

Journal **Swissmedic**

1/2011
10. Jahrgang
10^e année

ISSN 0026-9212

**Amtliches Publikationsorgan
der Swissmedic, Schweizerisches
Heilmittel Institut, Bern**

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

Erscheint monatlich / Publication mensuelle

Redaktion und Administration: Anfragen und Infodienst, Hallerstrasse 7, Postfach, 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		Seite
Im Brennpunkt		Arzneimittel Statistik	
Neue Ausgabe der Europäischen Pharmakopöe in Kraft	4	Chargenrückrufe	18
Arzneimittel Nachrichten		Zum Vertrieb freigegebene Chargen	22
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Gilenya®, Kapseln (Fingolimod)	16	Neuzulassungen	26
		Revisionen und Änderungen der Zulassung	46
		Zentralstelle für Änderung Firmen	93
		Widerruf der Zulassung	97
		Erlöschen der Zulassung	99
		Berichtigung	101

Swissmedic Kontaktliste

Auf unserer Website www.swissmedic.ch finden Sie unter dem Navigationspunkt „Swissmedic“ in der Rubrik „Kontakt/Kontaktadressen“ die Kontaktmaske für Anfragen und Reklamationen. Adressen für Meldungen sowie weitere Adressen finden Sie auf den entsprechenden Themenseiten.

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		
Entrée en vigueur de la 7e Edition de la Pharmacopée Européenne	10	
Médicaments		
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Gilenya®, gélules (Fingolimod)	17	
Miscellanées		
Retraits de lots	20	
Lots de fabrication admis à la commercialisation	22	
Nouvelles autorisations	26	
Révisions et changements de l'autorisation	46	
Registre Swissmedic des titulaires d'AMM	93	
Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	97	
Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	99	
Rectification	101	

Annuaire Swissmedic

Vous trouverez sur notre site Internet, à l'adresse <http://www.swissmedic.ch>, à la rubrique "Contact/Adresses de contact" du menu de navigation "Swissmedic", le masque de saisie vous permettant de nous adresser vos questions et réclamations. Pour ce qui est des adresses auxquelles envoyer les annonces ou d'autres adresses encore, elles figurent sur les pages à thème correspondantes.

Légende

Catégories de remise

- A Remise sur ordonnance médicale ou vétérinaire non renouvable
- 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

Neue Ausgabe der Europäischen Pharmakopöe in Kraft



Der Institutsrat hat die Ausgabe 7.0 der Europäischen Pharmakopöe auf den 1. Januar 2011 in Kraft gesetzt.

Seit 1. Januar 2011 ist die 7. Ausgabe der Europäischen Pharmakopöe in Kraft. Nebst den nachstehend aufgeführten neuen Texten enthält sie alle Texte der 6. Ausgabe. Diese wurden revidiert, korrigiert oder unverändert übernommen.

In der Ph.Eur. 7.0 wurden einige systematische Änderungen vorgenommen wie z.B.:

- Jeder Text (Monographie und allgemeines Kapitel) weist oberhalb des Titels ein Versionen-Datum auf. Ab der 7. Ausgabe wird ein Text, welcher unverändert in die neue Ausgabe übernommen wird, mit dem Versionen-Datum der früheren Ausgabe publiziert. Damit kann die Rückverfolgbarkeit verbessert werden.
- Arzneidrogenmonographien und Monographien zu Zubereitungen von Arzneidrogen sind im ersten Band in einem Kapitel zusammengefasst.
- Die Texte der Monographien **3. Material zur Herstellung von Behältnissen; Behältnisse**, einige Einzelmonographien zu Radioaktiven Arzneimitteln und einzelne andere Monographien wurden in einen neuen redaktionellen Stil umgeschrieben, was aber keine inhaltliche Änderung bedeutet. Diese Änderungen wurden nicht durch Markierung am Textrand gekennzeichnet.

Die Ph.Eur. 7.0 enthält folgende **neue Texte**:
(Die deutschen Titel sind noch nicht definitiv festgelegt)

Allgemeiner Teil

- 2.2.59 Glycananalyse von Glycoproteinen
- 2.8.21 Prüfung auf Aristolochiasäuren in pflanzlichen Drogen

Einzelmonographien zu radioaktiven Arzneimitteln

[¹⁸F]Fluorid-Lösung zur Radiomarkierung

Pflanzliche Drogen und Zubereitungen aus pflanzlichen Drogen

Tragant-Wurzel, chinesischer Stephania-tetrandra-Wurzel

Monographien A-Z

- Amylmetacresol
- Cefpodoximproxetil
- Entacapon
- Hydroxyethylstärke
- Hydroxypropylstärke
- Kohlenmonoxid
- Levetiracetam
- Lufenuron, wasserfreies für Tiere
- Meropenem-Trihydrat
- Sucralfat
- Trimebutinmaleat
- Valaciclovirhydrochlorid, wasserfreies Ziprasidonhydrochlorid-Monohydrat

Folgende Texte wurden inhaltlich **überarbeitet**:

Allgemeiner Teil

- 2.5.24 Kohlendioxid in Gasen
- 2.5.25 Kohlenmonoxid in Gasen
- 2.5.35 Distickstoffmonoxid in Gasen
- 2.6.16 Prüfung auf fremde Agenzien in Virus-Lebend-Impfstoffen für Menschen
- 2.6.27 Mikrobiologische Kontrolle zellulärer Produkte
- 2.7.14 Bestimmung der Wirksamkeit von Hepatitis-A-Impfstoff
- 5.1.2 Bioindikatoren zur Überprüfung der Sterilisationsmethoden
- 5.1.3 Prüfung auf ausreichende Konservierung
- 5.1.4 Mikrobiologische Qualität von nicht sterilen pharmazeutischen Zubereitungen und Substanzen zur pharmazeutischen Verwendung
- 5.2.3 Zellkulturen für die Herstellung von Impfstoffen für Menschen
- 5.8 Harmonisierung der Arzneibücher

Einzelmonographien zu Impfstoffen für Menschen

Masern-Mumps-Röteln-Varizellen-Lebend-Impfstoff
Varizellen-Lebend-Impfstoff

Einzelmonographien zu radioaktiven Arzneimitteln

Tetra-O-acetylmannosetriflat für radioaktive Arzneimittel

Pflanzliche Drogen und Zubereitungen aus pflanzlichen Drogen

Angelikawurzel
Artischockenblätter
Brennnesselblätter
Cayennepfeffer
Chinarinde
Dostenkraut
Gelbwurz, kanadische
Ginkgoblätter
Hamamelisblätter
Hopfenzapfen
Ingwerwurzelstock
Klatschmohnblüten
Königskerzenblüten / Wollblumen
Löwenzahnwurzel
Malvenblüten
Mäusedornwurzelstock
Melissenblätter
Odermennigkraut
Pfefferminzblätter
Ringelblumenblüten
Süßholzwurzelfluidextrakt, eingestellter, ethanolischer
Teufelskrallenwurzel

Homöopathische Zubereitungen und Einzelmonographien zu Stoffen für homöopathische Zubereitungen

Homöopathische Zubereitungen
Vorschriften zur Herstellung homöopathischer konzentrierter Zubereitungen und zur Potenzierung

Monographien A-Z

Acetylsalicylsäure
Aciclovir
Aluminiumoxid/Algeldrat, wasserhaltiges
Ambroxolhydrochlorid
Aminoglutethimid
Antithrombin-III-Konzentrat vom Menschen
Aprotinin
Aprotinin-Lösung konzentrierte
Ascorbinsäure
Azithromycin
Benazeprilhydrochlorid
Blutgerinnungsfaktor IX vom Menschen

Blutgerinnungsfaktor VII vom Menschen

Blutgerinnungsfaktor XI vom Menschen

Buflomedilhydrochlorid

Calciumacetat

Captopril

Carrageen

Chlorocresol

Choriongonadotropin

Chymotrypsin

Cladribin

Clebopridmalat

Codeinphosphat-Hemihydrat

Danaparoid-Natrium

Fibrinogen vom Menschen

Flucytosin

Fluoxetinhydrochlorid

Fluspirilen

Fosfomycin-Calcium

Fosinopril-Natrium

Ganciclovir

Glycerolmonocaprylocaprat

Hämodialyselösungen

Hämofiltrations- und Hämodiafiltrationslösungen

Heparin-Calcium¹⁾

Heparin-Natrium¹⁾

Hydrocortison

Immunglobulin vom Menschen

Insulin human

Ioxaglinsäure

Isoprenalinhydrochlorid

Isotretinoin

Itraconazol

Levodropiprazin

Lisinopril-Dihydrat

Meclozindihydrochlorid

Methylphenobarbital

Natriumascorbat

Natriumhyaluronat

Natriumlactat-Lösung

Natriumpropyl-4-hydroxybenzoat

Nicotinsäure

Nimesulid

Ofloxacin

Omega-3-Säuren-reiches Fischöl

Omeprazol-Natrium

Pankreas-Pulver

Peritonealdialyselösungen

Phentolaminmesilat

Phloroglucin, wasserfreies

¹⁾ Dieser Text ist am 1.8.2010 in Kraft getreten.

Phloroglucin-Dihydrat	Aufnahme nicht injizierbarer, wässriger Lösungen
Plasma vom Menschen (gepoolt, virusaktiviert)	
Polysorbat 80	3.1.11 Kunststoffe auf Polyvinylchlorid-Basis (weichmacherfrei) für Behältnisse zur Aufnahme trockener Darreichungsformen zur oralen Anwendung
Protaminhydrochlorid	3.1.14 Kunststoffe auf Polyvinylchlorid-Basis (weichmacherhaltig) für Behältnisse zur Aufnahme wässriger Lösungen zur intravenösen Infusion
Protaminsulfat	3.1.15 Polyethylenterephthalat für Behältnisse zur Aufnahme von Zubereitungen, die nicht zur parenteralen Anwendung bestimmt sind
Prothrombinkomplex vom Menschen	3.2.9 Gummistopfen für Behältnisse zur Aufnahme wässriger Zubereitungen zur parenteralen Anwendung, von Pulvern und von gefriergetrockneten Pulvern
Risperidon	
Salbutamol	
Sertralinhydrochlorid	
Siliciumdioxid zur dentalen Anwendung	
Siliciumdioxid, hochdisperses	
Siliciumdioxid, hochdisperses, hydrophobes	
Somatostatin	
Spironolacton	
Sulfinpyrazon	
Talkum	
Timololmaleat	
Titandioxid	
α-Tocopherolacetat-Trockenkonzentrat	
Tolbutamid	
Tretinoin	
Triflusal	
Tropicamid	
Trypsin	
Von-Willebrand-Faktor vom Menschen	
Zolpidemtartrat	

Weiter wurden die nachfolgenden Texte korrigiert:

Allgemeiner Teil

- 1 Allgemeine Vorschriften
- 2.4.15 Nickel in Polyolen
- 2.6.14 Prüfung auf Bakterien-Endotoxine
- 2.7.2 Mikrobiologische Wertbestimmung von Antibiotika
- 2.7.30 Wertbestimmung von Protein C vom Menschen
- 3.1.1.1 Kunststoffe auf Polyvinylchlorid-Basis (weichmacherhaltig) für Behältnisse zur Aufnahme von Blut und Blutprodukten vom Menschen
- 3.1.1.2 Kunststoffe auf Polyvinylchlorid-Basis (weichmacherhaltig) für Schläuche in Transfusionsbestecken für Blut und Blutprodukte
- 3.1.3 Polyolefine
- 3.1.5 Polyethylen mit Zusatzstoffen für Behältnisse zur Aufnahme parenteraler und ophthalmologischer Zubereitungen
- 3.1.6 Polypropylen für Behältnisse und Verschlüsse zur Aufnahme parenteraler und ophthalmologischer Zubereitungen
- 3.1.10 Kunststoffe auf Polyvinylchlorid-Basis (weichmacherfrei) für Behältnisse zur

Einzelmonographien zu Impfstoffen für Tiere

Milzbrandsporen-Lebend-Impfstoff für Tiere
Parvovirose-Lebend-Impfstoff für Hunde

Einzelmonographien zu radioaktiven Arzneimitteln

- [¹³N]Ammoniak-Injektionslösung
- [⁵¹Cr]Chromedetat-Injektionslösung
- [⁵⁷Co]Cyanocobalamin-Kapseln
- [⁵⁷Co]Cyanocobalamin-Lösung
- [⁵⁸Co]Cyanocobalamin-Kapseln
- [⁵⁸Co]Cyanocobalamin-Lösung
- [¹⁸F]Fludesoxyglucose-Injektionslösung
- [⁶⁷Ga]Galliumcitrat-Injektionslösung
- [¹¹¹In]Indium(III)-chlorid-Lösung
- [¹¹¹In]Indiumoxinat-Lösung
- [¹¹¹In]Indium-Pentetat-Injektionslösung
- [¹²³I]Iobenguane-Injektionslösung
- [¹³¹I]Iobenguane-Injektionslösung für diagnostische Zwecke
- [¹³¹I]Iobenguane-Injektionslösung für therapeutische Zwecke
- [¹³¹I]Iodmethylnorcholesterol-Injektionslösung
- Natrium[⁵¹Cr]chromat-Lösung, sterile
- Natrium[¹²³I]iodhippurat-Injektionslösung
- Natrium[¹³¹I]iodhippurat-Injektionslösung
- Natrium[^{99m}Tc]pertechnetat-Injektionslösung nicht aus Kernspaltprodukten
- Natrium[^{99m}Tc]pertechnetat-Injektionslösung aus Kernspaltprodukten
- Natrium[³²P]phosphat-Injektionslösung
- [⁸⁹Sr]Strontiumchlorid-Injektionslösung
- [^{99m}Tc]Technetium-Albumin-Injektionslösung
- [^{99m}Tc]Technetium-Zinn-Kolloid-Injektionslösung
- [^{99m}Tc]Technetium-Gluconat-Injektionslösung
- [^{99m}Tc]Technetium-Macrosalb-Injektionslösung
- [^{99m}Tc]Technetium-Mebrofenin-Injektionslösung
- [^{99m}Tc]Technetium-Medronat-Injektionslösung

[^{99m} Tc]Technetium-Mertiatid-Injektionslösung	Amisulprid
[^{99m} Tc]Technetium-Mikrosphären-Injektionslösung	Ammoniumglycyrrhizat
[^{99m} Tc]Technetium-Pentetat-Injektionslösung	Atropinsulfat
[^{99m} Tc]Technetium-Zinndiphosphat-Injektionslösung	Azaperon für Tiere
[^{99m} Tc]Technetium-Schwefel-Kolloid-Injektionslösung	Azathioprin
[^{99m} Tc]Technetium-Succimer-Injektionslösung	Beclometasondipropionat, wasserfreies
[^{99m} Tc]Technetium-Rheniumsulfid-Kolloid-Injektionslösung	Beclometasondipropionat-Monohydrat
[²⁰¹ Tl]Thalliumchlorid-Injektionslösung	Benzalkoniumchlorid
[¹⁵ O]Wasser-Injektionslösung	Benzalkoniumchlorid-Lösung
Tritiiertes-[³ H]Wasser-Injektionslösung	Benzoylperoxid, wasserhaltiges
[¹³³ Xe]Xenon-Injektionslösung	Betadex
Pflanzliche Drogen und Zubereitungen aus pflanzlichen Drogen	Bismutcarbonat, basisches
Anisöl	Bismutgallat, basisches
Bitterfenchelkrautöl	Bismutnitrat, schweres, basisches
Cassiaöl	Bismutsalicylat, basisches
Citronellöl	Bleomycinsulfat
Efeublätter	Brotizolam
Färberdistelblüten	Buprenorphin
Mandarinenschalenöl	Calcipotriol, wasserfreies
Muskatellersalbeiöl	Calciumascorbat
Muskatöl	Calciumdobesilat-Monohydrat
Salbeiöl, spanisches	Calciumfolinat
Speiköl	Calciumgluconat zur Herstellung von Parenteralia
Sternanisöl	Calciumlevofolinat-Pentahydrat
Süssholzwurzel	Calciumstearat
Taigawurzel	Carbasalat-Calcium
Teebaumöl	Carboplatin
Terpentinöl vom Strandkiefer-Typ	Carmellose
Wacholderöl	Carmellose-Natrium, niedrig substituiertes
Zimtblätteröl	Carprofen für Tiere
Zimtöl	Cefadroxil-Monohydrat
Homöopathische Zubereitungen und Einzelmonographien zu Stoffen für homöopathische Zubereitungen	Cefalexin-Monohydrat
Eisen für homöopathische Zubereitungen	Cefalotin-Natrium
Kupfer für homöopathische Zubereitungen	Cefamandolnafat
Monographien A-Z	Cellulose, mikrokristalline und Carmellose-Natrium
Acebutololhydrochlorid	Chlorcyclizinhydrochlorid
Acemetacin	Chlorhexidindiacetat
Acetylcystein	Chlorhexidindigluconat-Lösung
N-Acetyltryptophan	Chlorhexidindihydrochlorid
Acitretin	Chlorpromazinhydrochlorid
Albuminlösung vom Menschen	Cimetidin
Alfentanilhydrochlorid	Cisplatin
Almagat	Clarithromycin
Aluminium-Magnesium-Silikat	Clopamid
Aluminium-Natrium-Silikat	Closantel-Natrium-Dihydrat für Tiere
Amikacinsulfat	Codein
	Colchicin
	Desfluran
	Dextropropoxyphenhydrochlorid
	Diclazuril für Tiere
	Didanosin
	Digoxin
	Dihydroergocristinmesilat
	Dipivefrinhydrochlorid
	Dopexaminhydrochlorid
	Doxazosinmesilat

Econazol	Mefenaminsäure
Econazolnitrat	Menthol, racemisches
Eisen(II)-fumarat	Methacrylsäure-Ethylacrylat-Copolymer (1:1)
Eisen(II)-sulfat, getrocknetes	Methotrexat
Enalaprilat-Dihydrat	Methylprednisolon
Epinastinhydrochlorid	Methylsalicylat
Erdnussöl, hydriertes	Methylthioniniumchlorid
Etomidat	Metronidazolbenzoat
Felypressin	Minocyclinhydrochlorid-Dihydrat
Fenbendazol für Tiere	Naproxen-Natrium
Fenbufen	Natriumalginat
Filgrastim-Lösung, konzentrierte	Natriumaminosalicylat-Dihydrat
Flubendazol	Natriumchlorid
Flunarizindihydrochlorid	Natriumstearat
Fluorescein	Natriumsulfit, wasserfreies
Fluphenazindecanoat	Natriumsulfit-Heptahydrat
Fluphenazinenantat	Nilutamid
Formoterolfumarat-Dihydrat	Norethisteron
Galantaminhydrobromid	Orciprenalinsulfat
Gelatine	Oxaliplatin
Gemfibrozil	Oxprenololhydrochlorid
Glibenclamid	Oxycodonhydrochlorid
Gonadorelinacetat	Palmitoylascorbinsäure
Guaiifenesin	Papaverinhydrochlorid
Hydriertes Baumwollsamenöl	Parnaparin-Natrium
Hydrocodonhydrogentartrat-2,5-Hydrat	Penicillamin
Ibuprofen	Pethidinhydrochlorid
Imipraminhydrochlorid	Phenylephrin
<i>myo</i> -Inositol	Phenylephrinhydrochlorid
Interferon gamma-1b-Lösung, konzentrierte	Pholcodin
Irbesartan	Pirenzepindihydrochlorid-Monohydrat
Kaliumacetat	Polysorbat 20
Kaliumchlorid	Polysorbat 40
Kaliumcitrat	Polysorbat 60
Kaliumdihydrogenphosphat	Povidon
Kaliumhydrogencarbonat	Praziquantel
Kaliummetabisulfit	Prazosinhydrochlorid
Kaliummonohydrogenphosphat	Procainhydrochlorid
Kaliumnitrat	Propafenonhydrochlorid
Ketobemidonhydrochlorid	Propylgallat
Kohle, medizinische	Pyridoxinhydrochlorid
Kupfer(II)-sulfat, wasserfreies	Ramipril
Kupfer(II)-sulfat-Pentahydrat	Ranitidinhydrochlorid
Lauromacrogol 400	Rifamycin-Natrium
Levamisol für Tiere	Rutosid-Trihydrat
Levodopa	Salbutamolsulfat
Liothyronin-Natrium	Sojaöl, hydriertes
Lithiumcarbonat	Somatropin
Lobelinhydrochlorid	Somatropin zur Injektion
Loperamidhydrochlorid	Somatropin-Lösung, konzentrierte
Loperamidoxid-Monohydrat	Spiraprilhydrochlorid-Monohydrat
Macrogol-40-sorbitolheptaoleat	Stavudin
Magnesiumacetat-Tetrahydrat	Sulfaguanidin
Magnesiumchordid-4,5-Hydrat	Sulfasalazin
Magnesiumchordid-Hexahydrat	Testosteron
Marbofloxacin für Tiere	Tetrazepam
Mebendazol	Theophyllin-Ethylendiamin, wasserfreies

Theophyllin-Ethylenamin-Hydrat
 Thioridazin
 Thioridazinhydrochlorid
 Tilidinhydrochlorid-Hemihydrat
 all-*rac*- α -Tocopherol
 Tolfenaminsäure
 Trandolapril
 Tribenosid
 Tryptophan
 Vancomycinhydrochlorid
 Verapamilhydrochlorid
 Verbandwatte aus Baumwolle
 Vincristinsulfat
 Vinorelbinteratrat
 Wasser zum Verdünnen konzentrierter
 Hämodialyselösungen
 Xylometazolinhydrochlorid
 Zinkacetat-Dihydrat
 Zinkacexamat
 Zinkgluconat
 Zinkoxid
 Zinkstearat

Bei den nachstehenden Texten wurde in der
 7. Ausgabe der **Titel geändert**:

Einzelmonographien zu radioaktiven Arzneimitteln
 [^{131}I]Iodmethylnorcholesterol-Injektionslösung
 wird zu
[^{131}I]Iodmethylnorcholesterol-Injektionslösung
 (keine Änderung im deutschen Titel)

Monographien A-Z

Calciumacetat wird zu
Calciumacetat, wasserfreies
 Meclozindihydrochlorid wird zu
Meclozindihydrochlorid (keine Änderung im
 deutschen Titel)

Folgender Text wurde auf den 1. Januar 2011
aufgehoben:
 Gallamintriethiodid

Zu beachten:

Durch die Ph.Eur. 7 wird keine Monographie der
 Ph.Helv. abgelöst.

Der Nachtrag 7.1 zur Ph.Eur. 7 wird am 1. April
 2011 in Kraft treten.

Die Pharmakopöe

Die gültige Pharmakopöe in der Schweiz umfasst die 7. Ausgabe der Europäischen Pharmakopöe (Ph.Eur. 7) sowie die 10. Ausgabe der Schweizerischen Pharmakopöe (Ph.Helv. 10) mit dem Supplement 10.3.

Die Ph.Eur. 7 wird im Original vom Europarat herausgegeben. Sie kann in Deutsch und Französisch beim Bundesamt für Bauten und Logistik, Vertrieb Publikationen, 3003 Bern (www.bundespublikationen.admin.ch), bezogen werden.

Die Ph.Helv. 10 inklusive CD-ROM wird von Swissmedic, dem Schweizerischen Heilmittelinstitut, herausgegeben und kann ebenfalls beim Bundesamt für Bauten und Logistik, Vertrieb Publikationen, 3003 Bern bezogen werden.

Mehr Informationen zur Pharmakopöe finden Sie auf der Swissmedic-Website unter www.swissmedic.ch/pharmacopoeia.asp sowie unter www.edqm.eu

Entrée en vigueur de la 7^e Edition de la Pharmacopée Européenne



Le Conseil de l'institut a fixé l'entrée en vigueur la 7^e Edition de la Pharmacopée Européenne au 1^{er} janvier 2011.

La 7^e Edition de la Pharmacopée Européenne est entré en vigueur le 1^{er} janvier 2011. Elle comprend l'ensemble des textes publiés dans la 6^e Edition, éventuellement révisés ou corrigés, et des nouveaux textes.

Les textes de la Pharmacopée Européenne ont fait l'objet des modifications systématiques pour la 7^e Edition, par exemple:

- Chaque texte (monographie et chapitre général) présente au-dessus de son titre la date de version. A partir de la 7^e Edition, si un texte n'a pas été révisé pour une nouvelle édition, il conservera sa date de version publiée dans la précédente édition, pour une meilleure traçabilité.
- Les monographies de drogues végétales et les monographies de préparations à base de drogues végétales ont été publiées dans un même chapitre du tome 1.
- La présentation des monographies de «3. matériaux utilisés dans la fabrication des récipients», des monographies de récipients, d'un certain nombre de monographies de préparations radiopharmaceutiques et de quelques autres monographies a été harmonisée par leur conversion dans le nouveau style rédactionnel sans que ceci n'affecte leur contenu technique. Ces modifications rédactionnelles ne sont pas signalées.

La Pharmacopée Européenne 7.0 contient les nouveaux textes suivants:

Chapitres généraux

- 2.2.59 Analyse glycanique des glycoprotéines
2.8.21 Essai des acides aristolochiques dans les drogues végétales

Préparations radiopharmaceutiques et matières premières pour préparations radiopharmaceutiques

Fluorure (¹⁸F) pour radiomarquage, solution de

Drogues végétales et préparations à base de drogues végétales

Astragalus mongholicus (racine d')
Stéphania (racine de)

Monographies

- Amidon hydroxypropylé
Amidons hydroxyéthylés
Amylmétacrésol
Carbone (monoxyde de)
Cefpodoxime proxétile
Entacapone
Lévitiracétam
Lufénurone anhydre pour usage vétérinaire
Méropénem trihydraté
Sucralfate
Trimébutine (maléate de)
Valaciclovir (chlorhydrate de) anhydre
Ziprasidone (chlorhydrate de) monohydraté

Les monographies ci-après ont été révisées:

Chapitres généraux

- 2.5.24 Dioxyde de carbone dans les gaz
2.5.25 Monoxyde de carbone dans les gaz
2.5.35 Protoxyde d'azote dans les gaz
2.6.16 Essai des agents étrangers dans les vaccins vitaux pour usage humain
2.6.27 Contrôle microbiologique des produits cellulaires
2.7.14 Titrage de l'activité du vaccin de l'hépatite A
5.1.2 Indicateurs biologiques de stérilisation
5.1.3 Efficacité de la conservation antimicrobienne
5.1.4 Qualité microbiologique des préparations pharmaceutiques et des substances pour usage pharmaceutique non stériles

5.2.3	Substrats cellulaires utilisés pour la production de vaccins pour usage humain	Ascorbique (acide)
5.8	Harmonisation des pharmacopées	Azithromycine
	Vaccins pour usage humain	Bénazépril (chlorhydrate de)
	Vaccin rougeoleux, des oreillons, rubéoleux et varicelleux vivant	Buflomédil (chlorhydrate de)
	Vaccin varicelleux vivant	Calcium (acétate de)
		Captopril
		Carraghénanes
		Chlorocrésol
		Chymotrypsine
		Cladribine
		Clébopride (malate de)
		Complexe prothrombique humain
		Codéine (phosphate de) hémihydraté
		Danaparoïde sodique
	Tétrra-O-acétyl-mannose (triflate de) pour préparations radiopharmaceutiques	Facteur VII de coagulation humain
		Facteur IX de coagulation humain
		Facteur XI de coagulation humain
		Facteur Willebrand humain
		Fibrinogène humain
		Flucytosine
		Fluoxétine (chlorhydrate de)
		Fluspirilène
		Fosfomycine calcique
		Fosinopril sodique
		Ganciclovir
		Glycérol (monocaprylocaprate de)
		Gonadotropine chorionique
		Héparine calcique ¹⁾
		Héparine sodique ¹⁾
		Hydrocortisone
		Immunoglobuline humaine normale
		Insuline humaine
		Ioxaglique (acide)
		Isoprénaline (chlorhydrate d')
		Isotrétinoïne
		Itraconazole
		Lévodropipazine
		Lisinopril dihydraté
		Méclozine (dichlorhydrate de)
		Méthylphénobarbital
		Nicotinique (acide)
		Nimésulide
		Ofloxacine
		Oméprazole sodique
		Pancréas (poudre de)
		Phentolamine (mésilate de)
		Phloroglucinol anhydre
		Phloroglucinol dihydraté
		Plasma humain (mélange de) traité pour viro-inactivation
		Poisson (huile de) riche en acides oméga-3
	Préparations homéopathiques	
	Préparations homéopathiques	
	Méthodes de préparation des souches homéopathiques et déconcentration	
	Monographien A-Z	
	Acétylsalicylique (acide)	
	Aciclovir	
	Aluminium (oxyde d') hydraté	
	Ambroxol (chlorhydrate d')	
	Aminoglutéthimide	
	Antithrombine III humaine (concentré d')	
	Aprotinine	
	Aprotinine (solution concentrée d')	
	Ascorbate sodique	

¹⁾ Ce texte a été mis en application le 1^{er} août 2010.

Polysorbate 80
 Propyle (parahydroxybenzoate de) sodique
 Protamine (chlorhydrate de)
 Protamine (sulfate de)
 Rispéridone
 Salbutamol
 Sertraline (chlorhydrate de)
 Silice colloïdale anhydre
 Silice hydrophobe colloïdale
 Silice pour usage dentaire
 Sodium (hyaluronate de)
 Sodium (lactate de), solution de
 Solutions pour dialyse péritonéale
 Solutions pour hémodialyse
 Solutions pour hémofiltration et pour
 hémodiafiltration
 Somatostatine
 Spironolactone
 Sulfinpyrazone
 Talc
 Timolol (maléate de)
 Titane (dioxyde de)
 α-Tocophéryle (concentrat d'acétate d'), forme
 pulvérulente
 Tolbutamide
 Trétinoïne
 Triflusal
 Tropicamide
 Trypsine
 Zolpidem (tartrate de)

En outre, les textes ci-après ont été corrigés:

Chapitres généraux

1. Prescriptions générales
- 2.4.15. Nickel dans les polyols
- 2.6.14. Essai des endotoxines bactériennes
- 2.7.2. Titrage microbiologique des antibiotiques
- 2.7.30. Dosage de la protéine C humaine
- 3.1.1.1. Matériaux à base de poly(chlorure de vinyle) plastifié pour récipients destinés à contenir le sang humain et les produits du sang
- 3.1.1.2. Matériaux à base de poly(chlorure de vinyle) plastifié pour tubulures utilisées dans les nécessaires pour transfusion du sang et des composants sanguins
- 3.1.3. Polyoléfines
- 3.1.5. Polyéthylène avec additifs pour récipients destinés aux préparations parentérales et aux préparations ophtalmiques
- 3.1.6. Polypropylène pour récipients et fermetures destinés aux préparations parenté-

rales et aux préparations ophtalmiques

- 3.1.10. Matériaux à base de poly(chlorure de vinyle) non plastifié pour conditionnement des solutions aqueuses non injectables
- 3.1.11. Matériaux à base de poly(chlorure de vinyle) non plastifié pour conditionnement de formes pharmaceutiques sèches pour administration par voie orale
- 3.1.14. Matériaux à base de poly(chlorure de vinyle) plastifié pour récipients destinés à contenir les solutions aqueuses pour perfusion intraveineuse
- 3.1.15. Poly(téréphtalate d'éthylène) pour récipients pour préparations à usage non parentéral
- 3.2.9. Fermetures en caoutchouc pour récipients destinés aux préparations parentérales aqueuses, aux poudres et aux poudres cryodesséchées

Vaccins pour usage vétérinaire

Vaccin vivant de la parvovirose canine
 Vaccin vivant sporulé de la fièvre charbonneuse pour usage vétérinaire

Préparations radiopharmaceutiques et matières premières pour préparations radiopharmaceutiques

Ammoniaque (¹³N) (solution injectable d')
 Chrome (⁵¹Cr) (édétate de), solution injectable d'
 Cyanocobalamine (⁵⁷Co) (capsules de)
 Cyanocobalamine (⁵⁷Co) (solution de)
 Cyanocobalamine (⁵⁸Co) (capsules de)
 Cyanocobalamine (⁵⁸Co) (solution de)
 Eau (¹⁵O) injectable
 Eau tritiée (³H) (solution injectable d')
 Fludésoxyglucose (¹⁸F) (solution injectable de)
 Gallium (⁶⁷Ga) (citrate de), solution injectable de
 Indium (¹¹¹In) (chlorure d'), solution de
 Indium (¹¹¹In) (pentétate d'), solution injectable de
 Iobenguane (¹²³I) (solution injectable d')
 Iobenguane (¹³¹I) (solution injectable d') à usage diagnostique
 Iobenguane (¹³¹I) (solution injectable d') à usage thérapeutique
 Iodométhylnorcholestérol (¹³¹I) (solution injectable d')
 Oxine indiée (¹¹¹In) (solution d')
 Sodium (chromate (⁵¹Cr) de), solution stérile de
 Sodium (iodohippurate (¹²³I) de), solution injectable d'
 Sodium (iodohippurate (¹³¹I) de), solution injectable d'

Sodium (pertechnétate (^{99m} Tc) de, non obtenu par fission), solution injectable de	Sauge d'Espagne (huile essentielle de)
Sodium (pertechnétate (^{99m} Tc) de, obtenu par fission), solution injectable de	Sauge sclarée (huile essentielle de)
Sodium (phosphate (³² P) de), solution injectable de	Térébenthine type Pinus pinaster (huile essentielle de)
Strontium (⁸⁹ Sr) (chlorure de), solution injectable de	
Technétium (^{99m} Tc) (albumine humaine-), solution injectable d'	Préparations homéopathiques
Technétium (^{99m} Tc) (étain colloïdal et de), solution injectable d'	Cuivre pour préparations homéopathiques
Technétium (^{99m} Tc) (gluconate-), solution injectable de	Fer pour préparations homéopathiques
Technétium (^{99m} Tc) (macrosalb-), suspension injectable de	
Technétium (^{99m} Tc) (mébrofénine-), solution injectable de	
Technétium (^{99m} Tc) (médronate-), solution injectable de	Monographies
Technétium (^{99m} Tc) (mertiatide-), solution injectable de	Acébutolol (chlorhydrate d')
Technétium (^{99m} Tc) (microsphères-), suspension injectable de	Acémétacine
Technétium (^{99m} Tc) (pentétate-), solution injectable de	Acétylcystéine
Technétium (^{99m} Tc) (pyrophosphate d'étain et de), solution injectable de	N-Acetyltryptophane
Technétium (^{99m} Tc) (soufre colloïdal et de), solution injectable de	Acitrétine
Technétium (^{99m} Tc) (succimère-), solution injectable de	Albumine humaine (solution d')
Technétium (^{99m} Tc) (sulfure de rhénium colloïdal et de), solution injectable de	Alfentanil (chlorhydrate d')
Thallium (²⁰¹ Tl) (chlorure de), solution injectable de	Almagate
Xénon (¹³³ Xe) (solution injectable de)	Aluminium (silicate d') et de magnésium
Drogues végétales et préparations à base de drogues végétales	Aluminium (silicate d') et de sodium
Anis (huile essentielle d')	Amikacine (sulfate d')
Aspic (huile essentielle d')	Amisulpride
Badiane (huile essentielle de)	Ammonium (glycyrrhizate d')
Cannelier dit de Ceylan (feuille de), huile essentielle de	Arachide (huile d') hydrogénée
Cannelier (huile essentielle de)	Ascorbyle (palmitate d')
Cannelle dite de Ceylan (huile essentielle de)	Atropine (sulfate d')
Carthame (fleur de)	Azapérone pour usage vétérinaire
Citronnelle (huile essentielle de)	Azathioprine
Eleuthérocoque	Béclométasone (dipropionate de) anhydre
Fenouil amer (parties aériennes de), huile essentielle des	Béclométasone (dipropionate de) monohydraté
Genièvre (huile essentielle de)	Benzalkonium (chlorure de)
Lierre (feuille de)	Benzalkonium (chlorure de), solution de
Mandarine (huile essentielle de)	Bétadex
Mélaleuca (huile essentielle de)	Bismuth (sous-carbonate de)
Noix muscade (huile essentielle de)	Bismuth (sous-gallate de)
Réglisse (racine de)	Bismuth (sous-nitrate de) lourd
	Bismuth (sous-salicylate de)
	Bléomycine (sulfate de)
	Brotizolam
	Buprénorphine
	Calcipotriol anhydre
	Calcium (ascorilate de)
	Calcium (dobésilate de) monohydraté
	Calcium (folinate de)
	Calcium (gluconate de) pour solution injectable
	Calcium (stéarate de)
	Carbasalate calcique
	Carboplatine
	Carmellose
	Carmellose sodique faiblement substituée
	Carprofène pour usage vétérinaire
	Céfadroxil monohydraté
	Céfalexine monohydratée
	Céfalotine sodique
	Céfamandole (nafate de)
	Cellulose microcristalline et carmellose sodique

Cétobémidone (chlorhydrate de)	Interféron gamma-1b (solution concentrée d')
Charbon activé	Irbésartan
Chlorcyclizine (chlorhydrate de)	Lauromacrogol 400
Chlorhexidine (diacétate de)	Lévamisole pour usage vétérinaire
Chlorhexidine (dichlorhydrate de)	Lévodopa
Chlorhexidine (digluconate de), solution de	Lévofolinate calcique pentahydraté
Chlorpromazine (chlorhydrate de)	Liothyronine sodique
Cimétidine	Lithium (carbonate de)
Cisplatine	Lobéline (chlorhydrate de)
Clarithromycine	Lopéramide (chlorhydrate de)
Clopamide	Lopéramide (oxyde de) monohydraté
Closantel sodique dihydraté pour usage vétérinaire	Macrogol 40 sorbitol (heptaoléate de)
Codéine	Magnésium (acétate de) tétrahydraté
Colchicine	Magnésium (chlorure de) 4,5-hydraté
Copolymère d'acide méthacrylique et d'acrylate d'éthyle (1:1)	Magnésium (chlorure de) hexahydraté
Coton (huile de) hydrogénée	Marbofloxacine pour usage vétérinaire
Coton hydrophile	Mébendazole
Cuivre (sulfate de) anhydre	Méfénamic (acide)
Cuivre (sulfate de) pentahydraté	Menthol racémique
Desflurane	Méthotrexate
Dextropropoxyphène (chlorhydrate de)	Méthyle (salicylate de)
Diclazuril pour usage vétérinaire	Méthylprednisolone
Didanosine	Méthylthioninium (chlorure de)
Digoxine	Métronidazole (benzoate de)
Dihydroergocristine (mésilate de)	Minocycline (chlorhydrate de) dihydraté
Dipivéfrine (chlorhydrate de)	Naproxène sodique
Dopexamine (dichlorhydrate de)	Nilutamide
Doxazosine (mésilate de)	Noréthistérone
Econazole	Orciprénaline (sulfate d')
Econazole (nitrate d')	Oxaliplatin
Enalaprilate dihydraté	Oxprénolol (chlorhydrate d')
Epinastine (chlorhydrate d')	Oxycodone (chlorhydrate d')
Etomidate	Papavérine (chlorhydrate de)
Félypressine	Parnaparine sodique
Fenbendazole pour usage vétérinaire	Pénicillamine
Fenbufène	Péroxyde de benzoyle hydraté
Filgrastim (solution concentrée de)	Péthidine (chlorhydrate de)
Flubendazole	Phényléphrine
Flunarizine (dichlorhydrate de)	Phényléphrine (chlorhydrate de)
Fluorescéine	Pholcodine
Fluphénazine (décanoate de)	Phosphate dipotassique
Fluphénazine (énanotate de)	Phosphate monopotassique
Formotérol (fumarate de) dihydraté	Pirenzépine (dichlorhydrate de) monohydraté
Fumarate ferreux	Polysorbate 40
Galantamine (bromhydrate de)	Polysorbate 20
Gélatine	Polysorbate 60
Gemfibrozil	Potassium (acétate de)
Glibenclamide	Potassium (bicarbonate de)
Gonadoréline (acétate de)	Potassium (chlorure de)
Guaifénésine	Potassium (citrate de)
Hydrocodone (hydrogénutartrate d') 2,5-hydraté	Potassium (métabisulfite de)
Ibuprofène	Potassium (nitrate de)
Imipramine (chlorhydrate d')	Povidone
myo-Inositol	Praziquantel
	Prazosine (chlorhydrate de)
	Procaïne (chlorhydrate de)
	Propafénone (chlorhydrate de)

Propyle (gallate de)
 Pyridoxine (chlorhydrate de)
 Ramipril
 Ranitidine (chlorhydrate de)
 Rifamycine sodique
 Rutoside trihydraté
 Salbutamol (sulfate de)
 Sodium (alginate de)
 Sodium (aminosalicylate de) dihydraté
 Sodium (chlorure de)
 Sodium (stéarate de)
 Sodium (sulfite de) anhydre
 Sodium (sulfite de) heptahydraté
 Soja (huile de) hydrogénée
 Solutions concentrées pour hémodialyse (eau pour dilution des)
 Somatropine
 Somatropine (solution concentrée de)
 Somatropine pour préparation injectable
 Spirapril (chlorhydrate de) monohydraté
 Stavudine
 Sulfaguanidine
 Sulfasalazine
 Sulfate ferreux desséché
 Testostérone
 Tétrazépam
 Théophylline-éthylènediamine anhydre
 Théophylline-éthylènediamine hydratée
 Thioridazine
 Thioridazine (chlorhydrate de)
 Tilidine (chlorhydrate de) hémihydraté tout-rac- α -Tocophérol
 Tolfénamicique (acide)
 Trandolapril
 Tribénoside
 Tryptophane
 Vancomycine (chlorhydrate de)
 Vérapamil (chlorhydrate de)
 Vincristine (sulfate de)
 Vinorelbine (tartrate de)
 Xylométazoline (chlorhydrate de)
 Zinc (acétate de) dihydraté
 Zinc (acéexamate de)
 Zinc (gluconate de)
 Zinc (oxyde de)
 Zinc (stéarate de)

Le titre de textes suivants a été modifié à l'occasion de la publication de la 7^e Edition:

Préparations radiopharmaceutiques et matières premières pour préparations radiopharmaceutiques
Iodométhylnorcholestérol (¹³¹I) (solution injectable de) en remplacement de
Norcholestérol iodé (¹³¹I) (solution injectable de)

Monographies

Calcium (acétate de) anhydre en remplacement de Calcium (acétate de)
Méclozine (dichlorhydrate de) en remplacement de Méclozine (chlorhydrate de)

Le texte suivant est supprimé à partir du 1^{er} janvier 2011
Gallamine (triéthiodure de)

À noter:

Il n'y a pas de monographie dans la 7^e Edition qui remplace une monographie de la Ph.Helv.

Le Supplément 7.1 de la Ph.Eur. 7 entrera en vigueur le 1^{er} avril 2011.

La Pharmacopée

La Pharmacopée en vigueur en Suisse est la 7^e Edition de la Pharmacopée Européenne (Ph.Eur. 7) ainsi que la 10^e Edition de la Pharmacopée Helvétique (Ph.Helv. 10) et le Supplément 10.3.

La Ph.Eur. 7 est éditée par le Conseil de l'Europe. Elle est disponible en allemand et en français auprès de l'OFCL, diffusion des publications, 3003 Berne. (www.publicationsfederales.ch).

La Ph.Helv.10 (CD-ROM inclus) est éditée par Swissmedic, Institut suisse des produits thérapeutiques et peut être aussi obtenue auprès de l'OFCL, diffusion des publications, 3003 Berne.

Vous trouverez de plus amples informations au sujet de la Pharmacopée sur www.swissmedic.ch/pharmacopoeia.asp et www.edqm.eu.

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Gilenya®, Kapseln (Fingolimod)

Name Arzneimittel:	Gilenya®, Kapseln
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Fingolimod
Dosisstärke und galenische Form:	0.5 mg pro Kapsel
Anwendungsgebiet / Indikation:	Gilenya ist zur Behandlung von Patienten mit schubförmig remittierend verlaufender multipler Sklerose (MS) zur Reduzierung der Schubhäufigkeit und zur Verzögerung des Fortschreitens der Behinderung indiziert.
ATC Code:	L04AA27
IT-Nummer / Bezeichnung:	01.99.0. / Varia
Zulassungsnummer/n:	60916
Zulassungsdatum:	03.01.2011
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Gilenya[®], gélules (Fingolimod)

Préparation:	Gilenya [®] , gélules
Principe(s) actif(s):	Fingolimod
Dosage et forme galénique:	0.5 mg par gélule
Possibilités d'emploi / Indication:	Gilenya ist zur Behandlung von Patienten mit schubförmig remittierend verlaufender multipler Sklerose (MS) zur Reduzierung der Schubhäufigkeit und zur Verzögerung des Fortschreitens der Behinderung indiziert. L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer au Compendium suisse des médicaments.
Code ATC:	L04AA27
No IT / désignation:	01.99.0 / Varia
No d'autorisation:	60916
Date d'autorisation:	03.01.2011 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

Chargenrückrufe

Präparat: Fluanxol, Dragées 0.5mg, 1mg und 5mg
Wirkstoff: Flupentixoli dihydrochloridum
Zulassungsnummer: 31626
Zulassungsinhaberin: Lundbeck (Schweiz) AG
Rückzug der Charge/n: s. nachstehende Liste

Die Firma Lundbeck (Schweiz) AG zieht die nachfolgend aufgeführten Chargen von Fluanxol, Dragées 0.5 mg, 1 mg und 5 mg, vom Markt zurück, weil die betroffenen Packungen irrtümlich eine Haltbarkeitsangabe von 3 an Stelle von 2 Jahren tragen. Dadurch könnten gegen Ende der Laufzeit Dissolutionsprobleme auftreten, die potentiell zu einer Unterdosierung führen könnten.

Der Rückruf erfolgte mittels Firmenschreiben an die mit dem Präparat belieferten Kunden.

Stärke	Packungsgrösse	Chargennummer
0.5 mg	50 Dragées	2176274
0.5 mg	50 Dragées	2185698
0.5 mg	50 Dragées	2210784
0.5 mg	50 Dragées	2227384
0.5 mg	50 Dragées	2231050
0.5 mg	100 Dragées	2174100
0.5 mg	100 Dragées	2176485
1 mg	50 Dragées	2163902
1 mg	50 Dragées	2178672
1 mg	50 Dragées	2185699
1 mg	50 Dragées	2193912
1 mg	50 Dragées	2207231
1 mg	50 Dragées	2218753
1 mg	50 Dragées	2224334
1 mg	100 Dragées	2163971
1 mg	100 Dragées	2171944
1 mg	100 Dragées	2176486
5 mg	50 Dragées	2165783
5 mg	50 Dragées	2176487
5 mg	50 Dragées	2185700
5 mg	50 Dragées	2190601
5 mg	50 Dragées	2201679
5 mg	50 Dragées	2209171
5 mg	50 Dragées	2218754
5 mg	50 Dragées	2228170
5 mg	50 Dragées	2238760
5 mg	100 Dragées	2168509
5 mg	100 Dragées	2176490

Präparat: **Vivotif, magensaftresistente Kapseln, Lebendimpfstoff gegen Abdominaltyphus**
Wirkstoff: **Salmonella typhi, Stamm Ty21a (attenuiert)**
Zulassungsnummer: **467**
Zulassungsinhaberin: **Crucell Switzerland AG**
Rückzug der Charge/n: **3001776, 3001812, 3001862**

Die Crucell Switzerland AG zieht ab dem 15.02.2011 die oben aufgeführten Chargen vorsorglich bis auf Stufe Detailhandel zurück. Die Entscheidung basiert auf laufenden Stabilitätsstudien von Chargen, in welchen tiefere Lebendkeimzahlen des zur Impfung verwendeten Bakterienstammes gemessen wurden als erwartet. Alle betroffenen Chargen erfüllen derzeit die gesetzten Spezifikationen, das Erreichen der vollen Laufzeit kann allerdings nicht garantiert werden. Die Wirksamkeit und Sicherheit des sich derzeit auf dem Markt befindenden Produkts sind nicht beeinträchtigt. Die betroffenen Chargen sollen deshalb bis zum 15.02.2011 normal abgegeben und nicht vor diesem Datum retourniert werden.

Dieser Rückzug erfolgt im Einvernehmen mit Swissmedic.

Der Chargenrückruf erfolgt mittels Schreiben an die von Crucell Switzerland AG mit dem Präparat belieferten Niederlassungen und Distributoren.

Retraits de lots

Préparation: Fluanxol, Dragées 0.5mg, 1mg et 5mg
Principe actif: Flupentixoli dihydrochloridum
No d'autorisation: 31626
Titulaire de l'autorisation: Lundbeck (Schweiz) AG
Retrait du/des lot/s: cf. liste ci-dessous

L'entreprise Lundbeck (Suisse) SA retire du marché les lots sousmentionnés de Fluanxol, Dragées à 0,5 mg, 1 mg et 5 mg, parce que les emballages concernés portent une durée de conservation de 3 ans au lieu de 2 ans. Cette erreur pourrait entraîner en fin de durée de conservation des problèmes de dissolution pouvant conduire à un dosage insuffisant.

Ce retrait a été communiqué par circulaire aux clients ayant reçu livraison du produit.

Dosage	Conditionnement	Numéro de lot
0.5 mg	50 Dragées	2176274
0.5 mg	50 Dragées	2185698
0.5 mg	50 Dragées	2210784
0.5 mg	50 Dragées	2227384
0.5 mg	50 Dragées	2231050
0.5 mg	100 Dragées	2174100
0.5 mg	100 Dragées	2176485
1 mg	50 Dragées	2163902
1 mg	50 Dragées	2178672
1 mg	50 Dragées	2185699
1 mg	50 Dragées	2193912
1 mg	50 Dragées	2207231
1 mg	50 Dragées	2218753
1 mg	50 Dragées	2224334
1 mg	100 Dragées	2163971
1 mg	100 Dragées	2171944
1 mg	100 Dragées	2176486
5 mg	50 Dragées	2165783
5 mg	50 Dragées	2176487
5 mg	50 Dragées	2185700
5 mg	50 Dragées	2190601
5 mg	50 Dragées	2201679
5 mg	50 Dragées	2209171
5 mg	50 Dragées	2218754
5 mg	50 Dragées	2228170
5 mg	50 Dragées	2238760
5 mg	100 Dragées	2168509
5 mg	100 Dragées	2176490

Préparation:	Vivotif, vaccin vivant contre la fièvre typhoïde
Principe actif:	Salmonella typhi, souche Ty21a (atténuée)
No d'autorisation:	467
Titulaire de l'autorisation:	Crucell Switzerland AG
Retrait du/des lot/s:	3001776, 3001812, 3001862

Crucell Switzerland AG retire, à titre préventif, à partir du 15.02.2011 les lots suscités et ce jusqu'au détaillant. Cette décision est basée sur des études de stabilité dans lesquelles des résultats en dénombrement bactérien inférieurs aux attentes ont été mesurés pour la souche utilisée lors de la vaccination. Tous les lots concernés satisfont actuellement les spécifications définies, cependant ceci ne peut pas être garanti jusqu'à la date limite de consommation du produit. Ni l'efficacité, ni la sécurité du produit se trouvant actuellement sur le marché ne sont altérées. Les lots cités peuvent être diffusées normalement jusqu'au 15.02.2011 et il est recommandé de ne pas renvoyer de marchandise avant cette date.

Ce rappel volontaire est réalisé d'un accord commun avec Swissmedic.

Le retrait volontaire se fait par écrit à toutes les succursales de Crucell Switzerland AG et à tous les distributeurs fournis en préparation.

Zum Vertrieb freigegebene Chargen

Lots de fabrication admis à la commercialisation

Zum Vertrieb freigegebene Chargen von Arzneimitteln (1.1.-31.1.2011)
Lots de fabrication de produits thérapeutiques (1.1.-31.1.2011)

Zulassungs- nummer N° de l'autorisation	Präparat Préparation	Zulassungs- inhaberin Titulaire de l'autorisation	Charge Lot	Prüfungs- nummer N° de contrôle	Freigabe- datum Date de libération	Verfall- datum Date de péremption
Blutprodukte / Produits sanguins						
52476	Albumin CSL 20%, Infusions-lösung	CSL Behring AG	0532500026	C-000698	11.01.2011	16.11.2013
52476	Albumin CSL 20%, Infusions-lösung	CSL Behring AG	0486200009	C-000625	12.01.2011	24.10.2013
52476	Albumin CSL 20%, Infusions-lösung	CSL Behring AG	0486200011	C-000678	17.01.2011	13.11.2013
52476	Albumin CSL 20%, Infusions-ösung	CSL Behring AG	0387400003	C-000717	18.01.2011	27.11.2013
52476	Albumin CSL 20%, Infusions-lösung	CSL Behring AG	0486200010	C-000656	26.01.2011	07.11.2013
52476	Albumin CSL 25%, Infusions-lösung	CSL Behring AG	2051000032	C-000716	10.01.2011	14.11.2013
687	Berirab 2 ml, Injektionslösung	CSL Behring AG	07347131B	C-000804	06.01.2011	28.02.2013
674	Hepatitis-B-Immunglobulin Behring, Injektionslösung	CSL Behring AG	07046821M	C-000800	06.01.2011	30.06.2012
57939	Human Albumin 200g/l Baxter, Infusionslösung	Baxter AG	PAA1K086	C-000806	06.01.2011	10.2013
57939	Human Albumin 200g/l Baxter, Infusionslösung	Baxter AG	VNA1K128	C-000805	06.01.2011	10.2013
52474	Immunine STIM Plus 1200, Injektionspräparat	Baxter AG	VNC1K034	C-000807	06.01.2011	09.2012
57676	Intratect, Infusionslösung	Biotest (Schweiz) AG	B791280	C-000829	14.01.2011	30.06.2012
57676	Intratect, Infusionslösung	Biotest (Schweiz) AG	B791300	C-000831	14.01.2011	31.07.2012
57676	Intratect, Infusionslösung	Biotest (Schweiz) AG	B791370	C-000833	14.01.2011	30.09.2012
57676	Intratect, Infusionslösung	Biotest (Schweiz) AG	B791510	C-000835	14.01.2011	31.10.2012
57469	Kiovig, Infusionslösung	Baxter AG	LE12K278	C-000809	06.01.2011	09.2012
57469	Kiovig, Infusionslösung	Baxter AG	LE12K297	C-000811	10.01.2011	09.2012
57469	Kiovig, Infusionslösung	Baxter AG	LE12K275	C-000820	11.01.2011	08.2012
57469	Kiovig, Infusionslösung	Baxter AG	LE12K310	C-000847	21.01.2011	10.2012
57469	Kiovig, Infusionslösung	Baxter AG	LE12K278	C-000849	24.01.2011	30.09.2012
57469	Kiovig, Infusionslösung	Baxter AG	LE12K280	C-000866	27.01.2011	09.2012
46928	Kybernin P 1000, Injektionslösung	CSL Behring AG	82567111C	C-000848	24.01.2011	31.05.2013
602	Octaplas S/D	Octapharma AG	A035E9501	C-000495	05.01.2011	03.09.2014
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	0486000006	C-000672	24.01.2011	10.11.2013
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2049100053	C-000778	24.01.2011	07.12.2013
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2049200032	C-000719	24.01.2011	23.11.2013
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2049200033	C-000720	24.01.2011	24.11.2013
697	Prolastin, Trockensubstanz zur Herstellung einer Infusionslösung	CRUCELL SWITZERLAND AG	T100107	C-000798	10.01.2011	31.05.2012
41330	Prothromplex NF 600 I.E., Injektionspräparat	Baxter AG	VNP5K013	C-000808	06.01.2011	10.2013
500	Redimune 6 g, Trocken- substanz mit Solvens	CSL Behring AG	2006600039	C-000676	13.01.2011	13.11.2013
500	Redimune 6 g, Trocken- substanz mit Solvens	CSL Behring AG	2049500128	C-000736	17.01.2011	29.11.2013
500	Redimune 6 g, Trocken- substanz mit Solvens	CSL Behring AG	2049500130	C-000738	17.01.2011	29.11.2013
500	Redimune 6 g, Trocken- substanz mit Solvens	CSL Behring AG	2049500129	C-000737	19.01.2011	29.11.2013
670	TachoSil, Schwamm	Nycomed Pharma AG	10600533	C-000802	06.01.2011	07.2013
670	TachoSil, Schwamm	Nycomed Pharma AG	10600588	C-000803	06.01.2011	07.2013
670	TachoSil, Schwamm	Nycomed Pharma AG	10605467	C-000801	07.01.2011	08.2013
670	TachoSil, Schwamm	Nycomed Pharma AG	10612127	C-000868	28.01.2011	08.2013

673 52618 56133	Tetagam P, Injektionslösung Tissucol Duo S 2.0 mL Wilate 450 IE, Injektions- präparat	CSL Behring AG Baxter AG Octapharma AG	28245841E VND1K123 A039C189/U	C-000799 C-000754 C-000840	06.01.2011 31.01.2011 14.01.2011	30.04.2013 31.08.2012 03.2012
-----------------------	--	--	-------------------------------------	----------------------------------	--	-------------------------------------

Zum Vertrieb freigegebene Chargen von Arzneimitteln (1.1.-31.1.2011)
Lots de fabrication de produits thérapeutiques (1.1.-31.1.2011)

Zulassungs- nummer N° de l'autorisation	Präparat Préparation	Zulassungs- inhaberin Titulaire de l'autorisation	Charge Lot	Prüfungs- nummer N° de contrôle	Freigabe- datum Date de libération	Verfall- datum Date de péremption
Impfstoffe / Vaccins						
57814	Cervarix, Suspension zur i.m. Injektion	GlaxoSmithKline AG	AHPVA098A/ AHP- VA098AH	C-000865	27.01.2011	05.2013
534	Engerix-B 20, Injektions- suspension	GlaxoSmithKline AG	AHB- VB895A/AHB VB895AB	C-000822	13.01.2011	08.2013
534	Engerix-B 20, Injektions- suspension	GlaxoSmithKline AG	AHB- VB921B/AHB VB921BI	C-000821	13.01.2011	06.2013
57911	Epaxal Junior, Injektions- suspension	CRUCELL SWITZER- LAND AG	3001948	C-000788	19.01.2011	11.2013
572	Epaxal, Injektionssuspension	CRUCELL SWITZER- LAND AG	3001901	C-000786	19.01.2011	11.2013
572	Epaxal, Injektionssuspension	CRUCELL SWITZER- LAND AG	3001902	C-000787	19.01.2011	11.2013
572	Epaxal, Injektionssuspension	CRUCELL SWITZER- LAND AG	3001970	C-000841	19.01.2011	11.2013
683	FSME-Immun 0.25 ml Junior, Suspension zur intramuskulä- ren Injektion	Baxter AG	VNR1J11D/ VNR1J11D- AC	C-000795	04.01.2011	04.2012
450	FSME-Immun CC, Suspension zur intramuskulären Injektion	Baxter AG	VNR1K04B/ VNR1K04B- AB	C-000794	04.01.2011	11.2012
450	FSME-Immun CC, Suspension zur intramuskulären Injektion	Baxter AG	VNR1K04B/ VNR1K04B-AE	C-000850	24.01.2011	11.2012
450	FSME-Immun CC, Suspension zur intramuskulären Injektion	Baxter AG	VNR1K04C/ VNR1K04C-AD	C-000867	27.01.2011	11.2012
663	HBVAXPRO 10, Injektions- suspension	Sanofi Pasteur MSD AG	0936Z/ NN52210	C-000861	26.01.2011	06.2013
545	HBVAXPRO 40, Injektions- suspension	Sanofi Pasteur MSD AG	1218Z/ NN43540	C-000862	26.01.2011	07.2013
603	Hiberix, Stechampulle mit Lyophilisat und Solvens	GlaxoSmithKline AG	AHIBC452B/ A72CA669A	C-000823	13.01.2011	06.2013
640	Infanrix hexa, Injektionssus- pension	GlaxoSmithKline AG	A21CA990/ A21CA990A	C-000824	13.01.2011	03.2013
640	Infanrix hexa, Injektionssus- pension	GlaxoSmithKline AG	A21CA990/ A21CA990B	C-000825	13.01.2011	03.2013
640	Infanrix hexa, Injektionssus- pension	GlaxoSmithKline AG	A21CA990/ A21CA990C	C-000826	13.01.2011	03.2013
640	Infanrix hexa, Injektionssus- pension	GlaxoSmithKline AG	A21CA990/ A21CA990D	C-000827	13.01.2011	03.2013
654	Meningitec, Suspension zur Injektion	Pfizer AG	3001783/ E86865	C-000846	20.01.2011	02.2012
703	M-M-RVAXPRO, Lyophilisat und Lösungsmittel	Sanofi Pasteur MSD AG	1696Y/ NN25370	C-000863	25.01.2011	09.2012
656	NeisVac-C, Injektions- suspension	Baxter AG	VNS1K13A/ VNS1K13A- AA	C-000843	19.01.2011	01.2014
656	NeisVac-C, Injektions- suspension	Baxter AG	VNS1K13A/ VNS1K13A- AF	C-000845	19.01.2011	01.2014
60129	Prevenar 13, Suspension in Fertigspritzen	Pfizer AG	E60218/ E77582	C-000796	05.01.2011	04.2012
60129	Prevenar 13, Suspension in Fertigspritzen	Pfizer AG	E63003/ E70836	C-000797	05.01.2011	04.2012
520	Stamaril, Injektionslösung	Sanofi Pasteur MSD AG	G5054/ G5054-1	C-000873	31.01.2011	03.2013
520	Stamaril, Injektionslösung	Sanofi Pasteur MSD AG	G5054/ G5054-7	C-000874	31.01.2011	03.2013
702	Td-pur, Injektionssuspension	Novartis Pharma Schweiz AG	052051A- Z/052051C	C-000810	07.01.2011	08.2013
702	Td-pur, Injektionssuspension	Novartis Pharma Schweiz AG	054181A- Z/054181C	C-000864	27.01.2011	02.2014
585	Varilrix, Trockensubstanz mit Lösungsmittel	GlaxoSmithKline AG	AVARB327A/ A70CB685A	C-000872	31.01.2011	10.2012
467	Vivotif, Kapseln	CRUCELL SWITZER- LAND AG	3002000	C-000789	12.01.2011	05.2012

467	Vivotif, Kapseln	CRUCELL SWITZER-LAND AG	3002006	C-000836	25.01.2011	06.2012
467	Vivotif, Kapseln	CRUCELL SWITZER-LAND AG	3002008	C-000837	25.01.2011	06.2012
467	Vivotif, Kapseln	CRUCELL SWITZER-LAND AG	3002009	C-000838	25.01.2011	06.2012
467	Vivotif, Kapseln	CRUCELL SWITZER-LAND AG	3002010	C-000839	25.01.2011	06.2012

Neuzulassungen / Nouvelles autorisations

Die Gültigkeit der hier publizierten Zulassungen steht unter dem Vorbehalt, dass kein Rechtsmittel gegen die betreffende Verfügung ergriffen wird bzw. wurde.
Les autorisations publiées ici sont valides pour autant que les décisions correspondantes n'aient pas fait ou ne fassent pas l'objet d'un recours.

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01 Acidum phosphoricum / Kreosotum comp., Tropfen

Regena AG, Riedholzstrasse 1, 6030 Ebikon

Zul.-Nr.: 60507	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	17.01.2011
Zusammensetzung	01	achillea millefolium D3, acidum phosphoricum D30, aesculus hippocastanum D12, argenti nitras D30, arnica montana D6, artemisia abrotanum D2, echinacea angustifolia D2, kreosotum D8, nasturtium officinale D2, veratrum album D10 ana partes ad solutionem, corresp. ethanolum 50 % V/V.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		16.01.2016	

01 actilife Artischocke, flüssig

Dr. Dünner AG, Artherstrasse 60, 6405 Immensee

Zul.-Nr.: 61551	Abgabekategorie: E	Index: 04.99.0.	07.01.2011
Zusammensetzung	01	cynarae involucri recentis succus, ratio: 1:0.6-0.9.	
Anwendung		Verdauungsfördernd	
Packung/en	01	001 200 ml	E
Bemerkung			
Gültig bis		06.01.2016	

01 actilife Brennessel, flüssig

Dr. Dünner AG, Artherstrasse 60, 6405 Immensee

Zul.-Nr.: 61552	Abgabekategorie: E	Index: 05.02.0.	07.01.2011
Zusammensetzung	01	urticae herbae recentis succus, ratio: 1:0.55-0.8.	
Anwendung		Harntreibend	
Packung/en	01	001 200 ml	E
Bemerkung			
Gültig bis		06.01.2016	

01 actilife Löwenzahn, flüssig

Dr. Dünner AG, Artherstrasse 60, 6405 Immensee

Zul.-Nr.: 61554	Abgabekategorie: E	Index: 04.11.2.	07.01.2011
Zusammensetzung	01	taraxaci radicis cum herba recentis succus, ratio: 1:0.6-0.8.	
Anwendung		Verdauungsfördernd	
Packung/en	01	001 200 ml	E
Bemerkung			
Gültig bis		06.01.2016	

01 Antimonium crudum comp., Tropfen

Wemedis Pharma GmbH, Zeughausstrasse 13, 9053 Teufen AR

Zul.-Nr.: 60147	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	07.01.2011
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung 01 arnica montana e floribus siccatis Glückselig D2 0.10 ml, aurum chloratum D5 0.07 ml, kaolinum ponderosum spag. Glückselig TM 0.15 ml, cupri sulfas pentahydricus D4 0.15 ml, hydrargyri dichloridum spag. Glückselig D6 0.07 ml, stibii sulfidum nigrum D8 0.15 ml, thuja occidentalis D2 0.07 ml, zincum metallicum D8 0.07 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 28 % V/V.

Anwendung

Bemerkung Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.

Gültig bis 06.01.2016

01 Argentum metallicum praeparatum D6, Ampullen (s.c.)

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59746	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	19.01.2011
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung 01 argentum metallicum praeparatum D6 aquos. 1 g, natrii chloridum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.

Anwendung

Bemerkung Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen.

Gültig bis 18.01.2016

01 Argentum/Berberis comp., Ampullen (s.c)

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59865	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	19.01.2011
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung 01 argentum metallicum praeparatum D20, berberis vulgaris e fructibus Rh D3, quarz D12 ana partes 333 mg, natrii chloridum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.

Anwendung

Bemerkung Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.

Gültig bis 18.01.2016

01 Arnica Planta tota Rh D3, Ampullen (s.c.)

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59731	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	19.01.2011
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung 01 arnica montana ex planta tota Rh D3 1 ml, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.

Anwendung

Bemerkung Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen.

Gültig bis 18.01.2016

01 Candesartan-Mepha plus 8/12.5, Tabletten
02 Candesartan-Mepha plus 16/12.5, Tabletten
Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 61215	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	24.01.2011
Zusammensetzung	01	candesartanum cilexetilum 8 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
	02	candesartanum cilexetilum 16 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 98 Tablette(n)	B
	02	003 28 Tablette(n)	B
		004 98 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		23.01.2016	

01 Chamomilla Radix Decoctum D3, Ampullen (s.c.)
Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59590	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	17.01.2011
Zusammensetzung	01	chamomilla recutita radicis decoctum D3 1 ml, pro vitro.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen.	
Gültig bis		16.01.2016	

01 Dexeryl, Creme
Pierre Fabre (Suisse) S.A., Hegenheimermattweg 183, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 60404	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	14.01.2011
Zusammensetzung	01	glycerolum 150 mg, vaselinum album 80 mg, paraffinum liquidum 20 mg, macrogol 600, conserv.: E 216, excipiens ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Behandlung trockener Haut bei gewissen Dermatosen, insbesondere bei Ichthyose	
Packung/en	01	001 50 g	D
		002 250 g	D
Bemerkung			
Gültig bis		13.01.2016	

01 Docetaxel Helvepharm 20mg / 1ml, Infusionslösung**02 Docetaxel Helvepharm 80mg / 4ml, Infusionslösung**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 62120	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	31.01.2011
Zusammensetzung	01	I) Wirkstoffkonzentrat: docetaxelum 20 mg ut docetaxelum trihydricum, polysorbatum 80 ad solutionem pro 0.5 ml. II) Verdünnungsmittel: ethanolum anhydricum 176.6 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.	
	02	I) Wirkstoffkonzentrat: docetaxelum 80 mg ut docetaxelum trihydricum, polysorbatum 80 ad solutionem pro 2 ml. II) Verdünnungsmittel: ethanolum anhydricum 706.4 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 6 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	1 + 1 Durchstechflasche(n)	A
	02	1 + 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung			
Gültig bis		30.01.2016	

01 Dryopteris filix-mas comp., Tropfen

Wemedis Pharma GmbH, Zeughausstrasse 13, 9053 Teufen AR

Zul.-Nr.: 60156	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	07.01.2011
Zusammensetzung	01	arnica montana e floribus siccatis Glückselig D2 0.09 ml, aurum chloratum D5 0.07 ml, kaolinum ponderosum spag. Glückselig D2 0.14 ml, cupri sulfas pentahydricus D4 0.14 ml, digitalis purpurea Glückselig D4 0.07 ml, dryopteris filix-mas ex herba recenti Glückselig D4 0.10 ml, hydrargyri dichloridum spag. Glückselig D6 0.06 ml, stibii sulfidum nigrum D8 0.10 ml, zincum metallicum D8 0.06 ml, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 27 % V/V.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		06.01.2016	

01 Echinacea angustifolia D3, Ampullen

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59623	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	19.01.2011
Zusammensetzung	01	echinacea angustifolia Rh D3 1 ml, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen.	
Gültig bis		18.01.2016	

01 Euspongia officinalis comp., Tropfen

Wemedis Pharma GmbH, Zeughausstrasse 13, 9053 Teufen AR

Zul.-Nr.: 60172	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	07.01.2011
Zusammensetzung	01	arnica montana e floribus siccatis Glückselig D2 0.08 ml, aurum chloratum D5 0.04 ml, kaolinum ponderosum spag. Glückselig D2 0.14 ml, cupri sulfas D4 D4 0.14 ml, digitalis purpurea Glückselig D4 0.04 ml, dryopteris filix-mas ex herba recenti Glückselig D4 0.06 ml, euspongia officinalis Glückselig D1 0.14 ml, hydrargyri dichloridum spag. Glückselig D6 0.04 ml, hypericum perforatum ex herba Glückselig D1 0.08 ml, stibii sulfidum nigrum D8 0.06 ml, zincum metallicum D8 0.06 ml, excipiens ad solutionem, corresp. ethanolum 26 % V/V.	
Anwendung			
Bemerkung	Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.		
Gültig bis	06.01.2016		

01 Exemestan-Mepha, Lactab

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 61268	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	24.01.2011
Zusammensetzung	01	exemestanum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung	Cytostatica		
Packung/en	01	15 Tablette(n)	B
	002	30 Tablette(n)	B
	003	90 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis	23.01.2016		

01 Ferrum hydroxydatum D6, Ampullen (s.c.)

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59622	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	19.01.2011
Zusammensetzung	01	ferrum hydroxydatum D6 aquos. 1 ml, lactosum monohydricum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung			
Bemerkung	Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen.		
Gültig bis	18.01.2016		

01 Galium aparine compositum, Injektionslösung
Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 59016	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	14.01.2011
Zusammensetzung	01 galium aparine D3 0.44 mg, galium mollugo D3 0.44 mg, sedum acre D3 0.55 mg, sempervivum tectorum ssp. tectorum D4 0.55 mg, clematis recta D4 0.55 mg, thuja occidentalis D3 0.55 mg, caltha palustris D3 0.55 mg, ononis spinosa D4 0.55 mg, juniperus communis D4 0.55 mg, hedera helix D4 0.55 mg, betula alba D2 0.55 mg, echinacea D5 0.55 mg, calcium fluoratum D8 0.55 mg, phosphorus D8 0.55 mg, aurum metallicum D10 0.55 mg, argentum metallicum D8 0.55 mg, apis mellifica D12 0.55 mg, acidum nitricum D6 0.55 mg, urtica urens D3 0.22 mg, natrii chloridum, aqua ad iniecatilia, ad solutionem pro 1.1 ml.		
Anwendung			
Bemerkung	Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.		
Gültig bis	13.01.2016		

01 Gardasil, Injektionssuspension (Durchstechflaschen)

Sanofi Pasteur MSD AG, Gulmatt, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 61817	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	12.01.2011
Zusammensetzung	01 proteinum L1 papillomaviri humani typus 6 20 µg, proteinum L1 papillomaviri humani typus 11 40 µg, proteinum L1 papillomaviri humani typus 16 40 µg, proteinum L1 papillomaviri humani typus 18 20 µg, aluminium ut aluminii hydroxyphosphas sulphas amorphus, natrii chloridum, histidinum, polysorbatum 80, natrii boras, aqua q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.		
Anwendung	Prävention von hochgradigen Dysplasien der Zervix, Zervixkarzinen, hochgradigen dysplastischen Läsionen der Vulva sowie von äusseren Genitalwarzen verursacht durch humane Papillomaviren (HPV) der Typen 6, 11, 16 und 18.		
Bemerkung	Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	11.01.2016		

01 Gilenya, Kapseln

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 60916	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	03.01.2011
Zusammensetzung	01 fingolimodum 0.5 mg ut fingolimodi hydrochloridum, excipiens pro capsula.		
Anwendung	Multiple Sklerose		
Packung/en	01	28 Tablette(n)	B
	002	98 Tablette(n)	B
Bemerkung	fingolimodum, DCI = NAS (neuer Wirkstoff)		
Gültig bis	02.01.2016		

01 Graphites / Pimpinella comp., Tropfen

Regena AG, Riedholzstrasse 1, 6030 Ebikon

Zul.-Nr.: 60670	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	14.01.2011
Zusammensetzung	01	acidum nitricum D12, acidum phosphoricum D30, acidum sulfuricum D20, arctium lappa D8, carbo animalis D20 (Rind: Haut), corallium rubrum D20, graphites D10, hamamelis virginiana D6, pimpinella alba e radice recente D3, viscum album D12 ana partes ad solutionem, corresp. ethanolum 50 % V/V.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		13.01.2016	

01 Helvesartan 12.5 mg, Filmtabletten**02 Helvesartan 25 mg, Filmtabletten****03 Helvesartan 50 mg, Filmtabletten****04 Helvesartan 100 mg, Filmtabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 60234	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	14.01.2011
Zusammensetzung	01	losartanum kalicum 12.5 mg, color.: E 104, excipiens pro compresso obducto.	
	02	losartanum kalicum 25 mg, color.: E 104, excipiens pro compresso obducto.	
	03	losartanum kalicum 50 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	losartanum kalicum 100 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Angiotensin-II-Rezeptor-Antagonist	
Packung/en	01	001 10 Tablette(n)	B
	02	002 28 Tablette(n)	B
	03	003 98 Tablette(n)	B
	04	004 28 Tablette(n)	B
	05	005 98 Tablette(n)	B
	06	006 28 Tablette(n)	B
	07	007 98 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		13.01.2016	

01 Hydrargyrum bichloratum comp., Tropfen

Wemedis Pharma GmbH, Zeughausstrasse 13, 9053 Teufen AR

Zul.-Nr.: 60163	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	07.01.2011
Zusammensetzung	01	arnica montana e floribus siccatis Glückselig D2 0.08 ml, kaolinum ponderosum spag. Glückselig D2 0.18 ml, cupri sulfas pentahydricus D4 0.18 ml, hydrargyri dichloridum spag. Glückselig D6 0.23 ml, stibii sulfidum nigrum D8 0.18 ml, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 28 % V/V.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		06.01.2016	

01 Ignatia comp., Solutio ad injectionem
Wala Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60360	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	25.01.2011
Zusammensetzung	01	kalanchoe ferm D2 0.1 g, lachesis mutus D11 0.1 g, strychnos ignatii ferm D3 0.1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad injectabilia, ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung			
Bemerkung	Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.		
Gültig bis	24.01.2016		

- 01 Irinotecan Fresenius 40 mg/2 ml, Infusionskonzentrat**
02 Irinotecan Fresenius 100 mg/5 ml, Infusionskonzentrat
03 Irinotecan Fresenius 300 mg/15 ml, Infusionskonzentrat
04 Irinotecan Fresenius 500 mg/25 ml, Infusionskonzentrat

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

Zul.-Nr.: 61246	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	28.01.2011
Zusammensetzung	01	irinotecani hydrochloridum trihydricum 40 mg, sorbitolum, acidum lacticum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	irinotecani hydrochloridum trihydricum 100 mg, sorbitolum, acidum lacticum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	03	irinotecani hydrochloridum trihydricum 300 mg, sorbitolum, acidum lacticum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 15 ml.	
	04	irinotecani hydrochloridum trihydricum 500 mg, sorbitolum, acidum lacticum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 25 ml.	
Anwendung	Zytostatikum		
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
	02	005 1 Durchstechflasche(n)	A
	03	009 1 Durchstechflasche(n)	A
	04	013 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung			
Gültig bis	27.01.2016		

- 01 Irinotecan Mylan 40 mg/2 ml, Infusionskonzentrat**
02 Irinotecan Mylan 100 mg/5 ml, Infusionskonzentrat
03 Irinotecan Mylan 300 mg/15 ml, Infusionskonzentrat

Mylan Switzerland Sàrl, Route de la Vallée 7, 1180 Rolle

Zul.-Nr.: 61290	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	11.01.2011
Zusammensetzung	01	irinotecani hydrochloridum trihydricum 40 mg, sorbitolum, acidum lacticum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	irinotecani hydrochloridum trihydricum 100 mg, sorbitolum, acidum lacticum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	03	irinotecani hydrochloridum trihydricum 300 mg, sorbitolum, acidum lacticum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 15 ml.	
Anwendung	Zytostatikum		
Bemerkung	Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	10.01.2016		

01 Jodum comp., Tropfen

Wemedis Pharma GmbH, Zeughausstrasse 13, 9053 Teufen AR

Zul.-Nr.: 60164	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	07.01.2011
Zusammensetzung	01	arnica montana e floribus siccatis Glückselig D2 0.08 ml, aurum chloratum D5 0.06 ml, kaolinum ponderosum spag. Glückselig D2 0.14 ml, cupri sulfas pentahydricus D4 0.14 ml, digitalis purpurea Glückselig D4 0.05 ml, dryopteris filix-mas ex herba recenti Glückselig D4 0.08 ml, hydrargyri dichloridum spag. Glückselig D6 0.05 ml, iodum D4 0.09 ml, stellaria media ex herba recenti Glückselig D1 0.04 ml, stibii sulfidum nigrum D8 0.07 ml, zincum metallicum D8 0.05 ml, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 29 % V/V.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		06.01.2016	

01 Lansoprazol Axapharm 15 mg, Kapseln**02 Lansoprazol Axapharm 30 mg, Kapseln**

Axapharm AG, Zugerstrasse 8A, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 60065	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	21.01.2011
Zusammensetzung	01	lansoprazolum 15 mg, excipiens pro capsula.	
	02	lansoprazolum 30 mg, color.: E 131, excipiens pro capsula.	
Anwendung		peptisches Ulcus, gastroösophageale Refluxkrankheit	
Packung/en	01	001 14 Kapsel(n)	B
		002 28 Kapsel(n)	B
		003 56 Kapsel(n)	B
		004 112 Kapsel(n)	B
	02	005 14 Kapsel(n)	B
		006 28 Kapsel(n)	B
		007 56 Kapsel(n)	B
		008 112 Kapsel(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		20.01.2016	

01 Latanoprost Sandoz, Augentropfen

Sandoz Pharmaceuticals AG, Hinterbergstrasse 24, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 61320	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	12.01.2011
Zusammensetzung	01	latanoprostum 50 µg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom-Therapeutikum	
Packung/en	01	001 1 x 2,5	B
		002 3 x 2,5	B
Bemerkung			
Gültig bis		11.01.2016	

01 Latanoprost/Timolol Sandoz, Augentropfen

Sandoz Pharmaceuticals AG, Hinterbergstrasse 24, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 61325	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	18.01.2011
Zusammensetzung	01	latanoprostum 50 µg, timololum 5 mg ut timololi maleas, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Weitwinkelglaukom, okuläre Hypertension	
Packung/en	01	1 x 2,5 ml	B
	002	3 x 2,5 ml	B
Bemerkung			
Gültig bis		17.01.2016	

01 Ledum palustre D3, Dilutio

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59725	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	19.01.2011
Zusammensetzung	01	ledum palustre D3, ad solutionem, corresp. ethanolum 53 % V/V.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen.	
Gültig bis		18.01.2016	

01 Mercurius vivus naturalis D6, Dilutio

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59755	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	19.01.2011
Zusammensetzung	01	mercurius vivus naturalis D6, ad solutionem, corresp. ethanolum 17 % V/V.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen.	
Gültig bis		18.01.2016	

01 Mercurius vivus naturalis D6, Globuli

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59615	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	19.01.2011
Zusammensetzung	01	mercurius vivus naturalis D6 0.01 ml, saccharum 800 mg, lactosum monohydricum 200 mg, ad globulos pro 1 g.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen.	
Gültig bis		18.01.2016	

- 01 Meropenem Hospira 500 mg i.v., Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung**
02 Meropenem Hospira 1 g i.v., Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung
 Hospira Schweiz GmbH, 6304 Zug

Zul.-Nr.: 61008	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.25	06.01.2011
Zusammensetzung	01 Praeparatio sicca: meropenemum 500 mg ut meropenemum trihydricum, natrii carbonas, pro vitro. 02 Praeparatio sicca: meropenemum 1 g ut meropenemum trihydricum, natrii carbonas, pro vitro.		
Anwendung	Infektionskrankheiten		
Packung/en	01 001 10 x 500 mg 02 002 10 x 1 g		A A
Bemerkung			
Gültig bis	05.01.2016		

- 01 Nicotiana comp., Solutio ad injectionem**
 Wala Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60353	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	31.01.2011
Zusammensetzung	01 carbo vegetabilis D19 0.1 g, chamomilla recutita radicis ferm D2 0.1 g, nicotiana tabacum ferm D9 0.1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad inyectabilia, ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung			
Bemerkung	Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.		
Gültig bis	30.01.2016		

- 01 Olanzapin Mylan 2.5 mg, Filmtabletten**
02 Olanzapin Mylan 5 mg, Filmtabletten
03 Olanzapin Mylan 10 mg, Filmtabletten
04 Olanzapin Mylan 15 mg, Filmtabletten
 Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar

Zul.-Nr.: 60174	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	28.01.2011
Zusammensetzung	01 olanzapinum 2.5 mg, excipiens pro compresso obducto. 02 olanzapinum 5 mg, excipiens pro compresso obducto. 03 olanzapinum 10 mg, excipiens pro compresso obducto. 04 olanzapinum 15 mg, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung	Neuroleptikum		
Bemerkung	Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	27.01.2016		

01 Olanzapin Mylan 5 mg, Schmelztabletten
 02 Olanzapin Mylan 10 mg, Schmelztabletten
 03 Olanzapin Mylan 15 mg, Schmelztabletten
 04 Olanzapin Mylan 20 mg, Schmelztabletten
 Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar

Zul.-Nr.: 60561	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	28.01.2011
Zusammensetzung	01	olanzapinum 5 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
	02	olanzapinum 10 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
	03	olanzapinum 15 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
	04	olanzapinum 20 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		27.01.2016	

01 Onkotaxel Actavis 20 mg/1 ml, Infusionskonzentrat
 02 Onkotaxel Actavis 80 mg/4 ml, Infusionskonzentrat
 03 Onkotaxel Actavis 140 mg/7 ml, Infusionskonzentrat
 Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 60726	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	21.01.2011
Zusammensetzung	01	docetaxelum 20 mg, acidum citricum anhydricum, povidonum K 12, polysorbatum 80, ethanolum anhydricum 400 mg ad solutionem pro 1 ml.	
	02	docetaxelum 80 mg, acidum citricum anhydricum, povidonum K 12, polysorbatum 80, ethanolum anhydricum 1600 mg ad solutionem pro 4 ml.	
	03	docetaxelum 140 mg, acidum citricum anhydricum, povidonum K 12, polysorbatum 80, ethanolum anhydricum 2800 mg ad solutionem pro 7 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	1 Durchstechflasche(n)	A
	02	1 Durchstechflasche(n)	A
	03	1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung			
Gültig bis		20.01.2016	

01 Oxaliplatin Fresenius 50 mg/10 ml, Infusionskonzentrat
 02 Oxaliplatin Fresenius 100 mg/20 ml, Infusionskonzentrat
 Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Spichermatt 30, 6371 Stans

Zul.-Nr.: 61679	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	11.01.2011
Zusammensetzung	01	oxaliplatinum 50 mg, acidum succinicum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	02	oxaliplatinum 100 mg, acidum succinicum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	1 Durchstechflasche(n)	A
	02	1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Zulassung gemäss Artikel 13 HMG (SR 812.21)	
Gültig bis		10.01.2016	

**01 Oxaliplatin Helvepharm 50 mg/10 ml, Infusionskonzentrat
02 Oxaliplatin Helvepharm 100 mg/20 ml, Infusionskonzentrat
03 Oxaliplatin Helvepharm 200 mg/40 ml, Infusionskonzentrat**
Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 62070	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	25.01.2011
Zusammensetzung	01 oxaliplatinum 50 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml. 02 oxaliplatinum 100 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml. 03 oxaliplatinum 200 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 40 ml.		
Anwendung	Zytostatikum		
Packung/en	01 001 1 Durchstechflasche(n) 02 002 1 Durchstechflasche(n) 03 003 1 Durchstechflasche(n)		A A A
Bemerkung			
Gültig bis	24.01.2016		

**01 Oxaliplatin medac 50 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung
02 Oxaliplatin medac 100 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**
Opopharma Vertriebs AG, Riedmattstrasse 9, 8153 Rümlang

Zul.-Nr.: 61653	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	27.01.2011
Zusammensetzung	01 Praeparatio cryodesiccata: oxaliplatinum 50 mg, lactosum monohydricum, pro vitro. 02 Praeparatio cryodesiccata: oxaliplatinum 100 mg, lactosum monohydricum, pro vitro.		
Anwendung	Zytostatikum		
Packung/en	01 001 1 Durchstechflasche(n) 02 002 1 Durchstechflasche(n)		A A
Bemerkung	Zulassung gemäss Artikel 13 HMG (SR 812.21)		
Gültig bis	26.01.2016		

01 Ozurdex, intravitreales Implantat in Applikator
Allergan AG, Freienbach, Chriesbaumstrasse 2, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 60324	Abgabekategorie: A	Index: 11.99.0.	10.01.2011
Zusammensetzung	01 dexamethasonum 0.7 mg, copoly(dl-lactidum-glycolidum), pro praeparatione.		
Anwendung	Makulaödem nach retinalem Venenastverschluss oder Zentralvenenverschluss		
Packung/en	01 001 1 Implantat		A
Bemerkung			
Gültig bis	09.01.2016		

01 Pramipexol Spirig 0.125, Tabletten**02 Pramipexol Spirig 0.25, Tabletten****03 Pramipexol Spirig 0.5, Tabletten****04 Pramipexol Spirig 1, Tabletten**

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 62079	Abgabekategorie: B	Index: 01.08.0.	27.01.2011
Zusammensetzung	01	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.125 mg corresp. pramipexolum 0.088 mg, excipients pro compresso.	
	02	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.25 mg corresp. pramipexolum 0.18 mg, excipients pro compresso.	
	03	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.5 mg corresp. pramipexolum 0.35 mg, excipients pro compresso.	
	04	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 1 mg corresp. pramipexolum 0.7 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Morbus Parkinson	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
	02	002 30 Tablette(n)	B
	03	003 100 Tablette(n)	B
	04	004 100 Tablette(n)	B
	05	005 100 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		26.01.2016	

01 Prunus spinosa cum Ferro D6, Solutio ad injectionem

Wala Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60332	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	19.01.2011
Zusammensetzung	01	dilutio 1 ml ex prunus spinosa e floribus et summitatibus ferm cum ferro D6 1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad injictabilia, ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verant- wortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepoten- zen.	
Gültig bis		18.01.2016	

01 Rasival 150 mg/160 mg, Filmtablette**02 Rasival 300 mg/320 mg, Filmtablette**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 60413	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	03.01.2011
Zusammensetzung	01	aliskiren 150 mg ut aliskireni hemifumaras, valsartanum 160 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	02	aliskiren 300 mg ut aliskireni hemifumaras, valsartanum 320 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
	02	002 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		02: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		02.01.2016	

- 01 Remifentanil-Teva 1 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**
02 Remifentanil-Teva 2 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung
03 Remifentanil-Teva 5 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung
Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 61280	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	28.01.2011
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: remifentanilum 1 mg ut remifentanili hydrochloridum, glycinum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: remifentanilum 2 mg ut remifentanili hydrochloridum, glycinum, pro vitro.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: remifentanilum 5 mg ut remifentanili hydrochloridum, glycinum, pro vitro.	
Anwendung		Narco-Analgetikum	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
		002 5 Durchstechflasche(n)	A
	02	003 1 Durchstechflasche(n)	A
		004 5 Durchstechflasche(n)	A
	03	005 1 Durchstechflasche(n)	A
		006 5 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		27.01.2016	

- 01 Ropinirole Rivopharm 0.25 mg, comprimés pelliculés**
02 Ropinirole Rivopharm 0.5 mg, comprimés pelliculés
03 Ropinirole Rivopharm 1 mg, comprimés pelliculés
04 Ropinirole Rivopharm 2 mg, comprimés pelliculés
05 Ropinirole Rivopharm 5 mg, comprimés pelliculés
- Rivopharm SA, Centro Insema, 6928 Manno

N° d'AMM: 60512	Catégorie de remise: B	Index: 01.08.0.	13.01.2011
Composition	01	ropinirolum 0.25 mg ut ropiniroli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	ropinirolum 0.5 mg ut ropiniroli hydrochloridum, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	03	ropinirolum 1 mg ut ropiniroli hydrochloridum, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	04	ropinirolum 2 mg ut ropiniroli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	05	ropinirolum 5 mg ut ropiniroli hydrochloridum, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Indication		Maladie de Parkinson	
Conditionnements	01	001 126 comprimé(s) blister	B
	02	002 84 comprimé(s) blister	B
	03	003 84 comprimé(s) bouteille (PEHD)	B
	04	004 84 comprimé(s) bouteille PEHD avec dessic.	B
	03	005 84 comprimé(s) blister	B
	06	006 84 comprimé(s) bouteille (PEHD)	B
	07	007 84 comprimé(s) bouteille PEHD avec dessic.	B
	04	008 84 comprimé(s) blister	B
	09	009 84 comprimé(s) bouteille (PEHD)	B
	010	010 84 comprimé(s) bouteille PEHD avec dessic.	B
	05	011 84 comprimé(s) blister	B
	012	012 84 comprimé(s) bouteille (PEHD)	B
	013	013 84 comprimé(s) bouteille PEHD avec dessic.	B
Remarque			
Valable jusqu'au		12.01.2016	

- 01 Sensodyne, Proschmelz Fluorid Gelée, Gel**
GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG, Talstrasse 5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 60543	Abgabekategorie: D	Index: 13.05.1.	26.01.2011
Zusammensetzung	01	fluoridum 12.5 mg ut natrii fluoridum, natrii laurilsulfas, arom.: vanillinum et alia, saccharinum naticum, color.: E 131, excipiens ad gelatum.	
Anwendung		Kariesprophylaxe	
Packung/en	01	001 25 g	D
Bemerkung			
Gültig bis		25.01.2016	

- 01 Sildenafil ED Streuli 25 mg, Filmtabletten**
02 Sildenafil ED Streuli 50 mg, Filmtabletten
03 Sildenafil ED Streuli 100 mg, Filmtabletten
 Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 60179	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	21.01.2011
Zusammensetzung	01	sildenafilum 25 mg ut sildenafili citras, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	02	sildenafilum 50 mg ut sildenafili citras, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	03	sildenafilum 100 mg ut sildenafili citras, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Erektile Dysfunktion	
Packung/en	01	001 4 Tablette(n)	B
		002 12 Tablette(n)	B
	02	003 4 Tablette(n)	B
		004 12 Tablette(n)	B
	03	005 4 Tablette(n)	B
		006 12 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		20.01.2016	

- 01 SmofKabiven, Infusionsemulsion 986 ml**
02 SmofKabiven, Infusionsemulsion 1477 ml
03 SmofKabiven, Infusionsemulsion 1970 ml
04 SmofKabiven, Infusionsemulsion 2463 ml
 Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Spichermatt 30, 6370 Stans

Zul.-Nr.: 60689	Abgabekategorie: B	Index: 07.01.2.	26.01.2011	
Zusammensetzung	01	I) Glucoselösung 42 %: glucosum anhydricum 125 g ut glucosum monohydricum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 298 ml. II) Aminosäurenlösung mit Elektrolyte: alaninum 7 g, argininum 6 g, glycinum 5.5 g, histidinum 1.5 g, isoleucinum 2.5 g, leucinum 3.7 g, lysinum anhydricum 3.3 g ut lysini acetas, methioninum 2.2 g, phenylalaninum 2.6 g, prolinum 5.6 g, serinum 3.2 g, taurinum 500 mg, threoninum 2.2 g, tryptophanum 1 g, tyrosinum 200 mg, valinum 3.1 g, calcii chloridum anhydricus 280 mg ut calcii chloridum dihydricum, natrii glycerophosphas 2.1 g, magnesii sulfas anhydricus 600 mg ut magnesii sulfas heptahydricus, kalii chloridum 2.2 g, natrii acetas anhydricus 1.7 g ut natrii acetas trihydricus, zinci sulfas anhydricus 6.5 mg ut zinci sulfas heptahydricum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 500 ml. III) Fettemulsion: sojae oleum raffinatum 11.3 g, triglycerida saturata media 11.3 g, olivae oleum 9.4 g, piscis oleum 5.6 g, int-rac-alfa-tocopherolum, phospholipida purificata ex ovo, glycerolum, natrii oleas, aqua ad inyectabilia q.s. ad emulsionem pro 188 ml. I) et II) et III) corresp. aminoacida 50 g, nitrogenia 8 g, carbohydrata 125 g, materia crassa 38 g, natrium 40 mmol, kalium 30 mmol, magnesium 5 mmol, calcium 2.5 mmol, phosphas 12 mmol, zincum 0.04 mmol, sulfas 5 mmol, chloridum 35 mmol, acetas 104 mmol, in emulsione recenter mixta 986 ml. Corresp. 4600 kJ pro 986 ml.		
	02	I) Glucoselösung 42 %: glucosum anhydricum 187 g ut glucosum monohydricum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 446 ml.		

- II) Aminosäurenlösung mit Elektrolyte: alaninum 10.5 g, argininum 9 g, glycinum 8.2 g, histidinum 2.2 g, isoleucinum 3.8 g, leucinum 5.6 g, lysinum anhydricum 5 g ut lysini acetas, methioninum 3.2 g, phenylalaninum 3.8 g, prolinum 8.4 g, serinum 4.9 g, taurinum 750 mg, threoninum 3.3 g, tryptophanum 1.5 g, tyrosinum 300 mg, valinum 4.6 g, calcii chloridum anhydricus 420 mg ut calcii chloridum dihydricum, natrii glycerophosphas 3.1 g, magnesii sulfas anhydricus 900 mg ut magnesii sulfas heptahydricus, kalii chloridum 3.4 g, natrii acetas anhydricus 2.6 g ut natrii acetas trihydricus, zinci sulfas anhydricus 9.7 mg ut zinci sulfas heptahydricum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 750 ml.
- III) Fettémulsion: sojae oleum raffinatum 16.9 g, triglycerida saturata media 16.9 g, olivae oleum 14.1 g, piscis oleum 8.4 g, int-rac-alfa-tocopherolum, phospholipida purificata ex ovo, glycerolum, natrii oleas, aqua ad inyectabilia q.s. ad emulsionem pro 281 ml.
- I) et II) et III) corresp. aminoacida 75 g, nitrogenia 12 g, carbohydrata 187 g, materia crassa 56 g, natrium 60 mmol, kalium 45 mmol, magnesium 7.5 mmol, calcium 3.8 mmol, phosphas 19 mmol, zincum 0.06 mmol, sulfas 7.5 mmol, chloridum 52 mmol, acetas 157 mmol, in emulsione recenter mixta 1477 ml.
- Corresp. 6700 kJ pro 1477 ml.
- 03 I) Glucoselösung 42 %: glucosum anhydricum 250 g ut glucosum monohydricum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 595 ml.
- II) Aminosäurenlösung mit Elektrolyte: alaninum 14 g, argininum 12 g, glycinum 11 g, histidinum 3 g, isoleucinum 5 g, leucinum 7.4 g, lysinum anhydricum 6.6 g ut lysini acetas, methioninum 4.3 g, phenylalaninum 5.1 g, prolinum 11.2 g, serinum 6.5 g, taurinum 1 g, threoninum 4.4 g, tryptophanum 2 g, tyrosinum 400 mg, valinum 6.2 g, calcii chloridum anhydricus 560 mg ut calcii chloridum dihydricum, natrii glycerophosphas 4.2 g, magnesii sulfas anhydricus 1.2 g ut magnesii sulfas heptahydricus, kalii chloridum 4.5 g, natrii acetas anhydricus 3.4 g ut natrii acetas trihydricus, zinci sulfas anhydricus 13 mg ut zinci sulfas heptahydricum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
- III) Fettémulsion: sojae oleum raffinatum 22.5 g, triglycerida saturata media 22.5 g, olivae oleum 18.8 g, piscis oleum 11.3 g, int-rac-alfa-tocopherolum, phospholipida purificata ex ovo, glycerolum, natrii oleas, aqua ad inyectabilia q.s. ad emulsionem pro 375 ml.
- I) et II) et III) corresp. aminoacida 100 g, nitrogenia 16 g, carbohydrata 250 g, materia crassa 75 g, natrium 80 mmol, kalium 60 mmol, magnesium 10 mmol, calcium 5 mmol, phosphas 25 mmol, zincum 0.08 mmol, sulfas 10 mmol, chloridum 70 mmol, acetas 209 mmol, in emulsione recenter mixta 1970 ml.
- Corresp. 9200 kJ pro 1970 ml.
- 04 I) Glucoselösung 42 %: glucosum anhydricum 312.5 g ut glucosum monohydricum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 744 ml.
- II) Aminosäurenlösung mit Elektrolyte: alaninum 17.5 g, argininum 15 g, glycinum 13.8 g, histidinum 3.7 g, isoleucinum 6.2 g, leucinum 9.2 g, lysinum anhydricum 8.2 g ut lysini acetas, methioninum 5.4 g, phenylalaninum 6.4 g, prolinum 14 g, serinum 8.1 g, taurinum 1.2 g, threoninum 5.5 g, tryptophanum 2.5 g, tyrosinum 500 mg, valinum 7.7 g, calcii chloridum anhydricus 700 mg ut calcii chloridum dihydricum, natrii glycerophosphas 5.2 g, magnesii sulfas anhydricus 1.5 g ut magnesii sulfas heptahydricus, kalii chloridum 5.6 g, natrii acetas anhydricus 4.2 g ut natrii acetas trihydricus, zinci sulfas anhydricus

16 mg ut zinci sulfas heptahydricum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1250 ml.

III) Fettémulsion: sojae oleum raffinatum 28.1 g, triglycerida saturata media 28.1 g, olivae oleum 23.4 g, piscis oleum 14 g, int-rac-alfatocopherolum, phospholipida purificata ex ovo, glycerolum, natrii oleas, aqua ad inyectabilia q.s. ad emulsionem pro 469 ml.

I) et II) et III) corresp. aminoacida 125 g, nitrogenia 20 g, carbohydra-ta 313 g, materia crassa 94 g, natrium 100 mmol, kalium 74 mmol, magnesium 12 mmol, calcium 6.2 mmol, phosphas 31 mmol, zincum 0.1 mmol, sulfas 13 mmol, chloridum 89 mmol, acetas 261 mmol, in emulsione recenter mixta 2463 ml.

Corresp. 11300 kJ pro 2463 ml.

Anwendung	Parenterale Ernährung für Erwachsene		
Packung/en	01	002	4 x 986 ml
	02	004	4 x 1477 ml
	03	006	4 x 1970 ml
	04	008	3 x 2463 ml
Bemerkung			
Gültig bis		25.01.2016	

01 Spiritus Melissae comp, Tropfen

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59503	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	25.01.2011	
Zusammensetzung	01	destillatum 414 mg ex angelicae radix 11 mg, caryophylli flos 5 mg, cinnamomi cortex 15 mg, coriandri fructus 7.5 mg, melissae officinalis herba recens 350 mg et myristica fragrans 22 mg, limonis aetheroleum 1 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 63 % V/V.		
Anwendung				
Bemerkung	Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.			
Gültig bis	24.01.2016			

01 Thalamus opticus suis compositum, Injektionslösung

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 58990	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	19.01.2011	
Zusammensetzung	01	adenosin-3',5'-monohydrogenphosphoricum D6, corpus pineale D8, glandula suprarenalis D10, thalamus D8, viscum album D10 ana partes 22 mg, natrii chloridum, aqua ad inyectabilia, pro vitro.		
Anwendung				
Bemerkung	Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.			
Gültig bis	18.01.2016			

01 *Thuja occidentalis* 20%, äusserliche Flüssigkeit

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59940	Abgabekategorie: C	Index: 20.02.0.	17.01.2011
Zusammensetzung	01	thuja occidentalis TM 600 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 70 % V/V.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verant- wortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle tieferen Konzentra- tionen.	
Gültig bis		16.01.2016	

01 Valaciclovir Pfizer 500 mg, Filmtab.

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 61444	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	06.01.2011
Zusammensetzung	01	valaciclovirum 500 mg ut valacicloviri hydrochloridum. Überzug: color.: E 132. excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Herpesinfektionen, CMV-Prophylaxe nach Nierentransplantation	
Packung/en	01	001 10 Tablette(n) 002 30 Tablette(n) 003 42 Tablette(n) 004 90 Tablette(n)	A A A A
Bemerkung			
Gültig bis		05.01.2016	

Revisionen und Änderungen der Zulassung

Révisions et changements de l'autorisation

Die Gültigkeit der hier publizierten Zulassungen steht unter dem Vorbehalt, dass kein Rechtsmittel gegen die betreffende Verfügung ergriffen wird bzw. wurde.

Les autorisations publiées ici sont valides pour autant que les décisions correspondantes n'aient pas fait ou ne fassent pas l'objet d'un recours.

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01 Aciclosifar, Crème

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

Zul.-Nr.: 55577	Abgabekategorie: B	Index: 10.09.3.	21.01.2011
Zusammensetzung	01	aciclovirum 50 mg, propylenglycolum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Herpes labialis e Herpes genitalis	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.03.2006 (Erneute Zulassung nach Erlösung in Folge Ablauf der Gültigkeit der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		21.01.2016	

01 Adalat CR 30 mg, Retardtabletten

02 Adalat CR 60 mg, Retardtabletten

03 Adalat CR 20 mg, Retardtabletten

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 51065	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.1.	25.01.2011
Zusammensetzung	01	nifedipinum 30 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	nifedipinum 60 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	nifedipinum 20 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Packung/en	01	018 28 Tablette(n)	B
		050 98 Tablette(n)	B
	02	026 28 Tablette(n)	B
		077 98 Tablette(n)	B
	03	085 28 Tablette(n)	B
		093 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19. Juni 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.06.2016	

01 Adalat pro infusione, Lösung

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 47528	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.1.	25.01.2011
Zusammensetzung	01	nifedipinum 5 mg, ethanolum 7.5 g, macrogolum 400, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Packung/en	01	011 50 ml Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19. Juni 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.06.2016	

01 Adalat retard, Tabletten

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 44780	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.1.	25.01.2011
Zusammensetzung	01	nifedipinum 20 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Packung/en	01	011 30 Tablette(n)	B
	046	100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19. Juni 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.06.2016	

02 Apo-Dolor N, homöopathisch-spagyrische Tropfen

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 51979	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	24.01.2011
Zusammensetzung	02	arnica montana spag. Peka D4 120 mg, gelsemium sempervirens D4 120 mg, iris versicolor D3 120 mg, menyanthes trifoliata D3 120 mg, nicotiana tabacum D6 120 mg, piper methysticum spag. Peka D8 140 mg, spigelia anthelmia D3 120 mg, usnea barbata D2 140 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 44 % V/V.	
Anwendung		Bei Kopfschmerzen	
Packung/en	02	044 50 ml	D
		052 100 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28. September 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.09.2016	

01 Apo-Infekt, homöopathisch-spagyrische Tropfen

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 51789	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	24.01.2011
Zusammensetzung	01	ailanthus altissima D4 125 mg, argenti nitras D4 125 mg, cinchona pubescens spag. Peka D4 125 mg, echinacea angustifolia et (aut) pallida spag. Peka D5 145 mg, lachesis mutus D12 80 mg, marrubium vulgare D4 145 mg, nasturtium officinale D6 130 mg, vincetoxicum hirundinaria D4 125 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 18 % V/V.	
Anwendung		Bei entzündlichen Schleimhauterkrankungen der Atemwege	
Packung/en	01	016 50 ml	C
		024 100 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.09.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.09.2016	

01 Apo-Tuss, homöopathisch-spagyrische Globuli

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 54056	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	24.01.2011
Zusammensetzung	01	arum maculatum D4 12.5 %, bryonia cretica spag. Peka D4 11.5 %, cochlearia armoracia TM 14 %, cupri(II) acetas D4 13 %, dactylopius coccus spag. Peka D2 11 %, gelsemium sempervirens D4 11 %, hedera helix spag. Peka D3 13 %, lactuca virosa D4 14 %, excipiens ad globulos.	
Anwendung		Bei Reizhusten	
Packung/en	01	028 10 g	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.09.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.09.2016	

- 01 Arixtra 2.5 mg/0.5 ml, Injektionslösung
 02 Arixtra 1.5 mg/0.3 ml, Injektionslösung
 03 Arixtra 5.0 mg/0.4 ml, Injektionslösung
 04 Arixtra 7.5 mg/0.6 ml, Injektionslösung
 05 Arixtra 10 mg/0.8 ml, Injektionslösung**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 55937	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.0.	19.01.2011
Zusammensetzung	01 fondaparinuxum natricum 2.5 mg, natrii chloridum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml. 02 fondaparinuxum natricum 1.5 mg, natrii chloridum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml. 03 fondaparinuxum natricum 5 mg, natrii chloridum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 0.4 ml. 04 fondaparinuxum natricum 7.5 mg, natrii chloridum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml. 05 fondaparinuxum natricum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 0.8 ml.		
Anwendung	Antikoagulans		
* Packung/en	01 002 2 Spritze(n) B 006 10 Spritze(n) B 018 10 x 10 Spritze(n) Klinikpackung B 02 012 7 Spritze(n) B 040 10 Spritze(n) B 03 020 2 Spritze(n) B 024 10 Spritze(n) B 037 5 x 10 Spritze(n) Klinikpackung B 04 026 2 Spritze(n) B 030 10 Spritze(n) B 038 5 x 10 Spritze(n) Klinikpackung B 05 032 2 Spritze(n) B 036 10 Spritze(n) B 039 5 x 10 Spritze(n) Klinikpackung B		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.10.2008 (Neue zusätzliche Packungsgröße/n 1.5 mg, neu: 10 Fertispritzen)		
Gültig bis	05.06.2012		

01 Arthrotec 50, Bitabs**02 Arthrotec 75, Bitabs**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 51544	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.2.	28.01.2011
* Zusammensetzung	01	A) Kern: diclofenacum natricum 50 mg, excipiens pro compresso obducto. B) Mantel: misoprostolum 0.2 mg, excipiens pro compresso.	
	02	A) Kern: diclofenacum natricum 75 mg, excipiens pro compresso obducto. B) Mantel: misoprostolum 0.2 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antirheumatikum	
Packung/en	01	073 20 Tablette(n) 074 50 Tablette(n) 075 100 Tablette(n)	B B B
	02	056 20 Tablette(n) 064 50 Tablette(n) 072 100 Tablette(n)	B B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.08.2009 (Änderung in der Zusammensetzung)	
Gültig bis		20.12.2014	

01 Balmed Hermal F, Medizinisches Oelbad

Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: 41476	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	31.01.2011
Zusammensetzung	01	arachidis oleum 464.5 mg, paraffinum perliquidum 470 mg, detergentia, propylenglycolum, aromatica, antiox.: E 321, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Trockene empfindliche Haut, unterstützende Behandlung verschiedener Hauterkrankungen	
Packung/en	01	079 500 ml 087 200 ml	D D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. April 2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.07.2016	

02 Balmed Hermal Plus, Medizinisches Oelbad

Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: 48787	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	31.01.2011
Zusammensetzung	02	sojae oleum 829.5 mg, macrogoli 6 aether laurilicum 150 mg, propylenglycolum, aromatica, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Trockene juckende Haut, unterstützende Behandlung verschiedener Hauterkrankungen	
Packung/en	02	096 200 ml 118 500 ml	D D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. April 2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.07.2016	

01 Bekunis Abführtee tassenfertig, Pulver
 Ars Vitae AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 27815	Abgabekategorie: D	Index: 04.08.14	19.01.2011
Zusammensetzung	01	sennae fructus extractum aquosum siccum 308-513 mg corresp. hydroxyanthracenae 30 mg, DER: 4-6:1, excipiens ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		Bei gelegentlicher Verstopfung	
Packung/en	01	030 150 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1.7.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.06.2016	

01 Bonherba classique Holunder, zuckerfrei, Bonbons
 F. Hunziker & Co AG, Heimstrasse 18, 8953 Dietikon

Zul.-Nr.: 57158	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	10.01.2011
Zusammensetzung	01	sambuci fructus succus spissus 12.5 mg, specierum pectoralium extractum 6.25 mg, glycerolum 25 mg, acesulfamum calicum, aspartatum, aromatica, conserv.: E 202, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten und Heiserkeit	
Packung/en	01	002 50 g	E
	003	150 g	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.09.2009 (Änderung Präparatename, früher: Bonherba Holunder zuckerfrei, Bonbons)	
Gültig bis		14.10.2014	

01 Bonherba classique Kräuter, gefüllt, Kräuterbonbons
 F. Hunziker & Co AG, Heimstrasse 18, 8953 Dietikon

Zul.-Nr.: 20732	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	10.01.2011
Zusammensetzung	01	specierum pectoralium extractum 12.2 mg, liquiritiae succus pulvatus 5.4 mg, plantaginis extractum 4 mg, eucalypti aetheroleum 2 mg, anisi aetheroleum 1.1 mg, foeniculi aetheroleum 0.4 mg, aromatica, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten, Heiserkeit und Rachenkatarrh	
Packung/en	01	026 150 g	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.01.2010 (Änderung Präparatename, früher: Bonherba Kräuterbonbon gefüllt, Kräuterbonbon)	
Gültig bis		02.03.2015	

02 Bonherba classique Kräuter, gefüllt, zuckerfrei, Kräuterbonbons

F. Hunziker & Co AG, Heimstrasse 18, 8953 Dietikon

Zul.-Nr.: 41658	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	10.01.2011
Zusammensetzung	02	specierum pectoralium extractum 7.4 mg, liquiritiae radix 5.5 mg, plantaginis extractum 4.3 mg, anisi aetheroleum 1.3 mg, eucalypti aetheroleum 3 mg, foeniculi aetheroleum 0.5 mg, aromatica, acesulfamum kalicum, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten, Heiserkeit und Rachenkatarrh	
Packung/en	02	030 150 g	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.09.2007 (Änderung Präparatename, früher: Bonherba Kräuterbonbon gefüllt, zuckerfrei, Kräuterbonbon)	
Gültig bis		27.09.2012	

01 Bonherba classique Kräuter, zuckerfrei, Kräuterbonbons

F. Hunziker & Co AG, Heimstrasse 18, 8953 Dietikon

Zul.-Nr.: 30367	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	10.01.2011
Zusammensetzung	01	specierum pectoralium extractum 5.6 mg, acidum ascorbicum 9.3 mg, acesulfamum kalicum, aromatica, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Heiserkeit und Rachenkatarrh	
Packung/en	01	023 150 g	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.01.2010 (Änderung Präparatename, früher: Bonherba Kräuterbonbon, zuckerfrei, mit Isomalt uns Maltit, Kräuterbonbon)	
Gültig bis		02.03.2015	

01 Bonherba classique Kräuter-Kaubonbons

F. Hunziker & Co AG, Heimstrasse 18, 8953 Dietikon

Zul.-Nr.: 59315	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	10.01.2011
Zusammensetzung	01	specierum pectoralium extractum 30 mg, menthae piperitae aetheroleum 5.6 mg, levomentholum 3.5 mg, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten und Heiserkeit	
Packung/en	01	002 200 g	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.08.2009 (Änderung Präparatename, früher: Bonherba Kräuter Kaubonbons.)	E
Gültig bis		26.08.2014	

01 Bonherba classique Kräuterzucker, Kräuterbonbon 5,5 g**02 Bonherba rocks Kräuterzucker, Kräuterbonbon 2,7 g**

F. Hunziker & Co AG, Heimstrasse 18, 8953 Dietikon

Zul.-Nr.: 34569	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	10.01.2011
Zusammensetzung	01	specierum pectoralium extractum 6.1 mg, acidum ascorbicum 10 mg, saccharum, aromatica, color.: E 150, excipiens pro pastillo.	
	02	specierum pectoralium extractum 3.05 mg, acidum ascorbicum 5 mg, saccharum, aromatica, color.: E 150, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten, Heiserkeit und Rachenkatarrh	
Packung/en	01	062 200 g	E
	02	063 360 g	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.11.2008 (Änderung Präparatename, früher: Bonherba Kräuterzucker, Kräuterbonbon)	
Gültig bis		16.12.2013	

01 Bonherba classique Salbei, zuckerfrei, Kräuterbonbon

F. Hunziker & Co AG, Heimstrasse 18, 8953 Dietikon

Zul.-Nr.: 56234	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	10.01.2011
Zusammensetzung	01	salviae aetheroleum 2.5 mg, salviae extractum siccum 49 mg, acidum ascorbicum 23 mg, specierum pectoralium extractum 5 mg, acesulfamum kalicum, aspartamum, aromatica, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten, Heiserkeit und Rachenkatarrh	
Packung/en	01	002 150 g	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.02.2008 (Änderung Präparatename, früher: Bonherba Kräuterbonbon mit Salbei, zuckerfrei, Kräuterbonbon)	
Gültig bis		13.02.2013	

01 Bonherba classique Zitronenmelisse zuckerfrei, Bonbons 2,5 g**02 Bonherba classique Zitronenmelisse zuckerfrei, Bonbons 4,5 g**

F. Hunziker & Co AG, Heimstrasse 18, 8953 Dietikon

Zul.-Nr.: 57157	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	10.01.2011
Zusammensetzung	01	melissae extractum spissum 10 mg, specierum pectoralium extractum 3 mg, glycerolum 25 mg, acidum ascorbicum 25 mg, acesulfamum kalicum, aspartamum, aromatica, color.: carthami tinctorii floris extractum aquosum, conserv.: E 202, excipiens pro pastillo.	
	02	melissae extractum spissum 18 mg, specierum pectoralium extractum 5.4 mg, glycerolum 45 mg, acidum ascorbicum 25 mg, acesulfamum kalicum, aspartamum, aromatica, color.: carthami tinctorii floris extractum aquosum, conserv.: E 202, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten und Heiserkeit	
Packung/en	01	006 50 g	E
	02	007 150 g	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.09.2009 (Änderung Präparatename, früher: Bonherba Zitronenmelisse zuckerfrei, Bonbons)	
Gültig bis		14.10.2014	

01 Braunosan H plus, Lösung

B. Braun Medical AG, Seesatz, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 46129	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.1.	28.01.2011
Zusammensetzung	01	iodum 7.8 mg ut povidonum iodinatum 78 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Haut- und Händedesinfektion	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25. November 2008 (Umwandlung Zulassungsart, nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		03.12.2013	

01 Burgerstein Beta-Carotin Kapseln 15 mg

Antistress Aktiengesellschaft für Gesundheitsschutz, 8640 Rapperswil-Jona

Zul.-Nr.: 50096	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.3.	10.01.2011
Zusammensetzung	01	betacarotenum 15 mg ut carotinoida nativa, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Vitamin-A-Präparat	
Packung/en	01	017 100 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 4. Dezember 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.03.2016	

01 Cardinorma, homöopathisch-spagyrische Tropfen

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 51366	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	24.01.2011
Zusammensetzung	01	arnica montana spag. Peka D4 120 mg, aurum chloratum D4 120 mg, carbo vegetabilis D8 120 mg, crataegus spag. Peka TM 140 mg, kalii carbonas D4 120 mg, lachesis mutus D8 120 mg, melilotus officinalis spag. Peka TM 140 mg, nerium oleander D4 120 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 21 % V/V.	
Anwendung		Bei Herzbeklemmungen, Altersherz	
Packung/en	01	018 50 ml	B
		026 100 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.09.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.09.2016	

02 Cassis Halspastillen

F. Hunziker & Co AG, Heimstrasse 18, 8953 Dietikon

Zul.-Nr.: 46604	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	10.01.2011
Zusammensetzung	02	glycerolum 18.5 mg, ribis nigri fructus succus 15.4 mg, aspartamum, aromatica, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten und Heiserkeit	
Packung/en	02	043 50 g	E
		044 220 g	E
		045 110 g	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.02.2010 (Änderung Präparatename, früher: Cassis-Halspastillen, zuckerfrei, mit Aspartam)	
Gültig bis		09.03.2015	

01 Cerumenex, Tropfen

Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel, Branch, St. Alban-Rheinweg 74,
4006 Basel

Zul.-Nr.: 28747	Abgabekategorie: D	Index: 12.01.4.	17.01.2011
Zusammensetzung	01	oleoyl hydrolyzed animal protein 87 mg (Rind: Haut), propylenglycolum, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Entfernung von Ohrschnalz	
Packung/en	01	012 10 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.10.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		03.08.2016	

01 Cet-Mepha Allergie, Lutschtabletten

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 57325	Abgabekategorie: B/C	Index: 07.13.1.	13.01.2011
Zusammensetzung	01	cetirizini dihydrochloridum 10 mg, natrii cyclamas, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antiallergikum	
Packung/en	01	006 30 Tablette(n)	B
		008 50 Tablette(n)	B
		010 10 Tablette(n)	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.01.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Widerruf von 30 + 50 Lutschtabletten per 19.01.2011	
* Gültig bis		07.06.2016	

01 Ciprofloxacin-Teva i.v. 100 mg, Infusionslösung**02 Ciprofloxacin-Teva i.v. 200 mg, Infusionslösung****03 Ciprofloxacin-Teva i.v. 400 mg, Infusionslösung**

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 57527	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.8.	10.01.2011
Zusammensetzung	01	ciprofloxacinum 100 mg, acidum lacticum, natrii chloridum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
	02	ciprofloxacinum 200 mg, acidum lacticum, natrii chloridum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
	03	ciprofloxacinum 400 mg, acidum lacticum, natrii chloridum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 200 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	002 50 ml	A
	02	004 100 ml	A
	03	006 200 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. Juni 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.06.2016	

01 Claromycin 125, Granulat zur Herstellung einer oralen Suspension
02 Claromycin forte 250, Granulat zur Herstellung einer oralen Suspension
 Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 57770	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.6.	10.01.2011
Zusammensetzung	01	clarithromycinum 125 mg, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 202, excipiens ad granulatum corresp. suspensio reconstituta 5 ml.	
	02	clarithromycinum 250 mg, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 202, excipiens ad granulatum corresp. suspensio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001 100 ml	A
	02	003 100 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12. Juni 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.06.2016	

01 Clobex, Emulsion

Galderma SA, Zugerstrasse 8, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 57240	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.1.	06.01.2011
Zusammensetzung	01	clobetasoli-17 propionas 0.5 mg, propylenglycolum, excipiens ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		entzündliche, nicht infizierte Dermatosen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 4. Juli 2006 (Umwandlung Zulassungsart, nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt)	
* Gültig bis		03.07.2016	

01 Clopidogrel Medis 75 mg, Filmtabletten

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 60108	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.2.	11.01.2011
Zusammensetzung	01	clopidogrelum 75 mg ut clopidogreli besilas, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Thrombozytenaggregationshemmer	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.08.2010 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Export)	
Gültig bis		25.08.2015	

01 Clopidogrel Q-Generics 75 mg, Filmtabletten

Quisisana Pharma AG, Küschnacherstrasse 36, 8126 Zumikon

Zul.-Nr.: 60107	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.2.	27.01.2011
Zusammensetzung	01	clopidogrelum 75 mg ut clopidogreli besilas, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Thrombozytenaggregationshemmer	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 7.10.2010 (Umwandlung Zulassungsart, nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt).	
Gültig bis		06.10.2015	

01 Co-Amoxicillin Sandoz 375, Filmtabletten
Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 55324	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	11.01.2011
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 250 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 125 mg ut kalii clavulanatas, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	003 16 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26. März 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		21.03.2016	

01 Co-Hypot, homöopathisch-spagyrische Tropfen
Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 51455	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	24.01.2011
Zusammensetzung	01	agaricus muscarius D6 150 mg, carbo vegetabilis D8 150 mg, crataegus spag. Peka TM 250 mg, cytisus scoparius spag. Peka D3 150 mg, nicotiana tabacum D6 150 mg, veratrum album D4 150 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 33 % V/V.	
Anwendung		Beschwerden bei niederem Blutdruck	
Packung/en	01	010 50 ml	D
		029 100 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.09.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.09.2016	

01 Corotrend 20 retard, Kapseln

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 47454	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.1.	28.02.2011
Zusammensetzung	01	nifedipinum 20 mg, color.: E 110, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Packung/en	01	018 30 Kapsel(n)	B
		034 100 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23. Juni 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		22.06.2016	

01 Cotenolol-Mepha-Neo, Filmtabletten**02 Cotenolol-Mepha-Neo mite, Filmtabletten**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 53087	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	18.01.2011
Zusammensetzung	01	atenololum 100 mg, chlortalidonum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	atenololum 50 mg, chlortalidonum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	019 14 Tablette(n)	B
	027	98 Tablette(n)	B
	02	035 28 Tablette(n)	B
		043 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.05.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.05.2016	

01 Crestor 10 mg, Filmtabletten**02 Crestor 20 mg, Filmtabletten****05 Crestor 5 mg, Filmtabletten**

AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 56139	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	25.01.2011
Zusammensetzung	01	rosuvastatinum 10 mg ut rosuvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	rosuvastatinum 20 mg ut rosuvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
	05	rosuvastatinum 5 mg ut rosuvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
* Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration. Vorbeugung kardiovaskulärer Ereignisse bei Erwachsenen mit normalem LDL-Cholesterin Spiegel und erhöhtem Risiko von atherosklerotischen kardiovaskulären Erkrankungen.	
Packung/en	01	006 30 Tablette(n)	B
	008	100 Tablette(n)	B
	016	5 x 10 Tablette(n) Spitalpackung	B
	02	010 30 Tablette(n)	B
	012	100 Tablette(n)	B
	018	5 x 10 Tablette(n) Spitalpackung	B
	05	002 30 Tablette(n)	B
	004	100 Tablette(n)	B
	014	5 x 10 Tablette(n) Spitalpackung	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. September 2006 Änderung Anwendungsgebiet, neu: Vorbeugung kardiovaskulärer Ereignisse	
Gültig bis		31.08.2011	

03 Dafalgan Kinder, Pulver

Bristol-Myers Squibb SA, Neuhofstrasse 6, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 51231	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.1.	05.01.2011
Zusammensetzung	03	paracetamolum 250 mg, aromatica, aspartatum, conserv.: E 211, excipiens ad pulverem pro charta.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	03	12 Sachet(s)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18. März 2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.01.2016	

01 Dercut, homöopathisch-spagyrische Tropfen

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 55087	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	24.01.2011
Zusammensetzung	01	centella asiatica D6 105 mg, cistus canadensis D4 125 mg, daphne mezereum spag. Peka D4 165 mg, fumaria officinalis spag. Peka D4 125 mg, ledum palustre D12 85 mg, ranunculus bulbosus D4 165 mg, sarsaparilla D4 145 mg, viola tricolor spag. Peka D8 85 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 21 % V/V.	
Anwendung		Bei leichten Hautausschlägen	
Packung/en	01	50 ml	D
		100 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.09.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.09.2016	

01 Diclofenac Meda Dolo, Brausetabletten

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 57276	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	25.01.2011
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 25 mg, arom.: vanillinum et alia, aspartatum, natrii cyclamas, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antirheumatikum, Antiphlogistikum, Analgetikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19. September 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		23.05.2016	

01 Dicynone 250, comprimés**02 Dicynone 500, comprimés**

OM Pharma SA, rue du Bois-du-Lan 22, 1217 Meyrin

N° d'AMM: 27047	Catégorie de remise: B	Index: 06.02.0.	27.01.2011
Composition	01	etamsylatum 250 mg, excipiens pro compresso.	
	02	etamsylatum 500 mg, antiox.: E 221, excipiens pro compresso.	
Indication		Antihémorragique	
Conditionnements	01	017 20 comprimé(s)	B
	025	100 comprimé(s)	B
	02	033 20 comprimé(s)	B
	041	60 comprimé(s)	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 25.10.2010 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		10.07.2016	

01 Dicynone 250, solution injectable

OM Pharma SA, rue du Bois-du-Lan 22, 1217 Meyrin

N° d'AMM: 27048	Catégorie de remise: B	Index: 06.02.0.	27.01.2011
Composition	01	etamsylatum 250 mg, antiox.: E 223 0.8 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Indication		Antihémorragique	
Conditionnements	01	013 4 ampoule(s)	B
	048	100 ampoule(s)	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 25.10.2010 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		10.07.2016	

01 Digoxin-Sandoz, Injektionslösung (i.v.)

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 40039	Abgabekategorie: B	Index: 02.01.1.	31.01.2011
Zusammensetzung	01	digoxinum 0.5 mg, acidum citricum, dinatrii phosphas monohydricus, ethanolum, propylenglycolum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Herzglykosid	
Packung/en	01	015 5 x 2 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.05.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.05.2016	

01 Digoxin-Sandoz 0,25 mg, Tabletten**02 Digoxin-Sandoz 0,125 mg, Tabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 26728	Abgabekategorie: B	Index: 02.01.1.	31.01.2011
Zusammensetzung	01	digoxinum 0.25 mg, excipiens pro compresso.	
	02	digoxinum 0.125 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Herzglykosid	
Packung/en	01	029 100 Tablette(n)	B
	02	045 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.05.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.05.2016	

01 Diurol, homöopathisch-spagyrische Tropfen

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 54352	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	24.01.2011
Zusammensetzung	01	aesculus hippocastanum D1 120 mg, apocynum cannabinum spag. Peka D4 150 mg, convallaria majalis D4 160 mg, filipendula ulmaria TM 135 mg, helleborus niger D4 120 mg, sambucus nigra spag. Peka TM 125 mg, stigmata maydis spag. Peka TM 55 mg, thuja occidentalis D6 135 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 38 % V/V.	
Anwendung		Zur Förderung der Harnausscheidung	
Packung/en	01	027 50 ml	D
	028	100 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.06.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.09.2016	

01 Doxycyclin, Tabletten**02 Doxycyclin forte, Tabletten**

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 44000	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.5.	25.01.2011
Zusammensetzung	01	doxycyclinum 100 mg ut doxycyclini hyclas, excipiens pro compresso.	
	02	doxycyclinum 200 mg ut doxycyclini hyclas, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	016 8 Tablette(n)	A
	059	32 Tablette(n)	A
	02	032 8 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 7. September 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.05.2016	

02 Dulcolax Picosulfat, Tropfen

Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Dufourstrasse 54, 4052 Basel

Zul.-Nr.: 57507	Abgabekategorie: D	Index: 04.08.11	11.01.2011
Zusammensetzung	02	natrii picosulfas monohydricum 7.5 mg, conserv.: natrii benzoas, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. 15 gutta.	
Anwendung		Laxativum	
Packung/en	02	004 15 ml	D
Bemerkung		Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
Gültig bis		22.01.2016	

01 Echinaforce, Tabletten

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 48004	Abgabekategorie: D	Index: 03.99.0.	25.01.2011
Zusammensetzung	01	extractum spissum ex echinaceae purpureae herbae recentis tinctura 380 mg, ratio: 1:12, et echinaceae purpureae radicis recentis tinctura 20 mg, ratio: 1:11, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei Anfälligkeit gegen Erkältungen, bei Erkältung	
Packung/en	01	016 120 Tablette(n)	D
		024 400 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.03.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		30.03.2016	

01 Echinamed, Tabletten

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 54825	Abgabekategorie: D	Index: 03.99.0.	25.01.2011
Zusammensetzung	01	extractum spissum ex echinaceae purpureae herbae recentis tinctura 380 mg, ratio: 1:12, et echinaceae purpureae radicis recentis tinctura 20 mg, ratio: 1:11, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei Anfälligkeit gegen Erkältungen, bei Erkältung	
Packung/en	01	013 120 Tablette(n)	D
		021 400 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.03.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		30.03.2016	

01 Efient 5 mg, comprimés pelliculés**02 Efient 10 mg, comprimés pelliculés**

Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier

N° d'AMM: 59136	Catégorie de remise: B	Index: 06.03.2.	06.01.2010
Composition	01	prasugrelum 5 mg ut prasugreli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	prasugrelum 10 mg ut prasugreli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Indication		En association avec l'acide acétylsalicylique (AAS) pour la prévention des événements athérothrombotiques	
* Conditionnements	01	002 28 comprimé(s)	B
		005 98 comprimé(s)	B
	02	007 28 comprimé(s)	B
		010 98 comprimé(s)	B
		011 30 comprimé(s)	B
Remarque		Remplace l'attestation d'autorisation du 30.07.2009 (ajout de l'emballage hospitalier 10mg, nouveau: 30 comprimés).	
Valable jusqu'au		29.07.2014	

01 Engystol N, homöopathische Injektionslösung

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 41436	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	07.01.2011
Zusammensetzung	01	vincetoxicum hirundinaria D6 6 µl, vincetoxicum hirundinaria D10 6 µl, vincetoxicum hirundinaria D30 6 µl, sulfur D4 3 µl, sulfur D10 3 µl, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bei grippalen Erscheinungen	
Packung/en	01	026 10 Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.08.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.08.2016	

01 Epirubicin Actavis RD 10 mg, Lyophilisat zur Injektion/Instillation**02 Epirubicin Actavis RD 50 mg, Lyophilisat zur Injektion/Instillation**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 58275	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	26.01.2011
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: epirubicini hydrochloridum 10 mg, lactosum anhydricum ut lactosum monohydricum, E 218 2 mg, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: epirubicini hydrochloridum 50 mg, lactosum anhydricum ut lactosum monohydricum, E 218 10 mg, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.01.2008 (Umwandlung Zulassungsart, nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		27.01.2013	

01 Epogam 1000 Vegicaps Soft, Kapseln

Zeller Medical AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: 54281	Abgabekategorie: D	Index: 10.04.0.	28.01.2011
Zusammensetzung	01	oenotherae seminis oleum 1000 mg corresp. acidum gamolenicum 80 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Chronische Ekzeme	
Packung/en	01	120 Kapsel(n)	D
	021	240 Kapsel(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01. April 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.03.2016	

01 Escodaron 100, Tabletten**02 Escodaron 200, Tabletten**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 55661	Abgabekategorie: B	Index: 02.02.0.	11.01.2011
Zusammensetzung	01	amiodaroni hydrochloridum 100 mg, excipiens pro compresso.	
	02	amiodaroni hydrochloridum 200 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antiarrhythmikum	
Packung/en	01	60 Tablette(n)	B
	02	20 Tablette(n)	B
	006	60 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.09.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		23.03.2016	

01 Estraderm TTS 25, Transdermales therapeutisches System**03 Estraderm TTS 100, Transdermales therapeutisches System**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 47062	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.2.	27.01.2011
Zusammensetzung	01	estradiolum 2 mg ut estradiolum hemihydricum, excipiens ad praeparationem pro 5 cm ² cum liberatione 25 µg/24 h.	
	03	estradiolum 8 mg ut estradiolum hemihydricum, excipiens ad praeparationem pro 20 cm ² cum liberatione 100 µg/24 h.	
Anwendung		Postmenopausale Oestrogensubstitutionstherapie	
Bemerkung		Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		24.05.2015	

01 Estrapatch 40, Pflaster**02 Estrapatch 60, Pflaster****03 Estrapatch 80, Pflaster**

Robapharm AG, Hegenheimermattweg 183, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 57239	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.2.	11.01.2011
Zusammensetzung	01	estradiolum 1.25 mg ut estradiolum hemihydricum, excipiens ad praeparationem pro 14.25 cm ² cum liberatione 40 µg/24 h.	
	02	estradiolum 1.9 mg ut estradiolum hemihydricum, excipiens ad praeparationem pro 21.4 cm ² cum liberatione 60 µg/24 h.	
	03	estradiolum 2.5 mg ut estradiolum hemihydricum, excipiens ad praeparationem pro 28.5 cm ² cum liberatione 80 µg/24 h.	
Anwendung		Postmenopausale Oestrogensubstitutionstherapie	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.03.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		16.03.2016	

02 Ethyol 500 mg, lyophilisat**03 Ethyol 375 mg, lyophilisat**

Alkopharma SA, Rue des Finettes 55, 1920 Martigny

N° d'AMM: 53450	Catégorie de remise: B	Index: 07.16.1.	21.01.2011
Composition	02	Praeparatio cryodesiccata: amifostinum 500 mg ut amifostinum trihydricum pro vitro.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: amifostinum 375 mg ut amifostinum trihydricum pro vitro.	
Indication		Cytoprotecteur dans la chimiothérapie avec cisplatine ou cyclophosphamide/cisplatine et dans la radiothérapie	
Conditionnements	02	024 3 flacon(s)	B
	03	032 1 flacon(s)	B
	040	5 flacon(s)	B
Remarque		Remplace l'attestation d'autorisation du 31 mai 2008 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		05.06.2016	

01 Euphorbium compositum S Heel, homöopathische Injektionslösung

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 49097	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	07.01.2011
Zusammensetzung	01	euphorbium D4, argenti nitras D10, hepar sulfuris D10, hydrargyri diiodidum D8, luffa operculata D6, mucosa nasalis suis D8, pulsatilla pratensis D2, sinusitis D13 ana partes 20 µl, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Bei Sinusitis	
Packung/en	01	042 10 Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.08.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.08.2016	

01 Fenivir, Crème

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 53680	Abgabekategorie: B/D	Index: 10.09.3.	14.01.2011
Zusammensetzung	01	penciclovirum 10 mg, propylenglycolum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Herpes labialis	
Packung/en	01	062 5 g	B
		071 2 g	D
		072 2 g Tube mit Applikator	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. September 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.08.2016	

01 Fluimucil 100, sciroppo pronto per l'uso

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 54081	Categoria di dispensazione: D	Index: 03.02.0.	25.01.2011
Composizione	01	acetylcysteum 100 mg, arom.: saccharinum naticum, natrii cyclamas et alia, conserv.: E 211, E 218, excipiens ad solutionem pro 5 ml.	
Indicazione		Mucolitico	
* Confezione/i	01	030 100 ml	D
		031 200 ml	D
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 7.2.2007 (nuova misura della confezione: 200 ml)	
Valevolefino al		06.02.2012	

01 Fungotox Set, Creme + Vaginaltabletten

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 49769	Abgabekategorie: B	Index: 09.03.0.	28.01.2011
Zusammensetzung	01	I) Crème: clotrimazolum 10 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad unguentum pro 1 g. II) Vaginaltablette: clotrimazolum 100 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Pilzinfektionen der Vagina	
Packung/en	01	016 Kombipackung(en)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.05.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).	
* Gültig bis		10.05.2016	

01 Fungotox-100, Vaginaltabletten**02 Fungotox-200, Vaginaltabletten**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 49768	Abgabekategorie: B/C	Index: 09.03.0.	28.01.2011
Zusammensetzung	01	clotrimazolum 100 mg, excipiens pro compresso.	
	02	clotrimazolum 200 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Pilzinfektionen der Vagina	
Packung/en	01	028 6 Tablette(n)	B
	02	036 3 Tablette(n)	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.05.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).	
* Gültig bis		10.05.2016	

- 01 Gabitril 5 mg, Filmtabletten**
02 Gabitril 10 mg, Filmtabletten
03 Gabitril 15 mg, Filmtabletten
04 Gabitril 2.5 mg, Filmtabletten

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 53782	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	28.01.2011
Zusammensetzung	01	tiagabinum 5 mg ut tiagabini hydrochloridum monohydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	tiagabinum 10 mg ut tiagabini hydrochloridum monohydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	tiagabinum 15 mg ut tiagabini hydrochloridum monohydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	04	tiagabinum 2.5 mg ut tiagabini hydrochloridum monohydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	019 50 Tablette(n)	B
		108 2 x 50 Tablette(n)	B
	02	035 50 Tablette(n)	B
		116 2 x 50 Tablette(n)	B
	03	051 50 Tablette(n)	B
		124 2 x 50 Tablette(n)	B
	04	086 20 Tablette(n)	B
		094 50 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.06.2016	

- 01 Gemcitabin Actavis 200 mg, Lyophilisat für Infusionslösung**
02 Gemcitabin Actavis 1 g, Lyophilisat für Infusionslösung
03 Gemcitabin Actavis 2 g, Lyophilisat für Infusionslösung

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 59200	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	20.01.2011
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: gemcitabinum 200 mg ut gemcitabini hydrochloridum, mannitolum, natrii acetas trihydricus, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: gemcitabinum 1 g ut gemcitabini hydrochloridum, mannitolum, natrii acetas trihydricus, pro vitro.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: gemcitabinum 2 g ut gemcitabini hydrochloridum, mannitolum, natrii acetas trihydricus, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
	02	002 1 Durchstechflasche(n)	A
	03	003 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.06.2009 (Zulassung der neuen Dosierung 2 g)	
* Gültig bis		08.06.2014	

01 Gripp-Heel, homöopathische Injektionslösung

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 41441	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	07.01.2011
Zusammensetzung	01	aconitum napellus D3 4 µl, bryonia cretica D3 2 µl, eupatorium perfoliatum D2 1 µl, lachesis mutus D11 2 µl, phosphorus D4 1 µl, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bei grippalen Infekten	
Packung/en	01	038 10 Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.09.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		04.09.2016	

01 Gyno-Pevaryl Depot, Vaginal-Ovula

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 44676	Abgabekategorie: B	Index: 09.03.0.	28.01.2011
Zusammensetzung	01	econazoli nitras 150 mg, excipiens pro ovulo.	
Anwendung		Vulvovaginale Mykosen	
Packung/en	01	028 2 Suppositorien	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.10.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		08.10.2016	

01 Hextriletten, Lutschtabletten

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 54560	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	21.01.2011
Zusammensetzung	01	cetylpyridinii chloridum 2.5 mg, alcohol 2,4-dichlorobenzylicus 1.2 mg, lidocaini hydrochloridum 1 mg, natrii cyclamas, saccharinum natricum, aromatica, color.: E 104, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Entzündungen des Mund- und Rachenraumes	
Packung/en	01	028 24 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.02.2016	

04 Ichtholan 10 %, Zugsalbe**05 Ichtholan 20 %, Zugsalbe****06 Ichtholan 50 %, Zugsalbe**

Medinova AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 10751	Abgabekategorie:	D	Index: 10.08.0.	21.01.2011
Zusammensetzung	04	ichthammolum 100 mg, adeps lanae, excipiens ad unguentum pro 1 g.		
	05	ichthammolum 200 mg, adeps lanae, excipiens ad unguentum pro 1 g.		
	06	ichthammolum 500 mg, adeps lanae, excipiens ad unguentum pro 1 g.		
Anwendung		Entzündliche Hautleiden		
Packung/en	04	063 40 g		D
	05	071 40 g		D
	06	098 40 g		D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.11.2008 (Änderung Präparatename, früher: Ichtholan, Salbe)		
Gültig bis		16.12.2013		

01 Itires, homöopathisch-spagyrische Tropfen

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 55250	Abgabekategorie:	B	Index: 20.01.0.	24.01.2011
Zusammensetzung	01	barnii carbonas D12 88 mg, calcii iodidum D4 145 mg, cistus canadensis D4 165 mg, conium maculatum D8 147 mg, echinacea angustifolia spag. Peka D5 165 mg, juglans regia spag. Peka D4 145 mg, scrophularia nodosa D4 145 mg ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 20 % V/V.		
Anwendung		Bei Lymphdrüsenentzündungen im Hals-Rachenraum		
Packung/en	01	021 50 ml		B
		023 100 ml		B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.09.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis		27.09.2016		

01 Kaliumchlorid 14,9 % B. Braun,Zusatzampullen**02 Kaliumchlorid 7,45 % B. Braun,Zusatzampullen**

B. Braun Medical AG, Seesatz, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 29552	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.2.	20.01.2011
Zusammensetzung	01	kalii chloridum 149 mg corresp. kalium 2 mmol et chloridum 2 mmol, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	kalii chloridum 74.5 mg corresp. kalium 1 mmol et chloridum 1 mmol, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Kaliumtherapie	
Packung/en	01	010 5 x 10 ml Glasampullen	B
		045 20 x 10 ml Miniplasco	B
		090 20 x 10 ml Miniplasco connect	B
	02	053 20 x 20 ml Miniplasco	B
		089 20 x 20 ml Miniplasco connect	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.01.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.02.2016	

01 Kiovig, Infusionslösung

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 57469	Abgabekategorie: B	Index: 08.09.	07.01.2011
Zusammensetzung	01	immunoglobulinum humanum normale 100 mg, glycinum, aqua ad inyectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		humanes Immunglobulin G	
* Packung/en	01	001 10 ml	B
		002 25 ml	B
		003 50 ml	B
		004 100 ml	B
		005 200 ml	B
		006 300 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.12.2010 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 300 ml Infusionsflasche zu 30g/300ml)	
Gültig bis		05.12.2015	

01 Lapidar 10 lassativo, compresse

Parroco Erborista Künzle SA, 6573 Magadino

N° d'AMM: 10392	Categoria di dispensazione: D	Index: 04.08.14	19.01.2011
Composizione	01	frangulae cortex 60 mg et sennae fructus angustifoliae 43 mg corresp. hydroxyanthracenae 6.5 mg, arom.: liquiritiae radix, excipiens pro compresso.	
Indicazione		In caso di constipazione occasionale	
Confezione/i	01	055 50 compressa/comprese	D
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 30.6.2006 (proroga del certificato di omologazione)	
* Valevolefino al		29.06.2016	

01 Lapilax, miscela di erbe

Parroco Erborista Künzle SA, 6573 Magadino

Nº d'AMM: 57889	Categoria di dispensazione: D	Index: 04.08.13	14.01.2011
Composizione	01	psyllii semen 40 %, carvi fructus 12 %, majoranae herba 8 %, basilici herba 6 %, thymi herba 2 %, ispaghulae testa 30 %, menthae piperitae folium 2 %.	
Indicazione		Regolatore delle selle in caso di tendenza alla costipazione	
Confezione/i	01	001 150 g	D
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 20.10.2006 (proroga del certificato di omologazione)	
* Valevolefino al		19.10.2016	

01 Lidazon citron, comprimés à sucer

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

Zul.-Nr.: 54032	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	20.01.2011
Zusammensetzung	01	cetylpyridinii chloridum 2.5 mg, alcohol 2,4-dichlorobenzyllicus 1.2 mg, lidocaini hydrochloridum 1 mg, natrii cyclamas, saccharinum natricum, aromatica, color.: E 104, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Affections de la bouche et de la gorge	
Packung/en	01	013 24 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.02.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.02.2016	

01 Lidazon himbo, comprimés à sucer

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

Zul.-Nr.: 54033	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	20.01.2011
Zusammensetzung	01	cetylpyridinii chloridum 2.5 mg, alcohol 2,4-dichlorobenzyllicus 1.2 mg, lidocaini hydrochloridum 1 mg, natrii cyclamas, saccharinum natricum, arom.: vanillinum et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Affections de la bouche et de la gorge	
Packung/en	01	028 24 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.02.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.02.2016	

03 Lipofundin MCT/LCT 10 %, Infusionsemulsion**04 Lipofundin MCT/LCT 20 %, Infusionsemulsion**

B. Braun Medical AG, Seesatz, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 46686	Abgabekategorie: B	Index: 07.01.2.	07.01.2011
Zusammensetzung	03	sojae oleum 50 g, triglycerida saturata media 50 g, lecithinum ex ovo, glycerolum, natrii oleas, antiox.: E 307 100 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad emulsionem pro 1000 ml.	
	04	sojae oleum 100 g, triglycerida saturata media 100 g, lecithinum ex ovo, glycerolum, natrii oleas, antiox.: E 307 200 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad emulsionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Parenterale Ernährung	
Packung/en	03	071 10 x 500 ml	B
	04	136 10 x 100 ml	B
		144 10 x 250 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.09.2006 (Erneute Zulassung nach Erlösung in Folge Ablauf der Gültigkeit der Zulassung)	
Gültig bis		07.02.2016	

01 Loniten 2,5 mg, Tabletten**02 Loniten 10 mg, Tabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 43328	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	18.01.2011
Zusammensetzung	01	minoxidilum 2.5 mg, excipiens pro compresso.	
	02	minoxidilum 10 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Hypertonie	
* Packung/en	01	043 30 Tablette(n)	B
		044 100 Tablette(n)	B
	02	046 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.02.2009 (Änderung Primärverpackung)	
Gültig bis		16.02.2014	

01 Midro Tee, geschnittene Drogen

Midro AG, Lörracherstrasse 50, 4125 Riehen

Zul.-Nr.: 10567	Abgabekategorie: B/D	Index: 04.08.14	19.01.2011
Zusammensetzung	01	malvae flos 1 %, calcatrippae flos 1 %, menthae piperitae folium 7 %, sennae folium 75 % corresp. hydroxyanthracenae 2.7 %, carvi fructus 10 %, liquiritiae radix 6 %.	
Anwendung		Bei gelegentlicher Verstopfung	
Packung/en	01	017 80 g	B
		041 1000 g	B
	068	15 x 1,5 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.1.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		22.06.2016	

02 Moraten, Lyophilisat und Lösungsmittel

CRUCELL SWITZERLAND AG, Rehhagstrasse 79, 3018 Bern

Zul.-Nr.: 533	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	12.01.2011
Zusammensetzung	02	Vaccinum attenuatum: virus morbilli vivus (Stamm Edmonston Zagreb EZ 19) min. 1000 U., gelatina, sorbitolum, tricinum, histidinum 0.51 mg, alaninum 0.22 mg, lactalbuminum hydrolysatum, calcii gluconas 3.5 mg, lactosum anhydricum, medium199 E 12 2200, natrii hydrogenocarbonas, albuminum seri humani, excipiens pro praeparatione. Solvens: natrii chloridum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Masern, ab dem vollendeten 12. Lebensmonat	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.02.2010 (Umwandlung Zulassungsart, nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt)	
Gültig bis		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 31.03.2012	

01 Mundipur, homöopathisch-spagyrische Tropfen

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 55331	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	24.01.2011
Zusammensetzung	01	berberis vulgaris spag. Peka D4 145 mg, bryonia cretica spag. Peka D6 145 mg, colchicum autumnale D12 85 mg, cynara scolymus D12 85 mg, harpagophytum procumbens D4 145 mg, ledum palustre D6 105 mg, natrii carbonas D4 145 mg, phytolacca americana D4 145 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 20 % V/V.	
Anwendung		Bei rheumatischen Beschwerden der Muskeln und Gelenke	
Packung/en	01	022 50 ml 024 100 ml	C C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.09.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.09.2016	

02 Nasonex, Dosier-Nasenspray

Essex Chemie AG, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: 54189	Abgabekategorie: B	Index: 12.02.3.	26.01.2011
Zusammensetzung	02	mometasoni-17 furoas 0.5 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 g corresp. mometasone-17 furoas 50 µg pro dosi, doses pro vase 140.	
Anwendung		Rhinitis, Nasenpolypen	
Packung/en	02	036 140 Einzeldose(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.02.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.07.2016	

01 Nieren- und Blasendragées S

Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: 54024	Abgabekategorie: D	Index: 05.02.0.	10.01.2011
Zusammensetzung	01	uvae ursi extractum aquosum siccum 108-120 mg, DER: 4-5:1, betulae extractum aquosum siccum 46.25 mg, DER: 4.5-5.5:1, solidaginis serotinae extractum ethanolicum siccum 40 mg, DER: 4-6:1, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Reizungen der Harnwege	
* Packung/en	01	010 20 Dragée(s)	D
		011 60 Dragée(s)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.12.2008 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 60 Dragées)	
Gültig bis		19.02.2014	

01 Nocutil 0,1 mg, Tabletten**02 Nocutil 0,2 mg, Tabletten**

Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 57377	Abgabekategorie: B	Index: 07.03.2.	13.01.2011
Zusammensetzung	01	desmopressini acetas 0.1 mg corresp. desmopressinum 0.089 mg, excipiens pro compresso.	
	02	desmopressini acetas 0.2 mg corresp. desmopressinum 0.178 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Diabetes insipidus centralis, Polyurie, Polydipsie nach Hypophysektomie; Enuresis nocturna	
Packung/en	01	002 30 Tablette(n)	B
		004 90 Tablette(n)	B
	02	006 30 Tablette(n)	B
		008 90 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.6.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.06.2016	

01 Noradrenaline Sintetica 1 mg/1 ml, concentré pour solution de perfusion**02 Noradrenaline Sintetica 4 mg/4 ml, concentré pour solution de perfusion****03 Noradrenaline Sintetica 10 mg/10 ml, concentré pour solution de perfusion**

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 56548	Catégorie de remise: B	Index: 02.05.2.	28.01.2011
Composition	01	noradrenalinum 1 mg ut noradrenalinii tartras, natrii chloridum, antiox.: E 223 1 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	noradrenalinum 4 mg ut noradrenalinii tartras, natrii chloridum, antiox.: E 223 4 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
	03	noradrenalinum 10 mg ut noradrenalinii tartras, natrii chloridum, antiox.: E 223 10 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Indication		Sympathomimétique, vasoconstricteur, stimulant cardiaque	
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 01.03.2006 (prolongation du certificat d'autorisation et changement de type d'autorisation, autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger) autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
* Valable jusqu'au		28.02.2016	

01 Novesin 0,4 %, Augentropfen

OmniVision AG, 8212 Neuhausen am Rheinfall

Zul.-Nr.: 36289	Abgabekategorie: B	Index: 11.03.0.	19.01.2011
Zusammensetzung	01	oxybuprocaini hydrochloridum 4 mg, conserv.: chlorhexidini diacetas, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hornhaut- und Bindegewebe-Oberflächenanästhesie	
Packung/en	01	015 10 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.03.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.03.2016	

02 Nutriflex Peri, Infusionslösung

B. Braun Medical AG, Seesatz, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 47614	Abgabekategorie: B	Index: 07.01.2.	10.01.2011
Zusammensetzung	02	I) Glucose-Lösung: glucosum anhydricum 80 g, natrii chloridum 0.17 g, calcii chloridum dihydricum 0.37 g, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 600 ml. II) Aminosäure-Lösung: acidum asparticum 1.50 g, acidum glutamicum 3.50 g, alaninum 4.85 g, argininum 2.70 g, glycinum 1.65 g, histidinum 1.25 g, isoleucinum 2.34 g, leucinum 3.13 g, lysinum anhydricum 2.27 g, methioninum 1.96 g, phenylalaninum 3.51 g, prolinum 3.40 g, serinum 3.00 g, threoninum 1.82 g, tryptophanum 0.57 g, valinum 2.60 g, magnesii acetas tetrahydricus 0.86 g, natrii acetas trihydricus 1.56 g, kalii dihydrogenophosphas 0.78 g, kalii hydroxidum 0.52 g, natrii hydroxidum 0.5 g, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 400 ml. I) et II) corresp. solutio reconstituta corresp. aminoacida 40 g ut acidum asparticum 1.50 g, acidum glutamicum 3.50 g, alaninum 4.85 g, argininum 2.70 g, glycinum 1.65 g, histidinum 1.25 g, isoleucinum 2.34 g, leucinum 3.13 g, lysinum anhydricum 2.27 g, methioninum 1.96 g, phenylalaninum 3.51 g, prolinum 3.40 g, serinum 3.00 g, threoninum 1.82 g, tryptophanum 0.57 g, valinum 2.60 g, glucosum anhydricum 80 g, natrium 27 mmol, kalium 15 mmol, calcium 2.5 mmol, magnesium 4 mmol, chloridum 31.6 mmol, phosphas 5.7 mmol, acetas 19.5 mmol, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Parenterale Ernährung	
Packung/en	02	074 1 x 1000 ml	B
		082 5 x 1000 ml	B
		104 1 x 2000 ml	B
		112 5 x 2000 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.09.2006 (Erneute Zulassung nach Erlösung in Folge Ablauf der Gültigkeit der Zulassung)	
Gültig bis		10.01.2016	

01 Olbetam, Kapseln

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 47644	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	31.01.2011
Zusammensetzung	01	acipimoxum 250 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Lipidsenker	
Packung/en	01	038 90 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17. März 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.03.2016	

01 Omida Cardiospermum Globuli, homöopathische Globuli

Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 57594	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	14.01.2011
Zusammensetzung	01	cardiospermum halicacabum D12, saccharum ad globulos.	
Anwendung		Bei trockenen Hautausschlägen	
Packung/en	01	001 12.5 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.7.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.07.2016	

01 Omida Hypericum plus Globuli, homöopathische Globuli

Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 57571	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	14.01.2011
Zusammensetzung	01	hypericum perforatum D4, lycopodium clavatum D6, natrii chloridum D6, strychnos ignatii D6 ana partes, saccharum ad globulos.	
Anwendung		Bei gedrückter Stimmung	
Packung/en	01	001 12.5 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 6.6.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.06.2016	

01 Original Dr. Andres Wallwurzsalbe, Gel

Dr. Andres Apotheke Stadelhofen, Goethestrasse 22, 8001 Zürich

Zul.-Nr.: 52621	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	05.01.2011
Zusammensetzung	01	symphyti radicis recentis extractum ethanolicum liquidum 160 mg, DER: 1:2, conserv.: E 217, E 219, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Bei rheumatischen Beschwerden, stumpfen Traumen	
Packung/en	01	038 95 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27. Januar 2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.10.2015	

01 Panadol Extend, Retardtabletten

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG, Talstrasse 5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 56986	Abgabekategorie: B	Index: 01.01.1.	10.01.2011
Zusammensetzung	01	paracetamolum 665 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	003 48 Tablette(n)	B
		005 96 Tablette(n)	B
		007 12 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28. Juni 2007 Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		22.05.2016	

01 Panadol-S, Filmtabletten

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG, Talstrasse 5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 58837	Abgabekategorie: B/D	Index: 01.01.1.	10.01.2011
Zusammensetzung	01	paracetamolum 500 mg, conserv.: E 215, E 217, E 219, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
* Packung/en	01	001 20 Tablette(n)	D
		002 1000 Tablette(n) Klinikpackung	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.07.2010 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: Klinikpackung à 1000 Tabletten)	
Gültig bis		04.07.2015	

02 Phytomed Knoblauch/Weissdorn, Kapseln

Phytomed AG, Tschamerie 25, 3415 Hasle b. Burgdorf

Zul.-Nr.: 46799	Abgabekategorie: D	Index: 02.97.0.	10.01.2011
Zusammensetzung	02	allii sativi maceratum oleosum 150 mg corresp. vinylidithiinum 135-165 µg, DER: 1:1, crataegi fructus maceratum oleosum 120 mg, DER: 1:2, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Beschwerden bei Arteriosklerose	
Packung/en	02	011 120 Kapsel(n)	D
Bemerkung		Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
Gültig bis		09.01.2016	

01 Prednicutan, Creme

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 60153	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.1.	27.01.2011
Zusammensetzung	01	prednicarbatum 2.5 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte entzündliche Dermatosen	
Packung/en	01	001 10 g	B
		002 30 g	B
		003 50 g	B
		004 100 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18. November 2010 (Änderung Präparatename, früher: Prednicarbat Dermapharm, Creme)	
Gültig bis		17.11.2015	

01 Prednicutan, Fettsalbe

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 60152	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.1.	27.01.2011
Zusammensetzung	01	prednicarbatum 2.5 mg, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte entzündliche Dermatosen	
Packung/en	01	001 10 g	B
		002 30 g	B
		003 50 g	B
		004 100 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18. November 2010 (Änderung Präparatename, früher: Prednicarbat Dermapharm, Fettsalbe)	
Gültig bis		17.11.2015	

01 Prednicutan, Salbe

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 60151	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.1.	27.01.2011
Zusammensetzung	01	prednicarbatum 2.5 mg, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte entzündliche Dermatosen	
Packung/en	01	001 10 g	B
		002 30 g	B
		003 50 g	B
		004 100 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18. November 2010 (Änderung Präparatename, früher: Prednicarbat Dermapharm, Salbe)	
Gültig bis		17.11.2015	

01 Prialt 100 ug/ml, Infusionslösung**02 Prialt 25 ug/ml, Infusionslösung**

Eisai Pharma AG, Schaffhauserstrasse 611, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 56855	Abgabekategorie: B	Index: 01.01.1.	05.01.2011
Zusammensetzung	01	ziconotidum 100 µg ut ziconotidi acetas, natrii chloridum, antiox.: methioninum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	ziconotidum 25 µg ut ziconotidi acetas, natrii chloridum, antiox.: methioninum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Intrathekale Analgesie bei chronischen Schmerzen	
Packung/en	01	002 1 ml	B
		004 2 ml	B
		006 5 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26. Juli 2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) 02: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		10.04.2016	

01 Primpéran, gouttes buvables pour usage pédiatrique

Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin

N° d'AMM: 31865	Catégorie de remise: B	Index: 04.06.0.	14.01.2011
Composition	01	metoclopramidi hydrochloridum anhydricum 2.6 mg corresp. metoclopramidum 2.32 mg, saccharinum naticum, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. 26 guttae.	
Indication		Troubles digestifs	
Conditionnements	01	026 60 ml	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28.04.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		07.02.2016	

02 Primpéran, soluté buvable

Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin

N° d'AMM: 31205	Catégorie de remise: B	Index: 04.06.0.	14.01.2011
Composition	02	metoclopramidi hydrochloridum anhydricum 10 mg corresp. metoclopramidum 8.9 mg, arom.: saccharinum naticum, vanillinum et alia, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad solutionem pro 10 ml.	
Indication		Troubles digestifs	
Conditionnements	02	034 125 ml	B
		042 200 ml	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28.04.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		07.02.2016	

02 Primpéran, solution injectable

Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin

N° d'AMM: 31206	Catégorie de remise: B	Index: 04.06.0.	14.01.2011
Composition	02	metoclopramidi hydrochloridum anhydricum 10 mg corresp. metoclopramide 8.9 mg, natrii chloridum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Indication		Troubles digestifs	
Conditionnements	02	030 6 ampoule(s)	B
		049 12 ampoule(s)	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28.04.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		07.02.2016	

01 Prostasan, Prostata-Kapseln

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 54010	Abgabekategorie: D	Index: 05.98.0.	25.01.2011
Zusammensetzung	01	sabal extractum ethanolicum spissum 320 mg, DER: 9.0-12.0:1, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Bei beginnenden Prostatabeschwerden	
Packung/en	01	028 30 Kapsel(n)	D
		036 90 Kapsel(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.02.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		09.02.2016	

03 Prostasan, Tropfen

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 35587	Abgabekategorie: D	Index: 05.98.0.	25.01.2011
Zusammensetzung	03	sabal extractum ethanolicum liquidum 875 mg, ratio: 1:1.9, ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 77 % V/V.	
Anwendung		Bei beginnender Prostatavergrösserung	
Packung/en	03	039 50 ml	D
		047 100 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.02.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		06.02.2016	

02 Pruri-med Lipolotion, Lipolotion

Permamed AG, Dorneckstrasse 80, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 56161	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	10.01.2011
Zusammensetzung	02	ureum 50 mg, macrogoli 9 aether laurilicus 30 mg, propylenglycolum, aromaticata, conserv.: phenoxyethanol, excipiens ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Bei trockener, juckender Haut sowie zur unterstützenden Behandlung verschiedener Hauterkrankungen	
Packung/en	02	028 200 ml	D
		030 500 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23. Januar 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.05.2016	

01 Regenaplex Nr. 12, homöopathische Tropfen

Regena AG, Riedholzstrasse 1, 6030 Ebikon

Zul.-Nr.: 36846	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	17.01.2011
Zusammensetzung	01	acidum arsenicosum D60, aesculus hippocastanum D20, aloe D30, arnica montana D20, cupri(II) acetas D10, cuprum metallicum D20, helleborus niger D8, hypericum perforatum D8, natrii tetrachloroauras D60, strychnos nux-vomica D20 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 40 % V/V.	
Anwendung		Bei Coronarspasmen	
Packung/en	01	011 15 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25. April 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		24.04.2016	

01 Regenaplex Nr. 25a, homöopathische Tropfen

Regena AG, Riedholzstrasse 1, 6030 Ebikon

Zul.-Nr.: 36597	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	14.01.2011
Zusammensetzung	01	aesculus hippocastanum D3, arnica montana D12, bovista gigantea D4, graphites D12, plumbi(II) acetas D20, semecarpus anacardium D12, strychnos nux-vomica D12, sulfur D20 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 40 % V/V.	
Anwendung		Bei Haemorrhoiden	
Packung/en	01	011 15 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03. April 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		02.04.2016	

01 Regenaplex Nr. 25b, homöopathische Tropfen

Regena AG, Riedholzstrasse 1, 6030 Ebikon

Zul.-Nr.: 36598	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	14.01.2011	
Zusammensetzung	01	achillea millefolium D2, acidum nitricum D20, agrimonia eupatoria D4, aloe D4, apisinum D30, arnica montana D6, bovista gigantea D3, strychnos nux-vomica D6 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 40 % V/V.		
Anwendung		Bei Haemorrhoiden		
Packung/en	01	018 15 ml	C	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03. April 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
Gültig bis		02.04.2016		

01 Regenaplex Nr. 41a, homöopathische Tropfen

Regena AG, Riedholzstrasse 1, 6030 Ebikon

Zul.-Nr.: 36645	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	17.01.2011
Zusammensetzung	01	acidum arsenicosum D30, aconitum napellus D12, angelica archangelica D6, apisinum D20, arnica montana D8, baptisia tinctoria D8, bellis perennis D2, bryonia cretica D8, echinacea angustifolia D3, ferri phosphas D8 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 40 % V/V.	
Anwendung		Fiebermittel bei Erkältungen	
Packung/en	01	016 15 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25. April 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		24.04.2016	

01 Regenaplex Nr. 50b, homöopathische Tropfen

Regena AG, Riedholzstrasse 1, 6030 Ebikon

Zul.-Nr.: 36503	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	14.01.2011
Zusammensetzung	01	acidum nitricum D6, allium sativum D8, aloe D12, apis mellifica D6, arnica montana D6, bryonia cretica D6, eucalyptus globulus D2, hepar sulfuris D12 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 40 % V/V.	
Anwendung		Bei Beschwerden der Harnorgane	
Packung/en	01	017 15 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03. April 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		02.04.2016	

01 Regenaplex Nr. 71b, homöopathische Tropfen

Regena AG, Riedholzstrasse 1, 6030 Ebikon

Zul.-Nr.: 36687	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	17.01.2011
Zusammensetzung	01	acidum nitricum D6, aloe D12, aurum chloratum D8, aurum metallicum D30, euphorbia palustris D6, fucus vesiculosus D3, hydrastis canadensis D6, pulsatilla pratensis D8, sulfur D8, verbascum densiflorum D6 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 40 % V/V.	
Anwendung		Bei Sinusitis	
Packung/en	01	010 15 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25. April 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		24.04.2016	

01 Regenaplex Nr. 79, homöopathische Tropfen

Regena AG, Riedholzstrasse 1, 6030 Ebikon

Zul.-Nr.: 36508	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	14.01.2011
Zusammensetzung	01	agrimonia eupatoria D3, ammonii chloridum D20, aurum metallicum D30, chamomilla recutita D10, chelidonium majus D8, hepatica triloba D3, lachesis mutus D20, levisticum officinale D8, nasturtium officinale D2, taraxacum officinale D3 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 40 % V/V.	
Anwendung		Bei Beschwerden der Gallenblase	
Packung/en	01	019 15 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03. April 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		02.04.2016	

01 Regenaplex Nr. 86a, homöopathische Tropfen

Regena AG, Riedholzstrasse 1, 6030 Ebikon

Zul.-Nr.: 36694	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	14.01.2011
Zusammensetzung	01	acidum arsenicosum D30, acidum nitricum D6, arctostaphylos UVA-ursi D3, arnica montana D6, lytta vesicatoria D6, pareira brava D3, pulsatilla pratensis D6, solanum dulcamara D6 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 40 % V/V.	
Anwendung		Bei Cystitis	
Packung/en	01	017 15 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03. April 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		02.04.2016	

01 Regenaplex Nr. 88b, homöopathische Tropfen

Regena AG, Riedholzstrasse 1, 6030 Ebikon

Zul.-Nr.: 36698	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	17.01.2011
Zusammensetzung	01	acidum silicum D12, argenti nitras D30, arnica montana D6, aurum metallicum D30, calcii carbonas hahnemannii D12, magnesii subcarbonas D10, stillingia silvatica D4, symphytum officinale D6 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 40 % V/V.	
Anwendung		Bei Blasenschwäche	
Packung/en	01	012 15 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25. April 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		24.04.2016	

- 01 Risperdal Consta 25 mg, Suspension zur i.m. Applikation**
02 Risperdal Consta 37,5 mg, Suspension zur i.m. Applikation
03 Risperdal Consta 50 mg, Suspension zur i.m. Applikation
 Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 56092	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	07.01.2011
Zusammensetzung	01 Praeparatio sicca: risperidonum 25 mg, copoly(dl-lactidum-glycolidum). Solvens: carmellosum natricum, polysorbatum 20, dinatrii phosphas dihydricus, acidum citricum anhydricum, natrii chloridum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml, pro vase, in suspione recenter reconstituta. 02 Praeparatio sicca: risperidonum 37.5 mg, copoly(dl-lactidum-glycolidum). Solvens: carmellosum natricum, polysorbatum 20, dinatrii phosphas dihydricus, acidum citricum anhydricum, natrii chloridum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml, pro vase, in suspione recenter reconstituta. 03 Praeparatio sicca: risperidonum 50 mg, copoly(dl-lactidum-glycolidum). Solvens: carmellosum natricum, polysorbatum 20, dinatrii phosphas dihydricus, acidum citricum anhydricum, natrii chloridum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml, pro vase, in suspione recenter reconstituta.		
Anwendung	Neuroleptikum		
* Packung/en	01 001 1 Set 02 003 1 Set 03 005 1 Set		B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.06.2007 (Widerruf der Sequenz 04)		
Gültig bis	24.06.2012		

01 Salazopyrin EN, Dragées

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 30906	Abgabekategorie: A	Index: 04.09.0.	20.01.2011
Zusammensetzung	01 sulfasalazinum 500 mg, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung	Colitis ulcerosa, rheumatoide Polyarthrit		
Packung/en	01 020 100 Dragée(s)		A
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.05.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	22.05.2016		

01 Salazopyrin, Tabletten

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 15303	Abgabekategorie: A	Index: 04.09.0.	25.01.2011
Zusammensetzung	01 sulfasalazinum 500 mg, excipiens pro compresso.		
Anwendung	Colitis ulcerosa, Morbus Crohn		
Packung/en	01 026 100 Tablette(n)		A
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.05.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	22.05.2016		

01 Salbisan Halspastillen, zuckerfrei

F. Hunziker & Co AG, Heimstrasse 18, 8953 Dietikon

Zul.-Nr.: 54883	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	10.01.2011
Zusammensetzung	01	glycerolum 15 mg, levomentholum 3.2 mg, amyli hydrolysati sirupus hydrogenatus 1.8 g, aspartamum, acesulfamum kalicum, aromatica, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten und Heiserkeit	
Packung/en	01	024 50 g	E
		025 220 g	E
		026 110 g	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.09.2008 (Änderung Präparatename, früher: Salbisan Halspastillen mit Salbeigeschmack, zuckerfrei)	
Gültig bis		29.10.2013	

01 Schweden-Mixtur H, flüssig

Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: 54941	Abgabekategorie: B/D	Index: 04.08.14	19.01.2011
Zusammensetzung	01	extractum ethanolicum liquidum ex aloe barbadensis et capensis 119 mg, sennae folium 55.3 mg, rhei radix 55.3 mg corresp. hydroxyanthracene 24.5-30 mg, excipiens ad solutionem pro 10 ml, corresp. ethanolum 14-16 % V/V.	
Anwendung		Bei gelegentlicher Verstopfung	
Packung/en	01	013 150 ml	D
		021 250 ml	B
		056 5 kg	B
		064 10 kg	B
		072 25 kg	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.6.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.06.2016	

01 Septonsil, homöopathisch-spagyrische Tropfen

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 51454	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	24.01.2011
Zusammensetzung	01	aconitum napellus spag. Peka D4 120 mg, ailanthus altissima D4 120 mg, argenti nitras D4 120 mg, atropa belladonna spag. Peka D4 120 mg, barii carbonas D8 120 mg, echinacea angustifolia spag. Peka TM 160 mg, lachesis mutus D8 120 mg, phytolacca americana D4 120 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 20 % V/V.	
Anwendung		Bei Halsentzündungen	
Packung/en	01	014 50 ml	D
		022 100 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.09.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.09.2016	

02 Seropram 20 mg, Filmtabletten

Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 49970	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	13.01.2011
Zusammensetzung	02	citalopramum 20 mg ut citaloprami hydrobromidum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahme-Hemmer	
Packung/en	02	048 28 Tablette(n)	B
		056 98 Tablette(n)	B
		064 14 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 9.5.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		08.05.2016	

03 Spersacarpine 2 %, Augentropfen

OmniVision AG, 8212 Neuhausen am Rheinfall

Zul.-Nr.: 26073	Abgabekategorie: B	Index: 11.01.0.	11.01.2011
Zusammensetzung	03	pilocarpini hydrochloridum 20 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Miotikum	
Packung/en	03	030 10 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 8. März 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.03.2016	

**01 Supradyn energy, Brausetabletten mit Zitronenaroma
02 Supradyn energy, Brausetabletten mit Orangenaroma
Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich**

Zul.-Nr.: 56698	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	19.01.2011
Zusammensetzung	01	vitamina: retinoli palmitas 2666 U.I., cholecalciferolum 200 U.I., inter-ac-alfa-tocopherolum 10 mg, phytomenadionum 30 µg, thiamini hydrochloridum 4.2 mg, riboflavinum 4.8 mg, pyridoxinum 6 mg, cyanocobalaminum 3 µg, nicotinamidum 54 mg, acidum folicum 0.6 mg, acidum d-pantothenicum 18 mg, biotinum 0.45 mg, acidum ascorbicum 180 mg, mineralia: phosphorus 126 mg, calcium 120 mg, magnesium 45 mg, ferrum 8 mg, zincum 8 mg, manganum 1.8 mg, fluoridum 1.5 mg, cuprum 0.9 mg, iodum 75 µg, selenium 55 µg, molybdenum 45 µg, chromium 25 µg, arom.: aspartamum et alia, excipients pro compresso.	
	02	vitamina: retinoli palmitas 2666 U.I., cholecalciferolum 200 U.I., inter-ac-alfa-tocopherolum 10 mg, phytomenadionum 30 µg, thiamini hydrochloridum 4.2 mg, riboflavinum 4.8 mg, pyridoxinum 6 mg, cyanocobalaminum 3 µg, nicotinamidum 54 mg, acidum folicum 0.6 mg, acidum d-pantothenicum 18 mg, biotinum 0.45 mg, acidum ascorbicum 180 mg, mineralia: phosphorus 126 mg, calcium 120 mg, magnesium 45 mg, ferrum 8 mg, zincum 8 mg, manganum 1.8 mg, fluoridum 1.5 mg, cuprum 0.9 mg, iodum 75 µg, selenium 55 µg, molybdenum 45 µg, chromium 25 µg, arom.: aspartamum, vanillinum et alia, excipients pro compresso.	
Anwendung		Vitamin- und Mineralpräparat	
Packung/en	01	003 15 Tablette(n)	D
		021 30 Tablette(n)	D
		045 45 Tablette(n)	D
	02	001 15 Tablette(n)	D
		023 30 Tablette(n)	D
		041 45 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 9. März 2009 (Änderung Präparatename, früher:Supradyn, Brausetabletten mit Zironearoma, Brausetabletten)	
Gültig bis		31.05.2014	

01 Supradyn energy, Filmtabletten

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 56699	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	19.01.2011	
Zusammensetzung	01	vitamina: retinoli palmitas 2666 U.I., cholecalciferolum 200 U.I., inter- rac-alfa-tocopherolum 10 mg, phytomenadionum 30 µg, thiamini hydrochloridum 4.2 mg, riboflavinum 4.8 mg, pyridoxinum 6 mg, cyanocobalaminum 3 µg, nicotinamidum 54 mg, acidum folicum 0.6 mg, acidum d-pantothenicum 18 mg, biotinum 0.45 mg, acidum ascorbicum 180 mg, mineralia: calcium 120 mg ut magnesium 45 mg ut phosphorus 126 mg ut ferrum 8 mg ut zincum 8 mg ut manganum 1.8 mg ut fluoridum 1.5 mg ut cuprum 0.9 mg ut iodum 75 µg ut selenium 55 µg ut molybdenum 45 µg ut chromium 25 µg ut exci- piens pro compresso obducto.		
Anwendung		Vitamin- und Mineralpräparat		
Packung/en	01	009 30 Tablette(n)	D	
		031 90 Tablette(n)	D	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 9. März 2009 (Änderung Präparatename, früher:Supradyn, Filmtabletten)		
Gültig bis		31.05.2014		

01 Torecan, Dragées

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 27279	Abgabekategorie: B	Index: 01.09.0.	20.01.2011
Zusammensetzung	01	thiethylperazinum 6.5 mg ut thiethylperazini maleas, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiemetikum	
Packung/en	01	058 20 Dragée(s)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.5.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.05.2016	

01 Torecan, Injektionslösung (i.m., i.v.)

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 27280	Abgabekategorie: B	Index: 01.09.0.	20.01.2011
Zusammensetzung	01	thiethylperazinum 6.5 mg ut thiethylperazini bishydrogenomalias, sorbitolum, antiox.: E 223 0.5 mg, E 300 0.5 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiemetikum	
Packung/en	01	013 5 Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.05.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.05.2016	

01 Torecan, Suppositorien

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 27281	Abgabekategorie: B	Index: 01.09.0.	20.01.2011
Zusammensetzung	01	thiethylperazinum 6.5 mg ut thiethylperazini maleas, excipients pro suppositorio.	
Anwendung		Antiemetikum	
Packung/en	01	052 10 Suppositorien	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.5.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.05.2016	

01 Upelva, homöopathisch-spagyrische Tropfen

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 55326	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	24.01.2011
Zusammensetzung	01	chamaelirium luteum D6 125 mg, cyclamen europaeum D6 125 mg, datura stramonium D12 85 mg, delphinium staphisagria spag. Peka D6 125 mg, hypericum perforatum D4 145 mg, kalii carbonas D4 145 mg, viburnum opulus D6 125 mg, xanthoxylon fraxineum D6 125 mg, ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 20 % V/V.	
Anwendung		Bei Menstruationsbeschwerden	
Packung/en	01	021 50 ml	C
		023 100 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.09.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.09.2016	

02 Uvamin retard, Kapseln

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 35941	Abgabekategorie: B	Index: 08.01.9.	31.01.2011
Zusammensetzung	02	nitrofurantoinum 100 mg, color.: E 104, excipients pro capsula.	
Anwendung		Harnwegsinfektionen	
Packung/en	02	029 30 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 7. Juli 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		06.07.2016	

01 Valsartan/HCT-Teva 80/12.5 mg, Filmtabletten
02 Valsartan/HCT-Teva 160/12.5 mg, Filmtabletten
03 Valsartan/HCT-Teva 160/25 mg, Filmtabletten
Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 59321	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	31.01.2011
Zusammensetzung	01 valsartanum 80 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, color.: E 110, excipiens pro compresso obducto. 02 valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto. 03 valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung	Hypertonie		
* Packung/en	01 007 28 Tablette(n) 008 98 Tablette(n) 02 009 28 Tablette(n) 010 98 Tablette(n) 03 011 28 Tablette(n) 012 98 Tablette(n)		B B B B B B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.03.2010 (Änderung der Packungsgrössen)		
Gültig bis	15.03.2015		

01 Vertigoheel, homöopathische Injektionslösung

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 41459	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	07.01.2011
Zusammensetzung	01 ambra grisea D5 1 µl, anamirta coccus D3 7 µl, conium maculatum D2 1 µl, petroleum D7 1 µl, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung	Bei Schwindelzuständen		
Packung/en	01 026 10 Ampulle(n)		B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.09.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	04.09.2016		

02 Viburcol N, homöopathische Säuglings- und Kindersuppositorien

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 50224	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	07.01.2011
Zusammensetzung	02 atropa belladonna D4 1.1 mg, calcii carbonas hahnemannii 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		
Packung/en	02 058 12 Suppositorien 066 60 Suppositorien		D D
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.09.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	04.09.2016		

01 Vincristine Pfizer, Injektionslösung

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 53640	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	28.01.2011
Zusammensetzung	01	vincristini sulfas 1 mg, mannitolum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Cytostaticum	
Packung/en	01	052 5 x 1 mg/1 ml Durchstechflasche(n)	A
		060 5 x 2 mg/2 ml Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		24.07.2016	

01 Vitacal, Sachets

A. Menarini AG, Eggibühlstrasse 14, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 55761	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	07.01.2011
Zusammensetzung	01	tricalcii phosphas 3.1 g corresp. calcium 1.2 g, cholecalciferolum 800 U.I., arom.: saccharinum natricum et alia, color.: E 110, excipiens ad granulatum.	
Anwendung		Calcium- und Vitamin D3-Präparat	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.12.2008 (Umwandlung Zulassungsart, nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		18.12.2013	

01 Zavesca, Kapseln

Actelion Pharmaceuticals Ltd, Gewerbestrasse 16, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 56898	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	06.09.2010
Zusammensetzung	01	miglustatum 100 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Behandlung des Morbus Gaucher Typ 1, Behandlung progressiver neurologischer Manifestationen bei erwachsenen und pädiatrischen Patienten mit Niemann-Pick-Krankheit	
		Typ C	
Packung/en	01	001 84 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.06.2009 (Änderung Anwendungsgebiet, früher: Behandlung des Morbus Gaucher Typ 1)	
Gültig bis		21.10.2014	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire**01 Endex 19.5% ad us.vet., Suspension**

Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 51377	Abgabekategorie: B	Index:	25.01.2011
Zusammensetzung	01	triclabendazolum 120 mg, levamisoli hydrochloridum 75 mg, antiox.: E 223, conserv.: E 210, E 216, E 218, excipiens ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Oral anwendbares Breitband-Anthelminthikum gegen Nematoden und Leberegelbefall bei Rindern	
Packung/en	01	060 0.8 l	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22. März 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		21.03.2016	

01 Ferrum Hausmann 10% ad us.vet., Injektionslösung**03 Ferrum Hausmann 20% ad us.vet., Injektionslösung**

Vifor (International) AG, Rechenstrasse 37, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 36624	Abgabekategorie: B	Index:	21.01.2011
Zusammensetzung	01	ferrum 100 mg ut ferri hydroxidum/dextranum, conserv.: phenolum liquefactum 5 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	ferrum 200 mg ut ferri hydroxidum/dextranum, conserv.: phenolum liquefactum 5 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Eisenpräparat für Schweine, Lämmer und Kälber	
Packung/en	01	093 10 x 100 ml	B
	03	078 100 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 3. März 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		02.03.2016	

Zentralstelle für Änderung Firmen Registre Swissmedic des titulaires d'AMM

Die Gültigkeit der hier publizierten Zulassungen steht unter dem Vorbehalt, dass kein Rechtsmittel gegen die betreffende Verfügung ergriffen wird bzw. wurde.

Les autorisations publiées ici sont valides pour autant que les décisions correspondantes n'aient pas fait ou ne fassent pas l'objet d'un recours.

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 1. Januar 2011 übernimmt die Firma **Provet AG, Lyssach** folgendes Präparat der Firma **Selectchemie AG, Zürich**:

A compter du 1 janvier 2011, l'entreprise **Provet AG, Lyssach** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Selectchemie AG, Zürich**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
39491	Tylan soluble ad us.vet., Arzneimittelvormischung

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 1. Januar 2011 übernimmt die Firma **Medius AG, Muttenz** folgendes Präparat der Firma **Globopharm AG, Küsnacht**:

A compter du 1 janvier 2011, l'entreprise **Medius AG, Muttenz** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Globopharm AG, Küsnacht**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
57346	Lysodren, Tabletten

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 1. Januar 2011 übernimmt die Firma **Zambon Svizzera SA, Cadempino** die folgenden Präparate der Firma **Biomed AG, Dübendorf**:

A compter du 1 janvier 2011 l'entreprise **Zambon Svizzera SA, Cadempino** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Biomed AG, Dübendorf**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
47571	Perenterol 250, Kapseln
47572	Perenterol 250, Sachets
60114	Perenterol travel, Kapseln

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 1. Januar 2011 übernimmt die Firma **IVF HARTMANN AG, Neuhausen am Rheinfall** die folgenden Präparate der Firma **BODE AG, Münchenstein**:

A compter du 1 janvier 2011 l'entreprise **IVF HARTMANN AG, Neuhausen am Rheinfall** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **BODE AG, Münchenstein**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
43167	Cutasept, Lösung
59303	Cutasept med F, Lösung

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 1. Januar 2011 übernimmt die Firma **Opopharma Vertriebs AG, Rümlang** die folgenden Präparate der Firma **Opopharma AG, Zürich**:

A compter du 1 janvier 2011 l'entreprise **Opopharma Vertriebs AG, Rümlang** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Opopharma AG, Zürich**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
54720	Xagrid 0.5mg, Kapseln
58073	Fosrenol, Kautabletten

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 1. Januar 2011 übernimmt die Firma **CPS Cito Pharma Services GmbH, Uster** die folgenden Präparate der Firma **Globopharm AG, Küsnacht**:

A compter du 1 janvier 2011 l'entreprise **CPS Cito Pharma Services GmbH, Uster** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Globopharm AG, Küsnacht**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
29621	Ledermix, Paste
30480	Ledermix, Zementpulver mit Eugenol-Lösungen
41726	Ledermix, Zementpulver
37551	Hibiscrub, Lösung
44490	Hibidil, sterile Lösung
56365	Pascoe Agil, Filmtabletten

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 1. Januar 2011 übernimmt die Firma **Vibrac (Switzerland) AG, Glattbrugg** folgendes Präparat der Firma **Provet AG, Lyssach**:

A compter du 1 janvier 2011, l'entreprise **Vibrac (Switzerland) AG, Glattbrugg** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Provet AG, Lyssach**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
47512	Diaproof-K ad us.vet., Pulver

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 24. Januar 2011 übernimmt die Firma **Pfizer AG, Zürich** folgenden Präparate der Firma **Whitehall-Robins AG, Zürich:**

A compter du 24 janvier 2011, l'entreprise **Pfizer AG, Zürich** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Whitehall-Robins AG, Zürich:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
28270	Baldriparan, Dragées
48431	Vitasprint B12, Trinkampullen
55239	Advil 400 mg, Filmtabletten
55273	Advil 200, Dragées
55786	Baldriparan für die Nacht/pour la nuit, Dragées
55923	Advil 200 Liqua, Weichkapseln
56054	Advil 400 Liqua, Weichgelatinekapseln

Änderung Domizil der Zulassungsinhaberin / Changement de domicile du titulaire de l'autorisation

Per 7. Januar 2011 ändert die Firma **Arovet AG** ihr Firmendomizil von **8702 Zollikon** nach **8953 Dietikon**.

A compter du 7 janvier 2011, l'entreprise **Arovet AG** actuellement sise **8702 Zollikon**, aura pour nouveau domicile **8953 Dietikon**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
48342	Alamycin LA ad us.vet., Injektionslösung
48708	Norocillin LA ad us.vet., Injektionslösung
48808	Betamox LA ad us.vet., Injektionslösung
51119	Inoxyl ad us.vet., Arzneimittelvormischung
54758	Gleptosil ad us.vet., Injektionslösung
56331	Alamycin Spray ad us.vet.
56719	Prequillan ad us.vet., Injektionslösung
58284	PS Oxytetracycline Aquaculture ad us. vet., Arzneimittelvormischung

Änderung Domizil der Zulassungsinhaberin / Changement de domicile du titulaire de l'autorisation

Per 10. Januar 2011 ändert die Firma **NEURIM PHARMACEUTICALS AG** ihr Firmendomizil von **6330 Cham** nach **6301 Zug**.

A compter du 10 janvier 2011, l'entreprise **NEURIM PHARMACEUTICALS AG** actuellement sise **6330 Cham**, aura pour nouveau domicile **6301 Zug**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
59311	Circadin, Retardtabletten

Änderung Domizil der Zulassungsinhaberin / Changement de domicile du titulaire de l'autorisation

Per 14. Januar 2011 ändert die Firma **Andreabal AG** ihr Firmendomizil von **4054 Basel** nach **4123 Allschwil**.

A compter du 14 janvier 2011, l'entreprise **Andreabal AG** actuellement sise **4054 Basel**, aura pour nouveau domicile **4123 Allschwil**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
38423	Duofer, Filmtabletten
40414	Pur-Rutin, Filmtabletten
53048	Duofer Fol, Filmtabletten
54718	Andreafol, Tabletten
58980	Andreavit, Filmtabletten

Änderung Domizil der Zulassungsinhaberin / Changement de domicile du titulaire de l'autorisation

Per 26. Januar 2011 ändert die Firma **Mylan Switzerland Sàrl** ihr Firmendomizil von **1180 Rolle** nach **6342 Baar**.

A compter du 26 janvier 2011, l'entreprise **Mylan Switzerland Sàrl** actuellement sise **1180 Rolle**, aura pour nouveau domicile **6342 Baar**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
57564	Ciprofloxacin Mylan, Tabletten
57569	Citalopram Mylan, Filmtabletten
57857	Alendronat Mylan, Tabletten
58126	Sertraline Mylan, Filmtabletten
58255	Lansoprazol Mylan 15/30, Kapseln
58291	Paclitaxel Mylan, Infusionskonzentrat
58397	Vancomycin Mylan i.v., Lyophilisat zur Herstellung einer Infusionslösung
58487	Piperacillin/Tazobactam Mylan i.v., Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung
58849	Venlafaxin Mylan, Retardkapseln
59138	Paroxetin Mylan, Filmtabletten
59424	Pravastatin Mylan, Filmtabletten
59749	Tamsulosin Mylan, Retardkapseln
60194	Anastrozol Mylan, Filmtabletten
60260	Fluvastatin Mylan/-mite, Kapseln
60328	Ibandronat Mylan
60385	Amlodipin Mylan, Tabletten
60492	Epirubicin Mylan, Lösung zur Injektion/Instillation
60547	Levofloxacin Mylan i.v., Infusionslösung
60564	Fluconazol Mylan, Infusionslösung
60644	Nebivolol Mylan, Tabletten
60716	Remifentanil Mylan, Lyophilisat
61290	Irinotecan Mylan, Infusionskonzentrat

Widerruf der Zulassung

Révocation de l'autorisation de mise sur le marché

Zeichenerklärung

- 1 Widerruf der Zulassung infolge Verzichts auf Vertrieb
Révocation de l'AMM suite à la décision de l'entreprise de renoncer à la distribution
- 2 Widerruf der Zulassung infolge eines Überprüfungsverfahrens
Révocation de l'AMM dans le cadre de la procédure de réexamen

- 3 Widerruf der Zulassung infolge Entlassung aus der Heilmittelkontrolle
Révocation de l'AMM pour les spécialités libérées du contrôle des médicaments

Nach dem in der Spalte «**Widerruf per**» angegebenem Datum darf das Präparat nicht mehr vertrieben oder abgegeben werden.

A compter de la date dans la colonne «**Révocation au**» la préparation ne pourra plus être commercialisé ni remise.

Zeichen Signe	Sequenz Séquence	Präparat Produit	Zul.-Nr. kategorie Catégorie de remise	Abgabe- Index per Révocation au
------------------	---------------------	---------------------	---	---

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	Daktarin, Lotion Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar	43892 C	10.09.4. 14.12.2010
1	01	Daktarin, Puder Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar	37064 C	10.09.4. 14.12.2010
1	01	Demopectol, pastilles pectorales Vifor SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne	54178 D	03.02.0. 30.06.2011
1	01	Felodipin Sandoz 2,5 mg, Retardtabletten Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen	57440 B	02.06.1. 17.12.2010
1	02	Felodipin Sandoz 5 mg, Retardtabletten Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen	57440 B	02.06.1. 17.12.2010
1	03	Felodipin Sandoz 10 mg, Retardtabletten Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen	57440 B	02.06.1. 17.12.2010
1	03	Ferrascorbin, Dragées Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	16059 C	06.07.1. 26.11.2010
1	01	Ferrascorbin, Tropfen Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	16093 C	06.07.1. 26.11.2010
1	01	Gemcitabin Sandoz 200 mg, Lyophilisat für Infusionslösung Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen	58545 A	07.16.1. 02.12.2010

1	02	Gemcitabin Sandoz 1 g, Lyophilisat für Infusionslösung Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen	58545	A	07.16.1. 02.12.2010
1	01	Paclitaxel Sandoz 30 mg / 5 ml, Infusionskonzentrat Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen	58132	A	07.16.1. 02.12.2010
1	02	Paclitaxel Sandoz 100 mg / 16.7 ml, Infusionskonzentrat Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen	58132	A	07.16.1. 02.12.2010
1	03	Paclitaxel Sandoz 150 mg / 25 ml, Infusionskonzentrat Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen	58132	A	07.16.1. 02.12.2010
1	04	Paclitaxel Sandoz 300 mg / 50 ml, Infusionskonzentrat Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen	58132	A	07.16.1. 02.12.2010
1	01	Piperbactam-Mepha 2.25 i.v., Trockensubstanz Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL	58434	A	08.01.93 11.11.2010
1	02	Piperbactam-Mepha 4.5 i.v., Trockensubstanz 58434	A		08.01.93 11.11.2010
Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL					
1	01	Ulcogant, Granulat Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug	44117	B	04.01.0. 31.12.2010
1	01	Valoron, Suppositorien Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	38586	A	01.01.3. 10.12.2010
1	01	Venlafaxin-Mepha SR 75, Depotabs Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL	59368	B	01.06.0. 22.11.2010
1	02	Venlafaxin-Mepha SR 150, Depotabs Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL	59368	B	01.06.0. 22.11.2010
1	03	Venlafaxin-Mepha SR 225, Depotabs Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL	59368	B	01.06.0. 22.11.2010

Erlöschen der Zulassung

Extinction de l'autorisation de mise sur le marché

Nach dem in der Spalte «Erlöschen per» angegebenem Datum darf das Präparat nicht mehr vertrieben oder abgegeben werden.

A compter de la date dans la colonne «Extinction au» la préparation ne pourra plus être commercialisée ni remise.

Sequenz Séquence	Präparat Produit	Zul.-Nr. N° d'AMM	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Erlöschen per Extinction au
---------------------	---------------------	----------------------	--	-------	--------------------------------------

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

02	Aktiferrin-F, Suscaps Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL	42040	C	06.07.1. 08.08.2011
01	Axetocovit, dragées Labatec Pharma SA, 31, rue du Cardinal-Journet, 1217 Meyrin	31909	B	07.02.4. 14.03.2011
01	Burgerstein Multivitamin-Kaukapseln Antistress Aktiengesellschaft für Gesundheitsschutz, 8640 Rapperswil-Jona	44028	D	07.02.4. 27.07.2011
01	Burgerstein Vitamin B-Komplex, Tabletten Antistress Aktiengesellschaft für Gesundheitsschutz, 8640 Rapperswil-Jona	43403	D	07.02.4. 27.07.2011
01	Corotrend 10, Kapseln Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL	46867	B	02.06.1. 22.06.2011
02	Corotrend 5, Kapseln Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL	46867	B	02.06.1. 22.06.2011
01	Dropa Reisedragées, Dragées Dropa Management AG, Schwerzistrasse 6, 8807 Freienbach	57869	D	01.09.0. 17.07.2011
01	Dynelem Cuivre, comprimés Phytolis SA, rue de Genève 6, 1225 Chêne-Bourg	49994	B	07.02.11 14.12.2010
01	Dynelem Cuivre-Or-Argent, comprimés Phytolis SA, rue de Genève 6, 1225 Chêne-Bourg	50314	B	07.02.21 14.12.2010
01	Dynelem Lithium, comprimés Phytolis SA, rue de Genève 6, 1225 Chêne-Bourg	49995	B	07.02.11 14.12.2010

01	Dynelem Manganese, comprimés Phytolis SA, rue de Genève 6, 1225 Chêne-Bourg	49996	B	07.02.11 14.12.2010
01	Dynelem Manganese-Cuivre, comprimés Phytolis SA, rue de Genève 6, 1225 Chêne-Bourg	49997	B	07.02.21 14.12.2010
01	Estraderm TTS 25, Transdermales therapeutisches System Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern	47062	B	07.08.2. 25.05.2010
03	Estraderm TTS 100, Transdermales therapeutisches System Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern	47062	B	07.08.2. 25.05.2010
03	Fem 7 Combi 100 ug, Transdermales therapeutisches System (TTS) Vifor SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne	55411	B	07.08.6. 04.01.2011
01	Moduretic, Tabletten APS-Arzneimittel-Parallelimport-Service AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham	56782	B	05.01.0. 12.06.2011
01	Sanhelios Artischocken-Dragées Ars Vitae AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	55563	D	04.11.2. 14.09.2011
01	VITAL CURADEN 49+, Kapseln Curaden International AG, Amlehnstrasse 22, 6010 Kriens	53388	D	07.98.0. 25.06.2011
01	Zantic 150 mg, Brausetabletten GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	50963	B	04.01.1. 02.07.2011

Berichtigung Rectification

Swissmedic Journal Nr. 11/2010, November 2010, Seite 1140
 Journal Swissmedic No 11/2010, novembre 2010, page 1140

01 Co-Lisinopril-Mepha 10/12.5, Tabletten

02 Co-Lisinopril-Mepha 20/12.5, Tabletten

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 56856	Abgabekategorie: B	Index:02.07.2.	23.11.2010
------------------------	---------------------------	----------------	------------

Im Swissmedic Journal 11/2010 wurde irrtümlich für die Sequenz 01 der Präparatenname „Co-Lisinopril-Mepha“, und für die Sequenz 02 der Präparatenname „Co-Lisinopril mite“ publiziert. Die korrekten Angaben lauten:

01 Co-Lisinopril-Mepha 10/12.5, Tabletten

02 Co-Lisinopril-Mepha 20/12.5, Tabletten

Zusammensetzung	01	lisinoprilum 10 mg ut lisinoprilum dihydricum, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.
	02	lisinoprilum 20 mg ut lisinoprilum dihydricum, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.

Dans l'édition 11/2010 du Journal Swissmedic, la séquence 01 a été attribuée par erreur à la préparation „Co-Lisinopril-Mepha“, et la séquence 02 à la préparation „Co-Lisinopril-Mepha mite“.

Les informations correctes sont données ci-après:

01 Co-Lisinopril-Mepha 10/12.5, comprimés

02 Co-Lisinopril-Mepha 20/12.5, comprimés

Composition	01	lisinoprilum 10 mg ut lisinoprilum dihydricum, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.
	02	lisinoprilum 20 mg ut lisinoprilum dihydricum, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.

**Swissmedic Journal Nr. 12/2010, Dezember 2010, Seite 1193
Journal Swissmedic No 12/2010, décembre 2010, page 1194**

Im Swissmedic Journal 12/2010 wurde unter der „Rubrik Neuzulassungen“ beim Arzneimittel Padma Digestin®, Kapseln, Tibetisches Arzneimittel nicht alle Wirkstoffe aufgezählt. Die korrekten Angaben lauten:

Name des neuen Wirkstoffs / der Wirkstoffe: Punicae granati seminis pulvis 204 mg
zudem enthält das Arzneimittel die folgenden bekannten Wirkstoffe:
galangae rhizomatis pulvis 102 mg
piperis longi fructus pulvis 25.5mg
cardamomi seminis pulvis 12.75 mg
cinnamomi cassiae corticis pulvis
excipients pro capsula

Zudem wurde auf der Seite 1222 das Zulassungsdatum falsch publiziert. Das richtige Datum der Zulassung ist der 9.12.2010.

Dans l'édition 12/2010 du Journal Swissmedic, à la rubrique «Nouvelles autorisations», les principes actifs de la préparation Padma Digestin®, capsules, médicament tibétain n'ont pas tous été mentionnés. Les informations correctes sont données ci-après:

Principe(s) actif(s): Punicae granati seminis pulvis 204 mg
les principes actifs connus suivants:
galangae rhizomatis pulvis 102 mg
piperis longi fructus pulvis 25.5 mg
cardamomi seminis pulvis 12.75 mg
cinnamomi cassiae corticis pulvis
excipients pro capsula

En outre, la date d'autorisation publiée à la page 1222 est fausse. La date correcte de l'autorisation est le 09.12.2010.