 01 018 5 Ampulle(n) B
026 10 Ampulle(n) B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 18.12.2000 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Vertigoheel, homöopathische Tabletten

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

| | | | |
|------------------------|--|-----------------|------------|
| Zul.-Nr.: 41460 | Abgabekategorie: C | Index: 20.01.0. | 01.01.2004 |
| Zusammensetzung: | 01 AMBRA GRISEA D6 30 mg, CONIUM MACULATUM D3 30 mg, ANAMIRTA COCCULUS D4 210 mg, PETROLEUM D8 30 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO. | | |
| Anwendung: | Bei Schwindelzuständen | | |
| Packungen: | 01 016 | 50 Tabletten | C |
| | 024 | 250 Tabletten | C |
| * Bemerkungen: | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.12.2003 (Änderung Zulassungsinhaberin) | | |
| Gültig bis: | 03. Dezember 2008 | | |

01 Vertigoheel, homöopathische Tropfen

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

| | | | |
|------------------------|---|-----------------|------------|
| Zul.-Nr.: 41461 | Abgabekategorie: C | Index: 20.01.0. | 01.01.2004 |
| Zusammensetzung: | 01 AMBRA GRISEA D6 0.1 mL, CONIUM MACULATUM D3 0.1 mL, ANAMIRTA COCCULUS D4 0.7 mL, PETROLEUM D8 0.1 mL ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 35 % V/V. | | |
| Anwendung: | Bei Schwindelzuständen | | |
| Packungen: | 01 012 | 30 mL | C |
| | 020 | 100 mL | C |
| * Bemerkungen: | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.12.2003 (Änderung Zulassungsinhaberin) | | |
| Gültig bis: | 03. Dezember 2008 | | |

02 Viburcol N, homöopathische Säuglings- und Kindersuppositorien

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

| | | | |
|------------------------|---|-------------------|------------|
| Zul.-Nr.: 50224 | Abgabekategorie: D | Index: 20.01.0. | 01.01.2004 |
| Zusammensetzung: | 02 ATROPA BELLADONNA D4 1.1 mg, CALCII CARBONAS HAHNEMANNI D8 4.4 mg, CHAMOMILLA RECUTITA D4 1.1 mg, PLANTAGO MAJOR D4 1.1 mg, PULSATILLA PRATENSIS D4 2.2 mg, SOLANUM DULCAMARA D4 1.1 mg, EXCIPIENS pro SUPPOSITORIO. | | |
| Anwendung: | Bei Unruhezuständen der Säuglinge und Kinder | | |
| Packungen: | 02 058 | 12 Suppositorien | D |
| | 066 | 60 Suppositorien | D |
| | 074 | 120 Suppositorien | D |
| * Bemerkungen: | Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 21.11.2000 (Änderung Zulassungsinhaberin) | | |
| Gültig bis: | 31. Dezember 2005 | | |

*** 01 Vincristine Pfizer, Injektionslösung**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

| | | | |
|------------------------|---------------------------|-----------------|------------|
| Zul.-Nr.: 53640 | Abgabekategorie: A | Index: 07.16.1. | 29.01.2004 |
|------------------------|---------------------------|-----------------|------------|

* Zusammensetzung: 01 VINCRISTINI SULFAS 1 mg, MANNITOLUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Cytostaticum

Packungen: 01 Cytosafe Stechampullen

052 5 x 1 mg/1 mL Stechampulle(n) A

060 5 x 2 mg/2 mL Stechampulle(n) A

079 5 x 5 mg/5 mL Stechampulle(n) A

* Bemerkung: Ersetzt unsere Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2003

Gültig bis: 31. Dezember 2005

02 Vitasprint Complex, Trinkampullen

* Whitehall-Robins AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

| | | | |
|------------------------|---------------------------|-----------------|------------|
| Zul.-Nr.: 48432 | Abgabekategorie: B | Index: 07.98.0. | 01.01.2004 |
|------------------------|---------------------------|-----------------|------------|

Zusammensetzung: 02 HYDROXOCOBALAMINUM 0.5 mg, L-O-PHOSPHOSERINUM 60 mg, ARGININI HYDROCHLORIDUM 150 mg, L-O-PHOSPHOTHREONINUM 20 mg, GLUTAMINUM 75 mg, AROMATICA, CONSERV.: E 219, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro VITRO.

Anwendung: Roborans

Packungen: 02 034 10 Fläschchen B

042 30 Fläschchen B

050 20 Fläschchen B

* Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.11.2003 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Vomitusheel, homöopathische Tropfen

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

| | | | |
|------------------------|---------------------------|-----------------|------------|
| Zul.-Nr.: 49105 | Abgabekategorie: C | Index: 20.01.0. | 01.01.2004 |
|------------------------|---------------------------|-----------------|------------|

Zusammensetzung: 01 AETHUSA CYNAPIUM D4 0.1 mL, APOMORPHINI HYDROCHLORIDUM D6 0.15 mL, CEPHAELIS IPECACUANHA D4 0.1 mL, COLCHICUM AUTUMNALE D6 0.25 mL, IGNATIA AMARA D6 0.3 mL, STRYCHNOS NUX-VOMICA D4 0.1 mL ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 35 % V/V.

Anwendung: Bei Brechreiz, Erbrechen

Packungen: 01 010 30 mL C

029 100 mL C

* Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2002 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Oktober 2007

01 Waruzol, liquide à badigeonner

J.P. Schlatter SA, 17, Boulevard de Pérolles, 1701 Fribourg

N° AMM: **35155** Catégorie de remise: **D** Index: 10.07.0. 13.01.2004

Composition: 01 ACIDUM ACETICUM 60 mg, ACIDUM LACTICUM 28 mg, ACIDUM SALICYLICUM 75 mg, PYROXYLINUM, ETHYLIS ACETAS ad SOLUTIONEM pro 1 g.

Indication: Verrues

* Conditionnement: 01 023 5,5 mL D

Remarque: Retrait d'une taille d'emballage 10ml

* Valable jusqu'au: 12 janvier 2009

01 Xenical, Kapseln

Roche Pharma (Schweiz) AG, Schönmattstrasse 2, 4153 Reinach

Zul.-Nr.: **54282** Abgabekategorie: **B** Index: 07.99.0. 15.01.2004

Zusammensetzung: 01 ORLISTATUM 120 mg, COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Antiadiposium

Packungen: 01 036 42 Kapseln B

044 84 Kapseln B

* Gültig bis: 14. Januar 2009

01 Xylocain 2 % viskös, Lösung

AstraZeneca AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: **52098** Abgabekategorie: **B** Index: 01.02.2. 23.01.2004

Zusammensetzung: 01 LIDOCAINI HYDROCHLORIDUM ANHYDRICUM 20 mg, SACCHARINUM, AROMATICA, CONSERV.: E 216, E 218, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Oberflächenanaesthetikum

* Packung: 01 025 100 mL B

Bemerkungen: Ersetzt Zulassungsbescheinigung vom 27.11.2003
Grund: Änderung Packungsgrösse: neu 100 mL (Pharmacode 025)

Gültig bis: 26. November 2008

01 Ypsiloheel, homöopathische Tabletten

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **51139** Abgabekategorie: **C** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 ASA FOETIDA D4 30 mg, LACHESIS MUTUS D8 45 mg, MOSCHUS D6 45 mg, NITROGLYCERINUM D6 45 mg, PARIS QUADRIFOLIA D4 30 mg, PULSATILLA PRATENSIS D4 45 mg, STRYCHNOS IGNATII D4 30 mg, THUJA OCCIDENTALIS D6 30 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Bei Uebererregbarkeit des vegetativen Nervensystems

Packung: 01 011 50 Tabletten C

* Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2002 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 07. November 2007

01 Zeel comp., homöopathische Salbe

* ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach

Zul.-Nr.: **54027** Abgabekategorie: **C** Index: 20.01.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 ARNICA MONTANA D2 3 mg, RHUS TOXICODENDRON D2 2.7 mg, SANGUINARIA CANADENSIS D2 2.25 mg, SOLANUM DULCAMARA D2 0.75 mg, SULFUR D6 2.7 mg, ALCOHOL CETYLICUS et STEARYLICUS, PARAFFINUM LIQUIDUM, VASELINUM ALBUM, ETHANOLUM, AQUA q.s. ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Bei arthrotisch bedingten Beschwerden

Packungen: 01 028 50 g C
036 100 g C

* Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.01.2003 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 29. Januar 2008

01 Zinkokehl D3, homöopathische Tropfen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach

Zul.-Nr.: **50233** Abgabekategorie: **C** Index: 20.01.0. 19.01.2004

Zusammensetzung: 01 ZINCI GLUCONAS D3 80 µL, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 20 % V/V.

Anwendung: Bei nervöser Erschöpfung

Packungen: 01 014 30 mL C
022 100 mL C

* Gültig bis: 18. Januar 2009

01 Zinkokehl D4, homöopathische Injektionslösung

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach

Zul.-Nr.: **50234** Abgabekategorie: **B** Index: 20.01.0. 19.01.2004

Zusammensetzung: 01 ZINCI GLUCONAS D4 AQUOS DILUTIO, NATRII CHLORIDUM, ad SOLUTIONEM.

Anwendung: Bei nervöser Erschöpfung

Packungen: 01 029 10 x 2 mL Ampulle(n) B
037 50 x 2 mL Ampulle(n) B

* Gültig bis: 18. Januar 2009

01 Zolben, compresse

Sanopharm SA, Vicolo dei Cioffi 8, 6648 Minusio

N° AMM: **47058** Modo di vendita: **D** Index: 01.01.1. 15.01.2004

Composizione: 01 PARACETAMOLUM 500 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Indicazione: Analgetico, Antipiretico

Confezione: 01 015 20 compresse D

* Valevole fino al: 14 gennaio 2009

01 Zovirax, Crème

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **45705** Abgabekategorie: **B** Index: 10.09.3. 30.01.2004

Zusammensetzung: 01 ACICLOVIRUM 50 mg, LAURILSULFAS, PROPYLENGLYCOLUM, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Herpes labialis und Herpes genitalis

* Packungen: 01 021 10 g B
064 5 g B

* Bemerkung: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 9. Oktober 2002

Gültig bis: 31. Dezember 2006

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 EAZI-breed CIDR G ad us.vet., Intravaginalpessar**02 EAZI-breed CIDR B ad us.vet., Intravaginalpessar**

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **52284** Abgabekategorie: **B** 01.01.2004

| | |
|------------------|--|
| Zusammensetzung: | 01 PROGESTERONUM BOVINUM 0.33 g, EXCIPIENS pro PRAEPARATIONE. 02 PROGESTERONUM BOVINUM 1.94 g, EXCIPIENS pro PRAEPARATIONE. |
| Anwendung: | 01 Oestrussynchronisation bei Schafen und Ziegen 02 Oestrussynchronisation bei Rindern und Kühen |
| Packungen: | 01 Beutel mit 015 20 Stück B 02 Beutel mit 023 10 Stück B |
| Bemerkungen: | Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 24.09.2003 (Änderung Zulassungsinhaberin) |
| Gültig bis: | 23. September 2008 |

01 Hylartil ad us.vet., Injektionslösung

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **45774** Abgabekategorie: **A** 01.01.2004

| | |
|------------------|--|
| Zusammensetzung: | 01 NATRII HYALURONAS 10 mg, NATRII CHLORIDUM, NATRII DIHYDROGENOPHOSPHAS MONOHYDRICUS, DINATRII PHOSPHAS DIHYDRICUS, AQUA ad INIECTABILIA ad 1 mL. |
| Anwendung: | Nichtinfektiöse entzündliche Gelenk- und Sehnenerkrankungen bei Pferden |
| Packungen: | 01 Injektionsspritze 015 2 mL A 023 10 x 2 mL A |
| * Bemerkungen: | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.10.2003 (Änderung Zulassungsinhaberin) |
| Gültig bis: | 08. Oktober 2008 |

01 Metacam 5mg/ml ad us.vet., Injektionslösung

02 Metacam 20mg/ml ad us.vet., Injektionslösung

Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Dufourstrasse 54, 4052 Basel

Zul.-Nr.: **53851** Abgabekategorie: **B** 08.01.2004

* Zusammensetzung: 01 MELOXICAMUM 5 mg, CONSERV.: ETHANOLUM 96 per CENTUM 150 mg, MEGLUMINUM, GLYCOFUROL, POLOXAMERUM 188, NATRII CHLORIDUM, GLYCINUM, AQUA ad INIJECTABILIA ad 1 mL.

02 MELOXICAMUM 20 mg, CONSERV.: ETHANOLUM 96 per CENTUM 150 mg, MEGLUMINUM, POLOXAMERUM 188, NATRII EDETAS, MACROGOLUM 300, GLYCINUM, AQUA ad INIJECTABILIA ad 1 mL.

* Anwendung: 01 Nichtsteroidales Antiphlogistikum für Hunde und Katzen
02 Nichtsteroidales Antiphlogistikum für Rinder und Schweine

Packungen: 01 053 10 mL B
02 037 50 mL B
045 100 mL B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 09.01.2003 neue Zieltierart Schwein
Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Micotil 300 ad us.vet., Injektionslösung

* Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Dufourstrasse 54, 4052 Basel

Zul.-Nr.: **52143** Abgabekategorie: **A** 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 TILMICOSINUM 300 mg, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Enzootische Bronchopneumonie bei Rindern

Packung: 01 012 50 mL A

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 31.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

02 Tylan 200 ad us.vet., Injektionslösung

* Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Dufourstrasse 54, 4052 Basel

Zul.-Nr.: **33047** Abgabekategorie: **B** 01.01.2004

Zusammensetzung: 02 TYLOSINUM 200 mg, CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Bakterielle Infektionen bei Rindern, Kälbern und Schweinen

Packung: 02 045 100 mL B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 31.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

Exporte / Exports

01 KCl 2mmol/ml Fresenius, Infusionslösungskonzentrat

Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Spichermatt 30, 6370 Stans

| | | | |
|------------------------|---------------------------|-----------------|------------|
| Zul.-Nr.: 54698 | Abgabekategorie: B | Index: 05.03.2. | 20.01.2004 |
|------------------------|---------------------------|-----------------|------------|

Zusammensetzung: 01 KALII CHLORIDUM 150 mg corresp. KALIUM 2 mmol et CHLORIDUM 2 mmol, AQUA ad INIECTABILIA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Kaliumsubstitution

Packung: —

* Bemerkungen: nur für den Export bestimmt
Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.09.2003

Gültig bis: 04. September 2008

01 Nytol SM, Caplets

* GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG, Talstrasse 5, 3053 Münchenbuchsee

| | | | |
|------------------------|---------------------------|-----------------|------------|
| Zul.-Nr.: 52841 | Abgabekategorie: C | Index: 01.03.1. | 01.01.2004 |
|------------------------|---------------------------|-----------------|------------|

Zusammensetzung: 01 DIPHENHYDRAMINI HYDROCHLORIDUM 50 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Hypnotikum

Packung: —

* Bemerkungen: Nur für den Export bestimmt
Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.04.2003 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Otospray SM, Ohrenspray

* GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG, Talstrasse 5, 3053 Münchenbuchsee

| | | | |
|------------------------|---------------------------|-----------------|------------|
| Zul.-Nr.: 52807 | Abgabekategorie: B | Index: 12.01.3. | 01.01.2004 |
|------------------------|---------------------------|-----------------|------------|

Zusammensetzung: 01 DEXAMETHASONUM 60 ug et NEOMYCINUM 203 ug pro DOSI ut NEOMYCINI SULFAS, CONSERV.: E 216, E 218, EXCIPIENS ad EMULSIONEM.

Anwendung: Otitis externa

Packung: —

* Bemerkungen: Nur für den Export bestimmt
Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.11.2003 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 12. November 2008

01 Remeron 15, Filmtabletten

02 Remeron 30, Filmtabletten

04 Remeron 45, Filmtabletten

Organon AG, Churerstrasse 160 b, 8808 Pfäffikon

Zul.-Nr.: **54447** Abgabekategorie: **B** Index: 01.06.0. 27.01.2004

Zusammensetzung: 01 MIRTAZAPINUM 15 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

02 MIRTAZAPINUM 30 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

04 MIRTAZAPINUM 45 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Antidepressivum

* Packungen: 02 043 30 Filmtabletten B
 051 10 Filmtabletten B
 078 100 Filmtabletten B
 02 Spitalpackung
 086 3 x 100 Filmtabletten B
 04 094 10 Filmtabletten B
 108 30 Filmtabletten B
 116 100 Filmtabletten B

Bemerkung: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 23.01.2003

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Setler's Wind-eze, Weichgelatine-Kapseln

* GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG, Talstrasse 5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **55237** Abgabekategorie: **D** Index: 04.04.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 SIMETHICONUM 125 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Blähungen

Packung: —

* Bemerkungen: Nur für den Export bestimmt
 Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2003 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Spalt-C, Brausetabletten

Whitehall-Robins AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: **50210** Abgabekategorie: **D** Index: 01.01.2. 15.01.2004

Zusammensetzung: 01 PARACETAMOLUM 500 mg, ACIDUM ASCORBICUM 300 mg, SACCHARINUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Linderung von Fieber und Schmerzen bei Erkältungskrankheiten

Packung: —

Bemerkung: Nur für den Export bestimmt

* Gültig bis: 14. Januar 2009

01 Vitasprint B12, Trinkampullen

* Whitehall-Robins AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: **48431** Abgabekategorie: **B** Index: 07.98.0. 01.01.2004

Zusammensetzung: 01 CYANOCOBALAMINUM 0.5 mg, DL-O-PHOSPHOSERINUM 40 mg, GLUTAMINUM 60 mg, SORBITOLUM, AROMATICA, CONSERV.: E 218, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro VITRO corresp. ETHANOLUM 3 % V/V.

Anwendung: Roborans

Packung: —

* Bemerkungen: Nur für den Export bestimmt
Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.11.2003 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Zometa 4 mg, Lyophilisat

Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **55463** Abgabekategorie: **B** Index: 07.99.0. 30.01.2004

Zusammensetzung: 01 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: ACIDUM ZOLEDRONICUM 4 mg ut ACIDUM ZOLEDRONICUM MONOHYDRICUM 4.264 mg, MANNITOLUM, NATRII CITRAS, NITROGENIUM, pro VITRO, SOLVENS: AQUA ad INIECTABILIA 5 mL.

Anwendung: Knochenmetastasen solider Tumoren und multiples Myelom, maligne Hypercalcämie

Packung: —

* Bemerkungen: Nur für den Export bestimmt
Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 27.02.2003

Gültig bis: 31. Dezember 2005

Diagnostika / Diagnostica

01 Helicobacter Test INFAI 75 mg, In-vivo Diagnostikum

02 Helicobacter Test INFAI 45 mg, In-vivo Diagnostikum

Infai CH GmbH, Bahnhofstrasse 29, 9471 Buchs

Zul.-Nr.: **54685** Abgabekategorie: **B** Index: 14.03.0. 22.01.2004

* Zusammensetzung: 01 CARBONEI(13-C) UREUM 75 mg pro VITRO.

02 CARBONEI(13-C) UREUM 45 mg pro VITRO.

Anwendung: in vivo Diagnose einer Helicobacter pylori Infektion des Magens und des
Zwölffingerdarms

Packungen: 01 Testkit

017 1 B

02 Testkit

025 1 B

* Gültig bis: 21. Januar 2009

Widerruf der Zulassung Révocation de l'autorisation de mise sur le marché

Zeichenerklärung – Liste des signes

- 1 Widerruf der Zulassung infolge Verzicht auf den Vertrieb
Révocation de l'AMM suite à la décision de l'entreprise de renoncer à la distribution
- 2/3 Widerruf der Zulassung im Überprüfungsverfahren
Révocation de l'AMM dans le cadre de la procédure de réexamen
- 4 Widerruf der Zulassung nach Abweisung der Rechtsmittel durch die Rechtsmittelinstanz(en)
Révocation de l'AMM pour cause de rejet des recours par les instances compétentes

- 5 Widerruf der Zulassung infolge fehlender Betriebsbewilligung
Révocation de l'AMM par manque d'autorisation d'exploitation
- 7 Entlassung aus der Heilmittelkontrolle
Spécialités libérées du contrôle des médicaments

Falls in der Spalte «Ausverkaufsfrist» kein Datum angegeben ist, darf das Präparat nicht mehr verkauft werden.

Si aucune date n'est mentionnée dans la colonne «Délai de liquidation», la vente de la préparation doit immédiatement être suspendue.

| Zeichen Signe | Präparat Produit | Zul.-Nr. | Abgabe- kategorie Catégorie de remise | Index | Ausverkaufs- frist Délai de liquidation |
|------------------|---|--------------|--|----------|--|
| 1 | Atenolol-Cophar 25, Lactab Cophar SA, 10, route de Moncor, 1752 Villars-sur-Glâne | 54399 | B | 02.03.0. | 31.12.2004 |
| 1 | Bocatriol 0,25 ug, Kapseln Leo Pharmaceutical Products Sarath Ltd., Eggbühlstrasse 28, 8052 Zürich | 54910 | B | 07.02.3. | |
| 1 | Bonidon-25, Manteltabletten Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch | 44599 | B | 07.10.1. | 11.12.2004 |
| 1 | Brexidol, bustine Chiesi SA, Viale Stefano Franscini 17, 6900 Lugano | 50542 | B | 07.10.1. | |
| 1 | Brexidol, compresse Chiesi SA, Viale Stefano Franscini 17, 6900 Lugano | 50540 | B | 07.10.1. | |
| 1 | Catapresan Depot, Perlongetten Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Dufourstrasse 54, 4052 Basel | 42212 | B | 02.07.1. | 31.12.2004 |
| 1 | Cinnamed 75, Kapseln Medika AG, Industriestrasse 121, 4147 Aesch | 55468 | B | 02.06.2. | 31.12.2004 |
| 1 | Dilydrin Retard, Kapseln Medichemie AG, Brühlstrasse 50, 4107 Ettingen | 38410 | B | 02.04.5. | 31.12.2004 |
| 2 | Dolomed, Kapseln Bioforce AG, Postfach, 9325 Roggwil | 55662 | D | 01.99.0 | |
| 1 | Doxiproct Plus, suppositoires OM Pharma, 22, rue du Bois-du-Lan, 1217 Meyrin 2 | 38935 | B | 02.09.2. | |
| 1 | Effortil, Injektionslösung Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Dufourstrasse 54, 4052 Basel | 19626 | B | 02.05.2. | 31.12.2004 |
| 1 | Faktu Anotamp, Suppositorien mit Mulleinlage ALTANA Pharma AG, Bachstrasse 10, 8280 Kreuzlingen | 46518 | B | 02.09.1. | 31.12.2004 |
| 1 | Gevral Instant Protein Choco, Granulat Whitehall-Robins AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug | 54311 | D | 07.02.6. | |
| 1 | Gevral Instant Protein Vanille, Granulat Whitehall-Robins AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug | 23460 | D | 07.02.6. | |
| 1 | Hyperstat i.v., Injektionslösung Essex Chemie AG, Tribschenstrasse 11, 6002 Luzern | 37828 | B | 02.07.1. | |

| Zeichen Signe | Präparat Produit | Zul.-Nr. | Abgabe- kategorie Catégorie de remise | Index | Ausverkaufs- frist Délai de liquidation |
|------------------|--|--------------|--|----------|--|
| 1 | Inderetic, Kapseln AstraZeneca AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug | 42458 | B | 02.07.2. | 31.12.2004 |
| 1 | Innohep 3500 I.E. Anti-Xa, Injektionslösung Leo Pharmaceutical Products Sarath Ltd., Eggbühlstrasse 28, 8052 Zürich | 52665 | B | 06.03.3. | |
| 1 | Lorax 100 mg/5 mL, granulé pour suspension orale Eli Lilly (Suisse) SA, 16, chemin des Coquelicots, 1214 Vernier | 51965 | A | 08.01.3. | |
| 1 | Lorax 200 mg, capsules Eli Lilly (Suisse) SA, 16, chemin des Coquelicots, 1214 Vernier | 51964 | A | 08.01.3. | |
| 1 | Minipress 1 mg, Tabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 38383 | B | 02.07.1. | 31.12.2004 |
| 1 | Minipress Retard 1 mg, Kapseln Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 46370 | B | 02.07.1. | 31.12.2004 |
| 1 | Multibionta zur Infusion, Zusatzampullen Merck (Schweiz) AG, Rüchligstrasse 20, 8953 Dietikon | 33798 | B | 07.02.4. | |
| 1 | Naproxen Mepha 250 mg, Suppositorien Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch | 51668 | B | 07.10.1. | 31.05.2004 |
| 2 | Petadolor, Kapseln Bioforce AG, , 9325 Roggwil | 52180 | D | 01.99.0. | |
| 1 | Piroxicam-Mepha 20, Suppositorien Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch | 50004 | B | 07.10.1. | 17.04.2004 |
| 1 | Sectral, Kapseln Aventis Pharma AG, Herostrasse 7, 8048 Zürich | 42363 | B | 02.03.0. | 31.12.2004 |
| 1 | Silubin retard, Dragées Grünenthal Pharma AG, Sändli, 8756 Mitlödi | 32039 | B | 07.06.2. | 31.12.2004 |

| Zeichen Signe | Präparat Produit | Zul.-Nr. | Abgabe- kategorie Catégorie de remise | Index | Ausverkaufs- frist Délai de liquidation |
|------------------|---------------------|----------|--|-------|--|
|------------------|---------------------|----------|--|-------|--|

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

3 **Neo Kill Antiparasit ad us.vet., Emulsion** **49706 E**
Enpro Bio Kill AG, Udermülistrasse 28, 8320 Fehraltorf

Exporte / Exports

1 **Nivadil 8 mg, capsules retard** **52706 B** 02.06.1.
Fujisawa AG, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne

1 **Recormon 1000 U.I./1 mL, Injektionspräparat** **50265 A** 06.07.3.
Roche Pharma (Schweiz) AG, Schön mattstrasse 2,
4153 Reinach

1 **Vibramycin Neo, Tabletten** **52801 A** 08.01.5.
Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Umwandlung für das Inverkehrbringen im Ausland Conversion en mise sur le marché à l'étranger

Die folgenden pharmazeutischen Spezialitäten sind **neu** ausschliesslich für den Export bestimmt und dürfen in der Schweiz und im Fürstentum Liechtenstein nicht mehr vertrieben werden:

Les spécialistes pharmaceutiques suivantes sont **désormais** exclusivement destinées à l'exportation et ne peuvent plus être commercialisées ni en Suisse ni dans la Principauté de Liechtenstein:

| Präparat Produit | Zul.-Nr. | Abgabe- kategorien Catégories de remise | Index |
|--|--------------|--|----------|
| Humanpräparate / Produits à usage humain | | | |
| KCl 2mmol/ml Fresenius, Infusionslösungskonzentrat Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Spichermatt 30, 6370 Stans | 54698 | B | 05.03.2. |
| Zometa 4 mg, Lyophilisat Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern | 55463 | B | 07.99.0. |

Sistierung der Zulassung
Suspension de l'autorisation de mise sur le marché**Humanpräparate / Produits à usage humain**

| Präparat Produit | Zul.-Nr. N° d'autorisation | Abgabe- kategorie Catégorie de remise | Index | Ausverkaufs- frist Délai de liquidation |
|--|----------------------------------|--|---------|--|
| Calmavérine, solution injectable i.v.i.m. | 37079 | B | 04.02.0 | sofort |
| Calmavérine, casules | 37080 | B | 04.02.0 | sofort |
| Dexamin, Tabletten | 22661 | A | 01.10.2 | 30.07.04 |

