

Journal

Swissmedic

1/2012

11. Jahrgang
11^e année

ISSN 2234-9456

***Amtliches Publikationsorgan
der Swissmedic, Schweizerisches
Heilmittelinstitut, 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		Arneimittel Statistik	
Neue Abteilung «Submission»	4	Chargenrückrufe	6
		Neuzulassungen	8
		Revisionen und Änderungen der Zulassung	22
		Zentralstelle für Änderungen Firmen	78
		Widerruf der Zulassung	82
		Erlöschen der Zulassung	87

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		Page
Actualités		Miscellanées	
Une nouvelle division «Submission»	5	Retraits de lots	7
		Nouvelles autorisations	8
		Révisions et changements de l'autorisation	22
		Registre Swissmedic des titulaires d'AMM	78
		Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	82
		Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	87

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 renouvelable
- B Remise sur ordonnance médicale ou vétérinaire

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

Neue Abteilung „Submission“

Am 3. Januar 2012 hat die Abteilung „Submission“ ihre Tätigkeit aufgenommen. Dadurch wechseln einzig die internen Verantwortlichkeiten. Die Abteilung wird langfristig den gesamten Posteingang für die Leistungsprozesse der Swissmedic (Zulassung, Marktüberwachung, Bewilligung) annehmen, triagieren, erfassen, technisch und formal kontrollieren und danach an die entsprechenden Fachstellen innerhalb der Swissmedic verteilen. Hierdurch wird die Gesuchbearbeitung noch effizienter gestaltet.

Die bisher verwendete Anschrift bleibt unverändert. Allgemeine Anfragen zu Gesuchseinreichungen können wie bisher via Kontaktformular auf der Swissmedic Homepage eingereicht werden. Fragen zu eSubmissions richten Sie weiterhin an esubmission@swissmedic.ch.

Une nouvelle division «Submission»

La nouvelle division «Submission» a démarré ses activités le 3 janvier 2012. La création de cette entité entraîne uniquement des changements dans les responsabilités internes. La division sera chargée à terme de la réception, du tri, de la saisie et du contrôle technique et formel de l'ensemble du courrier entrant pour les processus de prestations de Swissmedic (Mise sur le marché, Surveillance du marché, Autorisations), puis de sa ventilation dans les divisions spécialisées concernées de l'institut. Cette procédure permettra de rendre plus efficace encore le traitement des demandes.

Les coordonnées utilisées jusqu'à présent restent inchangées. Les questions d'ordre général sur la présentation des demandes peuvent être envoyées comme à l'accoutumée via le formulaire de contact en ligne sur le site Web de Swissmedic. Quant aux questions sur les soumissions électroniques, elles doivent toujours être envoyées à esubmission@swissmedic.ch.

Chargenrückrufe

Präparat: Liquemin 5'000 I.E. subcutan, Injektionslösung
Fertigspritzen 25 x 0.5 ml
Zulassungsnummer: 38'847
Wirkstoffe: Heparinum
Zulassungsinhaberin: Drossapharm AG
Rückzug der Charge: 010211

Die Firma Drossapharm AG hat die Charge 010211 von 38'847 Liquemin 5'000 I.E. subcutan, Injektionslösung, wegen eines Zwischenfalls bei der Sterilisation des Primärpackmaterials (leere Spritzenkörper) und dem damit verbundenen Risiko einer mikrobiellen Kontamination vorsorglich vom Markt zurückgezogen.

Das aufgetretene Problem (kurzzeitiges Einströmen nicht klassifizierter Raumluft in den Autoklaven) betrifft ausschliesslich Charge 010211 von Liquemin 5'000 I.E. subcutan. Andere Chargen von Liquemin 5'000 I.E. subcutan und Liquemin 25'000 I.E. Vials sind vom Rückruf nicht betroffen.

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

Retraits de lots

Préparation:	Liquémine 5'000 I.E. sous-cutané, solution injectable seringue prête à l'emploi 25 x 0.5ml
No d'autorisation:	38'847
Principes actifs:	Heparinum
Titulaire de l'autorisation:	Drossapharm AG
Retrait du lot:	010211

La société Drossapharm SA a retiré à titre préventif du marché le lot 010211 de 38'847 Liquémine 5'000 U.I. sous-cutané, solution injectable, suite à un problème survenu lors de la stérilisation du matériau de l'emballage primaire (corps de seringue vide) et du fait du risque de contamination microbienne qui lui est lié.

Le problème – entrée pendant une courte période d'air ambiant non classifié dans les autoclaves – ne s'est présenté qu'avec le lot 010211 de 38'847 Liquémine 5'000 U.I. sous-cutané. Les autres lots de Liquémine 5'000 U.I. sous-cutané et Liquémine 25'000 U.I. flacon ne sont pas concernés par le retrait.

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

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 Amavita Hydro lotion, Emulsion

Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 62273	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	10.01.2012
Zusammensetzung	01	ureum 20 mg, aromatica, conserv.: polihexanidum, excipients ad emulsionem pro 1 ml.	
Anwendung		Pflege empfindlicher trockener Haut, Intervall- und Nachbehandlung von Dermatosen	
Packung/en	01	001 200 ml 002 500 ml	D D
Bemerkung			
Gültig bis		09.01.2017	

01 Amavita Lipolotion, Emulsion

02 Amavita Lipolotion ohne Parfum, Emulsion

Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 62274	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	10.01.2012
Zusammensetzung	01	ureum 40 mg, aromatica, conserv.: triclosanum, chlorhexidini dihydrochloridum, excipients ad emulsionem pro 1 ml.	
	02	ureum 40 mg, conserv.: triclosanum, chlorhexidini dihydrochloridum, excipients ad emulsionem pro 1 ml.	
Anwendung		Pflege empfindlicher trockener Haut, Intervall- und Nachbehandlung von Dermatosen	
Packung/en	01	001 200 ml 002 500 ml	D D
	02	003 200 ml 004 500 ml	D D
Bemerkung			
Gültig bis		09.01.2017	

01 Arnica/Hypophysis/Plumbum mellitum comp., Globuli velati, anthroposophisches Arzneimittel

Wala Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: **60225** Abgabekategorie: **D** Index: 20.02.0. 13.01.2012

Zusammensetzung 01 arnica montana ex planta tota ferm D28 1 mg, betula pendula ex cortice, decoctum TM 1 mg, cerebellum D15 1 mg (Rind: Gehirn), corpora quadrigemina D15 1 mg (Rind: Gehirn), corpus pineale D15 1 mg (Rind: Sekretionsdrüse), iris D15 1 mg (Rind: Gehirn), medulla oblongata D15 1 mg (Rind: Gehirn), nervus opticus D15 1 mg (Rind: Gehirn), plumbum mellitum D28 2 mg, retina et choroidea D15 1 mg (Rind: Gehirn), thalamus D15 1 mg (Rind: Gehirn), saccharum 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.

Gültig bis

12.01.2017

01 Arnica/Hypophysis/Plumbum mellitum comp., Solutio ad injectionem, anthroposophisches Arzneimittel

Wala Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: **60226** Abgabekategorie: **B** Index: 20.02.0. 13.01.2012

Zusammensetzung 01 arnica montana ex planta tota ferm D28 10 mg, betula pendula ex cortice, decoctum D3 10 mg, cerebellum D15 10 mg (Rind: Gehirn), corpora quadrigemina D15 10 mg (Rind: Gehirn), corpus pineale D15 10 mg (Rind: Sekretionsdrüse), iris D15 10 mg (Rind: Gehirn), medulla oblongata D15 10 mg (Rind: Gehirn), nervus opticus D15 10 mg (Rind: Gehirn), plumbum mellitum D28 20 mg, retina et choroidea D15 10 mg (Rind: Gehirn), thalamus D15 10 mg (Rind: Gehirn), natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, 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

12.01.2017

01 Candesartan Actavis 4 mg, Tabletten
02 Candesartan Actavis 8 mg, Tabletten
03 Candesartan Actavis 16 mg, Tabletten
04 Candesartan Actavis 32 mg, Tabletten

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 62092	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	10.01.2012
Zusammensetzung	01	candesartanum cilexetilum 4 mg, excipients pro compresso.	
	02	candesartanum cilexetilum 8 mg, excipients pro compresso.	
	03	candesartanum cilexetilum 16 mg, excipients pro compresso.	
	04	candesartanum cilexetilum 32 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Essenzielle Hypertonie und Herzinsuffizienz	
Packung/en	01	001 7 Tablette(n)	B
	02	002 30 Tablette(n)	B
		004 100 Tablette(n)	B
	03	005 30 Tablette(n)	B
		007 100 Tablette(n)	B
	04	008 30 Tablette(n)	B
		010 100 Tablette(n)	B
Bemerkung			
* Gültig bis		09.01.2017	

01 Candesartan HCT Helvepharm 8/12.5mg, Tabletten
02 Candesartan HCT Helvepharm 16/12.5mg, Tabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 62321	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	30.01.2012
Zusammensetzung	01	candesartanum cilexetilum 8 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
	02	candesartanum cilexetilum 16 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		002 100 Tablette(n)	B
	02	003 30 Tablette(n)	B
		004 100 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		29.01.2017	

01 Cetirizinum Spirig 10, Filmtabletten

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 62568	Abgabekategorie: B/C	Index: 07.13.1.	20.01.2012
Zusammensetzung	01	cetirizini dihydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Anitallergikum	
Packung/en	01	001 10 Tablette(n)	C
		002 30 Tablette(n)	B
		003 50 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		19.01.2017	

01 Donepezil OrPha 5 mg, Schmelztabletten**02 Donepezil OrPha 10 mg, Schmelztabletten**

OrPha Swiss GmbH, Untere Heslibachstrasse 41a, 8700 Küsnacht ZH

Zul.-Nr.: 62072	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	25.01.2012
Zusammensetzung	01	donepezili hydrochloridum 5 mg, arom.: vanillinum et alia, excipiens pro compresso.	
	02	donepezili hydrochloridum 10 mg, arom.: vanillinum et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Demenz vom Alzheimer-Typ	
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		24.01.2017	

01 Echinacea compositum, Injektionslösung

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 58898	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	05.01.2012
Zusammensetzung	01	acidum arsenicosum D8, aconitum napellus D3, argenti nitras D8, arnica montana D4, baptisia tinctoria D4, bryonia alba D6, cortisoni acetat D13, echinacea angustifolia D3, eupatorium perfoliatum D6, euphorbium D6, gelsemium sempervirens D6, hepar sulfuris D10, hydrargyri dichloridum D8, influenzinum D13, lachesis mutus D10, phosphorus D8, phytolacca americana D6, pulsatilla pratensis D8, pyrogenium D198, sanguinaria canadensis D4, staphylococcus D18, streptococcus haemolyticus D18, sulfur D8, thuja occidentalis D8, toxicodendron quercifolium D4, zincum metallicum D10 ana partes 22 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 2.2 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		04.01.2017	

01 Epiphysis GI D5, Solutio ad injectionem

Wala Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60205	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	13.01.2012
Zusammensetzung	01	corpus pineale bovis GI D5 1 ml (Rind: Sekretionsdrüse), natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, 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. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen.	
Gültig bis		12.01.2017	

01 Fluconazol B. Braun 2 mg/ml, Infusionslösung

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 62326	Abgabekategorie: B	Index: 08.06.0.	30.01.2012
Zusammensetzung	01	fluconazolium 2 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	001 10 x 100 ml	B
		002 20 x 100 ml	B
		003 10 x 200 ml	B
Bemerkung			
Gültig bis		29.01.2017	

01 Formica 1%, Unguentum

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59913	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	13.01.2012
Zusammensetzung	01	formica rufa TM 100 mg, adeps lanae, alcoholes adipis lanae, excipiens ad unguentum 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, bzw. tieferen Konzentrationen.	
Gültig bis		12.01.2017	

01 Imipenem/Cilastatin 250/250 Sandoz eco i.v., Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 62245	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	26.01.2012
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: imipenemum anhydricum 250 mg ut imipenemum monohydricum, cilastatinum 250 mg ut cilastatinum natrium, natrii hydrogencarbonas, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		25.01.2017	

01 Levetiracetam OrPha 250 mg, Filmtabletten**02 Levetiracetam OrPha 500 mg, Filmtabletten****04 Levetiracetam OrPha 1000 mg, Filmtabletten**

OrPha Swiss GmbH, Untere Heselbachstrasse 41a, 8700 Küsnacht ZH

Zul.-Nr.: 61530	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	16.01.2012
Zusammensetzung	01	levetiracetamum 250 mg, color.: E 104, E 110, E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	02	levetiracetamum 500 mg, arom.: vanillinum, color.: E 104, conserv.: E 200, excipiens pro compresso obducto.	
	04	levetiracetamum 1000 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		15.01.2017	

01 Liprimar 10 mg, Filmtabletten
 02 Liprimar 20 mg, Filmtabletten
 03 Liprimar 40 mg, Filmtabletten
 04 Liprimar 80 mg, Filmtabletten
 Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 62298	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	27.01.2012
Zusammensetzung	01	atorvastatinum 10 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	atorvastatinum 20 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	atorvastatinum 40 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	04	atorvastatinum 80 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.09.2011 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		18.09.2016	

01 Movicol Liquid Orange, Konzentrat zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen
 Norgine AG, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: 62165	Abgabekategorie: B	Index: 04.08.1.	17.01.2012
Zusammensetzung	01	macrogolum 3350 13.125 g, natrii chloridum 350.7 mg, natrii hydrogenocarbonas 178.5 mg, kalii chloridum 46.6 mg, aromatica, acesulfamum kalicum, sucralosum, conserv.: alcohol benzylicus, E 218, E 214, excipiens ad solutionem pro 25 ml.	
Anwendung		Symptomatische Behandlung der Obstipation bei Erwachsenen	
Packung/en	01	001	500 ml
Bemerkung			
Gültig bis		16.01.2017	

01 Numeta Ped G16% E, Infusionslösung zur totalen parenteralen Ernährung**02 Numeta Ped G19% E, Infusionslösung zur totalen parenteralen Ernährung**

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 61425	Abgabekategorie: B	Index: 07.01.2.	18.01.2012
Zusammensetzung	01	<p>I) Glucoselösung 50%: glucosum anhydricum 77.5 g ut glucosum monohydricum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 155 ml.</p> <p>II) Aminosäurenlösung 5.9% mit Elektrolyten: alaninum 1.03 g, argininum 1.08 g, acidum asparticum 774 mg, cysteinum 243 mg, acidum glutamicum 1.29 g, glycinum 514 mg, histidinum 488 mg, isoleucinum 862 mg, leucinum 1.29 g, lysinum anhydricum 1.42 g ut lysinum monohydricum, methioninum 309 mg, ornithinum 320 mg ut ornithini hydrochloridum, phenylalaninum 541 mg, prolinum 387 mg, serinum 514 mg, taurinum 77 mg, threoninum 477 mg, tryptophanum 259 mg, tyrosinum 99 mg, valinum 979 mg, natrii chloridum 303 mg, kalii acetat 1.12 g, calcii chloridum dihydricum 455 mg, magnesii acetat tetrahydricus 332 mg, natrii glycerophosphas 979 mg, acidum l-malicum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 221 ml.</p> <p>III): olivae oleum et sojæ oleum 15.5 g, phosphatidum ovi depuratum, glycerolum, natrii oleas, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 124 ml.</p> <p>I) et II) corresp. nitrogenia 5.2 g/l, aminoacida 34 g/l, glucosum 206 g/l, natrium 31 mmol/l, kalium 30 mmol/l, magnesium 4.1 mmol/l, calcium 8.2 mmol/l, phosphas 8.5 mmol/l, acetat 39 mmol/l, l-malas 11 mmol/l, chloridum 37 mmol/l, in emulsione recenter mixta 1000 ml. Corresp. 960 kJ pro 1 l.</p> <p>I) et II) et III) corresp. nitrogenia 3.9 g/l, aminoacida 26 g/l, glucosum 155 g/l, materia crassa 31 g/l, natrium 24 mmol/l, kalium 23 mmol/l, magnesium 3.1 mmol/l, calcium 6.2 mmol/l, phosphas 8.7 mmol/l, acetat 29 mmol/l, l-malas 9 mmol/l, chloridum 28 mmol/l, in emulsione recenter mixta 1000 ml. Corresp. 1030 kJ pro 1 l.</p>	
	02	<p>I) Glucoselösung 50%: glucosum anhydricum 191.5 g ut glucosum monohydricum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 383 ml.</p> <p>II) Aminosäurenlösung 5.9% mit Elektrolyten: alaninum 1.83 g, argininum 1.92 g, acidum asparticum 1.37 g, cysteinum 431 mg, acidum glutamicum 2.29 g, glycinum 913 mg, histidinum 866 mg, isoleucinum 1.53 g, leucinum 2.29 g, lysinum anhydricum 2.51 g ut lysinum monohydricum, methioninum 549 mg, ornithinum 568 mg ut ornithini hydrochloridum, phenylalaninum 960 mg, prolinum 686 mg, serinum 913 mg, taurinum 137 mg, threoninum 847 mg, tryptophanum 459 mg, tyrosinum 176 mg, valinum 1.74 g, natrii chloridum 1.79 g, kalii acetat 3.14 g, calcii chloridum dihydricum 564 mg, magnesii acetat tetrahydricus 549 mg, natrii glycerophosphas 2.21 g, acidum l-malicum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 392 ml.</p> <p>III): olivae oleum et sojæ oleum 28.1 g, phosphatidum ovi depuratum, glycerolum, natrii oleas, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 225 ml.</p> <p>I) et II) corresp. nitrogenia 4.5 g/l, aminoacida 30 g/l, glucosum 247 g/l, natrium 58 mmol/l, kalium 41 mmol/l, magnesium 3.3 mmol/l, calcium 5 mmol/l, phosphas 9.3 mmol/l, acetat 48 mmol/l, l-malas 11 mmol/l, chloridum 55 mmol/l, in emulsione recenter mixta 1000 ml.</p>	

Corresp. 1110 kJ pro 1 l.

I) et II) et III) corresp. nitrogenia 3.5 g/l, aminoacida 23 g/l, glucosum 191.5 g/l, materia crassa 28.1 g/l, natrium 46 mmol/l, kalium 32 mmol/l, magnesium 2.6 mmol/l, calcium 3.8 mmol/l, phosphas 9.4 mmol/l, acetas 37 mmol/l, l-malas 8.8 mmol/l, chloridum 43 mmol/l, in emulsione recenter mixta 1000 ml.

Corresp. 1140 kJ pro 1 l.

Anwendung			Parenterale Ernährung	
Packung/en	01	001	6 x 500 ml Beutel	B
	02	002	6 x 1000 ml Beutel	B
Bemerkung				
Gültig bis			17.01.2017	

01 Nurofen S 200, Dragées

Reckitt Benckiser (Switzerland) AG, Richtistrasse 5, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: **59457** Abgabekategorie: **D** Index: 07.10.1. 13.01.2012

Zusammensetzung	01	ibuprofenum 200 mg ut ibuprofenum natricum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung			Analgetikum	
Packung/en	01	001	10 Dragée(s)	D
		002	20 Dragée(s)	D
Bemerkung				
Gültig bis			12.01.2017	

01 Paracetamol Sandoz 1 g, Tabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: **62472** Abgabekategorie: **B** Index: 01.01.1. 13.01.2012

Zusammensetzung	01	paracetamololum 1 g, excipiens pro compresso.		
Anwendung			Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	001	9 Tablette(n)	B
		002	18 Tablette(n)	B
		003	45 Tablette(n)	B
		004	135 Tablette(n)	B
Bemerkung				
Gültig bis			12.01.2017	

01 Pemzek PLUS 8/12.5 mg, Tabletten
 02 Pemzek PLUS 16/12.5 mg, Tabletten
 03 Pemzek PLUS 32/12.5 mg, Tabletten
 04 Pemzek PLUS 32/25 mg, Tabletten
 AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 62499	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	06.01.2012
Zusammensetzung	01	candesartanum cilexetilum 8 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
	02	candesartanum cilexetilum 16 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
	03	candesartanum cilexetilum 32 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
	04	candesartanum cilexetilum 32 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients 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
	03	005 28 Tablette(n)	B
		006 98 Tablette(n)	B
	04	007 28 Tablette(n)	B
		008 98 Tablette(n)	B
Bemerkung			
* Gültig bis		05.01.2017	

01 Pemzek 4 mg, Tabletten
 02 Pemzek 8 mg, Tabletten
 03 Pemzek 16 mg, Tabletten
 04 Pemzek 32 mg, Tabletten
 AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 62498	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	06.01.2012
Zusammensetzung	01	candesartanum cilexetilum 4 mg, excipients pro compresso.	
	02	candesartanum cilexetilum 8 mg, excipients pro compresso.	
	03	candesartanum cilexetilum 16 mg, excipients pro compresso.	
	04	candesartanum cilexetilum 32 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie und Herzinsuffizienz	
Packung/en	01	001 7 Tablette(n)	B
	02	002 28 Tablette(n)	B
		003 98 Tablette(n)	B
	03	004 28 Tablette(n)	B
		005 98 Tablette(n)	B
	04	006 28 Tablette(n)	B
		007 98 Tablette(n)	B
Bemerkung			
* Gültig bis		05.01.2017	

01 Pravastatin Spirig 10mg, Tabletten
 02 Pravastatin Spirig 20mg, Tabletten
 03 Pravastatin Spirig 40mg, Tabletten
 Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 62468	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	13.01.2012
Zusammensetzung	01	pravastatinum natricum 10 mg, excipients pro compresso.	
	02	pravastatinum natricum 20 mg, excipients pro compresso.	
	03	pravastatinum natricum 40 mg, color.: E 104, E 133, excipients pro compresso.	
Anwendung		Reduktion des Serumcholesterinspiegels	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		002 100 Tablette(n)	B
	02	003 30 Tablette(n)	B
		004 100 Tablette(n)	B
	03	005 30 Tablette(n)	B
		006 100 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		12.01.2017	

01 ReFacto AF FuseNGo 500, Lyophilisat und Lösungsmittel in Fertigspritzen
 02 ReFacto AF FuseNGo 1000, Lyophilisat und Lösungsmittel in Fertigspritzen
 03 ReFacto AF FuseNGo 2000, Lyophilisat und Lösungsmittel in Fertigspritzen
 04 ReFacto AF FuseNGo 3000, Lyophilisat und Lösungsmittel in Fertigspritzen
 Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 62146	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	30.01.2012
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: moroctocogum alfa 500 U.I., histidinum, natrii chloridum, saccharum, polysorbatum 80, calcii chloridum dihydricum pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: moroctocogum alfa 1000 U.I., histidinum, natrii chloridum, saccharum, polysorbatum 80, calcii chloridum dihydricum pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: moroctocogum alfa 2000 U.I., histidinum, natrii chloridum, saccharum, polysorbatum 80, calcii chloridum dihydricum pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
	04	Praeparatio cryodesiccata: moroctocogum alfa 3000 U.I., histidinum, natrii chloridum, saccharum, polysorbatum 80, calcii chloridum dihydricum pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
Anwendung		Hämophilie A	
Packung/en	01	001	1 Set
	02	002	1 Set
	03	003	1 Set
	04	004	1 Set
Bemerkung			
* Gültig bis		29.01.2017	

01 Risedronat-Mepha 35, Lactab**02 Risedronat-Mepha 5, Lactab****03 Risedronat-Mepha 30, Lactab**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 62166	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	20.01.2012
Zusammensetzung	01	natrii risedronas 35 mg ut natrii risedronas hemipentahydricus, excipiens pro compresso obducto.	
	02	natrii risedronas 5 mg ut natrii risedronas hemipentahydricus, excipiens pro compresso obducto.	
	03	natrii risedronas 30 mg ut natrii risedronas hemipentahydricus, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Osteoporose, Morbus Paget	
Packung/en	01	004	4 Tablette(n)
		005	12 Tablette(n)
	02	001	28 Tablette(n)
		002	84 Tablette(n)
	03	003	28 Tablette(n)
Bemerkung		natrii risedronas hemipentahydricus, DCI mod. = neues Salz eines zugelassenen Wirkstoffs	
Gültig bis		19.01.2017	

01 Rivastigmine mmpharm 1.5mg, Kapseln**02 Rivastigmine mmpharm 3mg, Kapseln****03 Rivastigmine mmpharm 4.5mg, Kapseln****04 Rivastigmine mmpharm 6mg, Kapseln**

mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 61527	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	17.01.2012
Zusammensetzung	01	rivastigminum 1.5 mg ut rivastigmini hydrogenotartras, excipiens pro capsula.	
	02	rivastigminum 3 mg ut rivastigmini hydrogenotartras, excipiens pro capsula.	
	03	rivastigminum 4.5 mg ut rivastigmini hydrogenotartras, excipiens pro capsula.	
	04	rivastigminum 6 mg ut rivastigmini hydrogenotartras, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Demenz vom Alzheimer Typ, Demenz bei Parkinson Krankheit	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		16.01.2017	

01 Rivastigmine mmpharm 2 mg/ml, orale Lösung

mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 61526	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	17.01.2012
Zusammensetzung	01	rivastigminum 2 mg ut rivastigmini hydrogenotartras, color.: E 104, conserv.: E 211, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Demenz vom Alzheimer Typ, Demenz bei Parkinson Krankheit	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		16.01.2017	

01 Tyarena, Lactab

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 62333	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	30.01.2012
Zusammensetzung	01	chlormadinoni acetat 2 mg, ethinylestradiolum 30 µg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonale Kontrazeption	
Packung/en	01	001 1 x 21 Tablette(n)	B
		002 3 x 21 Tablette(n)	B
		003 6 x 21 Tablette(n)	B
Bemerkung			
* Gültig bis		29.01.2017	

01 Valverde Dolo Teufelskralle, Filmtabletten

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 62054	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.6.	31.01.2012
Zusammensetzung	01	harpagophyti radices extractum ethanolicum siccum 480 mg DER: 4.4-5.0:1. Überzug: excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Zur symptomatischen Behandlung von Schmerzen und Bewegungseinschränkungen	
Packung/en	01	001 50 Tablette(n)	D
		002 100 Tablette(n)	D
Bemerkung			
Gültig bis		30.01.2017	

01 Viramune, Retardtabletten

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

Zul.-Nr.: 62077	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	10.01.2012
Zusammensetzung	01	nevirapinum 400 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	A
Bemerkung			
Gültig bis		09.01.2017	

01 Zoledronsäure Onco Opopharma 4 mg, Durchstechflasche mit Infusionskonzentrat

Opopharma Vertriebs AG, Riedmattstrasse 9, 8153 Rümlang

Zul.-Nr.: 62127	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	26.01.2012
Zusammensetzung	01	acidum zoledronicum 4 mg ut acidum zoledronicum monohydricum, mannitolium, natrii citras dihydricus, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Knochenmetastasen solider Tumoren und multiples Myelom, maligne Hypercalcämie	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		25.01.2017	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Baxyl LA 200 ad us. vet., Injektionslösung

ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: 61419	Abgabekategorie: A	Index:	30.01.2012
Zusammensetzung	01	oxytetracyclinum 200 mg ut oxytetracyclinum dihydricum, magnesii oxidum leve, N,N-dimethylacetamidum, dinatrii edetas, antiox.: natrii hydroxymethansulfinas 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.0 ml.	
Anwendung		Langwirkendes Oxytetrazyklin für Rinder, Schafe und Schweine	
Packung/en	01	001	100 ml A
Bemerkung			
Gültig bis		29.01.2017	

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 A. Vogel Heuschnupfenspray, homöopathisches Arzneimittel

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 57179	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	06.01.2012
Zusammensetzung	01	ammi visnaga D6, aralia racemosa D6, cardiospermum halicacabum D6, luffa operculata D6, okoubaka aubrevillei e cortice D6, paloondo D6, thryallis glauca D6 ana partes 145 mg, dinatrii phosphas dodecahydricus et natrii dihydrogenophosphas dihydricus, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		bei Heuschnupfen	
Packung/en	01	001 20 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11. April 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.04.2017	

01 A. Vogel Tannenspitzen-Sirup

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 55877	Abgabekategorie: E	Index: 03.02.0.	13.01.2012
Zusammensetzung	01	piceae abietis turionum recentorum extractum aquosum spissum 4.3 g, DER: 0.9-1.2:1, saccharum 7.8 g, mel 4.9 g, pyri communis succus concentratus 3.9 g, aromatica, excipients ad solutionem pro 15 ml.	
Anwendung		Hustenlindernd	
Packung/en	01	006 200 ml	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.06.2007	
* Gültig bis		14.06.2017	

01 Acemetax, Kapseln

Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: 57828	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	25.01.2012
Zusammensetzung	01	acemetacinum 60 mg, color.: E 104, E 127, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antirheumatikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.4.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.4.2007 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		19.04.2017	

01 Acemetax retard, Kapseln

Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: **57829** Abgabekategorie: **B** Index: 07.10.1. 25.01.2012

Zusammensetzung 01 acemetacinum 90 mg, color.: E 104, E 122, excipients pro capsula.

Anwendung Antirheumatikum

Bemerkung Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.4.2007
(Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)
Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.4.2007
(Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland)
Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt

* Gültig bis 19.04.2017

01 Acivir, Crème

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: **56224** Abgabekategorie: **D** Index: 10.09.3. 26.01.2012Zusammensetzung 01 aciclovirum 50 mg, propylenglycolum, excipients ad unguentum pro
1 g.

Anwendung Herpes labialis

Packung/en 01 001 2 g D

Bemerkung Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 3. Mai 2007
(Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)

* Gültig bis 02.05.2017

01 Allergodil saisonal, Nasenspray

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: **55483** Abgabekategorie: **D** Index: 12.02.7. 11.01.2012Zusammensetzung 01 azelastini hydrochloridum 0.14 mg pro dosi, excipients ad solutionem
pro dosi.

Anwendung Saisonale allergische Rhinitis

Packung/en 01 002 5 ml D

Bemerkung Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.05.2007
(Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)

* Gültig bis 09.05.2017

02 Alpenaflor Arnika-Gel

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: **47912** Abgabekategorie: **D** Index: 07.10.4. 24.01.2012Zusammensetzung 02 arnicae tinctura 150 mg, DER: 1:9, calendulae floris extractum
liquidum 10 mg, DER: 1:3, excipients ad gelatum pro 1 g.

Anwendung Zum Einreiben bei stumpfen Verletzungen

Packung/en 02 024 110 g D

Bemerkung Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.08.2009
(Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)

* Gültig bis 30.04.2017

01 Alpenaflor Franzbranntwein-Gel

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 47913	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	13.01.2012
Zusammensetzung	01	spiritus vini gallici 750 mg ut ethanolum 96 per centum et aqua et dextrocamphora 75 µg et rosmarini aetheroleum et lavandulae aetheroleum et citronellae aetheroleum et vini gallici aetheroleum et ethylis acetat, levomentholum 5 mg, gentianae extractum ethanolicum liquidum 30 mg DER: 1:5, color.: E 150, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Zum Einreiben bei Muskelkater	
Packung/en	01	020	110 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.08.2009	
* Gültig bis		06.05.2017	

01 Alpenaflor Wacholdergeist-Gel

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 47914	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	13.01.2012
Zusammensetzung	01	iuniperi spiritus 750 mg, corresp. iuniperi aetheroleum 1.8 mg, cajeputi aetheroleum 10 mg, camphora racemica 10 mg, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Zum Einreiben bei Muskel- und Gelenkschmerzen	
Packung/en	01	027	110 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.08.2009	
* Gültig bis		06.05.2017	

01 Amavita Nieren- und Blasendragées

Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 58185	Abgabekategorie: D	Index: 05.02.0.	13.01.2012
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	001	20 Dragée(s) D
		002	60 Dragée(s) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.03.2011	
Gültig bis		03.07.2017	

01 Amlodipin (besilat) - 1A Pharma 5 mg, Tabletten**02 Amlodipin (besilat) - 1A Pharma 10 mg, Tabletten**

1 A Pharma GmbH, Oberhaching, Landkreis München (DE), Zweigniederlassung Steinhausen, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 59073	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.1.	12.12.2011
Zusammensetzung	01	amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, excipiens pro compresso.	
	02	amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.06.2008 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland)	
Gültig bis		10.06.2013	

01 Amoxicillin - 1 A Pharma 500 mg, Filmtabletten**02 Amoxicillin - 1 A Pharma 750 mg, Filmtabletten****03 Amoxicillin - 1 A Pharma 1000 mg, Filmtabletten**

1 A Pharma GmbH, Oberhaching, Landkreis München (DE), Zweigniederlassung Steinhausen, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 60415	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.23	01.01.2012
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 500 mg ut amoxicillinum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	amoxicillinum anhydricum 750 mg ut amoxicillinum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	amoxicillinum anhydricum 1 g ut amoxicillinum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.08.2009 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		25.08.2014	

01 Amoxicillin Streuli, Granulat zur Herstellung einer Suspension

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 56232	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.23	31.01.2012
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 200 mg ut amoxicillinum trihydricum, arom.: vanillinum et alia, excipiens ad granulatatum corresp. suspensio reconstituta 4 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	003	80 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21. Februar 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		06.06.2017	

01 Amoxicillin Streuli 375, Tabletten**02 Amoxicillin Streuli 750, Tabletten****03 Amoxicillin Streuli 1000, Tabletten**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 56231	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.23	31.01.2012
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 375 mg ut amoxicillinum trihydricum, excipiens pro compresso.	
	02	amoxicillinum anhydricum 750 mg ut amoxicillinum trihydricum, excipiens pro compresso.	
	03	amoxicillinum anhydricum 1 g ut amoxicillinum trihydricum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	008	16 Tablette(n) A
	02	010	4 Tablette(n) A
		012	20 Tablette(n) A
	03	014	10 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21. Februar 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		06.06.2017	

01 Anastrozol OrPha, Filmtabletten

OrPha Swiss GmbH, Untere Heslibachstrasse 41a, 8700 Küsnacht ZH

Zul.-Nr.: 59237	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	12.01.2012
Zusammensetzung	01	anastrozolum 1 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Oncologicum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.07.2009 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		27.07.2014	

01 Angiox 250 mg, Pulver zur Herstellung eines Konzentrates für eine Injektions- oder Infusionslösung

The Medicines Company (Schweiz) GmbH, Balz-Zimmermannstrasse 7, 8302 Kloten

Zul.-Nr.: 57523	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.0.	05.01.2012
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: bivalirudinum 250 mg ut bivalirudini trifluoroacetatas, mannitolium, pro vitro.	
Anwendung		Antikoagulans	
Packung/en	01	002	10 Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2008 Erneute Zulassung	
* Gültig bis		08.01.2017	

01 Antistax forte, Venentabletten

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

Zul.-Nr.: 57578	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.1.	17.01.2012
Zusammensetzung	01	vitis viniferae folii extractum aquosum siccum 360 mg, DER: 4-6:1, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Beschwerden im Zusammenhang mit Krampfadern	
Packung/en	01	021	30 Tablette(n) D
		023	60 Tablette(n) D
		025	90 Tablette(n) D
		027	120 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.07.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.05.2017	

01 Apo-Enterit, homöopathisch-spagyrische Tropfen

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach

Zul.-Nr.: 51980	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	20.01.2012
Zusammensetzung	01	artemisia abrotanum spag. Peka D4 175 mg, gratiola officinalis D4 165 mg, peumus boldus spag. Peka D3 165 mg, podophyllum peltatum D4 175 mg, potentilla anserina spag. Peka TM 200 mg, veratrum album D6 120 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolium 22 % V/V.	
Anwendung		Bei Durchfallerkrankungen	
Packung/en	01	018	50 ml C
		026	100 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19. Juli 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.07.2017	

01 Apo-Infekt, homöopathisch-spagyrische Globuli

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 56031	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	20.01.2012
Zusammensetzung	01	ailanthus altissima D4 12.5 %, argenti nitras D4 12.5 %, cinchona pubescens spag. Peka D4 12.5 %, echinacea angustifolia et (aut) pallida spag. Peka D5 14.5 %, lachesis mutus D12 8 %, marrubium vulgare D4 14.5 %, nasturtium officinale D6 13 %, vincetoxicum hirundinaria D4 12.5 %, excipiens ad globulos.	
Anwendung		Bei entzündlichen Schleimhauterkrankungen der Atemwege	
Packung/en	01	022	10 g C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19. Juli 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.07.2017	

01 Aspirin Cardio 100, Filmtabletten**03 Aspirin Cardio 300, Filmtabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 51795	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.2.	26.01.2012
Zusammensetzung	01	acidum acetylsalicylicum 100 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	acidum acetylsalicylicum 300 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Thrombozytenaggregationshemmung: Reinfarktprophylaxe, Reokklusionsprophylaxe, instabile Angina pectoris	
Packung/en	01	032	30 Tablette(n) B
		040	90 Tablette(n) B
		068	28 Tablette(n) B
		069	98 Tablette(n) B
	03	059	30 Tablette(n) B
		067	90 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.10.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.05.2017	

01 ASS Cardio Spirig 100 mg, Filmtabletten

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 58347	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.2.	17.01.2012
Zusammensetzung	01	acidum acetylsalicylicum 100 mg, color.: E 127, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Thrombozytenaggregationshemmer	
Packung/en	01	001	60 Tablette(n) B
		002	120 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.11.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		22.08.2017	

01 Belara, Filmtabletten

Grünenthal Pharma AG, 0000 Glarus Süd

Zul.-Nr.: 55887	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	26.01.2012
Zusammensetzung	01	chlormadinoni acetat 2 mg, ethinylestradiolum 30 µg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonale Kontrazeption	
Packung/en	01	002 1x21 Tablette(n)	B
		004 3x21 Tablette(n)	B
		006 6x21 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.03.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		30.07.2017	

01 Bonox, Tabletten

Dr. Heinz Welti AG, Fabrikation chemisch-pharmazeutischer Produkte, Althofstrasse 12, 5432 Neuenhof

Zul.-Nr.: 52035	Abgabekategorie: C	Index: 01.03.1.	24.01.2012
Zusammensetzung	01	diphenhydramini hydrochloridum 50 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Hypnoticum	
* Packung/en	01	023 10 Tablette(n)	C
		025 20 Tablette(n)	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.12.2010 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 20 Tabletten)	
Gültig bis		20.12.2015	

03 Bupivacain Sintetica 0.125 %, solution pour perfusion
 04 Bupivacain Sintetica 0.25 %, solution pour injection / perfusion
 05 Bupivacain Sintetica 0.5 %, solution pour injection
 06 Bupivacain Sintetica 0.0625 %, solution pour perfusion
 07 Bupivacain Sintetica 0.1 %, solution pour perfusion
 Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 55727	Catégorie de remise: B	Index: 01.02.2.	27.01.2012
Composition	03	bupivacaini hydrochloridum anhydricum 1.25 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	bupivacaini hydrochloridum anhydricum 2.5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	05	bupivacaini hydrochloridum anhydricum 5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	06	bupivacaini hydrochloridum anhydricum 625 µg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	07	bupivacaini hydrochloridum anhydricum 1 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Anesthésique local	
Conditionnements	03	027 1 x 50 ml	B
		032 20 x 100 ml	B
		033 20 x 250 ml	B
		034 10 x 1000 ml	B
	04	028 1 x 5 ml	B
		029 1 x 20 ml	B
		036 20 x 250 ml	B
		037 10 x 500 ml	B
	05	030 1 x 5 ml	B
		031 1 x 20 ml	B
	06	042 20 x 250 ml	B
		043 10 x 500 ml	B
	07	044 20 x 100 ml	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 18.02.2010 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		28.06.2017	

01 Calcium D3 Sandoz 500/440, Instant-Pulver mit Zitronenaroma
02 Calcium D3 Sandoz 1000/880, Instant-Pulver mit Zitronenaroma
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 53628	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	04.01.2012
Zusammensetzung	01	calcium 500 mg ut calcii carbonas, cholecalciferolum 440 U.I., arom.: natrii cyclamas, saccharinum natricum, vanillinum et alia, excipients ad pulverem pro charta.	
	02	calcium 1000 mg ut calcii carbonas, cholecalciferolum 880 U.I., arom.: natrii cyclamas, saccharinum natricum, vanillinum et alia, excipients ad pulverem pro charta.	
Anwendung		Calcium- und Vitamin D-Präparat	
Packung/en	01	101	30 Sachet(s) D
		103	90 Sachet(s) D
	02	111	30 Sachet(s) D
		113	90 Sachet(s) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23. August 2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.01.2017	

01 Calcium D3 Sandoz 500/440, Kautabletten mit Aprikosenaroma
02 Calcium D3 Sandoz 500/440, Kautabletten mit Orangenaroma
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 55760	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	04.01.2012
Zusammensetzung	01	calcium 500 mg ut calcii carbonas, cholecalciferolum 440 U.I., arom.: aspartamum, bergamottae aetheroleum, vanillinum et alia, excipients pro compresso.	
	02	calcium 500 mg ut calcii carbonas, cholecalciferolum 440 U.I., arom.: aspartamum, vanillinum et alia, excipients pro compresso.	
Anwendung		Calcium- und Vitamin D-Präparat	
Packung/en	01	031	20 Tablette(n) D
		033	60 Tablette(n) D
		035	120 Tablette(n) D
	02	041	20 Tablette(n) D
		043	60 Tablette(n) D
		045	120 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23. August 2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.01.2017	

01 Calcium Folinat Pharmintraco 50 mg, préparation lyophilisée
 Pharmintraco Sagl, 6900 Lugano

N° d'AMM: 54041	Catégorie de remise: B	Index: 06.07.3.	12.01.2012
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: acidum folinicum 50 mg ut calcii folinas, natrii chloridum pro vitro.	
Indication		Antidote des antagonistes de l'acide folique	
Conditionnements	01	023	1 ampoule(s) B
		024	10 x 1 ampoule(s) B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 07.08.2009 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		10.10.2017	

01 Carvedilol Pfizer 6.25 mg, Filmtabletten
02 Carvedilol Pfizer 12.5 mg, Filmtabletten
03 Carvedilol Pfizer 25 mg, Filmtabletten
Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 59247	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	31.01.2012
Zusammensetzung	01	carvedilolum 6.25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	carvedilolum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	carvedilolum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Alpha-und Beta- Rezeptorenblocker	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		11.05.2015	

01 Cefavora, homöopathische Tropfen
Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 56068	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	06.01.2012
Zusammensetzung	01	ginkgo biloba TM 13 mg, viscum album TM 27 mg, crataegus TM 75 mg, vinum liquorosum, ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 20 % V/V.	
Anwendung		Bei Kreislaufbeschwerden	
Packung/en	01	001 50 ml	D
		003 100 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06. März 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.08.2017	

02 Cimifemin, Tabletten
Zeller Medical AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: 48734	Abgabekategorie: D	Index: 09.99.0.	20.01.2012
Zusammensetzung	02	cimicifugae extractum isopropanolicum liquidum 18-26 µl, DER: 0.8-1.1:1, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei Beschwerden der Wechseljahre	
Packung/en	02	057 30 Tablette(n)	D
		065 60 Tablette(n)	D
		073 180 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 7. Mai 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		06.05.2017	

01 Ciprin 0,2 g, Infusionslösung
02 Ciprin 0,4 g, Infusionslösung
 Berlis AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 56029	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.8.	11.01.2012
Zusammensetzung	01	ciprofloxacinum 200 mg, acidum lacticum, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
	02	ciprofloxacinum 400 mg, acidum lacticum, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 200 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2007 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		22.08.2012	

01 Ciprin 250, Lacktabletten
02 Ciprin 500, Lacktabletten
03 Ciprin 750, Lacktabletten
 Berlis AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 56028	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.8.	11.01.2012
Zusammensetzung	01	ciprofloxacinum 250 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	ciprofloxacinum 500 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	ciprofloxacinum 750 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2007 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		22.08.2012	

01 Ciprofloxacin Pfizer 250 mg, Filmtabletten
02 Ciprofloxacin Pfizer 500 mg, Filmtabletten
03 Ciprofloxacin Pfizer 750 mg, Filmtabletten
 Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 59152	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.8.	26.01.2012
Zusammensetzung	01	ciprofloxacinum 250 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	ciprofloxacinum 500 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	ciprofloxacinum 750 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.06.2010 Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		28.06.2015	

01 Ciprofloxacin-1A Pharma 250 mg, Filmtabletten**02 Ciprofloxacin-1A Pharma 500 mg Filmtabletten****03 Ciprofloxacin-1A Pharma 750 mg, Filmtabletten**

1 A Pharma GmbH, Oberhaching, Landkreis München (DE), Zweigniederlassung Steinhausen, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 59371	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.8.	01.01.2012
Zusammensetzung	01	ciprofloxacinum 250 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	ciprofloxacinum 500 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	ciprofloxacinum 750 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.12.2008 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		18.12.2013	

01 Clarithromycin - 1 A Pharma 250 mg, Filmtabletten**02 Clarithromycin - 1 A Pharma 500 mg, Filmtabletten**

1 A Pharma GmbH, Oberhaching, Landkreis München (DE), Zweigniederlassung Steinhausen, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 60244	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.6.	01.01.2012
Zusammensetzung	01	clarithromycinum 250 mg, arom.: vanillinum, color.: E 104, excipiens pro compresso obducto.	
	02	clarithromycinum 500 mg, arom.: vanillinum, color.: E 104, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.04.2009 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		28.04.2014	

01 Climavita, Filmtabletten

Permamed AG, Dorneckstrasse 80, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 56196	Abgabekategorie: D	Index: 09.99.0.	25.01.2012
Zusammensetzung	01	cimicifugae extractum ethanolicum siccum 6.5 mg, DER: 4.5-8.5:1, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Beschwerden der Wechseljahre	
Packung/en	01	009 30 Tablette(n)	D
		019 60 Tablette(n)	D
		033 90 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.06.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.06.2017	

01 Clopidogrel [HCl] Sandoz 75, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 60140	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.2.	26.01.2012
Zusammensetzung	01	clopidogrelum 75 mg ut clopidogreli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Thrombozytenaggregationshemmer	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.08.2010 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		05.08.2015	

01 Co-Amoxicillin Adico 1000 mg (875/125), Filmtabletten

Semo Trading Ltd, Im Rosenrain 6, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 61480	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	11.01.2012
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 875 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 125 mg ut kalii clavulanas, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.08.2011 Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		02.02.2016	

01 Co-Amoxicillin Adico 625 mg (500/125), Filmtabletten

Semo Trading Ltd, Im Rosenrain 6, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 61479	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	11.01.2012
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 500 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 125 mg ut kalii clavulanas, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.08.2011 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		02.02.2016	

01 Co-Amoxicillin-1A Pharma 1 g, Filmtabletten

1 A Pharma GmbH, Oberhaching, Landkreis München (DE), Zweigniederlassung Steinhausen, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 59157	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	01.01.2012
Zusammensetzung	01	acidum clavulanicum 125 mg ut kalii clavulanas, amoxicillinum anhydricum 875 mg ut amoxicillinum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.08.2008 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		20.08.2013	

01 Co-Amoxicillin-1A Pharma 625 mg, Filmtabletten

1 A Pharma GmbH, Oberhaching, Landkreis München (DE), Zweigniederlassung Steinhausen, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 59156	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	01.01.2012
Zusammensetzung	01	acidum clavulanicum 125 mg ut kalii clavulanas, amoxicillinum anhydricum 500 mg ut amoxicillinum trihydricum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.08.2008 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		20.08.2013	

01 Co-Enatec, Tabletten

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 56004	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	30.01.2012
* Zusammensetzung	01	enalapriili maleas 20 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, oleum vegetabile hydrogenatum *, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n) 003 98 Tablette(n)	B B
Bemerkung		* aus gentechnisch veränderter Baumwolle hergestellt Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2011	
Gültig bis		24.06.2017	

01 Co-Epril, Tabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 55942	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	24.01.2012
Zusammensetzung	01	enalapriili maleas 20 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n) 003 100 Tablette(n)	B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.06.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		24.06.2017	

01 Colosan travel, granulé

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

N° d'AMM: 58125	Catégorie de remise: D	Index: 04.08.13	13.01.2012
Composition	01	sterculiae gummi 850 mg, saccharinum natricum, aromatica, excipients ad granulatum pro 1 g.	
Indication		Pour la régulation des selles, en cas de constipation	
Conditionnements	01	001 20 x 5 g	D
Remarque		Remplace l'attestation d'autorisation du 06.07.2007	
* Valable jusqu'au		05.07.2017	

01 Corotrop, solution injectable

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

Zul.-Nr.: 49259	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.2.	16.12.2011
Zusammensetzung	01	milrinonum 1 mg, acidum lacticum, glucosum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Insuffisance cardiaque	
Packung/en	01	018	10 Ampulle(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		29.04.2017	

02 Decalcit, Kautabletten

Geistlich Pharma AG, Bahnhofstrasse 40, 6110 Wolhusen

Zul.-Nr.: 12337	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	26.01.2012
Zusammensetzung	02	calcium 140 mg ut calcii hydrogenophosphas anhydricus, cholecalciferolum 500 U.I., arom.: vanillinum et alia, aspartamum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Calcium- und Vitamin D-Präparat	
Packung/en	02	027	100 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.5.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		15.05.2017	

01 Demonatur capsules contre les refroidissements

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

N° d'AMM: 50446	Catégorie de remise: D	Index: 03.99.0.	13.01.2012
Composition	01	I): origani aetheroleum 10 mg, saturejae montanae aetheroleum 10 mg, thymi aetheroleum 10 mg, excipiens pro capsula. II): echinaceae purpureae radices extractum ethanolicum siccum 135 mg, DER: 5.5-7.7:1, color.: E 141, excipiens pro capsula.	
Indication		En cas de refroidissements	
Conditionnements	01	018	30 x 2 capsule(s) D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 20.04.2007	
* Valable jusqu'au		19.04.2017	

01 Demotherm, pommade contre le rhumatisme

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

N° d'AMM: 21213	Catégorie de remise: D	Index: 07.10.4.	17.01.2012
Composition	01	benzylis nicotinas 15 mg, hydroxyethylis salicylas 50 mg, laurilsulfas, aromatica, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Indication		Antiphlogistique percutané	
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 12 juin 2007 (prolongation du certificat d'autorisation) autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
* Valable jusqu'au		11.06.2017	

01 Digeron novo Stärkungsdragées

Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 57914	Abgabekategorie: D	Index: 02.97.0.	12.01.2012
Zusammensetzung	01	allii sativi pulvis 230 mg, allii sativi extractum siccum 72.5 mg, DER: 12-17:1, crataegi extractum siccum 30 mg, DER: 4.7-6.0:1, ginkgo bilobae extractum siccum 8-10 mg, DER: 7-9:1, ginseng extractum siccum 7.5-9.5 mg, DER: 6-7:1, color.: E 141, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Beschwerden infolge Arteriosklerose	
Packung/en	01	001	90 Dragée(s) D
		002	180 Dragée(s) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.04.2007	
* Gültig bis		24.04.2017	

01 Dospir, Inhalationslösung (Einzeldosen)

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

Zul.-Nr.: 53844	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.3.	12.01.2012
Zusammensetzung	01	ipratropii bromidum 0.5 mg, salbutamololum 2.5 mg ut salbutamoli sulfas, excipients ad solutionem pro 2.5 ml.	
Anwendung		Bronchospasmolytikum	
Packung/en	01	014	20 Einzeldose(n) B
		022	60 Einzeldose(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.07.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		12.07.2017	

01 Echiplant, Kapseln

Schwabe Pharma AG, Erlstrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 55488	Abgabekategorie: D	Index: 03.99.0.	13.01.2012
Zusammensetzung	01	echinaceae purpureae herbae recentis succus siccatus 133.33 mg, ratio: 38-56:1, excipients pro capsula.	
Anwendung		Bei Anfälligkeit gegen Erkältungen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.01.2011 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		29.05.2017	

01 Ecomucyl Sandoz 200, Brausetabletten mit Brombeer-Aroma**02 Ecomucyl Sandoz 600, Brausetabletten mit Brombeer-Aroma**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 50655	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	19.01.2012
Zusammensetzung	01	acetylcysteinum 200 mg, arom.: saccharinum natricum, vanillinum et alia, excipients pro compresso.	
	02	acetylcysteinum 600 mg, arom.: natrii cyclamas, saccharinum natricum, vanillinum et alia, excipients pro compresso.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	01	025	30 Tablette(n) D
	02	026	10 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.09.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		23.05.2017	

01 Elotrans, Pulver

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 44644	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.7.	18.01.2012
Zusammensetzung	01	glucosum anhydricum 4 g, natrii chloridum 700 mg, kalii chloridum 300 mg, natrii citras dihydricus 590 mg, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, saccharinum natricum, color.: E 150, excipiens ad pulverem pro charta.	
Anwendung		Elektrolyte zur oralen Rehydratation	
Packung/en	01	045	1 x 20 Beutel D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10. Oktober 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.07.2017	

01 Enalapril - 1 A Pharma 5 mg, Tabletten**02 Enalapril - 1 A Pharma 10 mg, Tabletten****03 Enalapril - 1 A Pharma 20 mg, Tabletten****04 Enalapril - 1 A Pharma 40 mg, Tabletten**

1 A Pharma GmbH, Oberhaching, Landkreis München (DE), Zweigniederlassung Steinhausen, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 59872	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	15.12.2011
Zusammensetzung	01	enalaprili maleas 5 mg, excipiens pro compresso.	
	02	enalaprili maleas 10 mg, excipiens pro compresso.	
	03	enalaprili maleas 20 mg, excipiens pro compresso.	
	04	enalaprili maleas 40 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		ACE-Hemmer	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		11.05.2014	

01 Enbrel 25 mg, Injektionslösung in Fertigspritzen**02 Enbrel 50 mg, Injektionslösung in Fertigspritzen**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 57711	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	27.01.2012
Zusammensetzung	01	Lösung: etanerceptum 25 mg, arginini hydrochloridum, natrii chloridum, saccharum, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.	
	02	Lösung: etanerceptum 50 mg, arginini hydrochloridum, natrii chloridum, saccharum, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis, aktive juvenile chronische Arthritis mit polyartikulärem Verlauf, Psoriasis-Arthritis, Morbus Bechterew (ankylosierende Spondylitis), mittelschwere bis schwere Plaque-Psoriasis	
Packung/en	01	001	4 Spritze(n) B
	02	002	2 Spritze(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25. Januar 2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.04.2017	

06 Estrofem 1 mg N, Filmtabletten**07 Estrofem 2 mg N, Filmtabletten**

Novo Nordisk Pharma AG, Untere Heslibachstrasse 46, 8700 Küsnacht ZH

Zul.-Nr.: 40050	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.2.	19.01.2012
Zusammensetzung	06	estradiolum 1 mg ut estradiolum hemihydricum, excipients pro compresso obducto.	
	07	estradiolum 2 mg ut estradiolum hemihydricum, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Oestrogen-Substitutionstherapie bei klimakterischen Beschwerden	
Packung/en	06	036	28 Tablette(n) B
	07	037	28 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.06.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.08.2017	

01 Excipial, Fettcrème

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 41708	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	12.01.2012
* Zusammensetzung	01	arom.: bergamottae aetheroleum et alia, conserv.: triclosanum, chlorhexidini dihydrochloridum, excipients ad unguentum.	
Anwendung		Intervall- und Nachbehandlung von Dermatosen, Schutz und Pflege trockener Haut	
Packung/en	01	051	30 g D
		052	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.07.2010 (Neuer deklarationspflichtiger Hilfsstoff: bergamottae aetheroleum)	
Gültig bis		28.09.2015	

01 Fisherman's Friend Anis/Menthol, pastilles

F. UHLMANN-EYRAUD SA, 28, chemin du Grand-Puits, 1217 Meyrin

N° d'AMM: 44897	Catégorie de remise: E	Index: 12.03.9.	17.01.2012
Composition	01	anisi aetheroleum 1.95 mg, levomentholum 5.75 mg, liquiritiae succus pulveratus 87.4 mg, saccharum, excipients pro pastillo.	
Indication		En cas de toux et enrrouement	
Conditionnements	01	040	25 g E
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 26.3.2007 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		25.03.2017	

01 Fisherman's Friend Lemon sans sucre, avec sorbitol, pastilles

F. UHLMANN-EYRAUD SA, 28, chemin du Grand-Puits, 1217 Meyrin

N° d'AMM: 54237	Catégorie de remise: E	Index: 12.03.9.	17.01.2012
Composition	01	levomentholum 4.6 mg, arom.: bergamottae aetheroleum, vanillinum et alia, aspartamum, excipients pro pastillo.	
Indication		En cas de toux et enrrouement	
Conditionnements	01	014	25 g E
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 18.06.2009 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		25.03.2017	

02 Fisherman's Friend Mint, pastilles

F. UHLMANN-EYRAUD SA, 28, chemin du Grand-Puits, 1217 Meyrin

N° d'AMM: 49111	Catégorie de remise: E	Index: 12.03.9.	17.01.2012
Composition	02	menthae piperitae aetheroleum 12 mg, levomentholum 4.6 mg, saccharum, color.: E 141, excipients pro pastillo.	
Indication		En cas de toux et enrouement	
Conditionnements	02	045 25 g	E
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 26.3.2007 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		25.03.2017	

01 Fluconazol Actavis 50, Kapseln**02 Fluconazol Actavis 150, Kapseln****03 Fluconazol Actavis 200, Kapseln**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 58217	Abgabekategorie: B	Index: 08.06.0.	24.01.2012
Zusammensetzung	01	fluconazolium 50 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
	02	fluconazolium 150 mg, excipients pro capsula.	
	03	fluconazolium 200 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	002 7 Kapsel(n)	B
		004 28 Kapsel(n)	B
	02	006 1 Kapsel(n)	B
		008 4 Kapsel(n)	B
	03	010 2 Kapsel(n)	B
		012 7 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21. Juni 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.06.2017	

01 Fluzinum, comprimés sublinguaux, médicament homéopathique

Arko Diffusion SA, Route des Jeunes 5D, 1211 Genève 26

N° d'AMM: 57709	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	20.01.2012
Composition	01	anas barbariae, hepatis et cordis extractum 200 K 2.12 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Etats grippaux	
Conditionnements	01	001 25 comprimé(s)	D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 24.5.2007 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		23.05.2017	

01 Fructines, comprimés

F. UHLMANN-EYRAUD SA, 28, chemin du Grand-Puits, 1217 Meyrin

N° d'AMM: 48486	Catégorie de remise: D	Index: 04.08.11	17.01.2012
Composition	01	natrii picosulfas monohydricum 5 mg, aromatica, color.: E 110, excipients pro compresso.	
Indication		Laxatif	
Conditionnements	01	010	30 comprimé(s) D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 25.07.2007 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		24.07.2017	

01 Fucidin, Gaze

Leo Pharmaceutical Products Sarath Ltd., Eichwatt 5, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 35532	Abgabekategorie: B	Index: 10.09.2.	27.01.2012
* Zusammensetzung	01	Tela cum unguento 1.5 g/dm ² , natrii fusidas 20 mg, adeps lanae, antiox.: E 321, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bakterielle Hautinfektionen	
Packung/en	01	014	10 Stück B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17. Februar 2011 (Änderung von deklarationspflichtigen Hilfsstoffen)	
Gültig bis		01.12.2014	

01 Fucidin, Salbe

Leo Pharmaceutical Products Sarath Ltd., Eichwatt 5, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 34370	Abgabekategorie: B	Index: 10.09.2.	27.01.2012
* Zusammensetzung	01	natrii fusidas 20 mg, adeps lanae, antiox.: E 321, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bakterielle Hautinfektionen	
Packung/en	01	036	15 g B
		044	30 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14. Juli 2009 (Änderung von deklarationspflichtigen Hilfsstoffen)	
Gültig bis		01.12.2014	

02 Gerla, Kräutermischung

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 41715	Abgabekategorie: D	Index: 04.08.13	17.01.2012
Zusammensetzung	02	psyllii semen 40 %, carvi fructus 12 %, majoranae herba 8 %, basilici herba 6 %, thymi herba 2 %, ispaghulae testa 30 %, menthae piperitae folium 2 %.	
Anwendung		Zur Stuhlregulierung bei Neigung zu Verstopfung	
Packung/en	02	030	150 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.08.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.06.2017	

03 Granocyte 34, poudre et solvant pour solution injectable**04 Granocyte 13, poudre et solvant pour solution injectable**

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

N° d'AMM: 52170	Catégorie de remise: A	Index: 06.07.3.	26.01.2012
Composition	03	Praeparatio cryodesiccata: lenograstimum ADNr 263 µg corresp. 33.6 Mio U.I., mannitolium, polysorbatum 20, natrii chloridum, argininum, phenylalaninum, methioninum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 1 ml.	
	04	Praeparatio cryodesiccata: lenograstimum ADNr 105 µg corresp. 13.4 Mio U.I., mannitolium, polysorbatum 20, natrii chloridum, argininum, phenylalaninum, methioninum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 1 ml.	
Indication	Neutropénie		
Conditionnements	03	206	5 + 5 flacon(s) A
	04	184	5 + 5 flacon(s) A
Remarque	remplace l'attestation d'autorisation du 18.07.2007 (prolongation du certificat d'autorisation)		
* Valable jusqu'au	17.07.2017		

01 Grazax, Lyophilisat zum Einnehmen

ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 57850	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	27.01.2012
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (phleum pratense) 75000 SQ-T, gelatina 15 mg, mannitolium 12.7 mg, pro dosi.	
Anwendung	Hyposensibilisierung		
Packung/en	01	001	30 Einzeldose(n) A
		002	100 Einzeldose(n) A
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 9. Mai 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	28.06.2017		

01 Gyselle 20, Dragees

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 57963	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	26.01.2012
Zusammensetzung	01	gestodenum 75 µg, ethinylestradiolum 20 µg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung	Hormonales Kontrazeptivum		
Packung/en	01	001	1 x 21 Dragée(s) B
		002	3 x 21 Dragée(s) B
		003	6 x 21 Dragée(s) B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.11.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	26.07.2017		

01 Gyselle 30, Dragees

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 57962	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	26.01.2012
Zusammensetzung	01	gestodenum 75 µg, ethinylestradiolum 30 µg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	001	1 x 21 Dragée(s) B
		002	3 x 21 Dragée(s) B
		003	6 x 21 Dragée(s) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.11.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.07.2017	

01 Ilaris 150 mg/ml, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung**02 Ilaris 150 mg/ml, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung (Injektionskit)**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 59226	Abgabekategorie: A	Index: 07.15.0.	13.01.2012
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: canakinumabum 150 mg, saccharum, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, polysorbitum 80, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: canakinumabum 150 mg, saccharum, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, polysorbitum 80, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectionabilia 5 ml pro vitro.	
Anwendung		Behandlung der Cryopyrin-assoziierten Periodischen Syndrome (CAPS) wie des Muckle-Wells-Syndroms (MWS), des familiären autoinflammatorischen Kälte-Syndroms (FACS) / der familiären Kälteurtikaria (FCU) und der multisystemischen entzündlichen Erkrankung mit Beginn im Neugeborenenalter (NOMID)/des chronischen infantilen neuro-dermo-artikulären Syndroms (CINCA).	
* Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 6. Juli 2009 Neue zusätzliche Packung (Injektionskit), enthaltend: 1 Durchstechflasche zu 150 mg Pulver, 1 Durchstechflasche mit Lösungsmittel, 1 Fertigspritze zur Injektion, 1 Sicherheitsnadel, 2 Adapter für die Durchstechflasche und 4 Reinigungstupfer	
Gültig bis		05.07.2014	

02 Imipenem/Cilastatin Sandoz eco 500/500 i.v., Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 61641	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	26.01.2012
Zusammensetzung	02	Praeparatio sicca: imipenemum anhydricum 500 mg ut imipenemum monohydricum, cilastatinum 500 mg ut cilastatinum natrium, natrii hydrogenocarbonas, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.07.2011 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		18.07.2016	

02 Insulin NovoNordisk Actrapid HM 100 IE/ml, Injektionslösung

Novo Nordisk Pharma AG, Untere Heslibachstrasse 46, 8700 Küsnacht ZH

Zul.-Nr.: 44610	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.1.	25.01.2012
Zusammensetzung	02	insulinum humanum ADNr solutum 100 U.I., glycerolum, zincum, conserv.: metacresolum 3 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diabetes mellitus	
Packung/en	02	035 1 x 10 ml Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 6. Juni 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.06.2017	

03 Insulin NovoNordisk Actrapid HM 100 IE/mL Penfill 3, Injektionslösung

Novo Nordisk Pharma AG, Untere Heslibachstrasse 46, 8700 Küsnacht ZH

Zul.-Nr.: 46875	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.1.	25.01.2012
Zusammensetzung	03	insulinum humanum ADNr solutum 100 U.I., glycerolum, zincum, conserv.: metacresolum 3 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diabetes mellitus	
Packung/en	03	052 5 x 3 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 6. Juni 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.06.2017	

01 Insulin NovoNordisk Insulatard HM FlexPen, Injektionssuspension

Novo Nordisk Pharma AG, Untere Heslibachstrasse 46, 8700 Küsnacht ZH

Zul.-Nr.: 55891	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.1.	25.01.2012
Zusammensetzung	01	insulinum humanum ADNr isophanum 100 U.I., protamini sulfas, zincum, glycerolum, natrii phosphates, conserv.: metacresolum 1.5 mg, phenolum 0.65 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diabetes mellitus	
Packung/en	01	002 5 x 3 ml Injektor(en), vorgefüllt/Pen	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 6. Juni 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.06.2017	

02 Insulin NovoNordisk Insulatard HM 100 IE/ml, Injektionssuspension

Novo Nordisk Pharma AG, Untere Heslibachstrasse 46, 8700 Küsnacht ZH

Zul.-Nr.: 45495	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.1.	25.01.2012
Zusammensetzung	02	insulinum humanum ADNr isophanum 100 U.I., protamini sulfas, zincum, glycerolum, natrii phosphates, conserv.: metacresolum 1.5 mg, phenolum 0.65 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diabetes mellitus	
Packung/en	02	035 1 x 10 ml Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 6. Juni 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.06.2017	

03 Insulin NovoNordisk Insulatard HM 100 IE/mL Penfill 3, Injektionssuspension

Novo Nordisk Pharma AG, Untere Heslibachstrasse 46, 8700 Küsnacht ZH

Zul.-Nr.: 49008	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.1.	25.01.2012
Zusammensetzung	03	insulinum humanum ADNr isophanum 100 U.I., protamini sulfas, zincum, glycerolum, natrii phosphates, conserv.: metacresolum 1.5 mg, phenolum 0.65 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diabetes mellitus	
Packung/en	03	058	5 x 3 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 4. Juni 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.06.2017	

01 Klimaktosan, homöopathische Globuli

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 57917	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	06.01.2011
Zusammensetzung	01	cimicifuga racemosa D6, lachesis mutus D12, sepia officinalis D12, liliun lancifolium D12, ana partes, ad globulos.	
Anwendung		Bei Wechseljahrbeschwerden	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06. Dezember 2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		03.10.2017	

03 Kliogest N, Filmtabletten

Novo Nordisk Pharma AG, Untere Heslibachstrasse 46, 8700 Küsnacht ZH

Zul.-Nr.: 47526	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.6.	19.01.2012
Zusammensetzung	03	estradiolum 2 mg ut estradiolum hemihydricum, norethisteroni acetat 1 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Oestrogen-Gestagen-Substitutionstherapie bei klimakterischen Beschwerden	
Packung/en	03	020	28 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.06.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.08.2017	

01 Lansoprazol Helvepharm 15 mg, Kapseln
02 Lansoprazol Helvepharm 30 mg, Kapseln
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 57801	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	26.01.2012
Zusammensetzung	01	lansoprazolum 15 mg, E 104, excipiens pro capsula.	
	02	lansoprazolum 30 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Protonenpumpenhemmer	
Packung/en	01	002	14 Kapsel(n) B
		004	28 Kapsel(n) B
		006	56 Kapsel(n) B
		008	112 Kapsel(n) B
	02	010	14 Kapsel(n) B
		012	28 Kapsel(n) B
		014	56 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.06.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		13.06.2017	

02 Lapidar 9, capsules
 Parroco Erborista Künzle SA, 6573 Magadino

N° d'AMM: 49313	Categoria di dispensazione: D	Index: 07.10.2.	18.01.2012
Composizione	02	salicis extractum aquosum siccum 150 mg, DER: 8-10:1, spiraeae ulmariae herbae extractum ethanolicum siccum 10 mg, DER: 4-5:1, excipiens pro capsula.	
Indicazione		In caso di disturbi reumatici	
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 14.04.2008 autorizzato unicamente per il commercio all'estero	
Valevole fino al		07.10.2012	

01 Laxiplant soft, Granulat
 Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 45197	Abgabekategorie: D	Index: 04.08.13	17.01.2012
Zusammensetzung	01	ispaghulae testa 3 g, saccharum 1.5 g, natrii cyclamas, saccharinum natricum, aromatica, excipiens ad granulatum pro 5 g.	
Anwendung		Bei Neigung zu Verstopfung	
Packung/en	01	018	200 g D
		026	400 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.6.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.06.2017	

01 Lisinopril - 1 A Pharma 5 mg, Tabletten**02 Lisinopril - 1 A Pharma 10 mg, Tabletten****03 Lisinopril - 1 A Pharma 20 mg, Tabletten****04 Lisinopril - 1 A Pharma 30 mg, Tabletten**

1 A Pharma GmbH, Oberhaching, Landkreis München (DE), Zweigniederlassung Steinhausen, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 59379	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	15.12.2011
Zusammensetzung	01	lisinoprilum 5 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipiens pro compresso.	
	02	lisinoprilum 10 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipiens pro compresso.	
	03	lisinoprilum 20 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipiens pro compresso.	
	04	lisinoprilum 30 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		ACE-Hemmer	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		04.05.2014	

01 Lucilium 650, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 55676	Abgabekategorie: C	Index: 01.04.1.	31.01.2012
Zusammensetzung	01	hyperici herbae extractum ethanolicum siccum 650 mg corresp. hypericinum 1.1 mg, DER: 3.5-6:1, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei gedrückter Stimmung	
Packung/en	01	024	30 Tablette(n) C
		025	100 Tablette(n) C
Bemerkung		Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
* Gültig bis		20.02.2017	

01 Mandokef, Infusionspräparat

Teva Pharma AG, St. Alban-Anlage 46, 4052 Basel

Zul.-Nr.: 41290	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.3.	17.01.2012
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: cefamandolum 2 g ut cefamandoli nafas, natrii carbonas, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	064	5 Flasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. September 2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		12.06.2017	

02 Mandokef 1 g, Injektionspräparat**03 Mandokef 2 g, Injektionspräparat**

Teva Pharma AG, St. Alban-Anlage 46, 4052 Basel

Zul.-Nr.: 40905	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.3.	17.01.2012
Zusammensetzung	02	Praeparatio sicca: cefamandolum 1 g ut cefamandoli nafas, natrii carbonas, pro vitro.	
	03	Praeparatio sicca: cefamandolum 2 g ut cefamandoli nafas, natrii carbonas, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	02	030	1 Ampulle(n) A
	03	057	1 Ampulle(n) A
		065	10 Ampulle(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13. Juni 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		12.06.2017	

01 Metformin - 1 A Pharma 500 mg, Filmtabletten**02 Metformin - 1 A Pharma 850 mg, Filmtabletten****03 Metformin - 1 A Pharma 1000 mg, Filmtabletten**

1 A Pharma GmbH, Oberhaching, Landkreis München (DE), Zweigniederlassung Steinhausen, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 59129	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	18.01.2012
Zusammensetzung	01	metformini hydrochloridum 500 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	metformini hydrochloridum 850 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	metformini hydrochloridum 1000 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Orales Antidiabetikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.4.2008 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland)	
Gültig bis		15.04.2013	

01 Metformin Pfizer 500 mg, Filmtabletten**02 Metformin Pfizer 850 mg, Filmtabletten****03 Metformin Pfizer 1000 mg, Filmtabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 61235	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	18.01.2012
Zusammensetzung	01	metformini hydrochloridum 500 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	metformini hydrochloridum 850 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	metformini hydrochloridum 1000 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		orales Antidiabetikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.8.2010 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland)	
Gültig bis		16.08.2015	

01 Metformin-Teva 500mg, Filmtabletten
02 Metformin-Teva 850mg, Filmtabletten
03 Metformin-Teva 1000mg, Filmtabletten
 Teva Pharma AG, St. Alban-Anlage 46, 4052 Basel

Zul.-Nr.: 57950	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	12.01.2012
Zusammensetzung	01	metformini hydrochloridum 500 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	metformini hydrochloridum 850 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	metformini hydrochloridum 1000 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		orales Antidiabetikum	
Packung/en	01	001 50 Tablette(n)	B
		002 500 Tablette(n) Spitalpackung	B
	02	003 30 Tablette(n)	B
		004 100 Tablette(n)	B
		005 300 Tablette(n) Spitalpackung	B
	03	006 60 Tablette(n)	B
		007 120 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.06.2017	

01 Metrolag 250 mg, compresse
02 Metrolag 500 mg, compresse
 Lagap SA, Via Morosini 3, 6943 Vezia

N° d'AMM: 40215	Categoria di dispensazione: B	Index: 08.04.3.	10.01.2012
Composizione	01	metronidazolum 250 mg, excipients pro compresso.	
	02	metronidazolum 500 mg, excipients pro compresso.	
Indicazione		Affezioni da Trichomonas vaginalis, lambliasi, amebiasi, infezioni causate da batteri anaerobi	
Confezione/i	01	069 20 compressa/compresse	B
		077 100 compressa/compresse	B
	02	026 100 compressa/compresse	B
		042 8 compressa/compresse	B
		050 24 compressa/compresse	B
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 1.10.2010 (proroga del certificato di omologazione)	
* Valevole fino al		19.06.2017	

- 01 Nicorette Original-Aroma 2mg, Kaudepot
 02 Nicorette Original-Aroma 4mg, Kaudepot
 03 Nicorette Mint 2 mg, Kaudepot
 04 Nicorette Mint 4 mg, Kaudepot
 07 Nicorette Freshmint 2 mg, Kaudepot
 08 Nicorette Freshmint 4 mg, Kaudepot
 09 Nicorette Freshfruit 2 mg, Kaudepot
 10 Nicorette Freshfruit 4 mg, Kaudepot
 11 Nicorette Spicemint 2 mg, Kaudepot
 12 Nicorette Spicemint 4 mg, Kaudepot
 13 Nicorette Polar Mint 2 mg, Kaudepot
 14 Nicorette Polar Mint 4 mg, Kaudepot

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 40580	Abgabekategorie: D	Index: 15.02.0.	26.01.2012
Zusammensetzung	01	nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, aromatica, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.	
	02	nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, aromatica, color.: E 104, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.	
	03	nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, aromatica, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.	
	04	nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, aromatica, color.: E 104, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.	
	07	nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, aromatica, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.	
	08	nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, aromatica, color.: E 104, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.	
	09	nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, aromatica, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.	
	10	nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, aromatica, color.: E 104, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.	
	11	nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, aromatica, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.	
	12	nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, aromatica, color.: E 104, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.	
	13	nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, aromatica, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.	
	14	nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, aromatica, color.: E 104, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.	
Anwendung		Unterstützung der Raucherentwöhnung	
Packung/en	01	018 30 Tablette(n)	D
		131 105 Tablette(n)	D
		132 210 Tablette(n)	D
	02	026 30 Tablette(n)	D
		158 105 Tablette(n)	D
	03	050 30 Tablette(n)	D
		166 105 Tablette(n)	D
	04	077 30 Tablette(n)	D
		174 105 Tablette(n)	D

	07	212	15 Tablette(n)	D
		239	30 Tablette(n)	D
		265	105 Tablette(n)	D
		266	210 Tablette(n)	D
	08	275	15 Tablette(n)	D
		279	30 Tablette(n)	D
		287	105 Tablette(n)	D
	09	289	15 Tablette(n)	D
		291	30 Tablette(n)	D
		293	105 Tablette(n)	D
		300	210 Tablette(n)	D
	10	295	15 Tablette(n)	D
		297	30 Tablette(n)	D
		299	105 Tablette(n)	D
	13	309	30 Tablette(n)	D
		310	105 Tablette(n)	D
		311	210 Tablette(n)	D
	14	313	30 Tablette(n)	D
		314	105 Tablette(n)	D
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.11.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) 40580 11: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 40580 12: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt			
* Gültig bis	02.04.2017			

01 Nicotinell Mint 1 mg, Lutschtabletten**02 Nicotinell Mint 2 mg, Lutschtabletten**

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 55533	Abgabekategorie: D	Index: 15.02.0.	30.01.2012
Zusammensetzung	01	nicotinum 1 mg ut nicotini ditartras dihydricus, arom.: aspartamum et alia, excipiens pro compresso.	
	02	nicotinum 2 mg ut nicotini ditartras dihydricus, arom.: aspartamum et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung	Unterstützung der Raucherentwöhnung		
Packung/en	01	004	36 Tablette(n) D
		006	96 Tablette(n) D
		013	204 Tablette(n) D
	02	010	36 Tablette(n) D
		012	96 Tablette(n) D
		014	204 Tablette(n) D
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.9.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	18.03.2017		

01 Nimbex 2 mg/ml, Injektionslösung

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 53677	Abgabekategorie: B	Index: 01.13.0.	11.01.2012
Zusammensetzung	01	cisatracurii besilas 2.68 mg, acidum besilicum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Muskelrelaxans	
Packung/en	01	010	5 Ampulle(n) B
		029	5 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.05.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.05.2017	

02 Nolvadex 20 mg, Filmpillen

AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 39053	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.2.	26.01.2012
Zusammensetzung	02	tamoxifenum 20 mg ut tamoxifeni citras, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Oncologicum	
Packung/en	02	039	30 Tablette(n) A
		047	100 Tablette(n) A
Bemerkung		Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
* Gültig bis		14.12.2016	

01 Nopil für Kinder, Sirup

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 41013	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	10.01.2012
Zusammensetzung	01	sulfamethoxazolium 200 mg, trimethoprimum 40 mg, sorbitolum, arom.: ethylvanillinum, vanillinum et alia, natrii cyclamas, saccharinum natricum, color.: E 150, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad suspensionem pro 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	028	100 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18. Juli 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.07.2017	

02 Nopil, Infusionskonzentrat

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 46369	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	10.01.2012
Zusammensetzung	02	sulfamethoxazolium 400 mg, trimethoprimum 80 mg, ethanolum, natrii hydroxidum, propylenglyolum, antioxid.: dinatrii edetas 0.5 mg, conserv.: alcohol benzylicus 100 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	02	041	5 Ampulle(n) A
		068	50 Ampulle(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18. Juli 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.07.2017	

01 Oestrogel, gel

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

N° d'AMM: 46638	Catégorie de remise: B	Index: 07.08.2.	19.01.2012
Composition	01	estradiolum 0.6 mg ut estradiolum hemihydricum, ethanolum 96 per centum, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Indication		Substitution oestrogénique dans les troubles de la ménopause	
Conditionnements	01	018	80 g B
		026	80 g B
		034	3 x 80 g B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 30.07.2007 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		29.07.2017	

01 Oponat, homöopathisch-spagyrische Tropfen

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 52295	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	20.01.2012
Zusammensetzung	01	acidum nitricum D4 160 mg, acidum sulfuricum D4 125 mg, bellis perennis spag. Peka D1 115 mg, glechoma hederacea spag. Peka TM 165 mg, gratiola officinalis D4 125 mg, hydrastis canadensis D4 55 mg, lachesis mutus D7 140 mg, lytta vesicatoria D4 115 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 27 % V/V.	
Anwendung		Bei Schleimhaut-Entzündungen	
Packung/en	01	017	50 ml C
		025	100 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28. August 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.08.2017	

- 01 Paclitaxel Hospira 30 mg / 5 ml, Infusionskonzentrat
 02 Paclitaxel Hospira 100 mg / 16.7 ml, Infusionskonzentrat
 03 Paclitaxel Hospira 150 mg / 25 ml, Infusionskonzentrat
 04 Paclitaxel Hospira 300 mg / 50 ml, Infusionskonzentrat
 Hospira Schweiz GmbH, 6304 Zug

Zul.-Nr.: 57301	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	20.01.2012
Zusammensetzung	01	paclitaxelum 30 mg, macrogolglyceroli ricinoleas, acidum citricum anhydricum, ethanolum anhydricum 2.11 g ad solutionem pro 5 ml.	
	02	paclitaxelum 100 mg, macrogolglyceroli ricinoleas, acidum citricum anhydricum, ethanolum anhydricum 7.02 g ad solutionem pro 16.7 ml.	
	03	paclitaxelum 150 mg, macrogolglyceroli ricinoleas, acidum citricum anhydricum, ethanolum anhydricum 10.54 g ad solutionem pro 25 ml.	
	04	paclitaxelum 300 mg, macrogolglyceroli ricinoleas, acidum citricum anhydricum, ethanolum anhydricum 21.07 g ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Bemerkung		Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		19.01.2017	

- 01 Paeonia-officinalis-Salbe Heel L, homöopathische Salbe
 Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 51779	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	06.01.2012
Zusammensetzung	01	paeonia officinalis TM 100 mg, alcohol cetylicus et stearylicus, paraffinum liquidum, vaselinum album, ethanolum, aqua q.s. ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Hämorrhoiden	
Packung/en	01	010 50 g	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28. August 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.08.2017	

01 PegIntron 50 Mikrogramm, Injektionspräparat
 06 PegIntron Pen 50 Mikrogramm, Injektionspräparat
 07 PegIntron Pen 80 Mikrogramm, Injektionspräparat
 08 PegIntron Pen 100 Mikrogramm, Injektionspräparat
 09 PegIntron Pen 120 Mikrogramm, Injektionspräparat
 10 PegIntron Pen 150 Mikrogramm, Injektionspräparat
 MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 55419	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	10.01.2012
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: peginterferonum alfa-2b 50 µg, dinatrii phosphas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, saccharum, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 0.5 ml pro vitro.	
	06	Praeparatio cryodesiccata: peginterferonum alfa-2b 50 µg, dinatrii phosphas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, saccharum, polysorbatum 80. Solvens: aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml pro vitro.	
	07	Praeparatio cryodesiccata: peginterferonum alfa-2b 80 µg, dinatrii phosphas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, saccharum, polysorbatum 80. Solvens: aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml pro vitro.	
	08	Praeparatio cryodesiccata: peginterferonum alfa-2b 100 µg, dinatrii phosphas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, saccharum, polysorbatum 80. Solvens: aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml pro vitro.	
	09	Praeparatio cryodesiccata: peginterferonum alfa-2b 120 µg, dinatrii phosphas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, saccharum, polysorbatum 80. Solvens: aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml pro vitro.	
	10	Praeparatio cryodesiccata: peginterferonum alfa-2b 150 µg, dinatrii phosphas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, saccharum, polysorbatum 80. Solvens: aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml pro vitro.	
Anwendung		Chronische Hepatitis C	
Packung/en	01	004	1 Set A
	06	024	1 Set A
	07	032	1 Set A
	08	040	1 Set A
	09	048	1 Set A
	10	056	1 Set A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. Oktober 2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		09.05.2017	

01 Phytopharma Harpagophytum, gélules

Arko Diffusion SA, Route des Jeunes 5D, 1211 Genève 26

N° d'AMM: 58272	Catégorie de remise: D	Index: 07.10.6.	12.01.2012
Composition	01	harpagophyti radice pulvis 435 mg, excipients pro capsula.	
Indication		Traitement symptomatique des douleurs dues à des maladies dégénératives articulaires mineures	
Conditionnements	01	001	45 capsule(s) D
		002	150 capsule(s) D
Remarque		Remplace l'attestation d'autorisation du 20.04.2007	
* Valable jusqu'au		19.04.2017	

01 Pinikehl D4, homöopathische Suppositorien

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 54972	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	06.01.2012
Zusammensetzung	01	fomes pinicola D4 trituratio 200 mg, excipients pro suppositorio.	
Anwendung		Bei Fieberanfällen	
Packung/en	01	016	10 Suppositorien B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14. August 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		13.08.2017	

01 Pinikehl D5, homöopathische Injektionslösung

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 54973	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	06.01.2012
Zusammensetzung	01	fomes pinicola D5 aquos dilutio, natrii chloridum, ad solutionem.	
Anwendung		Bei Fieberanfällen	
Packung/en	01	012	10 Ampulle(n) B
		020	50 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13. August 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		12.08.2017	

01 Proaller, homöopathisch-spagyrische Tropfen

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 51253	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	20.01.2012
Zusammensetzung	01	acidum formicicum D3 100 mg, calcii fluoridum D8 160 mg, euphrasia officinalis spag. Peka D4 120 mg, nerium oleander D4 160 mg, pulsatilla pratensis spag. Peka D4 120 mg, schoenocaulon officinale D12 180 mg, scrophularia nodosa TM 160 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 32 % V/V.	
Anwendung		Bei Allergien	
Packung/en	01	019	50 ml C
		027	100 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19. Juli 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.07.2017	

01 Prostagutt uno, Kapseln

Schwabe Pharma AG, Erlstrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 55409	Abgabekategorie: D	Index: 05.98.0.	24.01.2012
Zusammensetzung	01	sabal extractum ethanolicum liquidum 320 mg, DER: 10-14.3:1, color.: E 131, excipients pro capsula.	
Anwendung		Bei beginnenden Prostatabeschwerden	
Packung/en	01	004	60 Kapsel(n) D
		024	120 Kapsel(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.05.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		15.05.2017	

01 Ramipril HCT Zentiva 2.5/12.5 mg, comprimés**02 Ramipril HCT Zentiva 5/25 mg, comprimés**

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

N° d'AMM: 58177	Catégorie de remise: B	Index: 02.07.2.	10.01.2012
Composition	01	ramiprilum 2.5 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
	02	ramiprilum 5 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Antihypertenseur	
Conditionnements	01	009	20 comprimé(s) B
		010	100 comprimé(s) B
	02	011	20 comprimé(s) B
		012	100 comprimé(s) B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 29.07.2011 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		06.05.2017	

01 Ramipril Sandoz 1.25, Tabletten
 02 Ramipril Sandoz 2.5, Tabletten
 03 Ramipril Sandoz 5, Tabletten
 04 Ramipril Sandoz 7.5, Tabletten
 05 Ramipril Sandoz 10, Tabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 57383	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	26.01.2012
Zusammensetzung	01	ramiprilum 1.25 mg, excipients pro compresso.	
	02	ramiprilum 2.5 mg, excipients pro compresso.	
	03	ramiprilum 5 mg, excipients pro compresso.	
	04	ramiprilum 7.5 mg, excipients pro compresso.	
	05	ramiprilum 10 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	002 20 Tablette(n)	B
		004 100 Tablette(n)	B
	02	006 20 Tablette(n)	B
		008 100 Tablette(n)	B
	03	010 20 Tablette(n)	B
		012 100 Tablette(n)	B
	04	014 20 Tablette(n)	B
		016 100 Tablette(n)	B
	05	018 20 Tablette(n)	B
		020 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 7. Juni 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		06.06.2017	

02 Regenaplex Nr. 80a N, homöopathische Tropfen
 Regena AG, Poststrasse 32-36, 8274 Tägerwilen

Zul.-Nr.: 36509	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	06.01.2012
Zusammensetzung	02	agrimonia eupatoria D4, aloe D12, arctium lappa D4, dioscorea villosa D4, genista tinctoria D6, myrica cerifera D6, silybum marianum D3, taraxacum officinale D3, veronica virginica D4 ana partes 1 ml, excipients ad solutionem pro 10 ml, corresp. ethanolum 50 % V/V.	
Anwendung		Bei Lebererkrankungen	
Packung/en	02	023 15 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25. November 2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.04.2017	

01 Rheumon forte, Spray

Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.:	55515	Abgabekategorie:	C	Index:	07.10.4.		05.01.2012	
Zusammensetzung	01	etofenamatum 100 mg, propylenglycolum, macrogolum 400, excipiens ad solutionem pro 1 ml.						
Anwendung		Kutanes Antirheumatikum						
Packung/en	01	002		50 ml			C	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 2. Mai 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)						
* Gültig bis		01.05.2017						

02 Rivotril, Tropfen

Roche Pharma (Schweiz) AG, Schönmattdstrasse 2, 4153 Reinach BL

Zul.-Nr.:	37758	Abgabekategorie:	B	Index:	01.07.1.		06.01.2012	
* Zusammensetzung	02	clonazepamum 2.5 mg, aromatica, saccharinum natricum, color.: E 133, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. 25 guttae.						
Anwendung		Antiepileptikum						
* Packung/en	02	020		10 ml			B	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.06.2008 (Neuer deklarationspflichtiger Hilfsstoff E133) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe						
Gültig bis		25.02.2014						

01 Sabrinin Nieren- und Blasendragées

Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.:	58140	Abgabekategorie:	D	Index:	05.02.0.		13.01.2012	
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	001		20 Dragée(s)			D	
		002		60 Dragée(s)			D	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.03.2011						
* Gültig bis		03.07.2017						

01 Sanaflo, Kapseln

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.:	58243	Abgabekategorie:	D	Index:	04.09.0.		13.01.2012	
Zusammensetzung	01	saccharomyces cerevisiae (Stamm: HANSEN CBS 5926 oder DBVPG6763) 250 mg corresp. cellulae vivae 4.5 Mia. pro dosi, excipiens pro capsula.						
Anwendung		Prophylaxe und Therapie antibiotikabedingter Diarrhöen Behandlung von Durchfallserkrankungen						
Packung/en	01	001		10 Kapsel(n)			D	
		002		20 Kapsel(n)			D	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.02.2010						
* Gültig bis		13.05.2017						

01 Sanalum 425, Kapseln

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 58214	Abgabekategorie: C	Index: 01.04.1.	12.01.2012
Zusammensetzung	01	hyperici herbae extractum ethanolicum siccum 425 mg corresp. hypericinum 0.75-1.3 mg, DER: 3.5-6:1, color.: E 141, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Bei gedrückter Stimmung	
Packung/en	01	001	30 Kapsel(n) C
		002	100 Kapsel(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.05.2007	
* Gültig bis		29.05.2017	

01 Scintimun Granulocyte BW 250/183, Markierungsbesteck

CBI Medical Products Vertriebs GmbH, Blegistrasse 5, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 51672	Abgabekategorie: A	Index: 17.01.8.	18.01.2012
Zusammensetzung	01	I): besilesomabum 1 mg, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, sorbitolum, pro vitro. II): tetranatrii 1,1,3,3-propantetraphosponas dihydricus, stanni(II) chloridum dihydricum, natrii chloridum, pro vitro. III): pro usu: I) et II) recenter radioactivatum 99m-technetio ut natrii pertechnetas.	
Anwendung		Immunszintigraphie von Entzündungsherden, Knochenmarkszintigraphie	
Packung/en	01	038	2 Flasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2007 (Korrektur der Deklaration und des ATC-Codes)	
Gültig bis		07.11.2012	

01 Sidroga Fenchel, geschnittene Droge

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 41669	Abgabekategorie: D	Index: 04.04.0.	20.01.2012
Zusammensetzung	01	foeniculi dulcis fructus 2 g pro charta.	
Anwendung		Bei Blähungen	
Packung/en	01	012	20 x 2,0 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.02.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.06.2017	

02 Sidroga Gallen- und Lebertee, geschnittene Drogen

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 29653	Abgabekategorie: D	Index: 04.11.2.	20.01.2012
Zusammensetzung	02	boldo folium 10 %, cynarae folium 15 %, menthae piperitae folium 10 %, millefolii herba 15 %, taraxaci herba cum radice 25 %, cardui mariae fructus 25 %, pro charta 1.5 g.	
Anwendung		Bei Verdauungsstörungen	
Packung/en	02	038	20 x 1,5 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.06.2017	

02 Sidroga Kamillenblüten, geschnittene Droge

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 41673	Abgabekategorie: D	Index: 04.04.0.	20.01.2012
Zusammensetzung	02	matricariae flos 1.5 g pro charta.	
Anwendung		Bei Verdauungsbeschwerden	
Packung/en	02	036 20 x 1,5 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.02.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.06.2017	

02 Sidroga Pfefferminzblätter, geschnittene Droge

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 41678	Abgabekategorie: D	Index: 04.04.0.	20.01.2012
Zusammensetzung	02	menthae piperitae folium 1.5 g pro charta.	
Anwendung		Bei Blähungen	
Packung/en	02	038 20 x 1,5 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.06.2017	

01 Sidroga Säuglings- und Kindertee, geschnittene Drogen

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 44905	Abgabekategorie: D	Index: 04.04.0.	20.01.2012
Zusammensetzung	01	matricariae flos 40 %, tiliae flos 10 %, melissae folium 10 %, menthae piperitae folium 10 %, foeniculi dulcis fructus 10 %, verbenae odoratae folium 20 %, pro charta 1.3 g.	
Anwendung		Bei Blähungen	
Packung/en	01	035 20 x 1,3 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.06.2017	

02 Sidroga Schafgarbe, geschnittene Droge

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 41685	Abgabekategorie: D	Index: 04.07.1.	20.01.2012
Zusammensetzung	02	millefolii herba 1.5 g pro charta.	
Anwendung		Bei Magenverstimmung, Verdauungsstörungen	
Packung/en	02	026 20 x 1,5 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.02.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.06.2017	

02 Sidroga Wermut, geschnittene Droge

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 41688	Abgabekategorie: D	Index: 04.07.1.	20.01.2012
Zusammensetzung	02	absinthii herba 1 g pro charta.	
Anwendung		Bei Magenverstimmung, Appetitlosigkeit	
Packung/en	02	025	20 x 1,0 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.06.2017	

01 Sumatriptan Spirig, Filmtabletten

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 58466	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.1.	31.01.2012
Zusammensetzung	01	sumatriptanum 50 mg ut sumatriptani succinas (1:1), excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Akutbehandlung von Migräneanfällen mit oder ohne Aura	
Packung/en	01	001	6 Tablette(n) B
		003	12 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.11.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.11.2017	

01 Sumatriptan Spirig Inject, Injektionslösung

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 58513	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.1.	31.01.2012
Zusammensetzung	01	sumatriptanum 6 mg ut sumatriptani succinas (1:1), natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Akutbehandlung von Migräneanfällen mit oder ohne Aura und Cluster Headache	
Packung/en	01	002	2 Patronen B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.11.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.11.2017	

01 Sumatriptan T Spirig, Filmtabletten

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 58512	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.1.	31.01.2012
Zusammensetzung	01	sumatriptanum 50 mg ut sumatriptani succinas (1:1), excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Akutbehandlung von Migräneanfällen mit oder ohne Aura	
Packung/en	01	001	6 Tablette(n) B
		003	12 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.11.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.11.2017	

01 Sumatriptan-Mepha, Injektionslösung

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 58286	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.1.	31.01.2012
Zusammensetzung	01	sumatriptanum 6 mg ut sumatriptani succinas (1:1), natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Akutbehandlung von Migräneanfällen mit oder ohne Aura und Cluster Headache	
Packung/en	01	001 2 Patronen	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.09.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		13.09.2017	

01 Sumatriptan-Mepha T 50, Lactab

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 58288	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.1.	31.01.2012
Zusammensetzung	01	sumatriptanum 50 mg ut sumatriptani succinas (1:1), excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Akutbehandlung von Migräneanfällen mit oder ohne Aura	
Packung/en	01	001 6 Tablette(n) 003 12 Tablette(n)	B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.09.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		13.09.2017	

01 Sumatriptan-Mepha 50, Lactab

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 58287	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.1.	31.01.2012
Zusammensetzung	01	sumatriptanum 50 mg ut sumatriptani succinas (1:1), excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Akutbehandlung von Migräneanfällen mit oder ohne Aura	
Packung/en	01	002 6 Tablette(n) 004 12 Tablette(n)	B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.09.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		13.09.2017	

02 Supradyn Vital 50+, Filmtabletten

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 54749	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.52	12.01.2012
* Zusammensetzung	02	vitamina: retinoli palmitas 1333 U.I., cholecalciferolum 200 U.I., (+)-alfa-tocopherolum 15 mg, thiamini hydrochloridum 2.1 mg, riboflavinum 2.4 mg, pyridoxini hydrochloridum 3 mg, cyanocobalaminum 1.5 µg, nicotinamidum 18 mg, acidum folicum 0.3 mg, acidum d-pantothenicum 6 mg, biotinum 75 µg, acidum ascorbicum 90 mg, mineralia: calcium 160 mg ut magnesium 120 mg ut ferrum 5.6 mg ut cuprum 1 mg ut manganum 1.4 mg ut iodum 60 µg ut molybdenum 60 µg ut selenium 28 µg ut zincum 6 mg ut chromium 50 µg ut alia: ginseng extractum 50 mg, color.: E 141, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Vitamin- und Mineralstoffpräparat	
Packung/en	02	059	30 Tablette(n) D
		060	90 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31. März 2009 (Änderung eines nicht deklarationspflichtigen Hilfsstoffes)	
Gültig bis		25.08.2014	

01 Tamsulin-Mepha T, Depotabs

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 62292	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	27.01.2012
Zusammensetzung	01	tamsulosini hydrochloridum 0.4 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		benigne Prostatahyperplasie	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.12.2011 (Änderung Präparatename, früher: Tamsulosin-Mepha T, Depotabs und Umwandlung Zulassungsart) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		08.12.2016	

01 Terbinafin Actavis 125, Tabletten**02 Terbinafin Actavis 250, Tabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 58218	Abgabekategorie: B	Index: 08.06.0.	24.01.2012
Zusammensetzung	01	terbinafinum 125 mg ut terbinafini hydrochloridum, excipients pro compresso.	
	02	terbinafinum 250 mg ut terbinafini hydrochloridum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	001	14 Tablette(n) B
	02	003	14 Tablette(n) B
		005	28 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21. Juni 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.06.2017	

01 Terbinafin-Mepha, Crème

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 57865	Abgabekategorie: C	Index: 10.09.4.	18.01.2012
Zusammensetzung	01	terbinafinum ut terbinafini hydrochloridum 10 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Mittel gegen Hautpilzkrankungen	
Packung/en	01	001	15 g C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28. August 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.08.2017	

01 Thyrogen, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Genzyme GmbH, Weststrasse 3, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 57687	Abgabekategorie: A	Index: 07.04.1.	20.01.2012
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: thyrotropinum alfa 0.9 mg, mannitolium, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii chloridum, pro vitro.	
Anwendung		Adjuvans in der Diagnostik des Schilddrüsenkarzinoms; Stimulans für die Radiojodtherapie des Schilddrüsenkarzinoms	
Packung/en	01	001	2 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
* Gültig bis		08.02.2017	

01 Tonopan, Filmtabletten

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 55895	Abgabekategorie: C	Index: 07.10.1.	26.01.2012
Zusammensetzung	01	diclofenacum kalicum 12.5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	013	10 Tablette(n) C
		014	20 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27. August 2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.06.2017	

05 Topiramat Helvepharm 25 mg, Filmtabletten
06 Topiramat Helvepharm 50 mg, Filmtabletten
07 Topiramat Helvepharm 100 mg, Filmtabletten
08 Topiramat Helvepharm 200 mg, Filmtabletten
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 59902	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	18.01.2012
Zusammensetzung	05	topiramatum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	06	topiramatum 50 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	07	topiramatum 100 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	08	topiramatum 200 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepileptikum, Migräneprophylaxe	
Packung/en	05	005 60 Tablette(n)	B
	06	006 60 Tablette(n)	B
	07	007 60 Tablette(n)	B
	08	008 60 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.05.2011 (Umwandlung Zulassungsart, früher: Vertrieb im Ausland)	
Gültig bis		13.01.2015	

01 Traumeel, homöopathische Salbe
 Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 55281	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	06.01.2012
Zusammensetzung	01	achillea millefolium TM 0.9 mg, aconitum napellus D1 0.5 mg, arnica montana D3 15 mg, atropa belladonna D1 0.5 mg, bellis perennis TM 1 mg, calendula officinalis TM 4.5 mg, chamomilla recutita TM 1.5 mg, echinacea angustifolia et (aut) pallida TM 1.5 mg, echinacea purpurea TM 1.5 mg, hamamelis virginiana TM 4.5 mg, hepar sulfuris D6 0.25 mg, hypericum perforatum D6 0.9 mg, mercurius solubilis hahnemanni D12 0.4 mg, symphytum officinale D4 1 mg, cetylanum, paraffinum liquidum, vaselinum album, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Verstauchungen, Prellungen	
Packung/en	01	002 50 g	D
		004 100 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14. August 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		13.08.2017	

01 Trinitrine simple Laleuf, dragées
 Sanofi SA, rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin

N° d'AMM: 18903	Catégorie de remise: B	Index: 02.04.1.	17.01.2012
Composition	01	glyceroli trinitras 0.15 mg, arom.: ethylvanillinum, excipiens pro compresso obducto.	
Indication		Angine de poitrine	
Conditionnements	01	016 60 dragée(s)	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 30.04.2007 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		29.04.2017	

01 Tyverb, Filmtabletten

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 57937	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	06.01.2012
Zusammensetzung	01	lapatinibum 250 mg ut lapatinibi ditosylas monohydricus, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	70 Tablette(n) A
		002	2 X 70 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.05.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		22.05.2017	

01 Ultracortenol, Augensalbe

AGEPHA PHARMA s.r.o., Bratislava, Zweigniederlassung Zug, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 23477	Abgabekategorie: A	Index: 11.06.1.	25.01.2012
Zusammensetzung	01	prednisoloni pivalas 5 mg, adeps lanae, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Augenentzündungen	
Packung/en	01	017	5 g A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.08.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.07.2017	

01 Vancocin i.v. 500 mg, Lyophilisat zur Herstellung einer Infusionslösung**02 Vancocin i.v. 1 g, Lyophilisat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Teva Pharma AG, St. Alban-Anlage 46, 4052 Basel

Zul.-Nr.: 24936	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.9.	31.01.2012
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: vancomycinum 500 mg ut vancomycini hydrochloridum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: vancomycinum 1 g ut vancomycini hydrochloridum, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	015	1 x 500 mg Durchstechflasche(n) A
	02	023	1 x 1 g Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. September 2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.06.2017	

01 Vancocin 125 mg, Kapseln**02 Vancocin 250 mg, Kapseln**

Teva Pharma AG, St. Alban-Anlage 46, 4052 Basel

Zul.-Nr.: 47074	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.9.	31.01.2012
Zusammensetzung	01	vancomycinum 125 mg ut vancomycini hydrochloridum, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
	02	vancomycinum 250 mg ut vancomycini hydrochloridum, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Orales Vancomycin ist indiziert für die Behandlung von Staphylokokken-Enterocolitis und von antibiotikabedingter pseudomembranöser Enterocolitis durch Clostridium difficile. Parenterale Verabreichung von Vancomycin ist nicht wirksam für die obigen Indikationen; deshalb muss Vancomycin für diese Indikationen oral verabreicht werden. Oral verabreichtes Vancomycin ist nicht wirksam für andere Typen von Infektionen.	
Packung/en	01	010 20 Kapsel(n)	A
	02	029 20 Kapsel(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. September 2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.06.2017	

01 Ventolin 0.5 mg/ml, Injektionslösung**02 Ventolin 1 mg/ml, Infusionskonzentrat**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 44397	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.3.	31.01.2012
Zusammensetzung	01	salbutamolum 0.5 mg ut salbutamoli sulfas, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	salbutamolum 5 mg ut salbutamoli sulfas, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Bronchospasmen, vorzeitig einsetzende Wehen	
Packung/en	01	013 5 x 1 ml Ampulle(n)	B
		023 5 x 1 ml Ampulle(n)	B
	02	022 5 x 5 ml Ampulle(n)	B
		024 5 x 5 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 7.5.2010 (Änderung Präparatename)	
Gültig bis		25.10.2015	

01 Videx EC 125 mg, Kapseln
02 Videx EC 200 mg, Kapseln
03 Videx EC 250 mg, Kapseln
04 Videx EC 400 mg, Kapseln
 Bristol-Myers Squibb SA, Neuhofstrasse 6, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 55611	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	10.01.2012
Zusammensetzung	01 didanosinum 125 mg, color.: excipiens pro capsula, kkkjk. 02 didanosinum 200 mg, excipiens pro capsula. 03 didanosinum 250 mg, excipiens pro capsula. 04 didanosinum 400 mg, excipiens pro capsula.		
Anwendung	HIV-Infektionen		
Packung/en	01 002 30 Kapsel(n) 02 004 30 Kapsel(n) 03 006 30 Kapsel(n) 04 008 30 Kapsel(n)		A A A A
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 7. Juni 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	23.04.2017		

01 Vitacal, Sachets
 PRO FARMA GmbH, Lindenstrasse 12, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 55761	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	30.01.2012
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		
Packung/en	01 012 30 Sachet(s) 015 90 Sachet(s)		D D
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.12.2011 (Umwandlung Zulassungsart, früher: Vertrieb im Ausland)		
Gültig bis	18.12.2013		

01 Xalos, Augentropfen
 Target BioScience AG, Weingartenstrasse 11, 8803 Rüslikon

Zul.-Nr.: 61260	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	25.01.2012
Zusammensetzung	01 latanoprostum 50 µg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung	Glaukom		
* Packung/en	01 001 1 x 2,5 ml 002 3 x 2,5 ml		B B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.07.2011 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 3x2.5ml)		
Gültig bis	26.07.2016		

01 Zolpidem - 1 A Pharma 10 mg, Filmtabletten

1 A Pharma GmbH, Oberhaching, Landkreis München (DE), Zweigniederlassung Steinhausen, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 59420	Abgabekategorie: B	Index: 01.03.1.	26.01.2012
Zusammensetzung	01	zolpidemi tartras 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypnotikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.04.2009 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		21.04.2014	

01 3TC 150 mg, Filmtabletten**02 3TC 300 mg, Filmtabletten**

ViiV Healthcare GmbH, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 53662	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	05.01.2012
Zusammensetzung	01	lamivudinum 150 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	lamivudinum 300 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	01	013	60 Tablette(n) A
	02	021	30 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. März 2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.04.2017	

02 3TC, Lösung oral

ViiV Healthcare GmbH, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 53663	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	05.01.2012
Zusammensetzung	02	lamivudinum 150 mg, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 15 ml.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	02	036	240 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. März 2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.04.2017	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

02 Ampi-Kur ad us.vet., Eutersuspension

Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: 46817	Abgabekategorie: A	Index:	09.01.2012
* Zusammensetzung	02	ampicillinum anhydricum 20 mg, cloxacillinum 40 mg ut cloxacillinum natricum, silica colloidalis anhydrica, polysorbatum 80, antiox.: E 320 0.18 mg, conserv.: alcohol benzylicus 9 mg, propylenglycoli octanoas et decanoas q.s. ad suspensionem pro 1 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus 2 ml.	
Anwendung		Mastitis bei Kühen	
* Packung/en	02	036 4 x 10 ml 040 12 x 10 ml 044 60 x 10 ml 045 200 ml	A A A A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02. Mai 2011 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 12 Injektoren; neu: mit Desinfektionstüchern)	
Gültig bis		29.11.2014	

01 Biclox DC ad us.vet., suspension

Biokema SA, Ch. de la Chatanerie 2, 1023 Crissier

N° d'AMM: 53807	Catégorie de remise: A	Index:	26.01.2012
Composition	01	cloxacillinum 600 mg ut cloxacillinum benzathinum, ampicillinum anhydricum 300 mg, lecithinum, aluminii monostearas, paraffinum liquidum, ad suspensionem pro vase 5.4 g.	
Indication		Traitement des mammites subcliniques lors de la mise-à-goutte. Prévention des nouvelles infections tout au long de la période de tarissement.	
* Conditionnements	01	011 4 x 5.4 g 038 120 x 5.4 g 039 20 x 5.4 g	A A A
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 22 septembre 2011 (ajout de taille(s) d'emballage, nouveau: 20 injecteurs)	
Valable jusqu'au		14.12.2016	

01 Bismutal ad us.vet., abgeteilte Pulver

Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern

Zul.-Nr.: 27718	Abgabekategorie: D	Index:	26.01.2012
Zusammensetzung	01	bismuthi aluminas 2 g, ceratoniae fructus 8 g, kaolinum ponderosum 10 g, pro charta.	
Anwendung		Antidiarrhoikum in Pulverform für Tiere zur Behandlung nicht infektiöser Durchfälle	
Packung/en	01	019 10 x 20 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.03.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		21.03.2017	

02 Caniquantel plus S ad us.vet., Tabletten**03 Caniquantel plus M ad us.vet., Tabletten**

Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern

Zul.-Nr.: 54195	Abgabekategorie: B	Index:	27.01.2012
Zusammensetzung	02	praziquantelum 50 mg, fenbendazolum 500 mg, arom.: natrii hydrogenoglutamas anhydricus et alia, excipiens pro compresso.	
	03	praziquantelum 100 mg, fenbendazolum 1000 mg, arom.: natrii hydrogenoglutamas anhydricus et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung	02	Behandlung von Rund- und Bandwurminfektionen bei Hunden und Katzen	
	03	Behandlung von Rund- und Bandwurminfektionen bei Hunden	
* Packung/en	02	036	48 Tablette(n) B
	03	037	24 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.8.2011 (Zulassung der neuen Dosierung: Caniquantel plus M ad us. vet., Tabletten)	
Gültig bis		23.10.2016	

01 Caniquantel pro Inj. ad us.vet., Injektionslösung

Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern

Zul.-Nr.: 54194	Abgabekategorie: B	Index:	26.01.2012
Zusammensetzung	01	praziquantelum 56.8 mg, propylenglycolum, conserv.: alcohol benzylicus 75 mg, chlorobutanolum hemihydricum 5 mg, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zur Behandlung von Bandwurminfektionen bei Hunden und Katzen	
Packung/en	01	013	10 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 5. April 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		04.04.2017	

01 Chloramphénicol Biokema ad us.vet., pommade

Biokema SA, Ch. de la Chatanerie 2, 1023 Crissier

N° d'AMM: 42063	Catégorie de remise: A	Index:	26.01.2012
Composition	01	chloramphenicolum 18 mg, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Indication		Infections bactériennes locales chez les chiens et les chats	
Conditionnements	01	010	20 g A
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 29 mars 2007 (prolongation de l'attestation d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		28.03.2017	

03 Cloxacillin-TS-1000 ad us.vet., Suspension in Injektoren

Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: 41909	Abgabekategorie: A	Index:	09.01.2012
* Zusammensetzung	03	cloxacillinum 627 mg ut cloxacillinum benzathinum, cloxacillinum 183 mg ut cloxacillinum natricum, ricini oleum hydrogenatum, arachidis oleum, antiox.: E 320 1.8 mg, pro vase 9.3 g corresp. 10 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus 2 ml.	
Anwendung		Mastitisprophylaxe beim Trockenstellen der Milchkühe	
* Packung/en	03	048 4 x 9.3 g 056 60 x 9.3 g 060 12 x 9.3 g	A A A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02. Mai 2011 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 12 Injektoren; neu: mit Desinfektionstüchern)	
Gültig bis		27.04.2015	

03 Cloxa-Coli ad us.vet., Suspension in Injektoren

Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: 42270	Abgabekategorie: A	Index:	09.01.2012
* Zusammensetzung	03	cloxacillinum 458 mg ut cloxacillinum natricum, colistinum 1 Mio U.I. ut colistini sulfas, glyceroli trishydroxysteraras, arachidis oleum, antiox.: E 320 1.8 mg, pro vase 10 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus 2 ml.	
Anwendung		Mastitis bei Kühen	
* Packung/en	03	032 4 x 10 ml 040 60 x 10 ml 048 12 x 10 ml	A A A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02. Mai 2011 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 12 Injektoren; neu: mit Desinfektionstüchern)	
Gültig bis		29.11.2014	

01 Degramycin ad us.vet., Augensalbe

Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern

Zul.-Nr.: 33466	Abgabekategorie: A	Index:	03.01.2012
Zusammensetzung	01	neomycinum 3.5 mg ut neomycini sulfas, hydrocortisoni acetatas 5 mg, lidocaini hydrochloridum 10 mg, retinoli palmitas 5000 U.I., adeps lanae, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Augensalbe für Tiere bei allergischer und unspezifischer Keratitis, Konjunktivitis und nicht eitriger Blepharitis	
Packung/en	01	013 7,5 g	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22. März 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		21.03.2017	

01 Dermaflon ad us.vet., Crème

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 48412	Abgabekategorie: C	Index:	26.01.2012
Zusammensetzung	01	acidum dl-malicum 3.75 mg, acidum benzoicum 0.25 mg, acidum salicylicum 0.06 mg, allantoinum 0.15 mg, propylenglycolum 18.16 mg, conserv.: E 216, E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Zur Behandlung von Verletzungen, Wunden, Hautläsionen bei Tieren	
Packung/en	01	017 30 g 025 100 g	C C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 9. März 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		08.03.2017	

01 Dermaflon ad us.vet., Lösung

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 48413	Abgabekategorie: C	Index:	26.01.2012
Zusammensetzung	01	acidum dl-malicum 22.5 mg, acidum benzoicum 1.5 mg, acidum salicylicum 0.37 mg, propylenglycolum 0.40 ml, aromatica, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zur Behandlung von Verletzungen, Wunden, Hautläsionen und Otitis externa bei Tieren	
Packung/en	01	021 100 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 9. März 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		08.03.2017	

03 Dexadreson ad us.vet., Injektionslösung

Veterinaria AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 36531	Abgabekategorie: B	Index:	26.01.2012
Zusammensetzung	03	dexamethasonum 2 mg ut dexamethasoni natrii phosphas, natrii chloridum, natrii citras dihydricus, conserv.: alcohol benzylicus 15.6 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Corticosteroid-Therapie bei Wiederkäuern, Pferden, Schweinen, Hunden und Katzen	
Packung/en	03	030 50 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.12.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		06.05.2017	

01 Emorex N Berna ad us.vet., Granulat

Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern

Zul.-Nr.: 53939	Abgabekategorie: A	Index:	26.01.2012
Zusammensetzung	01	neomycinum 1.400 g ut neomycini sulfas, excipients ad granulatum pro charta 2.52 g.	
Anwendung		Antibiotikum für Kälber, Schweine, Schafe und Hunde	
Packung/en	01	015 30 Beutel	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.04.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.04.2017	

01 Noroclav 50 ad us.vet., Tabletten
02 Noroclav 250 ad us.vet., Tabletten
03 Noroclav 500 ad us.vet., Tabletten
 ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: 57027	Abgabekategorie: A	Index:	03.01.2012
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 40 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 10 mg ut kalii clavulanas, aromatica, color.: E 122, excipiens pro compresso.	
	02	amoxicillinum anhydricum 200 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 50 mg ut kalii clavulanas, aromatica, color.: E 122, excipiens pro compresso.	
	03	amoxicillinum anhydricum 400 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 105 mg ut kalii clavulanas, aromatica, color.: E 122, excipiens pro compresso.	
Anwendung	01	Antibiotikum für Hunde und Katzen	
	02	Antibiotikum für Hunde und Katzen	
	03	Antibiotikum für Hunde	
Packung/en	01	004 100 Tablette(n)	A
	02	012 50 Tablette(n)	A
	03	013 25 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.7.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		15.02.2017	

02 Rilexine 200 LC ad us.vet., Suspension
 Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: 54694	Abgabekategorie: A	Index:	09.01.2012
Zusammensetzung	02	cefalexinum monohydricum 200 mg, ricini oleum hydrogenatum, arachidis oleum, antiox.: E 320 1.8 mg, pro vase 10 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus 2 ml.	
Anwendung		Mastitis bei Kühen	
* Packung/en	02	016 4 x 10 ml	A
		024 12 x 10 ml	A
		032 32 x 10 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02. Mai 2011 (Neu: mit Desinfektionstüchern)	
Gültig bis		10.05.2016	

03 Scalibor Protectorband ad us.vet., für kleine und mittlere Hunde**04 Scalibor Protectorband ad us.vet., für grosse Hunde**

Veterinaria AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 55995	Abgabekategorie: B/C	Index:	12.01.2012
Zusammensetzung	03	deltamethrinum 0.76 g, antiox.: E 321, excipients pro praeparatione 48 cm.	
	04	deltamethrinum 1 g, antiox.: E 321, excipients pro praeparatione 65 cm.	
Anwendung	03	Antiparasitenhalsband für kleine und mittlere Hunde	
	04	Antiparasitenhalsband für grosse Hunde	
Packung/en	03	002 1 Halsband	C
		004 6 x 1 Halsband	C
	04	006 1 Halsband	C
		008 6 x 1 Halsband	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. November 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		06.03.2017	

01 Sedivet ad us.vet., Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 53506	Abgabekategorie: B	Index:	19.01.2012
Zusammensetzung	01	romifidini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, conserv.: chlorocresolum 2 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Sedativum für Untersuchungen, Behandlungen und als Prämedikation zur Anästhesie für Pferde	
Packung/en	01	011 20 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28. August 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.08.2017	

01 Sera Costapur F ad us.vet., Lösung

Alfauna AG, Römerstrasse 9, 4314 Zeiningen

Zul.-Nr.: 57825	Abgabekategorie: D	Index:	25.01.2012
Zusammensetzung	01	viridis malachiti oxalas 0.18 g, formaldehydum 2.1 g, excipients ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Für Zierfische gegen Ichthyophthirius multifiliis und andere Parasiten im Süß- und Meerwasseraquarium	
Packung/en	01	002 50 ml	D
		006 100 ml	D
Bemerkung		Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung Zulassung im Meldeverfahren gemäss Art. 39 VAZV	
* Gültig bis		24.01.2017	

01 Tetrawest N ad us.vet., Pulver

Werner Stricker AG, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 54039	Abgabekategorie: A	Index:	11.01.2012
Zusammensetzung	01	tetracyclini hydrochloridum 500 mg, sulfaguanidinum 2 g, excipients ad pulverem pro charta 25 g.	
Anwendung		Durchfälle bei Kälbern	
Packung/en	01	018 3 x 25 g	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.6.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		13.06.2017	

04 Vitakraft Vita Care Antiparasit-Halsband für Hunde

Vitakraft AG, Industriezone Furtbach, 8107 Buchs ZH

Zul.-Nr.: 54376	Abgabekategorie: E	Index:	24.01.2012
Zusammensetzung	04	dimpylatum 6.15 g, excipients pro praeparatione 41 g.	
Anwendung	04	Ektoparasiten bei Hunden	
Packung/en	04	032 1 Halsband	E
Bemerkung		Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
* Gültig bis		23.01.2017	

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 2012 übernimmt die Firma **Spirig HealthCare AG, Egerkingen** folgendes Präparat der Firma **Spirig Pharma AG, Egerkingen**:

A compter du 1 janvier 2012, l'entreprise **Spirig HealthCare AG, Egerkingen** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Spirig Pharma AG, Egerkingen**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
59132	Fentanyl Spirig, Depotpflaster

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 1. Januar 2012 übernimmt die Firma **Gebro Pharma AG, Liestal** folgendes Präparat der Firma **Permamed AG, Dornach**:

A compter du 1 janvier 2012 l'entreprise **Gebro Pharma AG, Liestal** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Permamed AG, Dornach**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
55928	GeloDurat, Kapseln

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 1. Januar 2012 übernimmt die Firma **Pro Concepta Zug AG, Zug** folgendes Präparat der Firma **ProReo Pharma AG, Liestal**:

A compter du 1 janvier 2012 l'entreprise **Pro Concepta Zug AG, Zug** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **ProReo Pharma AG, Liestal**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
16598	W-Tropfen

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 2. Januar 2012 übernimmt die Firma **Zambon Svizzera SA, Cadempino** die folgenden Präparate der Firma **NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Bern:**

A compter du 2 janvier 2012, l'entreprise **Zambon Svizzera SA, Cadempino** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Bern:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
46787	Importal, Pulver
52785	Importal, Lösung

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 10. Januar 2012 übernimmt die Firma **Alcon Switzerland SA, Hünenberg** folgende Präparate der Firma **Novartis Pharma Schweiz AG, Bern:**

A compter du 10 janvier 2012, l'entreprise **Alcon Switzerland SA, Hünenberg** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Novartis Pharma Schweiz AG, Bern :**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
53634	Oculac, Augentropfen
53635	Oculac SDU, Augentropfen

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 11. Januar 2012 übernimmt die Firma **Gebro Pharma AG, Liestal** folgendes Präparat der Firma **OrPha Swiss GmbH, Küsnacht ZH:**

A compter du 11 janvier 2012, l'entreprise **Gebro Pharma AG, Liestal** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **OrPha Swiss GmbH, Küsnacht ZH :**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
61443	Leflunomid Gebro, Filmtabletten

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 11. Januar 2012 übernimmt die Firma **Pro Concepta Zug AG, Zug** folgendes Präparat der Firma **Alkopharma SA, Martigny:**

A compter du 11 janvier 2012, l'entreprise **Pro Concepta Zug AG, Zug** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Alkopharma SA, Martigny:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
21713	Puri-Nethol, Tabletten
22562	Kemadrin, Tabletten
23426	Leukeran, Filmtabletten
30897	Alkeran, Filmtabletten
37890	Lanvis, Tabletten
41529	Trandate, Injektionslösung
41530	Trandate, Tabletten
52193	Alkeran, Injektions-/Infusionspräparat

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 12. Januar 2012 übernimmt die Firma **Mepha Pharma AG, Aesch BL** folgendes Präparat der Firma **Teva Pharma AG, Basel:**

A compter du 12 janvier 2012, l'entreprise **Mepha Pharma AG, Aesch BL** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Teva Pharma AG, Basel :**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
62091	Tamsulosin-Mepha T, Retardtabletten

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

Per 6. Januar 2012 ändert die Firma **SparMed AG** ihr Firmendomizil von **6340 Baar** nach **6300 Zug.**

A compter du 6 janvier 2012, l'entreprise **SparMed AG** actuellement sise **6340 Baar**, aura pour nouveau domicile **6300 Zug.**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
55381	Enapril, Tabletten
58463	Indamid SR, Filmtabletten
59335	Nebilol, Tabletten

Änderung Name der Zulassungsinhaberin / Changement de raison sociale

Per 1. Januar 2012 ändert die Firma **Biogen-Dompé AG** ihren Firmennamen auf **Biogen Idec Switzerland AG**.

A compter du 1 janvier 2012, l'entreprise **Biogen-Dompé AG** aura pour nouvelle raison sociale **Biogen Idec Switzerland AG**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
54094	Avonex, Lyophilisat
56735	Avonex, Injektionslösung in einer Fertigspritze
57273	Tysabri 300 mg, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
62178	Avonex Pen, Injektionslösung in einem Fertigpen

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	Actimagon, Kautabletten Nycomed Pharma AG, Wallisellenstrasse 55, 8600 Dübendorf	58973	D	07.02.1.	01.06.2012
1	01	Aesculaforce, Venen-Tabletten Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG	53124	D	02.08.1.	30.12.2011
1	02	Allsan Magnesium und Vitamin B6, Lutschtabletten Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf	47520	D	07.02.51	31.12.2011
1	01	Arbid, comprimés filmés Vifor SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne	30569	C	12.02.6.	31.12.2011
1	01	Arbid, gouttes Vifor SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne	31311	C	12.02.6.	31.12.2011
1	01	Bepanthen, Pastillen Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich	11910	D	13.04.0.	14.12.2011
1	01	Chlorochin, Lacktabletten Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	34254	B	08.04.1.	31.12.2011
1	10	Dianeal PD1 1,36 Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil	42307	B	05.04.0.	29.11.2011

1	11	Dianeal PD1 2,27 Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil	42307	B	05.04.0.	29.11.2011
1	12	Dianeal PD1 3,86 Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil	42307	B	05.04.0.	29.11.2011
1	01	DoloCitran C, Brausetabletten NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern	55736	D	01.01.2.	01.12.2011
	01	Emoform, Zahnpaste Dr. Wild & Co. AG, Hofackerstrasse 8, 4132 Muttenz 1	12480	D	13.08.0.	14.12.2011
1	01	Emoform-F, Zahnpaste Dr. Wild & Co. AG, Hofackerstrasse 8, 4132 Muttenz 1	52494	D	13.08.0.	14.12.2011
1	01	Hydrocortison Streuli 1 %o, Crème Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	34603	C	10.05.1.	31.12.2011
1	01	Lysozym Inpharzam sun stick, bastone Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino	45359	D	10.09.3.	24.11.2011
1	02	Lysozym Inpharzam stick, bastone Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino	45359	D	10.09.3.	24.11.2011
1	01	Miracorten, Crème Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern	51158	B	10.05.1.	24.03.2011
1	01	Miracorten, Salbe Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern	51157	B	10.05.1.	24.03.2011
1	01	Nizoral, Tabletten Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar	43690	B	08.06.0.	30.11.2012
1	01	Olanzapin Mylan 5 mg, Schmelztabletten Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar	60561	B	01.05.0.	20.12.2011
1	02	Olanzapin Mylan 10 mg, Schmelztabletten Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar	60561	B	01.05.0.	20.12.2011
1	03	Olanzapin Mylan 15 mg, Schmelztabletten Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar	60561	B	01.05.0.	20.12.2011
1	04	Olanzapin Mylan 20 mg, Schmelztabletten Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar	60561	B	01.05.0.	20.12.2011

1	01	Opticrom, collyre Sanofi-Aventis (Suisse) SA, rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin	40791	C	11.06.2.	29.02.2012
1	01	Optrex, Augenkompresen Reckitt Benckiser (Switzerland) AG, Richtistrasse 5, 8304 Wallisellen	26787	D	11.06.3.	31.12.2011
1	01	Otosporin, Ohrentropfen GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	25101	A	12.01.3.	30.04.2012
1	01	Pascoe Agil, Filmtabletten CPS Cito Pharma Services GmbH, Forchstrasse 4b, 8610 Uster	56365	D	07.10.1.	31.12.2011
1	01	Sandrena 0,5 g, Gel MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern	54347	B	07.08.2.	31.12.2011
1	02	Sandrena 1,0 g, Gel MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern	54347	B	07.08.2.	31.12.2011
	01	Sedagul, Tabletten Dr. Wild & Co. AG, Hofackerstrasse 8, 4132 Muttenz 1	12231	C	13.99.0.	14.12.2011
1	01	Seropram, Tropfen Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon	54713	B	01.06.0.	21.11.2011
1	01	Talcid mint, Kaupastillen Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich	56005	C	04.01.0.	19.10.2011
1	01	Tamsulosin Mylan, Retardkapseln Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar	59749	B	05.99.0.	14.12.2011
1	13	TISSEEL Lyo 2 ml Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil	43141	B	06.99.0.	31.03.2012
1	14	TISSEEL Lyo 4 ml Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil	43141	B	06.99.0.	31.03.2012
1	15	TISSEEL Lyo 10 ml Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil	43141	B	06.99.0.	31.03.2012
1	02	Tonique D, liquide Vifor SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne	23768	D	07.02.52	31.12.2011

1	01	Xigris 5 mg, poudre pour perfusion Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier	55908	A	08.99.0. 20.12.2011
1	02	Xigris 20 mg, poudre pour perfusion Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier	55908	A	08.99.0. 20.12.2011

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	01	Corbuvit ad us.vet., Dragées Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	52026	B	31.12.2011
1	01	Escophos ad us.vet., Injektionslösung Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	42748	B	31.12.2011
1	01	JBL Furanol ad us.vet., tablettes Keller Martigny SA, Rte des Finettes 59, 1920 Martigny	58367	D	31.12.2011
1	01	Urofree ad us.vet., sterile Lösung VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen	42713	B	16.12.2011

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

01	Anapen 0.3 mg, Injektionslösung AllergyCare Pharmaceutical GmbH, Zürichstrasse 2, 8134 Adliswil	57570	B	02.05.2.	24.05.2012
02	Anapen Junior, Injektionslösung AllergyCare Pharmaceutical GmbH, Zürichstrasse 2, 8134 Adliswil	57570	B	02.05.2.	24.05.2012
03	Anapen 0.5 mg, Injektionslösung AllergyCare Pharmaceutical GmbH, Zürichstrasse 2, 8134 Adliswil	57570	B	02.05.2.	24.05.2012
01	Dexasalyl Scalp Application, Lösung Medinova AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich	42667	B	10.05.2.	17.06.2012
11	Inflexal V, Injektionssuspension CRUCCELL SWITZERLAND AG, Rehhagstrasse 79, 3018 Bern	614	B	08.08.	01.07.2012
02	Nitrolingual, Kapseln Lubapharm AG, Güterstrasse 86a, 4053 Basel	16380	B	02.04.1.	29.04.2012
01	Pacific sugarless Eukalyptus-Menthol, Pastillen F. Hunziker + Co AG, Heimstrasse 18, 8953 Dietikon	54563	E	12.03.9.	25.03.2012
01	Pacific sugarless Pfefferminz, Pastillen F. Hunziker + Co AG, Heimstrasse 18, 8953 Dietikon	54564	E	12.03.9.	25.03.2012
01	Ricola Salbei, Kräuterbonbon Ricola AG, Baselstrasse 31, 4242 Laufen	54392	E	12.03.9.	25.03.2012

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01	Best Friend, Hundehalsband Vitakraft AG, Industriezone Furtbach, 8107 Buchs ZH	55425	E	31.12.2011
01	Best Friend Katzenhalsband / Katzenhalsband Reflex Vitakraft AG, Industriezone Furtbach, 8107 Buchs ZH	55424	E	31.12.2011
01	Sera med Professional Protazol ad us.vet., Lösung Alfauna AG, Römerstrasse 9, 4314 Zeiningen	58148	D	09.01.2012
04	Vitakraft Vita Care Antiparasit-Halsband für Hunde Vitakraft AG, Industriezone Furtbach, 8107 Buchs ZH	54376	E	31.12.2011
01	Vitakraft Vita Care Antiparasit-Halsband für Katzen Vitakraft AG, Industriezone Furtbach, 8107 Buchs ZH	54808	E	31.12.2011