

Journal

Swissmedic

2/2004

03. Jahrgang
03^e année

ISSN 0026-9212

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

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

Erscheint monatlich/Publication mensuelle

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

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

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

	Seite		
Im Brennpunkt		Medizinprodukte	
Neu zulassungspflichtige Arzneimittel: Per 31. Dezember 2002 eingereichte Zulassungs- gesuche für Komplementär- und Phytoarzneimittel	140	GMDN: Neue Nomenklatur für Medizinprodukte inkl. Invitro-Diagnostik	150
Monographie «Luft zur medizinischen Anwendung»; Höherer Grenzwert für den Wassergehalt für «on-site» produzierte Luft	146	Arzneimittel Statistik	
Regulatory News		Freigaben der Blutprodukte und Impfstoffe	152
Berichtigung: Veröffentlichung der Fach- und Patienteninformation (Arzneimittelinformation); Praxisänderung per 1. März 2004	148	Neuzulassungen	154
		Revisionen und Änderungen der Zulassung	162
		Widerruf der Zulassung	232
		Umwandlung für das Inverkehrbringen im Ausland	235

Swissmedic Kontaktliste

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

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

Zeichenerklärung

Abgabekategorien

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

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

	Page		
Actualités		Dispositifs médicaux	
Médicaments nouvellement soumis à autorisation: demandes d'autorisation déposées avant le 31 décembre 2002 pour les médicaments complémentaires et les phytomédicaments	141	GMDN: une nouvelle nomenclature des dispositifs médicaux, y compris des diagnostics in vitro	151
Monographie «Air médicinal»: Valeur limite de la teneur en eau plus élevée pour l'air produit «sur site»	147	Miscellanées	
Réglementation		Produits sanguins et vaccins admis à l'écoulement	152
Rectification: Publication de l'information destinée aux professionnels et aux patients (informations sur les médicaments); les changements qui entreront en vigueur au 1 ^{er} mars 2004	149	Nouvelles autorisations	154
		Révisions et changements de l'autorisation	162
		Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	232
		Conversion en mise sur le marché à l'étranger	235

Annuaire Swissmedic

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

Vous pourrez donc ainsi joindre directement votre interlocuteur.

Légende

Catégories de remise

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

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

Neu zulassungspflichtige Arzneimittel: Per 31. Dezember 2002 eingereichte Zulassungsgesuche für Komplementär- und Phytoarzneimittel

Artikel 9 Absatz 1 des Heilmittelgesetzes (HMG; SR 812.21) hält fest, dass verwendungsfertige Arzneimittel nur in Verkehr gebracht werden dürfen, wenn sie von Swissmedic Schweizerisches Heilmittelinstitut, (Institut) zugelassen sind. Ausnahmen sind in Artikel 9 Absatz 2 HMG beschrieben.

Gemäss Artikel 95 Absatz 3 HMG war für Arzneimittel, die bisher weder nach kantonalem Recht noch nach Bundesrecht zulassungspflichtig waren und die neu zugelassen werden müssen, bis spätestens 31. Dezember 2002 ein Zulassungsgesuch einzureichen.

In ihrer Publikation im Swissmedic Journal Februar 2003 hat Swissmedic die Bedingungen umschrieben, unter welchen ein nicht zugelassenes zulassungspflichtiges Arzneimittel bis zum Abschluss der Bearbeitung des Zulassungsgesuches auf dem Markt bleiben kann.

Im Swissmedic Journal März 2003 publizierte Swissmedic eine Liste der Arzneimittel, für welche ein Zulassungsgesuch bis zum 31. Dezember 2002 eingereicht worden ist, mit Ausnahme der Komplementär- und Phytoarzneimittel (KPA). Die erste Erfassung der in diesem Bereich eingegangenen rund 5000 Zulassungsgesuche konnte in der Zwischenzeit abgeschlossen werden.

Das Institut publiziert nachfolgend die Liste der per 31. Dezember 2002 eingegangenen KPA-Zulassungsgesuche, sofern diese nicht bereits bearbeitet und abgeschlossen werden konnten. Im Bereich der Traditionellen Chinesischen Medizin (TCM) haben mehrere Firmen zwischen 200 und über 1000 Zulassungsgesuche eingereicht. Hier beschränkt sich die Publikation auf die Angabe der verantwortlichen Vertriebsfirmen, wobei die vollständige Arzneimittelliste der jeweiligen Firmen auf der Website von Swissmedic www.swissmedic.ch, Bereich «für die Heilmittelindustrie», Rubrik «Marktzutritt» → «Humanarzneimittel» → «Wichtige Informationen», aufgeschaltet wird.

Die auf dieser Liste (siehe Anhang) resp. im Internet aufgeführten Präparate dürfen basierend auf den Übergangsbestimmungen des HMG bis zum definitiven Entscheid des Instituts über das Zulassungsgesuch in Verkehr bleiben.

Das Institut macht darauf aufmerksam, dass die Gesuche mehrheitlich noch nicht überprüft werden konnten. Die Liste der Präparate ist als Arbeitsinstrument zu verstehen und widerspiegelt lediglich den aktuellen Bearbeitungsstand. Arzneimittel, welche nach Abschluss des Zulassungsverfahrens einen negativen Zulassungsentscheid erhalten, dürfen anschliessend nicht weiter vertrieben werden. Swissmedic wird die Liste auf ihrer Website periodisch aufdatieren.

Zulassungspflichtige Arzneimittel, für die bisher keine Zulassung durch die IKS, das BAG oder einen Kanton vorliegt und für welche bis zum 31. Dezember 2002 kein Zulassungsgesuch eingereicht wurde, dürfen seit 1. Januar 2003 nicht mehr in Verkehr sein, es sei denn, es treffen für sie die im HMG erwähnten Ausnahmen zu. Arzneimittel, für welche eine gültige kantonale Sonderbewilligung vorliegt, können nach Art. 95 Abs. 5 HMG bis zum Ablauf der Bewilligungsdauer (aber spätestens bis zum 31. Dezember 2006) in Verkehr bleiben.

Nachfolgende Vertriebsfirmen haben per 31. Dezember 2002 eine grössere Anzahl Gesuche für Arzneimittel der asiatischen Medizin eingereicht. Die Liste der Präparate wird auf der Homepage der Swissmedic www.swissmedic.ch, Bereich «für die Heilmittelindustrie», Rubrik «Marktzutritt» → «Humanarzneimittel» → «Wichtige Informationen», aufgeschaltet.

- China Medical GmbH, Pfeffingen
- Complemedis AG, Schönenwerd
- Dr. Noyer AG, Bern
- Lian Chinaherb AG, Wollerau
- Milestone International Ltd., Glattbrugg

Médicaments nouvellement soumis à autorisation: demandes d'autorisation déposées avant le 31 décembre 2002 pour les médicaments complémentaires et les phytomédicaments

L'article 9, alinéa 1 de la loi sur les produits thérapeutiques (LPT; RS 812.21) stipule que les médicaments prêts à l'emploi doivent avoir été autorisés par Swissmedic, Institut suisse des produits thérapeutiques (ci-après «institut»), pour pouvoir être mis sur le marché. L'alinéa 2 de ce même article énumère quant à lui les exceptions à cette règle.

En vertu de l'article 95, alinéa 3 LPT, une demande d'autorisation de mise sur le marché pour les médicaments qui n'étaient soumis à une telle autorisation ni par le droit cantonal ni par le droit fédéral, mais qui doivent l'être en vertu de la LPT, devait être présentée avant le 31 décembre 2002 au plus tard.

Dans un article paru dans l'édition de février 2003 du Journal Swissmedic, l'institut a fixé les conditions dans lesquelles un médicament soumis à autorisation mais non encore autorisé pouvait rester sur le marché jusqu'à la fin de la procédure d'examen de la demande d'autorisation dont il faisait l'objet.

Dans le Journal Swissmedic de mars 2003, la liste des médicaments pour lesquels une demande d'autorisation avait été déposée avant le 31 décembre 2002 a été publiée, à l'exception des médicaments complémentaires et des phytomédicaments. La première saisie des quelque 5000 demandes déposées pour cette catégorie de produits a entre-temps pu être terminée.

L'institut publie ci-après la liste des demandes d'autorisation déposées avant le 31 décembre 2002 pour des médicaments complémentaires et des phytomédicaments et qui n'ont pas encore pu être traitées et clôturées. Il convient en outre de souligner que dans le domaine de la médecine traditionnelle chinoise (MTC), plusieurs entreprises ont déposé entre 200 et plus de 1000 demandes d'autorisation. La présente publication se limite à indiquer le nom des distributeurs responsables. La liste complète des médicaments des différentes sociétés sera publiée téléchargée sur le site Internet de Swissmedic à cette adresse: www.swissmedic.ch, «à l'industrie des produits thérapeutiques», sous la rubrique «Accès au marché» → «Médicaments à usage humain» → «Informations importantes».

En application des dispositions transitoires prévues par la LPT, les préparations figurant dans cette liste (cf. annexe) ou sur Internet peuvent rester sur le marché jusqu'à ce que Swissmedic rende une décision définitive quant à la demande d'autorisation dont elles font l'objet.

L'institut souligne par ailleurs que la plupart des demandes n'ont pas encore pu être examinées. La présente liste des préparations doit donc être considérée comme un document de travail qui reflète uniquement l'avancement de la procédure d'examen des dossiers. Les médicaments pour lesquels une décision négative sera rendue à l'issue de la procédure d'autorisation ne pourront plus être distribués. Swissmedic mettra d'ailleurs régulièrement la liste à jour sur son site Internet.

Les médicaments soumis à autorisation pour lesquels aucune autorisation n'a été délivrée par l'OICM, l'OFSP ou un canton et pour lesquels aucune demande d'autorisation n'a été déposée avant le 31 décembre 2002 ne peuvent plus être commercialisés depuis le 1er janvier 2003, à moins qu'ils n'entrent dans la catégorie des exceptions prévues par la LPT. Enfin, les médicaments bénéficiant d'une autorisation spéciale cantonale encore valide pourront rester sur le marché jusqu'à l'expiration de ladite autorisation (mais jusqu'au 31 décembre 2006 au plus tard) en application de l'article 95, alinéa 5 LPT.

Les distributeurs suivants ont déposé avant le 31 décembre 2002 un très grand nombre de demandes pour des médicaments utilisés en médecine asiatique. La liste des préparations concernées sera publiée sur notre site www.swissmedic.ch, «à l'industrie des produits thérapeutiques», sous la rubrique «Accès au marché» → «Médicaments à usage humain» → «Informations importantes».

- China Medical GmbH, Pfeffingen
- Complemedis AG, Schönenwerd
- Dr. Noyer AG, Berne
- Lian Chinaherb AG, Wollerau
- Milestone International Ltd., Glattbrugg

Liste der Komplementär- und Phytoarzneimittel für welche per 31. Dezember 2002 ein Zulassungsgesuch eingereicht wurde.

Liste des médicaments complémentaires et des phytomédicaments pour lesquels une demande d'autorisation a été déposée avant le 31 décembre 2002.

Präparat / Produit	Vertrieb / Distribution
Valeriana comp., Tropfen	Baldrich International AG, Wallisellen
Chelidonium majus: Herba rec.T. 1:20, Tropfen	Bioforce AG, Roggwil
Allium ursinum: Folium rec.T. 1:25, Tropfen	Bioforce AG, Roggwil
Helianthus tub.: Tuber 1:8, Tropfen	Bioforce AG, Roggwil
Hypericum perforatum: Herba T. 1:9, Tropfen	Bioforce AG, Roggwil
Imperatoria ostruthium: Rhizoma rec. T. 1:9, Tropfen	Bioforce AG, Roggwil
Plantago lanceolata: Herba rec. T. 1:16, Tropfen	Bioforce AG, Roggwil
Salvia officinalis: Folium rec. T. 1:17, Tropfen	Bioforce AG, Roggwil
Spilanthes oleracea: Herba sicc. T. 1:10, Tropfen	Bioforce AG, Roggwil
Taraxacum officinale: Radix c. Herba rec. T. 1:17, Tropfen	Bioforce AG, Roggwil
Viscum album: Herba rec. T. 1:5, Tropfen	Bioforce AG, Roggwil
Compressi 200 mg, Harpago Procumb Radix, Tabletten	Dixa AG, St. Gallen
Commiphora wightii, Kapseln	ebi-pharm ag, Kirchlintach
Didymocarpus pedicellata comp., Tabletten	ebi-pharm ag, Kirchlintach
Gymnema sylvestre comp., Tabletten	ebi-pharm ag, Kirchlintach
Tinospora cordifolia, Kapseln	ebi-pharm ag, Kirchlintach
Withania somnifera, Kapseln	ebi-pharm ag, Kirchlintach
dr.zippelius - 8 Return of sunshine, Tabletten	Globopharm AG, Küsnacht
dr.zippelius - 9 recover, Salbe	Globopharm AG, Küsnacht
dr.zippelius - 10 Free from burden, Tabletten	Globopharm AG, Küsnacht
dr.zippelius - 12 samba revival - tonic, Tabletten	Globopharm AG, Küsnacht
dr.zippelius - 11 clearance, Tinktur	Globopharm AG, Küsnacht
dr.zippelius - 11 clearance, Paste auf hydroalkoholischer Basis	Globopharm AG, Küsnacht
dr.zippelius - 12 samba revival, Tabletten	Globopharm AG, Küsnacht
dr.zippelius - 14 subtle adjustment, Tabletten	Globopharm AG, Küsnacht
dr.zippelius - 15 smoothen, Paste auf oeliger Basis	Globopharm AG, Küsnacht
dr.zippelius - 15 smoothen, Salbe	Globopharm AG, Küsnacht
dr.zippelius - 16 tiger fighting elixir, Tabletten	Globopharm AG, Küsnacht
dr.zippelius - 17 relieve toxic, Salbe	Globopharm AG, Küsnacht
dr.zippelius - 18 enjoy the harvest, Tabletten	Globopharm AG, Küsnacht
dr.zippelius - 19- synovial booster, Tinktur	Globopharm AG, Küsnacht
dr.zippelius - 21 massage salve, Salbe	Globopharm AG, Küsnacht
dr.zippelius - 23 channel initiation, Paste auf hydroalkoholischer Basis	Globopharm AG, Küsnacht
dr.zippelius - 23 channel initiation, Tinktur	Globopharm AG, Küsnacht
dr.zippelius - virgin closure, Tinktur	Globopharm AG, Küsnacht
dr.zippelius - 1 Intact, Tinktur	Globopharm AG, Küsnacht
dr.zippelius - 1 Intact, Paste auf hydroalkoholischer Basis	Globopharm AG, Küsnacht
dr.zippelius - 2 sudden smile, Tabletten	Globopharm AG, Küsnacht
dr.zippelius - 3 Recondition, Paste auf hydroalkoholischer Basis	Globopharm AG, Küsnacht
dr.zippelius - 3 recondition, Tinktur	Globopharm AG, Küsnacht
dr.zippelius - 4 Stability of mount tai, Tabletten	Globopharm AG, Küsnacht
dr.zippelius - 5 flexibility, Paste auf hydroalkoholischer Basis	Globopharm AG, Küsnacht
dr.zippelius - 5 flexibility, Paste auf Oelbasis	Globopharm AG, Küsnacht
dr.zippelius - 5 flexibility, Salbe	Globopharm AG, Küsnacht
dr.zippelius - 5 flexibility, Tinktur	Globopharm AG, Küsnacht
dr.zippelius - 6 Golden phoenix, Tabletten	Globopharm AG, Küsnacht
dr.zippelius - 7 relief, Paste auf alkoholischer Basis	Globopharm AG, Küsnacht
dr.zippelius - 7 relief, Tinktur	Globopharm AG, Küsnacht
Cpr Harpagophyti procumbens, Tabletten	Hänseler AG, Herisau

Präparat / Produit	Vertrieb / Distribution
Rescue (Bach), Creme	Hänseler AG, Herisau
Rescue (Bach), Spray	Hänseler AG, Herisau
Rescue (Bach), Tropfen	Hänseler AG, Herisau
Dong Chong Xia Cao, Cordyceps sinensis, Tabletten	Holistic Med GmbH, Basel
Zhu Ling, Maitake, Tabletten	Holistic Med GmbH, Basel
Ling Zhi Cao, Tabletten	Holistic Med GmbH, Basel
Yun Zhi, Coriolus, Tabletten	Holistic Med GmbH, Basel
Ren Shen, koreanischer Ginseng, Tabletten	Holistic Med GmbH, Basel
Bai Guo Ye, Ginkgo Biloba, Tabletten	Holistic Med GmbH, Basel
Gan Jiang, Ingwerextrakt, Tabletten	Holistic Med GmbH, Basel
Ci Wu Jia, Sibirischer Ginseng, Eleutherococcus, Tabletten	Holistic Med GmbH, Basel
Echinacea, Tabletten	Holistic Med GmbH, Basel
Tian Ji Huang, Johanniskrautextrakt, Tabletten	Holistic Med GmbH, Basel
Dan Dou Chi, Sojæ Semen praeparatum, Tabletten	Holistic Med GmbH, Basel
Xie Cao, Baldrian, Kapseln	Holistic Med GmbH, Basel
Lu Hui, Aloe Vera, Tabletten	Holistic Med GmbH, Basel
Middle Way, Tabletten	Holistic Med GmbH, Basel
Peaceful River, Tabletten	Holistic Med GmbH, Basel
Adjunkt, Tabletten	Holistic Med GmbH, Basel
Cool and Calm, Tabletten	Holistic Med GmbH, Basel
Eliminator, Tabletten	Holistic Med GmbH, Basel
Vivomeric, Kapseln	Holistic Med GmbH, Basel
Zematoid, Kapseln	Holistic Med GmbH, Basel
Préparation phytothérapeutique N° 1	Laboratoires Bioligo SA, Nyon
Préparation phytothérapeutique N° 2	Laboratoires Bioligo SA, Nyon
Préparation phytothérapeutique N° 3	Laboratoires Bioligo SA, Nyon
Préparation phytothérapeutique N° 4	Laboratoires Bioligo SA, Nyon
Préparation phytothérapeutique N° 5	Laboratoires Bioligo SA, Nyon
Préparation phytothérapeutique N° 6	Laboratoires Bioligo SA, Nyon
Préparation phytothérapeutique N° 7	Laboratoires Bioligo SA, Nyon
Préparation phytothérapeutique N° 8	Laboratoires Bioligo SA, Nyon
Préparation phytothérapeutique N° 9	Laboratoires Bioligo SA, Nyon
Préparation phytothérapeutique N° 10	Laboratoires Bioligo SA, Nyon
Préparation phytothérapeutique N° 11	Laboratoires Bioligo SA, Nyon
Préparation phytothérapeutique N° 12	Laboratoires Bioligo SA, Nyon
Préparation phytothérapeutique N° 13	Laboratoires Bioligo SA, Nyon
Préparation phytothérapeutique N° 14	Laboratoires Bioligo SA, Nyon
Préparation oligothérapeutique N° 1	Laboratoires Bioligo SA, Nyon
Préparation oligothérapeutique N° 2	Laboratoires Bioligo SA, Nyon
Préparation oligothérapeutique N° 3	Laboratoires Bioligo SA, Nyon
Préparation oligothérapeutique N° 4	Laboratoires Bioligo SA, Nyon
Préparation oligothérapeutique N° 5	Laboratoires Bioligo SA, Nyon
Préparation oligothérapeutique N° 6	Laboratoires Bioligo SA, Nyon
Préparation oligothérapeutique N° 8	Laboratoires Bioligo SA, Nyon
Préparation oligothérapeutique N° 10	Laboratoires Bioligo SA, Nyon
Préparation oligothérapeutique N° 11	Laboratoires Bioligo SA, Nyon
Préparation oligothérapeutique N° 12	Laboratoires Bioligo SA, Nyon
Préparation oligothérapeutique N° 13	Laboratoires Bioligo SA, Nyon
Préparation oligothérapeutique N° 15	Laboratoires Bioligo SA, Nyon
Préparation oligothérapeutique N° 16	Laboratoires Bioligo SA, Nyon
Préparation oligothérapeutique N° 17	Laboratoires Bioligo SA, Nyon
Préparation oligothérapeutique N° 18	Laboratoires Bioligo SA, Nyon
Préparation oligothérapeutique N° 20	Laboratoires Bioligo SA, Nyon
Préparation oligothérapeutique N°102	Laboratoires Bioligo SA, Nyon
Préparation oligothérapeutique N°103	Laboratoires Bioligo SA, Nyon
Préparation oligothérapeutique N°104	Laboratoires Bioligo SA, Nyon

Präparat / Produit

Vertrieb / Distribution

Irésine Celosia D4 gouttes, gélules	Oligopharm SA, Genève
Irésine Celosia D7 gouttes, gélules	Oligopharm SA, Genève
*) Bärentrauben-Kapseln, Kapseln	Self Health Center GmbH, Herisau
*) Fenchelsamen-Kapseln, Kapseln	Self Health Center GmbH, Herisau
*) Gelbwurzpulver-Kapseln, Kapseln	Self Health Center GmbH, Herisau
*) Ingwerpulver-Kapseln, Kapseln	Self Health Center GmbH, Herisau
*) Katzenkralle-Kapseln, Kapseln	Self Health Center GmbH, Herisau
*) Nelken-Kapseln, Kapseln	Self Health Center GmbH, Herisau
*) Schwarzwalnut-Extrakt, flüssig	Self Health Center GmbH, Herisau
Schwarzwalnut Komplex, Alkoholischer Extrakt	Self Health Center GmbH, Herisau
*) Wermut Komplex, Filmtabletten	Self Health Center GmbH, Herisau
Eupatorium comp., Urtinkturengemisch	Spagyros AG, Gümligen
Althaea comp., Urtinkturengemisch	Spagyros AG, Gümligen
Echinacea plus, Urtinkturengemisch	Spagyros AG, Gümligen
Cynara comp., Urtinkturengemisch	Spagyros AG, Gümligen
Chelidonium comp., Urtinkturengemisch	Spagyros AG, Gümligen
Solidago comp., Urtinkturengemisch	Spagyros AG, Gümligen
Crataegus comp., Urtinkturengemisch	Spagyros AG, Gümligen
Filipendula comp., Urtinkturengemisch	Spagyros AG, Gümligen
Salix comp., Urtinkturengemisch	Spagyros AG, Gümligen
Passiflora comp., Urtinkturengemisch	Spagyros AG, Gümligen
Ginkgo plus, Urtinkturengemisch	Spagyros AG, Gümligen
Valeriana comp., Urtinkturengemisch	Spagyros AG, Gümligen
Stevia Kräuterextrakt, Extractum siccum	Steviasol GmbH, Herisau
Stevia Kräuterextrakt, Tropfen	Steviasol GmbH, Herisau
Stevia, Blätter fein geschnitten, geschnittene Blätter	Steviasol GmbH, Herisau
Stevia Kräuterpulver, gemahlene Blätter	Steviasol GmbH, Herisau

*) Einstellung des Vertriebs per 31.08.2004 / Arrêt de la distribution au 31. 08. 2004

Monographie «Luft zur medizinischen Anwendung» Höherer Grenzwert für den Wassergehalt für «on-site» produzierte Luft

Die Europäische Pharmakopöekommission hat anlässlich ihrer 116. Session im Juni 2003 eine revidierte Fassung der Monographie 1238 «Luft zur medizinischen Anwendung» beschlossen. Diese wurde im 7. Nachtrag zur 4. Ausgabe der Europäischen Pharmakopöe publiziert und wird am 1. April 2004 in Kraft treten.

Die Revision betrifft hauptsächlich den Grenzwert für den Wassergehalt. Dieser beträgt nach wie vor 67 ppm V/V. Neu wird zusätzlich für «on-site», zum Beispiel im Spital produzierte Luft zur medizinischen Anwendung, die über ein Leitungssystem verteilt wird, das bei einem Druck von höchstens 10 bar und einer Temperatur von mindestens 5 °C betrieben wird, ein zweiter Grenzwert von 870 ppm V/V eingeführt. Mit den Grenzwerten für den Wassergehalt soll die Kondensation von Wasser verhindert werden.

Swissmedic als zuständige Behörde hat beschlossen, dass dieser zweite Grenzwert für den Wassergehalt unter Einhaltung der oben genannten Bedingungen für Druck und Temperatur in der Schweiz anwendbar ist.

Die folgenden drei Hinweise sind für das richtige Verständnis der Monographie zu berücksichtigen.

Hinweis 1

Unter Luft zur medizinischen Anwendung wird in erster Linie Luft, welche für Beatmungszwecke eingesetzt wird, verstanden. Nicht darunter fällt z.B. Luft, welche zum Betreiben oder zum Trocknen von chirurgischen Werkzeugen verwendet wird. Wenn die gleiche Luft für verschiedene Zwecke verwendet wird, inkl. zur Beatmung, so gilt die Monographie 1238 «Luft zur medizinischen Anwendung».

Hinweis 2

Die anderen Grenzwerte in der Monographie 1238 «Luft zur medizinischen Anwendung» bleiben unverändert (Kohlendioxid: max. 500 ppm V/V; Kohlenmonoxid: max. 5 ppm V/V; Schwefeldioxid: max. 1 ppm V/V; Öl: max. 0.1 mg/m³; Stickstoffmonoxid und Stickstoffdioxid: max. 2 ppm V/V).

Zur Einhaltung des Kohlenmonoxid-Grenzwertes werden heute üblicherweise Katalysatoren, die das Kohlenmonoxid in Kohlendioxid umwandeln, eingesetzt. Damit solche Katalysatoren dauerhaft wirksam sind, muss die durchströmende Luft genügend trocken sein. Es kann deshalb nötig sein, die Luft mehr zu trocknen, als dies aufgrund des Monographie-Grenzwertes erforderlich wäre.

Hinweis 3

Die Monographie 1238 «Luft zur medizinischen Anwendung» enthält keine Anforderungen über Partikel und Bakterien. Die europäische Norm EN 737-3:1998, zusammen mit Änderung A1:1999, «Rohrleitungssysteme für medizinische Gase – Teil 3: Rohrleitungssysteme für medizinische Druckgase und Vakuum» enthält auch keine derartigen Anforderungen, wird aber zurzeit revidiert. Swissmedic empfiehlt daher, geeignete Partikel- und Bakterienfilter zu verwenden.

Monographie «Air médicinal»

Valeur limite de la teneur en eau plus élevée pour l'air produit «sur site»

La Commission Européenne de Pharmacopée a adopté, lors de sa 116^e session en juin 2003, une version révisée de la monographie 1238 «Air médicinal», qui a été publiée dans le 7^e addendum de la 4^e édition de la Pharmacopée Européenne et entre en vigueur au 1^{er} avril 2004.

La révision porte essentiellement sur la valeur limite de la teneur en eau, qui se monte toujours à 67 ppm V/V. Toutefois, une deuxième valeur limite de 870 ppm V/V est introduite pour la production sur site, par exemple dans l'établissement hospitalier, d'air médicinal distribué par un réseau de canalisations fonctionnant sous une pression ne dépassent pas 10 bar et à une température égale ou supérieure à 5 °C. Les valeurs limites de la teneur en eau doivent permettre d'éviter la condensation d'eau.

Swissmedic en sa qualité d'autorité compétente en la matière a décidé que cette deuxième valeur limite de la teneur en eau était applicable en Suisse dans les conditions de pression et de température ci-dessus.

Les trois remarques suivantes doivent être prises en considération pour une interprétation correcte de la monographie.

Remarque 1

Par air médicinal, il faut entendre en premier lieu l'air employé à des fins de respiration artificielle. N'est pas inclus l'air utilisé notamment pour actionner ou sécher des appareils chirurgicaux. Lorsque l'air est utilisé à plusieurs fins, y compris la respiration artificielle, la monographie 1238 «Air médicinal» est applicable.

Remarque 2

Les autres valeurs limites de la monographie 1238 «Air médicinal» restent inchangées (dioxyde de carbone: max. 500 ppm V/V; monoxyde de carbone: max. 5 ppm V/V; dioxyde de soufre: max. 1 ppm V/V; huile: max. 0,1 mg/m³; monoxyde d'azote et dioxyde d'azote: max. 2 ppm V/V).

Afin de respecter la valeur limite du monoxyde de carbone, on recourt aujourd'hui généralement à des catalyseurs, qui transforment le monoxyde de carbone en dioxyde de carbone. De tels catalyseurs ne peuvent rester efficaces que si l'air circulant est suffisamment sec. Il peut dans ce cas s'avérer nécessaire d'assécher l'air au-delà de la valeur limite fixée par la monographie.

Remarque 3

La monographie 1238 «Air médicinal» ne fixe aucune exigence en matière de particules ni de bactéries. La norme européenne EN 737-3:1998, avec son amendement A1:1999, «Systèmes de distribution de gaz médicaux – Partie 3: Systèmes de distribution pour gaz médicaux comprimés et vide (aspiration)» ne contient aucune exigence du genre mais est en cours de révision. C'est pourquoi Swissmedic recommande d'utiliser des filtres à particules et à bactéries appropriés.

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

In der im Swissmedic Journal 1/2004 erschienenen Orientierung in oben erwähnter Sache hat sich hinsichtlich der Form, in welcher die Arzneimittel-Patienteninformation zu publizieren ist, ein Fehler eingeschlichen. Swissmedic erachtet eine Veröffentlichung der Patienteninformationen in ausschliesslich elektronischer Form als genügend im Sinn von Art. 14 Abs. 1 AMZV.

Die Parameter für eine angemessene Erfüllung der gesetzlichen Pflichten bezüglich der Veröffentlichung der Arzneimittel-Fachinformation und der Arzneimittel-Patienteninformation sind demgemäss die folgenden:

- Versand einer gedruckten, jährlich aktualisierten Sammlung der publikationspflichtigen Fachinformationen sowie von vierteljährlichen Supplementen in den Sprachen Deutsch oder Französisch an

- jede Arztpraxis (je 1 Ex. pro Arzt/Ärztin)
- jedes Spital (je 1 Ex. pro leitende/n Arzt/Ärztin)
- jede Offizin
- jede Spitalapotheke
- Abgabe auf Bestellung an Zahnärztinnen/Zahnärzte, Apothekerinnen/Apotheker, Drogistinnen/Drogisten
- Aufschaltung des Texts der Fach- und der Patienteninformationen auf dem Internet (mindestens monatlich aktualisiert)
- Übereinstimmung der publizierten Daten mit den durch Swissmedic im Rahmen der Zulassung genehmigten Texten
- Kostenlosigkeit für die Fachpersonen (inkl. Versand)

Rectification: Publication de l'information destinée aux professionnels et aux patients (informations sur les médicaments); les changements qui entreront en vigueur au 1^{er} mars 2004

L'article mentionné ci-dessus, paru dans le Swissmedic-Journal 1/2004, contenait une erreur en ce qui concerne la forme dans laquelle l'information destinée aux patients doit être publiée. Swissmedic estime qu'une publication exclusivement sous forme électronique est suffisante au sens de l'article 14 al. 1 OEméd.

Les critères pour dûment remplir les exigences légales en ce qui concerne la publication des informations sur les médicaments destinées aux professionnels et aux patients sont donc les suivants:

– Envoi d'un recueil de toutes les informations destinées aux professionnels imprimé et mis à jour chaque année ainsi que de suppléments trimestriels en allemand ou en français à

- Chaque cabinet médical (1 exemplaire par médecin)
- Chaque hôpital (1 exemplaire par médecin-chef)
- Chaque officine
- Chaque pharmacie hospitalière
- Remise sur demande d'un recueil aux dentistes, pharmaciens et droguistes
- Mise en ligne du recueil de toutes les informations sur les médicaments sur Internet (actualisé au moins tous les mois)
- Identité des données publiées avec les textes approuvés par Swissmedic dans le cadre de la demande d'AMM
- Gratuité (port inclus) pour les professionnels

GMDN: Neue Nomenklatur für Medizinprodukte inkl. In-vitro-Diagnostika

GMDN (Global Medical Device Nomenclature) löst die bisher in Europa verwendeten Nomenklaturen wie UMDNS (Universal Medical Device Nomenclature System) und EDMS (European Diagnostic Market Statistics) ab und wird weltweit Verwendung finden. Die Nomenklatur wurde im November 2001 erstmals als CEN Report CR 14230 und als ISO Technical Specification TS 20225 veröffentlicht. GMDN enthält 12 Hauptkategorien mit fast 7000 Begriffen und über 10 000 Synonymen für Medizinprodukte. Zuständig für die Pflege und die Weiterentwicklung der Nomenklatur ist zur Zeit die GMDN Maintenance Agency, bei welcher auch Firmen eine Lizenz für die Benutzung beantragen können. Lizenzen zu einem reduzierten Tarif sind insbesondere für Spitäler erhältlich. Nähere Infos unter www.gmdn.org.

GMDN wird neu auch als Nomenklatur für alle Kontakte mit Behörden und zwischen Behörden verwendet, insbesondere auch für die neue Europäische Medizinproduktedatenbank «EUDAMED». «EUDAMED» ist Teil des Abkommens zwischen der Europäischen Gemeinschaft und der Schweizerischen Eidgenossenschaft über die gegenseitige Anerkennung von Konformitätsbewertungen (Bilaterale I) und wird folgende Daten für den Kontakt zwischen Behörden enthalten:

- Gemeldete Klassische Medizinprodukte der Klasse I
- Gemeldete In-vitro-Diagnostika
- Gemeldete Vigilance Fälle
- Gemeldete Zertifikate der Konformitätsbewertungsstellen (EG-Zertifikate)

Die englische Version von GMDN steht bereits zur Verfügung, weitere Sprachversionen werden zur Zeit von der Europäischen Kommission erarbeitet.

Für Meldungen an Swissmedic werden künftig GMDN-Codes nötig sein. Folgende Meldungen sind betroffen:

- Meldungen für das Inverkehrbringen von Medizinprodukten, Artikel 6 MepV (Medizinprodukteverordnung vom 17. Oktober 2001)
- Meldungen der Konformitätsbewertungsstellen, Artikel 13 MepV
- Meldungen der Inverkehrbringer über schwerwiegende Vorkommnisse und Rückrufe (Vigilance), Artikel 15 Absatz 1 MepV

Swissmedic plant, on-line Formulare mit integrierter GMDN-Abfrage auf ihrer Homepage zur Verfügung zu stellen. Aufgrund der Lizenzbestimmungen ist es Swissmedic jedoch nicht möglich, eine herunterladbare Version von GMDN aufzuschalten.

Kontakt

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

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

GMDN: une nouvelle nomenclature des dispositifs médicaux, y compris des diagnostics in vitro

Les nomenclatures telles que UMDNS (Universal Medical Device Nomenclature System) et EDMS (European Diagnostic Market Statistics) en cours en Europe jusqu'ici sont maintenant relayées par la GMDN (Global Medical Device Nomenclature) qui va être utilisée à l'échelle mondiale. Cette nomenclature a été initialement publiée en novembre 2001 comme Rapport CEN CR 14230 et Spécification Technique ISO TS 20225. La GMDN comporte 12 catégories principales avec près de 7000 termes et plus de 10 000 synonymes de dispositifs médicaux. La maintenance et le développement continu de la nomenclature sont assurés pour le moment par la GMDN Maintenance Agency, auprès de laquelle des licences d'utilisation peuvent être sollicitées par les entreprises aussi. Des licences d'utilisation à prix réduit peuvent être obtenues, en particulier par les hôpitaux. D'autres informations sont disponibles sous www.gmdn.org.

La GMDN sera, et c'est nouveau, utilisée comme nomenclature dans tous les rapports entre et avec les autorités, mais aussi pour la nouvelle banque de données européenne de dispositifs médicaux «EUDAMED». «EUDAMED» fait partie de l'accord entre la Communauté européenne et la Confédération suisse sur la reconnaissance mutuelle en matière d'évaluation de la conformité (Bilatérales I), et contiendra les données suivantes à l'intention des autorités:

- annonces de dispositifs médicaux classiques de classe I
- annonces de diagnostics in vitro
- annonces de cas de vigilance
- annonces de certificats des organismes d'évaluation de la conformité (certificats CE).

La version anglaise de la GMDN est déjà disponible, d'autres versions sont en préparation par la commission européenne.

Les annonces à Swissmedic nécessiteront à l'avenir des codes GMDN. Il s'agit des annonces suivantes:

- annonces de la mise sur le marché de dispositifs médicaux, art. 6 ODim (Ordonnance sur les dispositifs médicaux du 17 octobre 2001)
- annonces par les organismes d'évaluation de la conformité, art. 13 ODim
- annonces, par les personnes ayant mis des DIM sur le marché, des incidents graves et des rappels de produits (vigilance), art. 15 al. 1 ODim

Swissmedic prévoit de mettre des formulaires à disposition en ligne, avec interrogation possible de la GMDN. Les conditions de licence ne lui permettent toutefois pas d'offrir une version téléchargeable de la GMDN.

Contact

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

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

Zum Vertrieb freigegebene Chargen Lots de fabrication admis à la commercialisation

Zum Vertrieb freigegebene Chargen von Arzneimitteln (1.2.–29.2.2004) Lots de fabrication de produits thérapeutiques (1.2.–29.2.2004)

Zulassungs- nummer N° de l'autorisation	Präparat Préparation	Zulassungs- inhaberin Titulaire de l'autorisation	Charge Lot	Prüfnummer N° de contrôle	Freigabe- datum Date de libération	Verfall- datum Date de péréemption
Blutprodukte / Produits sanguins						
52476	Albumin ZLB 20% 100 ml	ZLB Bioplasma AG	00725-00066	7800	05.02.2004	10.2006
54824	Beriate P 1000 IE	Aventis Behring AG	32965011A	7867	25.02.2004	06.2005
54824	Beriate P 500 IE	Aventis Behring AG	33665011A	7866	25.02.2004	08.2005
51950	Beriner P 500 U	Aventis Behring AG	07261711A	7842	10.02.2004	03.2006
54819	Beriplast P 3.0 ml	Aventis Behring AG	604275A	7848	16.02.2004	04.2005
00464	Endobulin S/D 10000 mg	Baxter AG	24708403H	7833	03.02.2004	07.2005
00464	Endobulin S/D 10000 mg	Baxter AG	24712103J	7859	23.02.2004	09.2005
00464	Endobulin S/D 5000 mg	Baxter AG	24712703J	7832	03.02.2004	09.2005
45780	Haemate HS 1000 IE	Aventis Behring AG	38766411C	7834	03.02.2004	09.2006
50203	Haemocompletan HS 1 g	Aventis Behring AG	61466011C	7843	10.02.2004	07.2007
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	ZLB Bioplasma AG	03683-00003	7809	04.02.2004	11.2006
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	ZLB Bioplasma AG	03683-00004	7820	19.02.2004	11.2006
00444	Sandoglobulin i.v. 12 g	ZLB Bioplasma AG	03685-00002	7838	25.02.2004	11.2006
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	ZLB Bioplasma AG	04036-00034	7796	04.02.2004	10.2006
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	ZLB Bioplasma AG	04036-00035	7797	04.02.2004	10.2006
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	ZLB Bioplasma AG	04036-00041	7801	04.02.2004	11.2006
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	ZLB Bioplasma AG	04036-00042	7821	19.02.2004	11.2006
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	ZLB Bioplasma AG	04036-00043	7802	04.02.2004	11.2006
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	ZLB Bioplasma AG	04036-00044	7839	25.02.2004	11.2006
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	ZLB Bioplasma AG	04036-00046	7840	25.02.2004	11.2006
00444	Sandoglobulin i.v. 12 g	ZLB Bioplasma AG	04038-00008	7810	04.02.2004	10.2006
52618	Tissucol Duo S 2 ml	Baxter AG	H1170903L	7846	23.02.2004	08.2005
52618	Tissucol Duo S 2 ml	Baxter AG	H970903I	7841	27.02.2004	08.2005
52618	Tissucol Duo S 0.5 ml	Baxter AG	H980903IA	7847	19.02.2004	08.2005
52618	Tissucol Duo S 1 ml	Baxter AG	H980903IB	7837	23.02.2004	08.2005

Impfstoffe / Vaccins

00627	Encepur N	Berna Biotech Ltd	037011	7851	17.02.2004	03.2005
00663	HBVAXPRO 10	Pro Vaccine AG	0225N/HU22370	7817	02.02.2004	09.2005
00619	Infanrix DTPa-IPV+Hib	GlaxoSmithKline AG	A20CA001B	7860	24.02.2004	04.2006
00619	Infanrix DTPa-IPV+Hib	GlaxoSmithKline AG	A20CA001D	7861	24.02.2004	06.2006
00654	Meningitec	AHP (Schweiz) AG, Lederle Arzneimittel	04214/3000205.A03	7862	25.02.2004	05.2005
00041	Poliomyelitis Impfstoff Berna	Berna Biotech Ltd	3000301	7816	17.02.2004	10.2005
00646	Revaxis	Pro Vaccine AG	X0333-5	7844	10.02.2004	01.2006
00466	SolcoTrichovac Lyophilisat	ICN Pharmaceuticals Switzerland AG	302710	7827	04.02.2004	09.2006
00035	Te Anatoxal	Berna Biotech Ltd	2000457	7857	25.02.2004	12.2006
00035	Te Anatoxal	Berna Biotech Ltd	2000463	7858	25.02.2004	12.2006
00035	Te Anatoxal	Berna Biotech Ltd	3000315	7828	09.02.2004	08.2008
00035	Te Anatoxal	Berna Biotech Ltd	3000316	7829	09.02.2004	08.2008
00035	Te Anatoxal	Berna Biotech Ltd	3000323	7830	09.02.2004	11.2008
00035	Te Anatoxal	Berna Biotech Ltd	3000324	7831	09.02.2004	11.2008
00035	Te Anatoxal	Berna Biotech Ltd	3000325	7835	09.02.2004	11.2008
00035	Te Anatoxal	Berna Biotech Ltd	3000326	7836	09.02.2004	11.2008
00035	Te Anatoxal	Berna Biotech Ltd	3000334	7852	18.02.2004	12.2008
00035	Te Anatoxal	Berna Biotech Ltd	3000335	7853	18.02.2004	12.2008
00035	Te Anatoxal	Berna Biotech Ltd	3000338	7856	25.02.2004	12.2008
00592	Twinrix 720/20	GlaxoSmithKline AG	AHABA003AA	7702	13.02.2004	06.2006
00592	Twinrix 720/20	GlaxoSmithKline AG	AHABA006AB	7752	27.02.2004	07.2006
00467	Vivotif	Berna Biotech Ltd	3000336	7799	02.02.2004	12.2004
00467	Vivotif	Berna Biotech Ltd	3000351	7854	27.02.2004	01.2005
00467	Vivotif	Berna Biotech Ltd	3000361	7855	27.02.2004	01.2005

Neuzulassungen / Nouvelles autorisations

Humanpräparate / Produits à usage humain

01 Advate 250 U.I., Lyophilisat und Lösungsmittel zur intravenösen Inje

02 Advate 500 U.I., Lyophilisat und Lösungsmittel zur intravenösen Inje

03 Advate 1000 U.I. Lyophilisat und Lösungsmittel zur intravenösen Inj

04 Advate 1500 U.I., Lyophilisat und Lösungsmittel zur intravenösen Inj

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: **56352** Abgabekategorie: **B** Index: 06.01.1. 17.02.2004

Zusammensetzung: **01** PRAEPARATIO CRYODESICCATA: OCTOCOGUM alfa 250 U.I., TREHALOSUM DIHYDRICUM, HISTIDINUM, TROMETAMOLUM, NATRII CHLORIDUM, CALCII CHLORIDUM DIHYDRICUM, POLYSORBATUM 80, MANNITOLUM, ANTIOX.: OXIGLUTATIONUM, pro VITRO, SOLVENS: AQUA ad INIECTABILIA 5 mL.
02 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: OCTOCOGUM alfa 500 U.I., TREHALOSUM DIHYDRICUM, HISTIDINUM, TROMETAMOLUM, NATRII CHLORIDUM, CALCII CHLORIDUM DIHYDRICUM, POLYSORBATUM 80, MANNITOLUM, ANTIOX.: OXIGLUTATIONUM, pro VITRO, SOLVENS: AQUA ad INIECTABILIA 5 mL.
03 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: OCTOCOGUM alfa 1000 U.I., TREHALOSUM DIHYDRICUM, HISTIDINUM, TROMETAMOLUM, NATRII CHLORIDUM, CALCII CHLORIDUM DIHYDRICUM, POLYSORBATUM 80, MANNITOLUM, ANTIOX.: OXIGLUTATIONUM, pro VITRO, SOLVENS: AQUA ad INIECTABILIA 5 mL.
04 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: OCTOCOGUM alfa 1500 U.I., TREHALOSUM DIHYDRICUM, HISTIDINUM, TROMETAMOLUM, NATRII CHLORIDUM, CALCII CHLORIDUM DIHYDRICUM, POLYSORBATUM 80, MANNITOLUM, ANTIOX.: OXIGLUTATIONUM, pro VITRO, SOLVENS: AQUA ad INIECTABILIA 5 mL.

Anwendung: Hämophilie A

Packungen: **01** Packung enthält: Lyophilisat, Lösungsmittel und Zubehör
 001 1 Set B
02 Packung enthält: Lyophilisat, Lösungsmittel und Zubehör
 003 1 Set B
03 Packung enthält: Lyophilisat, Lösungsmittel und Zubehör
 005 1 Set B
04 Packung enthält: Lyophilisat, Lösungsmittel und Zubehör
 007 1 Set B

Gültig bis: 16. Februar 2009

01 BicaVera 1,5% Glucose, Peritonealdialyselösung**02 BicaVera 4,25% Glucose, Peritonealdialyselösung****03 BicaVera 2.3% Glucose, Peritonealdialyselösung**

Fresenius Medical Care (Schweiz) AG, Spichermatt 30, 6370 Stans

Zul.-Nr.: **56149** Abgabekategorie: **B** Index: 05.04.0. 19.02.2004

Zusammensetzung: 01 Natrium 134 mmol, Calcium 1.75 mmol, Magnesium 0.5 mmol, Chloridum 104.5 mmol, Hydrogencarbonas 34 mmol, Glucosum anhydricum 15 g ut Glucosum monohydricum, Aqua q.s. ad Solutionem pro 1000 mL.

02 Natrium 134 mmol, Calcium 1.75 mmol, Magnesium 0.5 mmol, Chloridum 104.5 mmol, Hydrogencarbonas 34 mmol, Glucosum anhydricum 42.5 g ut Glucosum monohydricum, Aqua q.s. ad Solutionem pro 1000 mL.

03 Natrium 134 mmol, Calcium 1.75 mmol, Magnesium 0.5 mmol, Chloridum 104.5 mmol, Hydrogencarbonas 34 mmol, Glucosum anhydricum 22.73 g ut Glucosum monohydricum, Aqua q.s. ad Solutionem pro 1000 mL.

Anwendung: Peritonealdialyselösung

Packungen:	01 002	1500 mL	B
	004	2000 mL	B
	006	3000 mL	B
	02 008	1500 mL	B
	010	2000 mL	B
	012	3000 mL	B
	03 014	1500 mL	B
	016	2000 mL	B
	018	3000 mL	B

Gültig bis: 18. Februar 2009

01 Co-Vasocor, Tabletten

Medika AG, Industriestrasse 121, 4147 Aesch

Zul.-Nr.: **56498** Abgabekategorie: **B** Index: 02.07.2. 17.02.2004

Zusammensetzung: 01 ENALAPRILI HYDROGENOMALEAS 20 mg, HYDROCHLOROTHIAZIDUM 12.5 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Antihypertensivum

Packungen:	01 001	28 Tabletten	B
	003	98 Tabletten	B

Gültig bis: 16. Februar 2009

01 Elpradil HCT, Tabletten

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

Zul.-Nr.: **56424** Abgabekategorie: **B** Index: 02.07.2. 17.02.2004

Zusammensetzung: 01 ENALAPRILI HYDROGENOMALEAS 20 mg, HYDROCHLOROTHIAZIDUM 12.5 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Antihypertensivum

Packungen:	01 001	28 Tabletten	B
	003	98 Tabletten	B

Gültig bis: 16. Februar 2009

01 Enalapril HCT Helvepharm, Tabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: **56499** Abgabekategorie: **B** Index: 02.07.2. 17.02.2004

Zusammensetzung: 01 ENALAPRILI HYDROGENOMALEAS 20 mg, HYDROCHLOROTHIAZIDUM 12.5 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Antihypertensivum

Packungen: 01 002 28 Tabletten B
004 98 Tabletten B

Gültig bis: 16. Februar 2009

01 Epril Plus, Tabletten

Ecosol AG, , 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: **56480** Abgabekategorie: **B** Index: 02.07.2. 17.02.2004

Zusammensetzung: 01 ENALAPRILI HYDROGENOMALEAS 20 mg, HYDROCHLOROTHIAZIDUM 6 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Antihypertensivum

Packungen: 01 001 30 Tabletten B
003 100 Tabletten B

Gültig bis: 16. Februar 2009

01 Flunizol 50, Kapseln

02 Flunizol 150, Kapseln

03 Flunizol 200, Kapseln

Ecosol AG, , 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: **56235** Abgabekategorie: **B** Index: 08.06.0. 12.02.2004

Zusammensetzung: 01 FLUCONAZOLUM 50 mg, COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro CAPSULA.
02 FLUCONAZOLUM 150 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.
03 FLUCONAZOLUM 200 mg, COLOR.: E 124, E 132, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Antimykotikum

Packungen: 01 002 7 Kapseln B
004 28 Kapseln B
02 006 1 Kapseln B
008 4 Kapseln B
03 010 2 Kapseln B
012 7 Kapseln B

Gültig bis: 11. Februar 2009

01 Foradil Certihaler, Pulver zur Inhalation

Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **56520** Abgabekategorie: **B** Index: 03.04.3. 16.02.2004

Zusammensetzung: 01 FORMOTEROLI FUMARAS DIHYDRICUS 10 ug pro DOSI, EXCIPIENS ad PULVEREM, DOSES pro VASE 60.

Anwendung: Bronchospasmolytikum

Packung: 01 001 60 Inhalationen B

Gültig bis: 15. Februar 2009

01 Ovitrelle 250 ug, Injektionslösung in Fertigspritzen

Serono Pharma Schweiz, Zweignied. von Serono International SA, Steinhauserstrasse 74, 6305 Zug

Zul.-Nr.: **56364** Abgabekategorie: **A** Index: 07.08.1. 17.02.2004

Zusammensetzung: 01 CHORIOGONADOTROPINUM ALFA 250 ug, POLOXAMERUM 188, MANNITOLUM, ACIDUM PHOSPHORICUM CONCENTRATUM, NATRII PHOSPHATES, ANTIOX.: METHIONINUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 0.5 mL.

Anwendung: Induktion der Ovulation

Packung: 01 007 1 Fertigspritze(n) A

Gültig bis: 16. Februar 2009

01 Renagel, Filmtabletten

Genzyme Pharmaceuticals, Eichenweg 1, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: **56297** Abgabekategorie: **B** Index: 07.99.0. 10.02.2004

Zusammensetzung: 01 SEVELAMERUM 800 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Hyperphosphatämie bei Hämodialysepatienten

Packung: 01 002 180 Filmtabletten B

Bemerkung: SEVELAMERUM DCI = NAS (neuer Wirkstoff)

Gültig bis: 09. Februar 2009

01 Salagen, Filmtabletten

Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **55901** Abgabekategorie: **B** Index: 07.16.1. 19.02.2004

Zusammensetzung: 01 PILOCARPINI HYDROCHLORIDUM 5 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Xerostomie nach Strahlentherapie bei ORL-Tumoren und bei Sjögren-Syndrom

Packung: 01 002 84 (4 x 21) Filmtabletten B

Gültig bis: 18. Februar 2009

01 Tamiflu, Pulver zur Herstellung einer oralen Suspension

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

Zul.-Nr.: **56176** Abgabekategorie: **B** Index: 08.03.0. 02.02.2004

Zusammensetzung: 01 OSELTAMIVIRUM 30 mg ut OSELTAMIVIRI PHOSPHAS, SACCHARINUM, ETHYLVANILLINUM, AROMATICA, CONSERV.: E 211, EXCIPIENS ad PULVEREM pro.

Anwendung: Therapie und Prophylaxe der Influenza

Packung: 01 001 30g Pulver B

Gültig bis: 01. Februar 2009

01 Weleda Aufbaukalk Nr. 1 Pulver, anthroposophisches Arzneimittel

02 Weleda Aufbaukalk Nr. 2 Pulver, anthroposophisches Arzneimittel

Weleda AG, Stollenrain 11, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: **56759** Abgabekategorie: **D** Index: 20.02.0. 12.02.2004

Zusammensetzung: 01 APATIT D5 100 mg, CUCURBITA PEPO e FLORE D2 100 mg, EXCIPIENS ad PULVEREM pro 1 g.
02 CALCII CARBONAS HAHNEMANNI D1 500 mg, QUERCUS D3 100 mg, EXCIPIENS ad PULVEREM pro 1 g.

Anwendung: Zur Förderung der Knochen- und Zahnbildung

Packungen: 01 je 50 g Aufbaukalk Nr. 1 und Nr. 2
002 1 Kombipackung(en) D

01 je 100 g Aufbaukalk Nr. 1 und Nr. 2
004 1 Kombipackung(en) D

Gültig bis: 11. Februar 2009

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

- 01 Advantix 40 ad us.vet., Spot-on Lösung für Hunde**
02 Advantix 100 ad us.vet., Spot-on Lösung für Hunde
03 Advantix 250 ad us.vet., Spot-on Lösung für Hunde
04 Advantix 400 ad us.vet., Spot-on Lösung für Hunde

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: **56909** Abgabekategorie: **B** 13.02.2004

Zusammensetzung:	01	IMIDACLOPRIDUM 100 mg, PERMETHRINUM 500 mg, E 321, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.	
	02	IMIDACLOPRIDUM 100 mg, PERMETHRINUM 500 mg, E 321, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.	
	03	IMIDACLOPRIDUM 100 mg, PERMETHRINUM 500 mg, E 321, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.	
	04	IMIDACLOPRIDUM 100 mg, PERMETHRINUM 500 mg, E 321, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.	
Anwendung:	01	Ektoparasitikum zur äusserlichen Anwendung für Hunde bis 4 kg Körpergewicht	
	02	Ektoparasitikum zur äusserlichen Anwendung für Hunde von 4 bis 10 kg Körpergewicht	
	03	Ektoparasitikum zur äusserlichen Anwendung für Hunde von 10 bis 25 kg Körpergewicht	
	04	Ektoparasitikum zur äusserlichen Anwendung für Hunde von 25 bis 40 kg Körpergewicht	
Packungen:	01	4 Pipetten	
	002	0.4 mL	B
	02	4 Pipetten	
	004	1.0 mL	B
	03	4 Pipetten	
	006	2.5 mL	B
	04	4 Pipetten	
	008	4.0 mL	B
Bemerkung:		neue Kombination	
Gültig bis:		12. Februar 2009	

01 Metacam 15mg/ml ad us.vet., Suspension

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

Zul.-Nr.: **56764** Abgabekategorie: **B** 12.02.2004

Zusammensetzung:	01	MELOXICAMUM 15 mg, AROMATICA: SACCHARINUM, AROMATICA, CONSERV.: E 211, EXCIPIENS ad SUSPENSIONEM pro 1 mL.	
Anwendung:		Nichtsteroidales Antiphlogistikum für Pferde	
Packung:	01 001	100 mL	B
Gültig bis:		11. Februar 2009	

Exporte / Exports

01 Advil 200 Liqua, Weichkapseln

Whitehall-Robins AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 55923	Abgabekategorie: C	Index: 07.10.1.	25.02.2004
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung: 01 IBUPROFENUM 200 mg, COLOR.: E 104, E 131, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Antiphlogistikum, Analgetikum, Antipyretikum

Packung: —

Bemerkung: Nur für den Export bestimmt.

Gültig bis: 24. Februar 2009

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

Humanpräparate / Produits à usage humain

01 Albicansan D5, homöopathische Injektionslösung

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **51858** Abgabekategorie: **B** Index: 20.01.0. 19.02.2004

Zusammensetzung: 01 CANDIDA ALBICANS D5 AQUOS DILUTIO, NATRII CHLORIDUM, ad SOLUTIONEM.

Anwendung: Bei Ekzemen

Packungen: 01 018 10 x 1 mL Ampulle(n) B

026 50 x 1 mL Ampulle(n) B

* Gültig bis: 18. Februar 2009

02 Allergodil Nasenspray, Lösung

Viatrix GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen

Zul.-Nr.: **51257** Abgabekategorie: **B** Index: 12.02.7. 26.02.2004

Zusammensetzung: 02 AZELASTINI HYDROCHLORIDUM 0.14 mg pro DOSI, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM.

Anwendung: Allergische Rhinitis

Packung: 02 022 10 mL B

* Gültig bis: 25. Februar 2009

01 Alopon, Tampon-Zäpfchen

Resinag AG, , 6430 Schwyz

Zul.-Nr.: **49743** Abgabekategorie: **D** Index: 02.09.1. 27.02.2004

Zusammensetzung: 01 TELA cum GELATO, GELATUM: DIALUMINII CHLORIDUM PENTAHYDROXIDUM 10 % m/m, EXCIPIENS ad GELATUM.

Anwendung: Hämorrhoidalbeschwerden

Packung: 01 017 10 Suppositorien D

* Gültig bis: 26. Februar 2009

01 Amuchina MED, solution désinfectante

* Galephar SA, rue de la Servette 20, 1201 Genève

N° AMM: **55361** Catégorie de remise: **D** Index: 10.09.1. 11.02.2004

Composition: 01 CHLORUM 0.55 mg ut NATRII HYPOCHLORIS, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Indication: Désinfectant de la peau

Conditionnements: 01 002 250 mL D

004 500 mL D

* Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 15.03.2001 (Änderung Firmenname)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2006

01 Amuchina, solution

* Galephar SA, rue de la Servette 20, 1201 Genève

N° AMM: 43837	Catégorie de remise: D	Index: 10.09.1.	11.02.2004
Composition:	01 CHLORUM 11 mg ut NATRII HYPOCHLORIS, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.		
Indication:	Désinfectant		
Conditionnement:	01 044	1000 mL	D
* Remarques:	Cette attestation d'enregistrement annule celle du 26.09.2001 (Changement de raison sociale)		
Valable jusqu'au:	31 décembre 2006		

01 Anaestalgin, Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 16899	Abgabekategorie: B	Index: 01.02.2.	20.02.2004
Zusammensetzung:	01 COFFEINUM 14 mg, PROCAINI HYDROCHLORIDUM 20 mg, NATRII PHOSPHATES, ACIDUM CITRICUM, NATRII EDETAS, ANTIOX.: E 223 0.5 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.		
Anwendung:	Neuraltherapie bei verschiedenartigen Schmerzzuständen		
Packungen:	01 Ampullen		
	011	10 x 2 mL	B
	046	50 x 2 mL	B
	062	10 x 5 mL	B
	089	50 x 5 mL	B
* Gültig bis:	19. Februar 2009		

01 Anginazol, tablettes à sucer

02 Anginazol forte, tablettes à sucer

* Intermedica AG, 17, Boulevard de Pérolles, 1701 Fribourg

N° AMM: 37908	Catégorie de remise: D	Index: 12.03.3.	20.02.2004
Composition:	01 ALCOHOL 2,4-DICHLOROBENZYLICUS 1.75 mg, CHLORQUINALDOLUM 1.2 mg, CETYLPYRIDINI CHLORIDUM 2 mg, LIDOCAINI HYDROCHLORIDUM 1.1 mg, MANNITOLUM, SACCHARINUM, AROMATICA, COLOR.: E 104, E 131, EXCIPIENS pro COMPRESSO.		
	02 ALCOHOL 2,4-DICHLOROBENZYLICUS 3.5 mg, CHLORQUINALDOLUM 2 mg, CETYLPYRIDINI CHLORIDUM 2.5 mg, LIDOCAINI HYDROCHLORIDUM 1.1 mg, MANNITOLUM, SACCHARINUM, AROMATICA, COLOR.: E 104, E 131, EXCIPIENS pro COMPRESSO.		
Indication:	Affections de la bouche et de la gorge		
Conditionnements:	01 010	20 tablettes	D
	02 029	20 tablettes	D
Remarques:	Cette attestation d'enregistrement annule celle du 11.11.1999 Changement de titulaire de l'AMM		
Valable jusqu'au:	31 décembre 2004		

01 Anti-Phosphat, Filmtabletten

Laboratorium und Grosse Apotheke Dr. G. Bichsel AG, Bahnhofstrasse 5a, 3800 Interlaken

Zul.-Nr.: **50949** Abgabekategorie: **B** Index: 07.99.0. 12.02.2004

Zusammensetzung: 01 ALUMINII HYDROXIDUM (65% Al₂O₃) 600 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Phosphatbinder

Packungen: 01 028 100 Filmtabletten B
036 5 x 100 Filmtabletten B

* Gültig bis: 11. Februar 2009

01 Aqua Bioren, eau stérilisée pour préparations injectables

* Bigmar-Bioren Pharmaceuticals SA, Rue des Iles 4b, 2108 Couvet

N° AMM: **53994** Catégorie de remise: **B** Index: 05.03.4. 25.02.2004

Composition: 01 AQUA ad INIJECTABILIA.

Indication: Solution vectrice stérile

Conditionnements: 01 016 20 x 50 mL B
024 20 x 100 mL B
032 10 x 1000 mL B

Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 20.10.2000 (Changement de raison sociale)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2005

01 Arava 10 mg, Tabletten

02 Arava 20 mg, Tabletten

03 Arava 100 mg, Tabletten

Aventis Pharma AG, Herostrasse 7, 8048 Zürich

Zul.-Nr.: **54834** Abgabekategorie: **A** Index: 07.10.6. 20.02.2004

Zusammensetzung: 01 LEFLUNOMIDUM 10 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.
02 LEFLUNOMIDUM 20 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.
03 LEFLUNOMIDUM 100 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: aktive rheumatoide Arthritis

Packungen: 01 012 30 Filmtabletten A
020 100 Filmtabletten A
02 039 30 Filmtabletten A
047 100 Filmtabletten A
03 055 3 Filmtabletten A

* Gültig bis: 19. Februar 2009

02 Atropine Dispersa, Augentropfen

Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **30230** Abgabekategorie: **B** Index: 11.02.0. 11.02.2004

Zusammensetzung: 02 ATROPINI SULFAS 10 mg, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Mydriatikum

Packung: 02 043 10 mL B

* Gültig bis: 10. Februar 2009

01 Baneopol, Wundpuder

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

Zul.-Nr.: **33510** Abgabekategorie: **B** Index: 10.09.2. 25.02.2004

Zusammensetzung: 01 BACITRACINUM 300 U.I., POLYMYXINI B SULFAS 5'000 U.I., NEOMYCINUM 3.5 mg ut NEOMYCINI SULFAS, EXCIPIENS ad PULVEREM pro 1 g.

Anwendung: Bakteriell infizierte Hauterkrankungen

Packung: 01 012 12 g B

* Gültig bis: 24. Februar 2009

01 Baneopol, Wundsalbe

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

Zul.-Nr.: **19102** Abgabekategorie: **B** Index: 10.09.2. 25.02.2004

Zusammensetzung: 01 BACITRACINUM 300 U.I., POLYMYXINI B SULFAS 5'000 U.I., NEOMYCINUM 3.5 mg ut NEOMYCINI SULFAS, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Bakteriell infizierte Hauterkrankungen

Packungen: 01 017 10 g B

025 20 g B

* Gültig bis: 24. Februar 2009

01 Beclonarin, Nasensalbe

* Dr. Rappai Pharmazeutika GmbH, Lättenstrasse 37, 8952 Schlieren

Zul.-Nr.: **45964** Abgabekategorie: **B** Index: 12.02.3. 02.02.2004

Zusammensetzung: 01 BECLOMETASONI DIPROPIONAS 1 mg, SAL MARINUM, MACROGOLUM 300, MACROGOLUM 400, AROMATICUM: MATRICARIAE EXTRACTUM LIQUIDUM, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Nasenmittel mit Corticosteroiden

Packung: 01 019 7,5 g B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 22.11.2000 (Änderung Firmenname)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Becodisk 200, treibgasfreies Inhalationssystem
02 Becodisk forte 400, treibgasfreies Inhalationssystem

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **49629** Abgabekategorie: **B** Index: 03.04.4. 24.02.2004

Zusammensetzung: 01 BECLOMETASONI DIPROPIONAS 200 ug pro DOSI, LACTOSUM MONOHYDRICUM q.s. ad PULVEREM pro 25 mg.
 02 BECLOMETASONI DIPROPIONAS 400 ug pro DOSI, LACTOSUM MONOHYDRICUM q.s. ad PULVEREM pro 25 mg.

Anwendung: Antiasthmatikum

Packungen: 01 087 120 Inhalationen B
 02 052 80 Inhalationen B
 079 120 Inhalationen B

* Gültig bis: 23. Februar 2009

01 Bellafit N, Tropfen

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

Zul.-Nr.: **52420** Abgabekategorie: **B** Index: 04.02.0. 18.02.2004

Zusammensetzung: 01 ATROPINI SULFAS 0.5 mg, CONSERV.: E 216, E 218, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 6 % V/V.

Anwendung: Anticholinergische Therapie

Packungen: 01 016 20 mL B
 024 100 mL B

* Gültig bis: 17. Februar 2009

02 Bleomycin Baxter, Trockensubstanz zur parenteralen Anwendung

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: **35856** Abgabekategorie: **A** Index: 07.16.1. 18.02.2004

* Zusammensetzung: 02 PRAEPARATIO SICCA: BLEOMYCINUM 15000 U.I. ut BLEOMYCINI SULFAS, pro VITRO.

Anwendung: Cytostaticum

Packungen: 02 099 1 Durchstichflasche(n) A
 102 10 Durchstichflasche(n) A

* Bemerkung: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.12.2002

Gültig bis: 31. Dezember 2005

03 Bronchofluid N pour enfants, gouttes**04 Bronchofluid N pour adultes, gouttes**

* Intermedica AG, 17, Boulevard de Pérolles, 1701 Fribourg

N° AMM: **39290** Catégorie de remise: **D** Index: 03.02.0. 20.02.2004

Composition: 03 GUAIFENESINUM 100 mg, DROSERAE EXTRACTUM LIQUIDUM 8 mg, HEDERAE HELICIS EXTRACTUM LIQUIDUM 30 mg, PLANTAGINIS EXTRACTUM LIQUIDUM 15 mg, POLYGALAE EXTRACTUM LIQUIDUM 10 mg, THYMI EXTRACTUM LIQUIDUM NORMATUM 100 mg, ANISI AETHEROLEUM 0.4 mg, AROMATICA, CONSERV.: E 216, E 218, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. 37 GUTTAE corresp. ETHANOLUM 55 % V/V.

04 GUAIFENESINUM 150 mg, DROSERAE EXTRACTUM LIQUIDUM 12 mg, HEDERAE HELICIS EXTRACTUM LIQUIDUM 50 mg, PLANTAGINIS EXTRACTUM LIQUIDUM 15 mg, POLYGALAE EXTRACTUM LIQUIDUM 15 mg, THYMI EXTRACTUM LIQUIDUM NORMATUM 150 mg, ANISI AETHEROLEUM 0.5 mg, AROMATICA, CONSERV.: E 216, E 218, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. 37 GUTTAE corresp. ETHANOLUM 55 % V/V.

Indication: Expectorant

Conditionnements: 03 030 15 mL D

04 049 15 mL D

Remarques: Cette attestation d'autorisation annule celle du 17.04.2003 Changement de titulaire de l'AMM

Valable jusqu'au: 31 décembre 2007

02 Bronchofluid N pour nourrissons, gouttes

* Intermedica AG, 17, Boulevard de Pérolles, 1701 Fribourg

N° AMM: **39289** Catégorie de remise: **C** Index: 03.02.0. 20.02.2004

Composition: 02 GUAIFENESINUM 50 mg, DROSERAE EXTRACTUM LIQUIDUM 4 mg, HEDERAE HELICIS EXTRACTUM LIQUIDUM 10 mg, PLANTAGINIS EXTRACTUM LIQUIDUM 15 mg, POLYGALAE EXTRACTUM LIQUIDUM 6 mg, THYMI EXTRACTUM LIQUIDUM NORMATUM 70 mg, ANISI AETHEROLEUM 0.2 mg, AROMATICA, CONSERV.: E 216, E 218, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. 37 GUTTAE corresp. ETHANOLUM 55 % V/V.

Indication: Expectorant

Conditionnement: 02 024 15 mL C

Remarques: Cette attestation d'autorisation annule celle du 17.04.2003 Changement de titulaire de l'AMM

Valable jusqu'au: 31 décembre 2007

01 Bucheli's homöopathische Kreislauftropfen

Bucheli AG Laboratorium Riva, Bahnhofstrasse 27, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: **49966** Abgabekategorie: **D** Index: 20.01.0. 09.02.2004

Zusammensetzung: 01 AMMI VISNAGA TM 66.5 mg, CONVALLARIA MAJALIS D4 400 mg, CRATAEGUS TM 133 mg, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 52 % V/V.

Anwendung: Bei Kreislaufbeschwerden

Packung: 01 016 50 mL D

* Gültig bis: 08. Februar 2009

01 Bupivacaine 0,5 % hyperbar Bioren, solution pour injection

* Bigmar-Bioren Pharmaceuticals SA, Rue des Iles 4b, 2108 Couvet

N° AMM: 55529	Catégorie de remise: B	Index: 01.02.2.	25.02.2004
Composition:	01 BUPIVACAINI HYDROCHLORIDUM ANHYDRICUM 5 mg, GLUCOSUM ANHYDRICUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.		
Indication:	Anesthésique local		
Conditionnement:	01 002	10 x 4 mL flacon(s)-ampoule(s)	B
Remarques:	Cette attestation d'enregistrement annule celle du 01.11.2000 (Changement de raison sociale)		
Valable jusqu'au:	31 décembre 2005		

03 Bupivacaine Bioren 0.125 %, solution pour injection / perfusion

04 Bupivacaine Bioren 0.25 %, solution pour injection / perfusion

05 Bupivacaine Bioren 0.5 %, solution pour injection

* Bigmar-Bioren Pharmaceuticals SA, Rue des Iles 4b, 2108 Couvet

N° AMM: 55727	Catégorie de remise: B	Index: 01.02.2.	25.02.2004
Composition:	03 BUPIVACAINI HYDROCHLORIDUM ANHYDRICUM 1.25 mg, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.		
	04 BUPIVACAINI HYDROCHLORIDUM ANHYDRICUM 2.5 mg, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.		
	05 BUPIVACAINI HYDROCHLORIDUM ANHYDRICUM 5 mg, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.		
Indication:	Anesthésique local		
Conditionnements:	03 Poches perfusions		
	002	20 x 100 mL	B
	004	20 x 250 mL	B
	006	10 x 1000 mL	B
	03 Flacons-ampoules		
	012	10 x 50 mL	B
	04 Poches perfusions		
	008	20 x 250 mL	B
	010	10 x 500 mL	B
	04 Flacons-ampoules		
	014	10 x 5 mL	B
	016	10 x 20 mL	B
	05 Flacons-ampoules		
	018	10 x 5 mL	B
	020	10 x 20 mL	B
Remarques:	Cette attestation d'enregistrement annule celle du 26.07.2001 (Changement de raison sociale)		
Valable jusqu'au:	31 décembre 2006		

01 Burgerstein Vitamin A, Kapseln

Antistress Aktiengesellschaft für Gesundheitsschutz, Fluhstrasse 30, 8640 Rapperswil

Zul.-Nr.: **44694** Abgabekategorie: **B** Index: 07.02.3. 25.02.2004

Zusammensetzung: 01 RETINOLI PALMITAS 25'000 U.I., EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Vitamin A-Präparat

Packung: 01 018 100 Kapseln B

* Gültig bis: 24. Februar 2009

01 Calpred, Crème

Dr. Grossmann AG Pharmaca, Hardstrasse 25, 4127 Birsfelden

Zul.-Nr.: **30719** Abgabekategorie: **B** Index: 10.05.2. 16.02.2004

Zusammensetzung: 01 PREDNISOLONUM 1 mg ut PREDNISOLONI ACETAS, MEPYRAMINI MALEAS 20 mg, CALCII LAEVULINAS 100 mg, PROPYLENGLYCOLUM, ADEPS LANAE, CONSERV.: E 216, E 218, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Nicht infizierte, entzündliche und allergische Dermatosen

Packung: 01 018 25 g B

* Gültig bis: 15. Februar 2009

01 Caverject 20 ug, Injektionspräparat**02 Caverject 10 ug, Injektionspräparat**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **52510** Abgabekategorie: **A** Index: 05.99.0. 18.02.2004

Zusammensetzung: 01 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: ALPROSTADILUM 20 ug, LACTOSUM MONOHYDRICUM, NATRII CITRAS, pro VITRO, SOLVENS: CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS 8.4 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

02 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: ALPROSTADILUM 10 ug, LACTOSUM MONOHYDRICUM, NATRII CITRAS, pro VITRO, SOLVENS: CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS 8.4 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Erektile Dysfunktion

Packungen: 01 Stechampulle steriles Pulver mit Solvensspritze
104 1 + 1 Ampullenpaar(e) A02 Stechampulle steriles Pulver mit Solvensspritze
082 1 + 1 Ampullenpaar(e) A

* Gültig bis: 17. Februar 2009

01 Chronocort, Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: **38838** Abgabekategorie: **B** Index: 07.07.26 25.02.2004

Zusammensetzung: 01 DEXAMETHASONUM 3 mg, DEXAMETHASONI NATRII PHOSPHAS 3.96 mg, HYPROMELLOSUM, POLYSORBATUM 85, SORBITANI OLEAS, CONSERV.: E 218 1 mg, AQUA q.s. ad SUSPENSIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Glukokortikosteroid-Therapie

Packungen: 01 024 10 x 1 mL Ampulle(n) B
040 50 x 1 mL Ampulle(n) B

* Gültig bis: 24. Februar 2009

01 Cirrus, Kapseln

UCB-Pharma AG, Kreuzstrasse 60, 8008 Zürich

Zul.-Nr.: **53722** Abgabekategorie: **B** Index: 07.13.2. 26.02.2004

Zusammensetzung: 01 CETIRIZINI DIHYDROCHLORIDUM 5 mg, PSEUDOEPHEDRINI HYDROCHLORIDUM 120 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Antiallergikum

Packungen: 01 016 14 Kapseln B
024 28 Kapseln B

* Gültig bis: 25. Februar 2009

01 Citanest 3 %-Octapressin Dental, Injektionslösung

Globopharm AG, Seestrasse 200, 8700 Küsnacht

Zul.-Nr.: **38485** Abgabekategorie: **B** Index: 13.01.2. 27.02.2004

Zusammensetzung: 01 PRILOCAINI HYDROCHLORIDUM 30 mg, FELYPRESSINUM 0.03 U.I., NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Lokalanästheticum für die Zahnheilkunde

Packung: 01 040 100 x 1.8 mL Zylinderampulle(n) B

* Gültig bis: 26. Februar 2009

01 Citrokehl, homöopathische Tropfen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **52580** Abgabekategorie: **C** Index: 20.01.0. 19.02.2004

Zusammensetzung: 01 ACIDUM CITRICUM D10, ACIDUM CITRICUM D30, ACIDUM CITRICUM D200 ana PARTES ad SOLUTIONEM corresp. ETHANOLUM 12 % V/V.

Anwendung: Bei Zahnfleischentzündungen, Zahnfleischblutungen

Packung: 01 013 100 mL C

* Gültig bis: 18. Februar 2009

*** 01 Co-Diovan 80/12,5, Filmtabletten**
02 Co-Diovan 160/12,5, Filmtabletten
03 Co-Diovan 160/25, Filmtabletten

Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **54470** Abgabekategorie: **B** Index: 02.07.2. 06.02.2004

Zusammensetzung: 01 VALSARTANUM 80 mg, HYDROCHLOROTHIAZIDUM 12.5 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

02 VALSARTANUM 160 mg, HYDROCHLOROTHIAZIDUM 12.5 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

03 VALSARTANUM 160 mg, HYDROCHLOROTHIAZIDUM 25 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Hypertonie

Packungen:	01 088	28 Filmtabletten	B
	096	98 Filmtabletten	B
	02 118	28 Filmtabletten	B
	126	98 Filmtabletten	B
	03 134	28 Filmtabletten	B
	142	98 Filmtabletten	B

* Gültig bis: 05. Februar 2009

01 Cosopt, Augentropfen

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

Zul.-Nr.: **54624** Abgabekategorie: **B** Index: 11.09.0. 24.02.2004

Zusammensetzung: 01 DORZOLAMIDUM 20 mg ut DORZOLAMIDI HYDROCHLORIDUM, TIMOLOLUM 5 mg ut TIMOLOLI MALEAS, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Glaukom

Packungen:	01 018	5 mL	B
	026	3 x 5 mL	B

* Gültig bis: 23. Februar 2009

01 Cromodyn, Nasenspray

* Dr. Rappai Pharmazeutika GmbH, Lättenstrasse 37, 8952 Schlieren

Zul.-Nr.: **51386** Abgabekategorie: **C** Index: 12.02.8. 02.02.2004

Zusammensetzung: 01 NATRII CROMOGLICAS 2.6 mg pro DOSI, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM.

Anwendung: Allergische Rhinitis

Packung:	01 019	30 mL	C
----------	--------	-------	---

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 11.12.2001 (Änderung Firmenname)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 DL-Methionin Burgerstein, Tabletten

Antistress Aktiengesellschaft für Gesundheitsschutz, Fluhstrasse 30, 8640 Rapperswil

Zul.-Nr.: **47047** Abgabekategorie: **B** Index: 05.99.0. 05.02.2004

Zusammensetzung: 01 DL-METHIONINUM 500 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Harnansäuerung

Packung: 01 013 100 Tabletten B

* Gültig bis: 04. Februar 2009

01 Dentitia Haas, homöopathische Kügelchen, Globuli

«Wettstein»-Apotheke AG, Wettsteinplatz 3, 4005 Basel

Zul.-Nr.: **45457** Abgabekategorie: **D** Index: 20.01.0. 09.02.2004

Zusammensetzung: 01 ATROPA BELLADONNA D6, CHAMOMILLA RECUTITA D2, COFFEA ARABICA D4 ana PARTES, XYLITOLUM ad GLOBULOS.

Anwendung: Bei Zahnungsbeschwerden der Säuglinge

Packung: 01 044 20 mL D

* Gültig bis: 08. Februar 2009

01 Diane-35, Dragées

Schering (Schweiz) AG, Blegistrasse 5, 6341 Baar

Zul.-Nr.: **47879** Abgabekategorie: **B** Index: 09.02.1. 17.02.2004

Zusammensetzung: 01 ETHINYLESTRADIOLUM 35 ug, CYPROTERONI ACETAS 2 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Hormonales Kontrazeptivum für Frauen mit Androgenisierungserscheinungen

Packungen: 01 019 1 x 21 Dragées B

027 3 x 21 Dragées B

* Gültig bis: 16. Februar 2009

01 Dinacode N, Sirup für Erwachsene

* Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: **40913** Abgabekategorie: **C** Index: 03.03.1. 20.02.2004

Zusammensetzung: 01 CODEINUM 5.9 mg, NATRII BENZOAS 89 mg, THYMI TINCTURA 177 mg, BALSAMI TOLUTANI EXTRACTUM pro SIRUPO 236 mg, AROMATICA, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 5 mL corresp. ETHANOLUM 4 % V/V.

Anwendung: Husten

Packung: 01 017 180 mL C

* Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.04.2003 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2007

01 Dr. Reckeweg R 3 Corvosan, gouttes homéopathiques

Laboratoire homéopathique REBOH, Chemin de Malley 30, 1007 Lausanne

N° AMM: **45035** Catégorie de remise: **B** Index: 20.01.0. 18.02.2004

Composition: 01 ACIDUM ARSENICOSUM D5 50 uL, CRATAEGUS TM 200 uL, DIGITALIS PURPUREA D3 100 uL, KALII CARBONAS D3 50 uL, KALMIA LATIFOLIA D3 100 uL, PHOSPHORUS D5 100 uL, SELENICEREUS GRANDIFLORUS D2 100 uL, SPIGELIA ANTHELMIA D3 100 uL, STROPHANTUS GRATIS D3 100 uL, URGINEA MARITIMA var. RUBRA D2 100 uL ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 39 % V/V.

Indication: Faiblesse cardiaque

Conditionnement: 01 026 50 mL B

* Valable jusqu'au: 17 février 2009

01 Dr. Reckeweg R 5 Gastreu, gouttes homéopathiques

Laboratoire homéopathique REBOH, Chemin de Malley 30, 1007 Lausanne

N° AMM: **45037** Catégorie de remise: **C** Index: 20.01.0. 18.02.2004

Composition: 01 ACIDUM ARSENICOSUM D4, ARGENTI NITRAS D6, ATROPA BELLADONNA D4, CARBO VEGETABILIS D8, CHAMOMILLA RECUTITA D2, CHELIDONIUM MAJUS D3, LYCOPODIUM CLAVATUM D5, SCROPHULARIA NODOSA D1, SEMECARPUS ANACARDIUM D6, STRYCHNOS NUXVOMICA D4 ana PARTES 0.1 mL ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 35 % V/V.

Indication: Gastro-duodénite

Conditionnement: 01 029 50 mL C

* Valable jusqu'au: 17 février 2009

01 Eludril à la Tétracaine, collutoire pressurisé

Pierre Fabre (Suisse) SA, Route Sous-Riette 21, 1023 Crissier

N° AMM: **38148** Catégorie de remise: **C** Index: 12.03.3. 06.02.2004

Composition: 01 CHLORHEXIDINI DIGLUCONAS 0.5 mg, TETRACAINI HYDROCHLORIDUM 0.15 mg, POLOXAMERUM 188 10 mg, SACCHARINUM, AROMATICA, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL, SOLUTIONIO 55 mL et PROPELLENTIA ad AEROSOLUM pro VASE.

Indication: Affections de la bouche et de la gorge

Conditionnement: 01 028 55 mL C

* Valable jusqu'au: 05 février 2009

01 Eludril, solution pour bains de bouche et gargarismes

Pierre Fabre (Suisse) SA, Route Sous-Riette 21, 1023 Crissier

N° AMM: **37354** Catégorie de remise: **D** Index: 12.03.3. 06.02.2004

Composition: 01 CHLORHEXIDINI DIGLUCONAS 1 mg, CHLOROBUTANOLUM HEMIHYDRICUM 5 mg, POLIDOCANOLUM 600 0.5 mg, DOCUSATUM NATRICUM 1 mg, SACCHARINUM, AROMATICA, COLOR.: E 124, CONSERV.: E 216, E 218, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 43 % V/V.

Indication: Affections de la bouche et de la gorge

Conditionnement: 01 015 90 mL D

* Valable jusqu'au: 05 février 2009

01 Ephedrine 0,5 % Bioren, solution injectable**02 Ephedrine 5 % Bioren, solution injectable**

* Bigmar-Bioren Pharmaceuticals SA, Rue des Iles 4b, 2108 Couvet

N° AMM: **56150** Catégorie de remise: **B** Index: 03.04.3. 25.02.2004

Composition: 01 EPHEDRINI HYDROCHLORIDUM 5 mg, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

02 EPHEDRINI HYDROCHLORIDUM 50 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Indication: Hypotension artérielle; adjuvant lors de bronchospasme

Conditionnements: 01 001 10 x 10 ml flacon(s)-ampoule(s) B

02 003 10 x 1 ml flacon(s)-ampoule(s) B

Remarques: Cette l'attestation d'autorisation annule celle du 05.03.2003 (Changement de raison sociale)

Valable jusqu'au: 04 mars 2008

01 FML Liquifilm, Augentropfen

Allergan AG, Feldmoosstrasse 6, 8853 Lachen

Zul.-Nr.: **38084** Abgabekategorie: **A** Index: 11.06.1. 20.02.2004

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

Anwendung: Nicht infizierte Augenentzündungen

Packung: 01 011 5 mL A

* Gültig bis: 19. Februar 2009

01 FML-Neo Liquifilm, Augentropfen

Allergan AG, Feldmoosstrasse 6, 8853 Lachen

Zul.-Nr.: **38174** Abgabekategorie: **A** Index: 11.06.1. 20.02.2004

Zusammensetzung: 01 FLUOROMETHOLONUM 1 mg, NEOMYCINUM 3.5 mg ut NEOMYCINI SULFAS, ANTIOX.: NATRII THIOSULFAS, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SUSPENSIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Infizierte Augenentzündungen

Packung: 01 010 5 mL A

* Gültig bis: 19. Februar 2009

01 Flagyl 250 mg, Filmtabletten

02 Flagyl 500 mg, Filmtabletten

Aventis Pharma AG, Herostrasse 7, 8048 Zürich

Zul.-Nr.: **26313** Abgabekategorie: **B** Index: 08.04.3. 05.02.2004

Zusammensetzung: 01 METRONIDAZOLUM 250 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

02 METRONIDAZOLUM 500 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Infektionen durch Anaerobier und Protozoen

Packungen: 01 015 20 Filmtabletten B

02 023 20 Filmtabletten B

031 4 Filmtabletten B

* Gültig bis: 04. Februar 2009

01 Flagyl, Ovula

Aventis Pharma AG, Herostrasse 7, 8048 Zürich

Zul.-Nr.: **26314** Abgabekategorie: **B** Index: 09.03.0. 05.02.2004

Zusammensetzung: 01 METRONIDAZOLUM 500 mg, EXCIPIENS pro OVULO.

Anwendung: Trichomonas-Vaginitis

Packung: 01 011 10 Ovula B

* Gültig bis: 04. Februar 2009

02 Fortecortin 4 mg, Tabletten

05 Fortecortin 8 mg, Tabletten

Merck (Schweiz) AG, Rüchligstrasse 20, 8953 Dietikon

Zul.-Nr.: **48670** Abgabekategorie: **B** Index: 07.07.26 17.02.2004

Zusammensetzung: 02 DEXAMETHASONUM 4 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

05 DEXAMETHASONUM 8 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Glukokortikosteroid-Therapie

Packungen: 02 032 30 Tabletten B

040 100 Tabletten B

Bemerkung: Seq. 05 nur für den Export bestimmt.

* Gültig bis: 16. Februar 2009

04 Fortecortin Inject 4 mg, Injektionslösung**05 Fortecortin Inject 8 mg, Injektionslösung**

Merck (Schweiz) AG, Rüchligstrasse 20, 8953 Dietikon

Zul.-Nr.: **48669** Abgabekategorie: **B** Index: 07.07.26 17.02.2004

Zusammensetzung: 04 DEXAMETHASONI DIHYDROGENOPHOSPHAS 4 mg ut DEXAMETHASONI NATRII PHOSPHAS, CREATININUM, NATRII CITRAS, NATRII EDETAS, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

05 DEXAMETHASONI DIHYDROGENOPHOSPHAS 8 mg ut DEXAMETHASONI NATRII PHOSPHAS, CREATININUM, NATRII CITRAS, NATRII EDETAS, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 2 mL.

Anwendung: Glukokortikosteroid-Therapie

Packungen: 04 042 3 Ampulle(n) B

05 050 3 Ampulle(n) B

* Gültig bis: 16. Februar 2009

03 Fortecortin Inject 40 mg, Injektionslösung**04 Fortecortin Inject 100 mg, Injektionslösung**

Merck (Schweiz) AG, Rüchligstrasse 20, 8953 Dietikon

Zul.-Nr.: **45017** Abgabekategorie: **B** Index: 07.07.26 17.02.2004

Zusammensetzung: 03 DEXAMETHASONI DIHYDROGENOPHOSPHAS 40 mg ut DEXAMETHASONI NATRII PHOSPHAS, CREATININUM, NATRII CITRAS, NATRII EDETAS, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 5 mL.

04 DEXAMETHASONI DIHYDROGENOPHOSPHAS 100 mg ut DEXAMETHASONI NATRII PHOSPHAS, CREATININUM, NATRII CITRAS, NATRII EDETAS, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 10 mL.

Anwendung: Glukokortikosteroid-Therapie

Packungen: 03 060 1 Fertigspritze(n) B

04 079 1 Fertigspritze(n) B

* Gültig bis: 16. Februar 2009

01 Fucidin H, Crème

Leo Pharmaceutical Products Sarath Ltd., Eggbühlstrasse 28, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **54283** Abgabekategorie: **B** Index: 10.05.2. 24.02.2004

Zusammensetzung: 01 ACIDUM FUSIDICUM 20 mg, HYDROCORTISONI ACETAS 10 mg, ANTIOX.: E 320, CONSERV.: E 202, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Sekundär bakteriell infizierte, entzündliche Dermatosen leichten bis mittleren Grades

Packungen: 01 016 15 g B

024 30 g B

* Gültig bis: 23. Februar 2009

01 Garamycin, Crème

Essex Chemie AG, Tribschenstrasse 11, 6002 Luzern

Zul.-Nr.: **34225** Abgabekategorie: **A** Index: 10.09.2. 23.02.2004

Zusammensetzung: 01 GENTAMICINUM 1 mg ut GENTAMICINI SULFAS, CONSERV.: CHLOROCRESOLUM, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Hautinfektionen

Packung: 01 028 15 g A

* Gültig bis: 22. Februar 2009

02 Garamycin, Salbe

Essex Chemie AG, Tribschenstrasse 11, 6002 Luzern

Zul.-Nr.: **34226** Abgabekategorie: **A** Index: 10.09.2. 23.02.2004

Zusammensetzung: 02 GENTAMICINUM 1 mg ut GENTAMICINI SULFAS, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Hautinfektionen

Packung: 02 016 15 g A

* Gültig bis: 22. Februar 2009

02 Gerla neue Formel, Kräutermischung

* Tentan AG, Brännliweg 16, 4433 Ramlinsburg

Zul.-Nr.: **41715** Abgabekategorie: **D** Index: 04.08.13 13.02.2004

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: 02 030 150 g D

Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.10.2002 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 09. Oktober 2007

01 Gluco-Salin 2:1 Bioren, soluté pour perfusion

* Bigmar-Bioren Pharmaceuticals SA, Rue des Iles 4b, 2108 Couvet

N° AMM: **52421** Catégorie de remise: **B** Index: 05.03.3. 25.02.2004

Composition: 01 GLUCOSUM ANHYDRICUM 33.3 g, NATRIUM 51 mmol, CHLORIDUM 51 mmol, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1000 mL corresp. 520 kJ.

Indication: Hydratation

Conditionnements: 01 012 20 x 250 mL B

020 10 x 500 mL B

039 10 x 1000 mL B

Remarques: Cette l'attestation d'autorisation annule celle du 28.10.2003 (Changement de raison sociale)

Valable jusqu'au: 27 octobre 2008

- 01 Glucose 5 % B. Braun, Infusionslösung**
02 Glucose 10 % B. Braun, Infusionslösung
03 Glucose 20 % B. Braun, Infusionslösung
04 Glucose 40 % B. Braun, Infusionslösung
05 Glucose 30 % B. Braun, Infusionslösung
06 Glucose 50 % B. Braun, Infusionslösung

B. Braun Medical AG, Rüeggisingerstrasse 29, 6020 Emmenbrücke

Zul.-Nr.: **29550** Abgabekategorie: **B** Index: 05.03.1. 03.02.2004

Zusammensetzung: 01 GLUCOSUM ANHYDRICUM 50 g, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1000 mL corresp. 837 kJ.
 02 GLUCOSUM ANHYDRICUM 100 g, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1000 mL corresp. 1'670 kJ.
 03 GLUCOSUM ANHYDRICUM 200 g, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1000 mL corresp. 3'350 kJ.
 04 GLUCOSUM ANHYDRICUM 400 g, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1000 mL corresp. 6'700 kJ.
 05 GLUCOSUM ANHYDRICUM 300 g, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1000 mL corresp. 5'020 kJ.
 06 GLUCOSUM ANHYDRICUM 500 g, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1000 mL corresp. 8'370 kJ.

Anwendung: Kalorien- und Wasserzufuhr

* Packungen:

01 Glas in 125 mL (Kurzinfusion)			
131	10 x 100	Flasche(n)	B
01 Ecoflac			
166	10 x 500	mL	B
174	10 x 1000	mL	B
01 Glasflaschen			
255	6 x 1000	mL	B
263	10 x 500	mL	B
01 Miniflac in 100 mL			
301	20 x 50	mL	B
01 Miniflac			
328	3 x 100	mL	B
336	20 x 100	mL	B
01 Injektionsflaschen (Glas)			
387	20 x 50	mL	B
395	20 x 100	mL	B
01 Miniplasco			
417	20 x 10	mL	B
01 Ecoflac			
697	10 x 250	mL	B
01 Ecobag			
727	20 x 100	mL	B
735	20 x 250	mL	B
743	20 x 500	mL	B
751	10 x 1000	mL	B
01 Ecoflac mit Besteck			
840	1 x 500	mL	B
859	1 x 1000	mL	B
01 Ecobag			
867	20 x 50	mL	B
01 Ecoflac			
883	1 x 500	mL	B
02 Ecoflac			
190	10 x 500	mL	B
204	10 x 1000	mL	B

02 Injektionsflaschen (Glas)		
409	20 x 100 mL	B
02 Ecoflac		
700	10 x 250 mL	B
02 Ecobag		
778	20 x 100 mL	B
786	20 x 250 mL	B
794	20 x 500 mL	B
808	10 x 1000 mL	B
03 Ecoflac		
212	10 x 500 mL	B
220	10 x 1000 mL	B
03 Glasflaschen		
352	6 x 1000 mL	B
03 Ecobag		
816	20 x 500 mL	B
824	10 x 1000 mL	B
04 Ecoflac		
107	10 x 1000 mL	B
04 Glasflaschen		
379	6 x 1000 mL	B
04 Ecoflac		
719	10 x 500 mL	B
05 Ecoflac		
239	10 x 1000 mL	B
06 Ecoflac		
123	10 x 1000 mL	B
06 Ecobag		
832	10 x 1000 mL	B
875	20 x 500 mL	B

Bemerkung: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 21.03.2003
 Gültig bis: 31. Dezember 2007

01 Glucose 5% Bioren, soluté pour perfusion

* Bigmar-Bioren Pharmaceuticals SA, Rue des Iles 4b, 2108 Couvet

N° AMM: **52371** Catégorie de remise: **B** Index: 05.03.1. 25.02.2004

Composition: 01 GLUCOSUM ANHYDRICUM 50 g, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1000 mL corresp. 780 kJ.

Indication: Apport hydrique et calorique

Conditionnements:	01 015	20 x 50 mL	B
	023	20 x 100 mL	B
	031	20 x 250 mL	B
	058	10 x 500 mL	B
	066	10 x 1000 mL	B

Remarques: Cette l'attestation d'autorisation annule celle du 04.11.2003 (Changement de raison sociale)

Valable jusqu'au: 03 novembre 2008

02 Grippalgine forte N, comprimés

* Intermedica AG, 17, Boulevard de Pérolles, 1701 Fribourg

N° AMM: 45368	Catégorie de remise: D	Index: 01.01.2.	20.02.2004
Composition:	02 PARACETAMOLUM 250 mg, SALICYLAMIDUM 300 mg, COFFEINUM 50 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.		
Indication:	Analgésique, Antipyrétique		
Conditionnement:	02 017	10 comprimés	D
* Remarques:	Cette attestation d'autorisation annule celle du 05052003 (Changement de titulaire de l'AMM)		
Valable jusqu'au:	31 décembre 2007		

01 Hibitane, Tinktur

SSL Healthcare Schweiz AG, Schneidergasse 7, 4056 Basel

Zul.-Nr.: 47157	Abgabekategorie: B	Index: 10.09.1.	24.02.2004
Zusammensetzung:	01 I): CHLORHEXIDINI DIGLUCONAS 5 mg, ALCOHOL ISOPROPYLICUS 558 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL, II): COLOR.: E 122, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM.		
Anwendung:	Hautdesinfektion		
Packung:	01 Tinktur / Farbstofflösung		
	021	490 mL + 10 mL	B
* Gültig bis:	23. Februar 2009		

01 Imacort, Crème

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 45860	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.2.	23.02.2004
Zusammensetzung:	01 CLOTRIMAZOLUM 10 mg, HEXAMIDINI DISETIONAS 2.5 mg, PREDNISOLONI ACETAS 5 mg, ANTI-OX.: E 320, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.		
Anwendung:	Entzündliche Hautinfektionen/Hautmykosen		
Packung:	01 019	20 g	B
* Gültig bis:	22. Februar 2009		

02 Imazol, Crème

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 45861	Abgabekategorie: B	Index: 10.09.4.	23.02.2004
Zusammensetzung:	02 CLOTRIMAZOLUM 10 mg, HEXAMIDINI DISETIONAS 2.5 mg, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.		
Anwendung:	Mykosen und bakterielle Mischinfektionen der Haut		
Packung:	02 031	30 g	B
* Gültig bis:	22. Februar 2009		

01 Inhibace Plus, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: **52472** Abgabekategorie: **B** Index: 02.07.2. 09.02.2004

Zusammensetzung: 01 CILAZAPRILUM 5 mg, HYDROCHLOROTHIAZIDUM 12.5 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Antihypertensivum

Packungen: 01 016 28 Filmtabletten B
024 98 Filmtabletten B

* Gültig bis: 08. Februar 2009

02 Kenacort-A, Tinktur

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hüneneberg

Zul.-Nr.: **36566** Abgabekategorie: **B** Index: 10.05.2. 23.02.2004

Zusammensetzung: 02 TRIAMCINOLONI ACETONIDUM 2 mg, ACIDUM SALICYLICUM 20 mg, ETHANOLUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 g.

Anwendung: Nicht infizierte, entzündliche Dermatosen

Packungen: 02 019 15 mL B
027 50 mL B

* Gültig bis: 22. Februar 2009

01 Ketosteril, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: **42048** Abgabekategorie: **B** Index: 07.01.4. 20.02.2004

Zusammensetzung: 01 CALCII DL-3-METHYL-2-OXO-PENTANOAS 67 mg, CALCII 4-METHYL-2-OXO-PENTANOAS 101 mg, CALCII 3-PHENYL-2-OXO-PROPIONAS 68 mg, CALCII 3-METHYL-2-OXO-BUTANOAS 86 mg, CALCII DL-2-HYDROXY-4-METHYLTHIO-BUTANOAS 59 mg, LYSINI MONOACETAS 105 mg, THREONINUM 53 mg, TRYPTOPHANUM 23 mg, HISTIDINUM 38 mg, TYROSINUM 30 mg, SACCHARINUM, COLOR.: E 104, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Supplementierung einer proteinarmen, hochkalorischen Basisdiät bei chronischer Niereninsuffizienz

Packung: 01 011 100 Filmtabletten B

* Gültig bis: 19. Februar 2009

01 Klacid One, Retardtabletten

Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 56327	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.6.	09.02.2004
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung: 01 CLARITHROMYCINUM 500 mg, VANILLINUM, COLOR.: E 104, EXCIPIENS pro COMPRESSO OB-
DUCTO.

Anwendung: Infektionskrankheiten

* Packungen:	01 002	7 Retardtabletten	A
	004	14 Retardtabletten	A
	006	20 Retardtabletten	A
	008	28 Retardtabletten	A

Bemerkung: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.01.2004

Gültig bis: 19. Januar 2009

01 Klean-Prep, Pulver

Norgine AG, Industriestrasse 11/13, 6343 Rotkreuz

Zul.-Nr.: 51985	Abgabekategorie: B	Index: 04.08.11	06.02.2004
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung: 01 MACROGOLUM 3350 59 g, NATRII SULFAS ANHYDRICUS 5.7 g, NATRII HYDROGENOCARBO-
NAS 1.7 g, NATRII CHLORIDUM 1.5 g, KALII CHLORIDUM 0.7 g, ASPARTAMUM, VANILLINUM,
ad PULVEREM pro CHARTA corresp. SOLUTIO RECONSTITUTA 1 L.

Anwendung: Reinigung des Darmes vor therapeutischen und diagnostischen Eingriffen

Packungen:	01 028	4 Sachets	B
	036	24 Sachets	B

* Gültig bis: 05. Februar 2009

01 Lidocain HCl 0,5% Bichsel, Injektionslösung

02 Lidocain HCl 1% Bichsel, Injektionslösung

03 Lidocain HCl 2% Bichsel, Injektionslösung

Laboratorium und Grosse Apotheke Dr. G. Bichsel AG, Bahnhofstrasse 5a, 3800 Interlaken

Zul.-Nr.: **53570** Abgabekategorie: **B** Index: 01.02.2. 27.02.2004

Zusammensetzung: 01 LIDOCAINI HYDROCHLORIDUM ANHYDRICUM 5 mg, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

02 LIDOCAINI HYDROCHLORIDUM ANHYDRICUM 10 mg, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

03 LIDOCAINI HYDROCHLORIDUM ANHYDRICUM 20 mg, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Lokalanästheticum

Packungen: 01 Ampullen zu 5 mL

011 10 Ampulle(n) B

038 100 Ampulle(n) B

02 Ampullen zu 5 mL

046 10 Ampulle(n) B

054 100 Ampulle(n) B

02 Ampullen zu 10 mL

062 10 Ampulle(n) B

070 100 Ampulle(n) B

03 Ampullen zu 2 mL

089 10 Ampulle(n) B

097 100 Ampulle(n) B

03 Ampullen zu 10 mL

100 10 Ampulle(n) B

119 100 Ampulle(n) B

* Gültig bis: 26. Februar 2009

01 Livial, Tabletten

Organon AG, Churerstrasse 160 b, 8808 Pfäffikon

Zul.-Nr.: **49504** Abgabekategorie: **B** Index: 07.08.2. 23.02.2004

Zusammensetzung: 01 TIBOLONUM 2.5 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Klimakterische Beschwerden

Packungen: 01 012 1 x 28 Tabletten B

020 3 x 28 Tabletten B

* Gültig bis: 22. Februar 2009

01 Madopar 250, Tabletten**02 Madopar 125, Tabletten**

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

Zul.-Nr.: **43593** Abgabekategorie: **B** Index: 01.08.0. 12.02.2004

Zusammensetzung: 01 LEVODOPUM 200 mg, BENSERAZIDUM 50 mg ut BENSERAZIDI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

02 LEVODOPUM 100 mg, BENSERAZIDUM 25 mg ut BENSERAZIDI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Morbus Parkinson, Restless Legs-Syndrom

Packungen:	01 013	30 Tabletten	B
	021	100 Tabletten	B
	02 048	30 Tabletten	B
	056	100 Tabletten	B

* Gültig bis: 11. Februar 2009

01 Madopar 62.5, Kapseln**02 Madopar 125, Kapseln****03 Madopar 250, Kapseln**

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

Zul.-Nr.: **38096** Abgabekategorie: **B** Index: 01.08.0. 12.02.2004

Zusammensetzung: 01 LEVODOPUM 50 mg, BENSERAZIDUM 12.5 mg ut BENSERAZIDI HYDROCHLORIDUM, COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro CAPSULA.

02 LEVODOPUM 100 mg, BENSERAZIDUM 25 mg ut BENSERAZIDI HYDROCHLORIDUM, COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro CAPSULA.

03 LEVODOPUM 200 mg, BENSERAZIDUM 50 mg ut BENSERAZIDI HYDROCHLORIDUM, COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Morbus Parkinson, Restless Legs-Syndrom

Packungen:	01 095	100 Kapseln	B
	02 036	100 Kapseln	B

Bemerkung: 38096 03 ist nur für den Export bestimmt

* Gültig bis: 11. Februar 2009

01 Madopar DR, Tabletten

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

Zul.-Nr.: **53493** Abgabekategorie: **B** Index: 01.08.0. 12.02.2004

Zusammensetzung: 01 LEVODOPUM 200 mg, BENSERAZIDUM 50 mg ut BENSERAZIDI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Morbus Parkinson, Restless Legs-Syndrom

Packungen:	01 017	30 Tabletten	B
	025	100 Tabletten	B

* Gültig bis: 11. Februar 2009

01 Madopar LIQ 62.5, wasserlösliche Tabletten

02 Madopar LIQ 125, wasserlösliche Tabletten

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

Zul.-Nr.: **52377** Abgabekategorie: **B** Index: 01.08.0. 12.02.2004

Zusammensetzung: 01 LEVODOPUM 50 mg, BENSERAZIDUM 12.5 mg ut BENSERAZIDI HYDROCHLORIDUM 14.25 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

02 LEVODOPUM 100 mg, BENSERAZIDUM 25 mg ut BENSERAZIDI HYDROCHLORIDUM 28.5 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Morbus Parkinson, Restless Legs-Syndrom

Packungen: 01 021 100 Tabletten B

02 048 30 Tabletten B

056 100 Tabletten B

* Gültig bis: 11. Februar 2009

02 Mediaven 10 mg, Tabletten

03 Mediaven forte 30 mg, Tabletten

Drossapharm AG, Drosselstrasse 47, 4059 Basel

Zul.-Nr.: **37979** Abgabekategorie: **B** Index: 02.08.1. 15.11.2002

* Zusammensetzung: 02 NAFTAZONUM 10 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

03 NAFTAZONUM 30 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Vasoprotektor bei venöser Insuffizienz

Packungen: 02 058 60 Tabletten B

066 100 Tabletten B

082 30 Tabletten B

03 074 30 Tabletten B

Bemerkung: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 15.11.2002

Gültig bis: 14. November 2007

01 Metronidazole Bioren, solution pour perfusion

* Bigmar-Bioren Pharmaceuticals SA, Rue des Iles 4b, 2108 Couvet

N° AMM: **55280** Catégorie de remise: **B** Index: 08.04.3. 25.02.2004

Composition: 01 METRONIDAZOLUM 500 mg, DINATRII PHOSPHAS, ACIDUM CITRICUM, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 100 mL.

Indication: Infections par des bactéries anaérobies

Conditionnement: 01 001 20 x 100 mL B

Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 24.01.2000 (Changement de raison sociale)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2005

01 Midarine, Injektionslösung

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **21782** Abgabekategorie: **B** Index: 01.13.0. 09.02.2004

Zusammensetzung: 01 SUXAMETHONII CHLORIDUM DIHYDRICUM 50 mg corresp. SUXAMETHONII CHLORIDUM ANHYDRICUM 45.5 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Muskelrelaxans

Packung: 01 017 100 x 2 mL Ampulle(n) B

* Gültig bis: 08. Februar 2009

02 Milupa Pregomin, Granulat

Milupa SA, Route de l'Industrie 24, 1564 Domdidier

Zul.-Nr.: **48926** Abgabekategorie: **C** Index: 07.01.1. 16.02.2004

Zusammensetzung: 02 PROTEINA 13.3 g ex: PROTEINUM SUILLUM HYDROLYSATUM et PROTEINUM SOJAE HYDROLYSATUM, MATERIA CRASSA 24.2 g, CARBOHYDRATA 57 g, MINERALIA: NATRIUM 0.28 g, KALIUM 0.61 g, MAGNESIUM 70 mg, CALCIUM 0.38 g, MANGANUM 0.25 mg, FERRUM 12 mg, ZINCUM 4 mg, CUPRUM 0.4 mg, PHOSPHORUS 0.19 g, CHLORIDUM 0.30 g, IODUM 50 ug, VITAMINA: RETINOLUM 1'575 U.I., CHOLECALCIFEROLUM 310 U.I., alfa-TOCOPHERYLIS ACETAS 5 mg, PHYTOMENADIONUM 31 ug, THIAMINI NITRAS 0.32 mg, RIBOFLAVINUM 0.39 mg, PYRIDOXINI HYDROCHLORIDUM 0.25 mg, CYANOCOBALAMINUM 1.3 ug, NICOTINAMIDUM 3.2 mg, ACIDUM FOLICUM 82 ug, CALCII PANTOTHENAS 3.2 mg, BIOTINUM 10 ug, ACIDUM ASCORBICUM 50 mg, ALIA: TAURINUM 40 mg, LEVOCARNITINUM 7.6 mg, EXCIPIENS ad GRANULATUM pro 100 g corresp. 2'115 kJ.

Anwendung: Säuglingsnahrung bei Kuhmilchallergie

Packung: 02 029 400 g C

* Gültig bis: 15. Februar 2009

01 Milvane, Dragées

Schering (Schweiz) AG, Blegistrasse 5, 6341 Baar

Zul.-Nr.: **49225** Abgabekategorie: **B** Index: 09.02.1. 27.02.2004

Zusammensetzung: 01 I): ETHINYLESTRADIOLUM 30 ug, GESTODENUM 50 ug, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO, II): ETHINYLESTRADIOLUM 40 ug, GESTODENUM 70 ug, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO, III): ETHINYLESTRADIOLUM 30 ug, GESTODENUM 100 ug, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Hormonales Kontrazeptivum

Packungen: 01 016 1 x 21 Dragées B

024 3 x 21 Dragées B

* Gültig bis: 26. Februar 2009

01 Mivacron, Injektionslösung

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **52290** Abgabekategorie: **A** Index: 01.13.0. 18.02.2004

Zusammensetzung: 01 MIVACURIUM 2 mg ut MIVACURII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Muskelrelaxans

Packungen: 01 015 5 x 5 mL A
023 5 x 10 mL A

* Gültig bis: 17. Februar 2009

01 Monistat, Crème

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: **37065** Abgabekategorie: **B** Index: 09.03.0. 16.02.2004

Zusammensetzung: 01 MICONAZOLI NITRAS 20 mg, ANTIOX.: E 320, CONSERV.: E 210, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Vulvovaginale Mykosen

Packung: 01 mit 16 Applikatoren
013 78 g B

* Gültig bis: 15. Februar 2009

01 Monistat, Ovula

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: **38222** Abgabekategorie: **B** Index: 09.03.0. 16.02.2004

Zusammensetzung: 01 MICONAZOLI NITRAS 100 mg, EXCIPIENS pro OVULO.

Anwendung: Vaginale Mykosen

Packung: 01 015 15 Ovula B

* Gültig bis: 15. Februar 2009

01 Mucokehl D4, homöopathische Kapseln

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **50229** Abgabekategorie: **C** Index: 20.01.0. 12.02.2004

Zusammensetzung: 01 MUCOR RACEMOSUS D4 TRITURATIO 330 mg, HYPROMELLOSUM, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Bei Kreislaufstörungen

Packung: 01 025 20 Kapseln C

* Gültig bis: 11. Februar 2009

01 Mucokehl D5, homöopathische Augentropfen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach

Zul.-Nr.: **46731** Abgabekategorie: **C** Index: 20.01.0. 12.02.2004

Zusammensetzung: 01 MUCOR RACEMOSUS D5 AQUOS DILUTIO, NATRII CHLORIDUM, CONSERV.: CHLORHEXIDINI DIACETAS ad SOLUTIONEM.

Anwendung: Bei Kreislaufbedingten Sehstörungen

Packung: 01 018 5 mL C

* Gültig bis: 11. Februar 2009

01 Mucokehl D5, homöopathische Injektionslösung**02 Mucokehl D6, homöopathische Injektionslösung****03 Mucokehl D7, homöopathische Injektionslösung**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach

Zul.-Nr.: **46732** Abgabekategorie: **B** Index: 20.01.0. 12.02.2004

Zusammensetzung: 01 MUCOR RACEMOSUS D5 AQUOS DILUTIO, NATRII CHLORIDUM, ad SOLUTIONEM.

02 MUCOR RACEMOSUS D6 AQUOS DILUTIO, NATRII CHLORIDUM, ad SOLUTIONEM.

03 MUCOR RACEMOSUS D7 AQUOS DILUTIO, NATRII CHLORIDUM, ad SOLUTIONEM.

Anwendung: Bei Kreislaufstörungen

Packungen: 01 014 1 x 1 mL B

022 10 x 1 mL B

030 50 x 1 mL B

02 049 1 x 1 mL B

057 10 x 1 mL B

065 50 x 1 mL B

03 073 1 x 1 mL B

081 10 x 1 mL B

103 50 x 1 mL B

* Gültig bis: 11. Februar 2009

01 Mucokehl D5, homöopathische Tabletten

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach

Zul.-Nr.: **50228** Abgabekategorie: **C** Index: 20.01.0. 12.02.2004

Zusammensetzung: 01 MUCOR RACEMOSUS D5 TRITURATIO 250 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Bei Kreislaufstörungen

Packung: 01 010 20 Tabletten C

* Gültig bis: 11. Februar 2009

01 Mucokehl D5, homöopathische Tropfen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **46733** Abgabekategorie: **C** Index: 20.01.0. 12.02.2004

Zusammensetzung: 01 MUCOR RACEMOSUS D5 AQUOS DILUTIO.

Anwendung: Bei Kreislaufstörungen

Packung: 01 010 10 mL C

* Gültig bis: 11. Februar 2009

01 Myambutol 100 mg, comprimés filmés

02 Myambutol 400 mg, comprimés filmés

* Labatec-Pharma SA, 31, rue du Cardinal-Journet, 1217 Meyrin

N° AMM: **33153** Catégorie de remise: **B** Index: 08.02.1. 12.02.2004

Composition: 01 ETHAMBUTOLI HYDROCHLORIDUM 100 mg, COLOR.: E 104, EXCIPIENS pro COMPRESSO OB-
DUCTO.

02 ETHAMBUTOLI HYDROCHLORIDUM 400 mg, COLOR.: E 104, EXCIPIENS pro COMPRESSO OB-
DUCTO.

Indication: Tuberculeux

Conditionnements: 01 015 100 comprimés filmés B

02 023 100 comprimés filmés B

* Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 09.10.2000 (Changement de titulaire de l'AMM)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2005

01 NaCl 0,9% Bioren, soluté pour perfusions

* Bigmar-Bioren Pharmaceuticals SA, Rue des Iles 4b, 2108 Couvet

N° AMM: **52041** Catégorie de remise: **B** Index: 05.03.2. 25.02.2004

Composition: 01 NATRII CHLORIDI SOLUTIO INFUNDIBILIS 9 g/L.

Indication: Substitution de liquide et de chlorure de sodium

Conditionnements: 01 015 20 x 50 mL B

023 20 x 100 mL B

031 20 x 250 mL B

058 10 x 500 mL B

066 10 x 1000 mL B

Remarques: Cette l'attestation d'autorisation annule celle du 05.03.2003 (Changement de raison sociale)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2007

01 NaCl 0.9% B. Braun, Infusionslösung**02 NaCl 0.45% B. Braun, Infusionslösung**

B. Braun Medical AG, Rüeggisingerstrasse 29, 6020 Emmenbrücke

Zul.-Nr.: **29554** Abgabekategorie: **B** Index: 05.03.2. 03.02.2004

Zusammensetzung: 01 NATRII CHLORIDUM 9 g corresp. NATRIUM 154 mmol, CHLORIDUM 154 mmol, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1000 mL.

02 NATRII CHLORIDUM 4.5 g corresp. NATRIUM 77 mmol, CHLORIDUM 77 mmol, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1000 mL.

Anwendung: Isotonische, bzw. hypotonische Natriumchlorid-Lösung

* Packungen:	01 Injektionsflasche (Glas)		
	099	1 x 100 mL	B
	01 Glasflaschen		
	110	10 x 500 mL	B
	01 Ecoflac		
	145	10 x 500 mL	B
	153	10 x 1000 mL	B
	01 Glasflaschen		
	196	6 x 1000 mL	B
	01 Miniflac		
	218	3 x 100 mL	B
	226	20 x 100 mL	B
	01 Miniflac in 100 mL		
	234	20 x 50 mL	B
	01 Glasflaschen in 100 mL		
	269	10 x 50 mL	B
	01 Miniplasco		
	374	20 x 5 mL	B
	382	20 x 10 mL	B
	390	20 x 20 mL	B
	01 Injektionsflaschen (Glas)		
	412	20 x 50 mL	B
	420	20 x 100 mL	B
	01 Ecobag		
	568	20 x 100 mL	B
	576	20 x 250 mL	B
	584	20 x 500 mL	B
	592	10 x 1000 mL	B
	01 Ecoflac		
	614	10 x 250 mL	B
	01 Ecoflac mit Besteck		
	622	1 x 500 mL	B
	630	1 x 1000 mL	B
	01 Ecobag		
	649	20 x 50 mL	B
	01 Ecoflac mit Besteck		
	657	1 x 250 mL	B
	01 Glasflaschen		
	672	20 x 100 mL	B
	01 Ecoflac ohne Besteck		
	699	1 x 250 mL	B
	702	1 x 500 mL	B
	02 Ecobag		
	665	20 x 500 mL	B

Bemerkung: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 28.02.2003

Gültig bis: 31. Dezember 2007

01 Nari-fresh, Nasengel

* Dr. Rappai Pharmazeutika GmbH, Lättenstrasse 37, 8952 Schlieren

Zul.-Nr.: **46576** Abgabekategorie: **D** Index: 12.02.4. 02.02.2004

Zusammensetzung: 01 SAL MARINUM 10 mg, MATRICARIAE EXTRACTUM LIQUIDUM 30 mg, MACROGOLUM 300, MACROGOLUM 400, EXCIPIENS ad GELATUM pro 1 g.

Anwendung: Befeuchtung der trockenen Nasenschleimhaut

Packung: 01 020 20 g D

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 22.11.1999 (Änderung Firmenname)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Nasonex, Dosier-Nasenspray

Essex Chemie AG, Tribtschenstrasse 11, 6002 Luzern

Zul.-Nr.: **54189** Abgabekategorie: **B** Index: 12.02.3. 03.02.2004

* Zusammensetzung: 01 MOMETASONI-17 FUROAS 0.5 mg, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, 2-PHENYLETHANOLUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 g corresp. MOMETASONI-17 FUROAS 50 ug pro DOSI, DOSES pro VASE 140.

Anwendung: Korticoïd-Rhinologicum

* Packung: 01 à 50 µg
028 140 Einzeldosen B

Bemerkung: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 16.11.2001

Gültig bis: 31. Dezember 2006

02 Neo-DP sirop contre la toux pour adultes, sirop

* Intermedica AG, 17, Boulevard de Pérolles, 1701 Fribourg

N° AMM: **39268** Catégorie de remise: **D** Index: 03.02.0. 20.02.2004

Composition: 02 GUAIFENESINUM 200 mg, NATRII BENZOAS 240 mg, ALTHAEAE RADICIS EXTRACTUM pro SIRUPO 60 mg, BALSAMI TOLUTANI EXTRACTUM pro SIRUPO 60 mg, PLANTAGINIS EXTRACTUM pro SIRUPO 60 mg, THYMI EXTRACTUM pro SIRUPO 60 mg, PINI TURIONUM EXTRACTUM pro SIRUPO 60 mg, SPECIERUM PECTORALIUM EXTRACTUM pro SIRUPO 240 mg, SACCCHARUM 5.94 g, CONSERV.: E 216, E 218, E 219, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 10 mL.

Indication: Expectorant

Conditionnement: 02 027 200 mL D

Remarques: Cette attestation d'autorisation annule celle du 02.05.2003 Changement de titulaire de l'AMM

Valable jusqu'au: 31 décembre 2007

02 Neo-DP sirop contre la toux pour enfants, sirop

* Intermedica AG, 17, Boulevard de Pérolles, 1701 Fribourg

N° AMM: **39267** Catégorie de remise: **D** Index: 03.02.0. 20.02.2004

Composition: 02 GUAIFENESINUM 50 mg, NATRII BENZOAS 80 mg, ALTHAEAE RADICIS EXTRACTUM pro SIRUPO 20 mg, BALSAMI TOLUTANI EXTRACTUM pro SIRUPO 20 mg, PLANTAGINIS EXTRACTUM pro SIRUPO 20 mg, THYMI EXTRACTUM pro SIRUPO 20 mg, PINI TURIONUM EXTRACTUM pro SIRUPO 20 mg, SPECIERUM PECTORALIIUM EXTRACTUM pro SIRUPO 80 mg, SACCHARUM 3.37 g, CONSERV.: E 216, E 218, E 219, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 5 mL.

Indication: Expectorant

Conditionnement: 02 020 200 mL D

Remarques: Cette attestation d'autorisation annule celle du 02.05.2003 Changement de titulaire de l'AMM

Valable jusqu'au: 31 décembre 2007

02 Neo-DP sirop contre la toux pour nourrissons, sirop

* Intermedica AG, 17, Boulevard de Pérolles, 1701 Fribourg

N° AMM: **39266** Catégorie de remise: **C** Index: 03.02.0. 20.02.2004

Composition: 02 GUAIFENESINUM 30 mg, NATRII BENZOAS 80 mg, ALTHAEAE RADICIS EXTRACTUM pro SIRUPO 20 mg, BALSAMI TOLUTANI EXTRACTUM pro SIRUPO 20 mg, PINI TURIONUM EXTRACTUM pro SIRUPO 20 mg, PLANTAGINIS EXTRACTUM pro SIRUPO 20 mg, THYMI EXTRACTUM pro SIRUPO 20 mg, SPECIERUM PECTORALIIUM EXTRACTUM pro SIRUPO 80 mg, SACCHARUM 3.37 g, CONSERV.: E 216, E 218, E 219, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 5 mL.

Indication: Expectorant

Conditionnement: 02 024 200 mL C

Remarques: Cette attestation d'autorisation annule celle du 02.05.2003 Changement de titulaire de l'AMM

Valable jusqu'au: 31 décembre 2007

01 Nieren- und Blasendragées S

Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: **54024** Abgabekategorie: **D** Index: 05.02.0. 20.02.2004

Zusammensetzung: 01 UVAE URSI EXTRACTUM AQUOSUM SICCUM 120 mg, DER: 3.6-5:1, BETULAE EXTRACTUM AQUOSUM SICCUM 50 mg, DER: 4.2-5.1:1, SOLIDAGINIS SEROTINAE EXTRACTUM ETHANOLICUM SICCUM 40 mg, DER: 5.5-6.5:1, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Bei Reizungen der Harnwege

Packung: 01 010 20 Dragées D

* Gültig bis: 19. Februar 2009

01 Nitroglycerin Bioren 0,1%, solution pour injection

02 Nitroglycerin Bioren 0,02%, solution pour perfusion

* Bigmar-Bioren Pharmaceuticals SA, Rue des Iles 4b, 2108 Couvet

N° AMM: 55459	Catégorie de remise: B	Index: 02.04.1.	25.02.2004
Composition:	01 GLYCEROLI TRINITRAS 1 mg, PROPYLENGLYCOLUM, GLUCOSUM ANHYDRICUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.		
	02 GLYCEROLI TRINITRAS 0.2 mg, PROPYLENGLYCOLUM, GLUCOSUM ANHYDRICUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.		
Indication:	Antiangineux de la classe des nitrates organiques		
Conditionnements:	01 002	10 x 50 mL flacon(s)-ampoule(s)	B
	02	poche de perfusion	
	004	20 x 250 mL	B
Remarques:	Cette attestation d'enregistrement annule celle du 25.04.2001 (Changement de raison sociale)		
Valable jusqu'au:	31 décembre 2006		

01 Nose Fresh mit D-Panthenol, Dosierspray

* Dr. Rappai Pharmazeutika GmbH, Lättenstrasse 37, 8952 Schlieren

Zul.-Nr.: 51507	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.4.	02.02.2004
Zusammensetzung:	01 DEXPANTHENOLUM 50 mg, SAL MARINUM 10 mg, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.		
Anwendung:	Befeuchtung trockener Nasenschleimhaut		
Packung:	01	Dosierspray	
	010	30 mL	D
Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 24.10.2000 (Änderung Firmenname)		
Gültig bis:	31. Dezember 2005		

01 Nozinan 25 mg, Tabletten

02 Nozinan 100 mg, Tabletten

Aventis Pharma AG, Herostrasse 7, 8048 Zürich

Zul.-Nr.: 24041	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	20.02.2004
Zusammensetzung:	01 LEVOMEPRMAZINUM 25 mg ut LEVOMEPRMAZINI MALEAS, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.		
	02 LEVOMEPRMAZINUM 100 mg ut LEVOMEPRMAZINI MALEAS, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.		
Anwendung:	Neurolepticum		
Packungen:	01 018	20 Tabletten	B
	02 042	20 Tabletten	B
* Gültig bis:	19. Februar 2009		

01 Nozinan, Injektionslösung (i.m.)

Aventis Pharma AG, Herostrasse 7, 8048 Zürich

Zul.-Nr.: 24341	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	20.02.2004
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung: 01 LEVOMEPRMAZINUM 25 mg ut LEVOMEPRMAZINI HYDROCHLORIDUM, NATRII CHLORIDUM, ANTIOX.: E 221 0.5 mg, E 300 1 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Neurolepticum

Packung:	01 046	5 Ampulle(n)	B
----------	--------	--------------	---

* Gültig bis: 19. Februar 2009

01 Nozinan, Tropfen

Aventis Pharma AG, Herostrasse 7, 8048 Zürich

Zul.-Nr.: 25039	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	20.02.2004
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung: 01 LEVOMEPRMAZINUM 40 mg ut LEVOMEPRMAZINI HYDROCHLORIDUM, SACCHARUM, VANILLINUM, AROMATICA, COLOR.: E 150, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. 40 GUTTAE corresp. ETHANOLUM 15 % V/V.

Anwendung: Neurolepticum

Packungen:	01 017	30 mL	B
------------	--------	-------	---

	025	125 mL	B
--	-----	--------	---

* Gültig bis: 19. Februar 2009

01 Oligosol Co, Doseur

Pharmafactory AG Oligosol Vertretungen, De Castellaweg 41, 3280 Greng

Zul.-Nr.: 45896	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.11	26.02.2004
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung: 01 COBALTUM 59 ug ut COBALTI(II) D-GLUCONAS ANHYDRICUS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 2 mL.

Anwendung: Oligotherapie

Packung:	01 013	60 mL	B
----------	--------	-------	---

* Gültig bis: 25. Februar 2009

01 Oligosol Cu Au Ag, Lösung

Pharmafactory AG Oligosol Vertretungen, De Castellaweg 41, 3280 Greng

Zul.-Nr.: 24902	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.21	26.02.2004
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung: 01 CUPRUM 63 ug ut CUPRI(II) D-GLUCONAS ANHYDRICUS, AURUM COLLOIDALE 1.4 ug, ARGENTUM 21.4 ug ut ARGENTI D-GLUCONAS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 2 mL.

Anwendung: Oligotherapie

Packung:	01 013	60 mL	B
----------	--------	-------	---

* Gültig bis: 25. Februar 2009

01 Oligosol Cu, Doseur

Pharmafactory AG Oligosol Vertretungen, De Castellaweg 41, 3280 Greng

Zul.-Nr.: **45897** Abgabekategorie: **B** Index: 07.02.11 26.02.2004

Zusammensetzung: 01 CUPRUM 725.2 ug ut CUPRI(II) D-GLUCONAS ANHYDRICUS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 2 mL.

Anwendung: Oligotherapie

Packung: 01 028 60 mL B

* Gültig bis: 25. Februar 2009

01 Oligosol K, Doseur

Pharmafactory AG Oligosol Vertretungen, De Castellaweg 41, 3280 Greng

Zul.-Nr.: **45900** Abgabekategorie: **B** Index: 07.02.11 26.02.2004

Zusammensetzung: 01 KALIUM 40 ug ut KALII D-GLUCONAS ANHYDRICUS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 2 mL.

Anwendung: Oligotherapie

Packung: 01 010 60 mL B

* Gültig bis: 25. Februar 2009

01 Oligosol Li, Doseur

Pharmafactory AG Oligosol Vertretungen, De Castellaweg 41, 3280 Greng

Zul.-Nr.: **45901** Abgabekategorie: **B** Index: 07.02.11 26.02.2004

Zusammensetzung: 01 LITHIUM 279.6 ug ut LITHII D-GLUCONAS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 2 mL.

Anwendung: Oligotherapie

Packung: 01 017 60 mL B

* Gültig bis: 25. Februar 2009

01 Oligosol Mg, Doseur

Pharmafactory AG Oligosol Vertretungen, De Castellaweg 41, 3280 Greng

Zul.-Nr.: **45902** Abgabekategorie: **B** Index: 07.02.11 26.02.2004

Zusammensetzung: 01 MAGNESIUM 104.4 ug ut MAGNESII DIGLUCONAS ANHYDRICUS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 2 mL.

Anwendung: Oligotherapie

Packung: 01 013 60 mL B

* Gültig bis: 25. Februar 2009

01 Oligosol Mn Co, Doseur

Pharmafactory AG Oligosol Vertretungen, De Castellaweg 41, 3280 Greng

Zul.-Nr.: **45904** Abgabekategorie: **B** Index: 07.02.21 26.02.2004

Zusammensetzung: 01 MANGANUM 72.8 ug ut MANGANI(II) D-GLUCONAS ANHYDRICUS, COBALTUM 72.6 ug ut COBALTI(II) D-GLUCONAS ANHYDRICUS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 2 mL.

Anwendung: Oligotherapie

Packung: 01 016 60 mL B

* Gültig bis: 25. Februar 2009

01 Oligosol Mn Cu Co, Doseur

Pharmafactory AG Oligosol Vertretungen, De Castellaweg 41, 3280 Greng

Zul.-Nr.: **45906** Abgabekategorie: **B** Index: 07.02.21 26.02.2004

Zusammensetzung: 01 MANGANUM 72.8 ug ut MANGANI(II) D-GLUCONAS ANHYDRICUS, CUPRUM 72.6 ug ut CUPRI(II) D-GLUCONAS ANHYDRICUS, COBALTUM 72.6 ug ut COBALTI(II) D-GLUCONAS DIHYDRICUS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 2 mL.

Anwendung: Oligotherapie

Packung: 01 019 60 mL B

* Gültig bis: 25. Februar 2009

01 Oligosol Mn Cu, Doseur

Pharmafactory AG Oligosol Vertretungen, De Castellaweg 41, 3280 Greng

Zul.-Nr.: **45905** Abgabekategorie: **B** Index: 07.02.21 26.02.2004

Zusammensetzung: 01 MANGANUM 72.8 ug ut MANGANI(II) D-GLUCONAS ANHYDRICUS, CUPRUM 72.6 ug ut CUPRI(II) D-GLUCONAS ANHYDRICUS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 2 mL.

Anwendung: Oligotherapie

Packung: 01 012 60 mL B

* Gültig bis: 25. Februar 2009

01 Oligosol Mn, Doseur

Pharmafactory AG Oligosol Vertretungen, De Castellaweg 41, 3280 Greng

Zul.-Nr.: **45903** Abgabekategorie: **B** Index: 07.02.11 26.02.2004

Zusammensetzung: 01 MANGANUM 72.8 ug ut MANGANI(II) D-GLUCONAS ANHYDRICUS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 2 mL.

Anwendung: Oligotherapie

Packung: 01 028 60 mL B

* Gültig bis: 25. Februar 2009

01 Oligosol P, Doseur

Pharmafactory AG Oligosol Vertretungen, De Castellaweg 41, 3280 Grench

Zul.-Nr.: **45908** Abgabekategorie: **B** Index: 07.02.11 26.02.2004

Zusammensetzung: 01 PHOSPHORUS 30.5 ug ut DINATRII PHOSPHAS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 2 mL.

Anwendung: Oligotherapie

Packung: 01 011 60 mL B

* Gültig bis: 25. Februar 2009

02 Oligosol S, Trinkampullen

Pharmafactory AG Oligosol Vertretungen, De Castellaweg 41, 3280 Grench

Zul.-Nr.: **46715** Abgabekategorie: **B** Index: 07.02.11 26.02.2004

Zusammensetzung: 02 SULFUR 122 ug ut NATRII THIOSULFAS, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 2 mL.

Anwendung: Oligotherapie

Packung: 02 020 14 Trinkampulle(n) B

* Gültig bis: 25. Februar 2009

01 Oligosol Zn Cu, Doseur

Pharmafactory AG Oligosol Vertretungen, De Castellaweg 41, 3280 Grench

Zul.-Nr.: **45910** Abgabekategorie: **B** Index: 07.02.21 26.02.2004

Zusammensetzung: 01 ZINCUM 67.4 ug ut ZINCI D-GLUCONAS ANHYDRICUS, CUPRUM 72.6 ug ut CUPRI(II) D-GLUCONAS ANHYDRICUS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 2 mL.

Anwendung: Oligotherapie

Packung: 01 016 60 mL B

* Gültig bis: 25. Februar 2009

01 Oligosol Zn Ni Co, Doseur

Pharmafactory AG Oligosol Vertretungen, De Castellaweg 41, 3280 Grench

Zul.-Nr.: **45911** Abgabekategorie: **B** Index: 07.02.21 26.02.2004

Zusammensetzung: 01 ZINCUM 67.4 ug ut ZINCI D-GLUCONAS ANHYDRICUS, NICCOLUM 72.6 ug ut NICCOLI D-GLUCONAS ANHYDRICUS, COBALTUM 72.6 ug ut COBALTI(II) D-GLUCONAS ANHYDRICUS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 2 mL.

Anwendung: Oligotherapie

Packung: 01 012 60 mL B

* Gültig bis: 25. Februar 2009

01 Oligosol Zn, Doseur

Pharmafactory AG Oligosol Vertretungen, De Castellaweg 41, 3280 Greng

Zul.-Nr.: **45909** Abgabekategorie: **B** Index: 07.02.11 26.02.2004

Zusammensetzung: 01 ZINCUM 67.4 ug ut ZINCI D-GLUCONAS ANHYDRICUS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 2 mL.

Anwendung: Oligotherapie

Packung: 01 018 60 mL B

* Gültig bis: 25. Februar 2009

01 Oxybuprocaine 0,4% SDU Faure, Augentropfen

Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **51523** Abgabekategorie: **B** Index: 11.03.0. 20.02.2004

Zusammensetzung: 01 OXYBUPROCAINI HYDROCHLORIDUM 4 mg, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Lokalanästhetikum

Packung: 01 024 4 x 5 Einzeldosen B

* Gültig bis: 19. Februar 2009

01 Pethidin HCl 25 mg/ml Bichsel, Injektionslösung**02 Pethidin HCl 50 mg/ml Bichsel, Injektionslösung**

Laboratorium und Grosse Apotheke Dr. G. Bichsel AG, Bahnhofstrasse 5a, 3800 Interlaken

Zul.-Nr.: **53572** Abgabekategorie: **A** Index: 01.01.3. 23.02.2004

Zusammensetzung: 01 PETHIDINI HYDROCHLORIDUM 25 mg, NATRII CHLORIDUM, AQUA ad INIJECTABILIA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

02 PETHIDINI HYDROCHLORIDUM 50 mg, AQUA ad INIJECTABILIA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Analgetikum

Packungen: 01 014 10 x 2 mL Ampulle(n) A

022 100 x 2 mL Ampulle(n) A

02 030 10 x 2 mL Ampulle(n) A

049 100 x 2 mL Ampulle(n) A

Bemerkungen: Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe.

* Gültig bis: 22. Februar 2009

01 Petidina HCl 50 mg/mL Sintetica, soluzione iniettabile

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° AMM: **52109** Modo di vendita: **A** Index: 01.01.3. 23.02.2004

Composizione: 01 PETHIDINI HYDROCHLORIDUM 50 mg, AQUA ad INIJECTABILIA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Indicazione: Analgesico stupefacente

Confezioni: 01 019 10 x 1 mL fiale A

027 10 x 2 mL fiale A

Osservazioni: Sottoposto alla legge federale sugli stupefacenti e sulle sostanze psicotrope.

* Valevole fino al: 22 febbraio 2009

02 Pharyngor, Dosierspray

* Dr. Rappai Pharmazeutika GmbH, Lättenstrasse 37, 8952 Schlieren

Zul.-Nr.: **45935** Abgabekategorie: **D** Index: 12.99.0. 02.02.2004

Zusammensetzung: 02 KALII CHLORIDUM 1.2 mg, NATRII CHLORIDUM 0.85 mg, MAGNESII CHLORIDUM HEXAHYDRICUM 50 ug, CALCII CHLORIDUM DIHYDRICUM 0.2 mg, HYPROMELLOSUM, SORBITOLUM, AROMATICA: MATRICARIAE EXTRACTUM, CONSERV.: E 200, E 202, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 g corresp. corresp. ETHANOLUM 2 % V/V.

Anwendung: Befeuchtung des Mund- und Rachenraumes

Packungen: 02 035 30 mL D
043 50 mL D

Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.11.2003 (Änderung Firmenname)

Gültig bis: 10. November 2008

01 Phenylephrin 5% Blache, Augentropfen

Bausch & Lomb Swiss AG, Sumpfstrasse 3, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: **30300** Abgabekategorie: **B** Index: 11.02.0. 23.02.2004

Zusammensetzung: 01 PHENYLEPHRINI HYDROCHLORIDUM 50 mg, ANTIOX.: E 223, CONSERV.: PHENYLHYDRARGYRI BORAS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Mydriatikum

Packung: 01 017 10 g B

* Gültig bis: 22. Februar 2009

01 Phytopharma Echinacea, gouttes homéopathiques

Phytopharma SA, Ch. des Golettes 4a, 1666 Grandvillard

N° AMM: **53169** Catégorie de remise: **D** Index: 20.01.0. 18.02.2004

Composition: 01 ECHINACEA PURPUREA TM corresp. ETHANOLUM 63 % V/V.

Indication: En cas de refroidissements

Conditionnement: 01 015 100 mL D

* Valable jusqu'au: 17 février 2009

01 Pirom, balsamo

Solmer SA, via San Giorgio 9a, 6900 Lugano-Castagnola

N° AMM: **36038** Modo di vendita: **D** Index: 07.10.4. 16.02.2004

Composizione: 01 DEXTROCAMPORA 80 mg, LEVOMENTHOLUM 235 mg, METHYLIS SALICYLAS 93 mg, CINNAMOMI AETHEROLEUM 30 mg, EUCALYPTI AETHEROLEUM 5 mg, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Indicazione: Frizioni in caso di dolori reumatici

* Confezioni:	01 012	20 mL	D
	039	50 mL	D
	047	250 mL	D
	01 Tube		
	055	30 g	D

Osservazione: Nouvelle emballage: 30 g tube

* Valevole fino al: 15 febbraio 2009

01 Pirom, olio

Solmer SA, via San Giorgio 9a, 6900 Lugano-Castagnola

N° AMM: **38662** Modo di vendita: **D** Index: 07.10.4. 16.02.2004

Composizione: 01 DEXTROCAMPORA 80 mg, LEVOMENTHOLUM 235 mg, METHYLIS SALICYLAS 93 mg, EUCALYPTI AETHEROLEUM 140 mg, GAULTHERIAE AETHEROLEUM 250 mg, LIMONIS AETHEROLEUM 70 mg, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 g.

Indicazione: Frizioni in caso di dolori reumatici

Confezioni:	01 012	18 mL	D
	023	10 mL	D
	058	30 mL	D
	074	250 mL	D

* Valevole fino al: 15 febbraio 2009

01 Poliodine dermique, solution

* Galephar SA, rue de la Servette 20, 1201 Genève

N° AMM: **55298** Catégorie de remise: **D** Index: 10.09.1. 11.02.2004

Composition: 01 IODUM 10 mg ut POVIDONUM IODINATUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Indication: Désinfectant

Conditionnements:	01 001	45 mL	D
	003	100 mL	D
	009	500 mL	D
	011	30 x 45 mL	D
	013	30 x 100 mL	D

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

Valable jusqu'au: 31 décembre 2005

02 Prednitop 0,25 %, Crème

Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: **49676** Abgabekategorie: **B** Index: 10.05.1. 16.02.2004

Zusammensetzung: 02 PREDNICARBATUM 2.5 mg, CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Nicht infizierte entzündliche Dermatosen

Packung: 02 026 30 g B

* Gültig bis: 15. Februar 2009

02 Prednitop 0,25 %, Fettsalbe

Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: **49677** Abgabekategorie: **B** Index: 10.05.1. 16.02.2004

Zusammensetzung: 02 PREDNICARBATUM 2.5 mg, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Nicht infizierte entzündliche Dermatosen

Packung: 02 022 30 g B

* Gültig bis: 15. Februar 2009

01 Prednitop 0,25 %, Lösung mit Schaumapplikator

Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: **49678** Abgabekategorie: **B** Index: 10.05.1. 16.02.2004

Zusammensetzung: 01 PREDNICARBATUM 2.5 mg, PROPYLENGLYCOLUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 g.

Anwendung: Nicht infizierte entzündliche Dermatosen

Packung: 01 053 50 mL B

* Gültig bis: 15. Februar 2009

02 Prednitop 0,25 %, Salbe

Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: **49679** Abgabekategorie: **B** Index: 10.05.1. 16.02.2004

Zusammensetzung: 02 PREDNICARBATUM 2.5 mg, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Nicht infizierte entzündliche Dermatosen

Packung: 02 025 30 g B

* Gültig bis: 15. Februar 2009

01 Prepulsid, Suspension

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: **49051** Abgabekategorie: **B** Index: 04.06.0. 27.02.2004

* Zusammensetzung: 01 CISAPRIDUM ANHYDRICUM 1 mg, SACCHARUM, VANILLINUM, ETHYLVANILLINUM, AROMATICA, CONSERV.: E 216, E 218, EXCIPIENS ad SUSPENSIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Gastrointestinales Prokinetikum

Packungen:	01 018	100 mL	B
	026	200 mL	B

* Bemerkung: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 14.03.2003

Gültig bis: 31. Dezember 2007

01 Prinil, Tabletten**02 Prinil submite, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch

Zul.-Nr.: **49268** Abgabekategorie: **B** Index: 02.07.1. 01.03.2004

Zusammensetzung: 01 LISINOPRILUM 20 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

02 LISINOPRILUM 5 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Antihypertensivum

Packungen:	01 017	28 Tabletten	B
	033	98 Tabletten	B
	02 025	30 Tabletten	B

* Gültig bis: 11. Februar 2009

01 Prinzide, Tabletten

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch

Zul.-Nr.: **51053** Abgabekategorie: **B** Index: 02.07.2. 01.03.2004

Zusammensetzung: 01 LISINOPRILUM DIHYDRICUM 20 mg, HYDROCHLOROTHIAZIDUM 12.5 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Antihypertensivum

Packungen:	01 028	28 Tabletten	B
	036	98 Tabletten	B

* Gültig bis: 11. Februar 2009

01 Propecia, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: **54322** Abgabekategorie: **B** Index: 10.99.0. 09.02.2004

Zusammensetzung: 01 FINASTERIDUM 1 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Alopecia androgenetica

Packungen:	01 011	28 Filmtabletten	B
	038	98 Filmtabletten	B

* Gültig bis: 08. Februar 2009

- 01 Recormon PS 500 U.I./0,3 mL, Fertigspritzen**
- 02 Recormon PS 1000 U.I./0,3 mL, Fertigspritzen**
- 03 Recormon PS 2000 U.I./0,3 mL, Fertigspritzen**
- 04 Recormon PS 3000 U.I./0,3 mL, Fertigspritzen**
- 05 Recormon PS 5000 U.I./0,3 mL, Fertigspritzen**
- 06 Recormon PS 10'000 U.I./0,6 mL, Fertigspritzen**
- 07 Recormon PS 20'000 U.I./0,6 mL, Fertigspritzen**
- 08 Recormon PS 4000 U.I./0,3 mL, Fertigspritzen**
- 09 Recormon PS 6000 U.I./0,3 mL, Fertigspritzen**
- 10 Recormon PS 30'000 U.I./0,6 mL, Fertigspritzen**

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

Zul.-Nr.: **54766** Abgabekategorie: **A** Index: 06.07.3. 25.02.2004

Zusammensetzung: 01 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: EPOETINUM beta ADNr 500 U.I., UREUM, NATRII CHLORIDUM, POLYSORBATUM 20, NATRII PHOSPHATES, CALCII CHLORIDUM DIHYDRICUM, GLYCINUM, LEUCINUM, ISOLEUCINUM, THREONINUM, ACIDUM GLUTAMICUM, PHENYLALANINUM, SOLVENS: AQUA ad INIECTABILIA 0.3 mL, pro VASE.

02 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: EPOETINUM beta ADNr 1'000 U.I., UREUM, NATRII CHLORIDUM, POLYSORBATUM 20, NATRII PHOSPHATES, CALCII CHLORIDUM DIHYDRICUM, GLYCINUM, LEUCINUM, ISOLEUCINUM, THREONINUM, ACIDUM GLUTAMICUM, PHENYLALANINUM, SOLVENS: AQUA ad INIECTABILIA 0.3 mL, pro VASE.

03 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: EPOETINUM beta ADNr 2'000 U.I., UREUM, NATRII CHLORIDUM, POLYSORBATUM 20, NATRII PHOSPHATES, CALCII CHLORIDUM DIHYDRICUM, GLYCINUM, LEUCINUM, ISOLEUCINUM, THREONINUM, ACIDUM GLUTAMICUM, PHENYLALANINUM, SOLVENS: AQUA ad INIECTABILIA 0.3 mL, pro VASE.

04 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: EPOETINUM beta ADNr 3'000 U.I., UREUM, NATRII CHLORIDUM, POLYSORBATUM 20, NATRII PHOSPHATES, CALCII CHLORIDUM DIHYDRICUM, GLYCINUM, LEUCINUM, ISOLEUCINUM, THREONINUM, ACIDUM GLUTAMICUM, PHENYLALANINUM, SOLVENS: AQUA ad INIECTABILIA 0.3 mL, pro VASE.

05 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: EPOETINUM beta ADNr 5'000 U.I., UREUM, NATRII CHLORIDUM, POLYSORBATUM 20, NATRII PHOSPHATES, CALCII CHLORIDUM DIHYDRICUM, GLYCINUM, LEUCINUM, ISOLEUCINUM, THREONINUM, ACIDUM GLUTAMICUM, PHENYLALANINUM, SOLVENS: AQUA ad INIECTABILIA 0.3 mL, pro VASE.

06 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: EPOETINUM beta ADNr 10'000 U.I., UREUM, NATRII CHLORIDUM, POLYSORBATUM 20, NATRII PHOSPHATES, CALCII CHLORIDUM DIHYDRICUM, GLYCINUM, LEUCINUM, ISOLEUCINUM, THREONINUM, ACIDUM GLUTAMICUM, PHENYLALANINUM, SOLVENS: AQUA ad INIECTABILIA 0.6 mL, pro VASE.

07 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: EPOETINUM beta ADNr 20'000 U.I., UREUM, NATRII CHLORIDUM, POLYSORBATUM 20, NATRII PHOSPHATES, CALCII CHLORIDUM DIHYDRICUM, GLYCINUM, LEUCINUM, ISOLEUCINUM, THREONINUM, ACIDUM GLUTAMICUM, PHENYLALANINUM, SOLVENS: AQUA ad INIECTABILIA 0.6 mL, pro VASE.

08 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: EPOETINUM beta ADNr 4'000 U.I., UREUM, NATRII CHLORIDUM, POLYSORBATUM 20, NATRII PHOSPHATES, CALCII CHLORIDUM DIHYDRICUM, GLYCINUM, LEUCINUM, ISOLEUCINUM, THREONINUM, ACIDUM GLUTAMICUM, PHENYLALANINUM, SOLVENS: AQUA ad INIECTABILIA 0.3 mL, pro VASE.

09 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: EPOETINUM beta ADNr 6'000 U.I., UREUM, NATRII CHLORIDUM, POLYSORBATUM 20, NATRII PHOSPHATES, CALCII CHLORIDUM DIHYDRICUM, GLYCINUM, LEUCINUM, ISOLEUCINUM, THREONINUM, ACIDUM GLUTAMICUM, PHENYLALANINUM, SOLVENS: AQUA ad INIECTABILIA 0.3 mL, pro VASE.

10 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: EPOETINUM beta ADNr 30'000 U.I., UREUM, NATRII CHLORIDUM, POLYSORBATUM 20, NATRII PHOSPHATES, CALCII CHLORIDUM DIHYDRICUM, GLYCINUM, LEUCINUM, ISOLEUCINUM, THREONINUM, ACIDUM GLUTAMICUM, PHENYLALANINUM, SOLVENS: AQUA ad INIECTABILIA 0.6 mL, pro VASE.

Anwendung: Stimulierung der Erythropoese

* Packungen:	02 025	6 Fertigspritze(n)	A
	03 033	6 Fertigspritze(n)	A
	04 041	6 Fertigspritze(n)	A
	05 068	6 Fertigspritze(n)	A
	06 076	6 Fertigspritze(n)	A
	08 092	6 Fertigspritze(n)	A
	09 106	6 Fertigspritze(n)	A
	10 114	4 Fertigspritze(n)	A

Bemerkungen: Seq.01 (500 U.I./0.3 mL), Seq.07 (20'000 U.I./0.6 mL) = Nur für den Export bestimmt

Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 29.12.2003

Gültig bis: 28. Dezember 2008

01 ReFacto 250, Lyophilisat
02 ReFacto 500, Lyophilisat
03 ReFacto 1000, Lyophilisat
04 ReFacto 2000, Lyophilisat

AHP (Schweiz) AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: **55140** Abgabekategorie: **B** Index: 06.01.1. 19.02.2004

Zusammensetzung: 01 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: MOROCTOCOGUM ALFA 19 ug, NATRII CHLORIDUM, SACCHARUM, HISTIDINUM, CALCII CHLORIDUM DIHYDRICUM, POLYSORBATUM 80, pro VITRO, SOLVENS: NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 4 mL.
 02 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: MOROCTOCOGUM ALFA 38 ug, NATRII CHLORIDUM, SACCHARUM, HISTIDINUM, CALCII CHLORIDUM DIHYDRICUM, POLYSORBATUM 80, pro VITRO, SOLVENS: NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 4 mL.
 03 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: MOROCTOCOGUM ALFA 76 ug, NATRII CHLORIDUM, SACCHARUM, HISTIDINUM, CALCII CHLORIDUM DIHYDRICUM, POLYSORBATUM 80, pro VITRO, SOLVENS: NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 4 mL.
 04 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: MOROCTOCOGUM ALFA 152 ug, NATRII CHLORIDUM, SACCHARUM, HISTIDINUM, CALCII CHLORIDUM DIHYDRICUM, POLYSORBATUM 80, pro VITRO, SOLVENS: NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 4 mL.

Anwendung: Hämophilie A

* Packungen:	01 001	1 Packung(en)	B
	02 003	1 Packung(en)	B
	03 005	1 Packung(en)	B
	04 009	1 Packung(en)	B

Bemerkung: Ersetzt Registrierungsurkunde vom 26. September 2000

Gültig bis: 31. Dezember 2005

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

Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **16576** Abgabekategorie: **B** Index: 02.04.4. 10.02.2004

Zusammensetzung: 01 PHENTOLAMINI MESILAS 10 mg, GLUCOSUM, ANTIOX.: E 223 0.5 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Alpha-Rezeptorenhemmer

Packung:	01 018	5 x 1 mL Ampulle(n)	B
----------	--------	---------------------	---

* Gültig bis: 09. Februar 2009

01 Ringer lactate Bioren, soluté pour perfusion

* Bigmar-Bioren Pharmaceuticals SA, Rue des Iles 4b, 2108 Couvet

N° AMM: **52695** Catégorie de remise: **B** Index: 05.03.2. 25.02.2004

Composition: 01 NATRIUM 131 mmol, KALIUM 5.4 mmol, CALCIUM 1.8 mmol, CHLORIDUM 111.6 mmol, DL-LACTAS 28.4 mmol, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1000 mL.

Indication: Apport liquidien et électrolytique

Conditionnements:	01 015	10 x 500 mL	B
	023	10 x 1000 mL	B

Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 28.10.1999 (Changement de raison sociale)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2004

01 Riopan 800, Tabletten

ALTANA Pharma AG, Bachstrasse 10, 8280 Kreuzlingen

Zul.-Nr.: **46516** Abgabekategorie: **D** Index: 04.01.0. 03.02.2004

* Zusammensetzung: 01 MAGALDRATUM 800 mg, SORBITOLUM, VANILLINUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Antacidum

Packungen: 01 028 50 Tabletten D
 036 100 Tabletten D
 044 20 Tabletten D

Bemerkung: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.07.2002

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Riopan Gel, Gel

ALTANA Pharma AG, Bachstrasse 10, 8280 Kreuzlingen

Zul.-Nr.: **46515** Abgabekategorie: **D** Index: 04.01.0. 03.02.2004

* Zusammensetzung: 01 MAGALDRATUM 800 mg, CYCLAMAS, VANILLINUM, AROMATICA, CONSERV.: ARGENTUM ut ARGENTI SULFAS et ARGENTI CHLORIDUM, CHLORHEXIDINI DIGLUCONAS, E 200, EXCIPIENS ad GELATUM pro DOSI 10 mL.

Anwendung: Antacidum

Packungen: 01 013 20 X 10 mL Beutel D
 021 50 x 10 mL Beutel D
 056 1 x 250 mL Flasche(n) D

Bemerkung: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.07.2002

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Rivotril 0.5 mg, Tabletten

02 Rivotril 2 mg, Tabletten

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

Zul.-Nr.: **37757** Abgabekategorie: **B** Index: 01.07.1. 26.02.2004

Zusammensetzung: 01 CLONAZEPAMUM 0.5 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
 02 CLONAZEPAMUM 2 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Antiepileptikum

Packungen: 01 012 50 Tabletten B
 02 047 100 Tabletten B

* Gültig bis: 25. Februar 2009

01 Rivotril, Injektionslösung i.m., i.v.

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

Zul.-Nr.: **37756** Abgabekategorie: **B** Index: 01.07.1. 26.02.2004

Zusammensetzung: 01 CLONAZEPAMUM 1 mg, ACIDUM ACETICUM, ETHANOLUM, CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS 30 mg, PROPYLENGLYCOLUM q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL, DILUENS: AQUA ad INIECTABILIA 1 mL.

Anwendung: Antiepileptikum

Packung: 01 016 5 Ampullenpaar(e) B

* Gültig bis: 25. Februar 2009

01 Rivotril, Tropfen

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

Zul.-Nr.: **37758** Abgabekategorie: **B** Index: 01.07.1. 26.02.2004

Zusammensetzung: 01 CLONAZEPAMUM 2.5 mg, SACCHARINUM, AROMATICA, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. 25 GUTTAE.

Anwendung: Antiepileptikum

Packung: 01 019 10 mL B

* Gültig bis: 25. Februar 2009

01 Saltrates Rodell, Fussbadesalz

* OTC Pharma AG, Windeggstrasse 16, 8867 Niederurnen

Zul.-Nr.: **09260** Abgabekategorie: **D** Index: 10.99.0. 10.02.2004

Zusammensetzung: 01 MATRICARIAE EXTRACTUM LIQUIDUM 1.5 mg, HYPERICI EXTRACTUM LIQUIDUM 1.5 mg, NATRII HYDROGENOCARBONAS 303 mg, NATRII CARBONAS ANHYDRICUS 374 mg, NATRII SESQUICARBONAS 285 mg, NATRII PERBORAS TETRAHYDRICUS 29 mg, LAURILSULFAS, EXCIPIENS ad PULVEREM pro 1 g.

Anwendung: Behandlung von schmerzenden Füßen

Packungen: 01 072 5 x 40 g Sachets D
080 10 x 40 g Sachets D

* Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.07.2003 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Saltrates, Fusscrème für schmerzende Füsse

* OTC Pharma AG, Windeggstrasse 16, 8867 Niederurnen

Zul.-Nr.: **21169** Abgabekategorie: **D** Index: 10.99.0. 10.02.2004

Zusammensetzung: 01 METHYL(CHLORO)ISOTHIAZOLINONUM 1 mg, LEVOMENTHOLUM 2 mg, TRICLOSANUM 2.5 mg, MATRICARIAE OLEUM COCTUM 3 mg, HYPERICI FLORIS RECENTIS MACERATUM OLEOSUM 3 mg, LAVANDULAE AETHEROLEUM 3 mg, MELISSAE AETHEROLEUM 2 mg, ISOPROPYLIS MYRISTAS 50 mg, CONSERV.: E 214, E 216, E 218, BUTYLIS/ISOBUTYLIS PARAHYDROXYBENZOAS, PHENOXYETHANOLUM, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Schmerzende Füsse

Packung: 01 021 55 g D

* Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.07.2003 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Saltrates, Hühneraugen-Gel

* OTC Pharma AG, Windeggstrasse 16, 8867 Niederurnen

Zul.-Nr.: **47904** Abgabekategorie: **D** Index: 10.07.0. 10.02.2004

Zusammensetzung: 01 TROMETAMOLUM 50 mg, NATRII HYDROXIDUM 20 mg, CONSERV.: CETYLPYRIDINII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad GELATUM pro 1 g.

Anwendung: Hühneraugen

Packung: 01 013 10 mL D

* Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.07.2003 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2007

- 01 Sandostatin LAR 10 mg, Injektionspräparat**
02 Sandostatin LAR 20 mg, Injektionspräparat
03 Sandostatin LAR 30 mg, Injektionspräparat
04 Sandostatin LAR 10 mg Fertigspritzen, Injektionspräparat
05 Sandostatin LAR 20 mg Fertigspritzen, Injektionspräparat
06 Sandostatin LAR 30 mg Fertigspritzen, Injektionspräparat

Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **53161** Abgabekategorie: **A** Index: 07.16.2. 19.02.2004

- Zusammensetzung: 01 PRAEPARATIO SICCA: OCTREOTIDUM 10 mg ut OCTREOTIDI ACETAS, COPOLY(DL-LACTIDUM-GLYCOLIDUM), MANNITOLUM, Herstellung mit tierischem Material, pro VITRO, SOLVENS: CARMELLOSUM NATRICUM, MANNITOLUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 2 mL.
 02 PRAEPARATIO SICCA: OCTREOTIDUM 20 mg ut OCTREOTIDI ACETAS, COPOLY(DL-LACTIDUM-GLYCOLIDUM), MANNITOLUM, Herstellung mit tierischem Material, pro VITRO, SOLVENS: CARMELLOSUM NATRICUM, MANNITOLUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 2 mL.
 03 PRAEPARATIO SICCA: OCTREOTIDUM 30 mg ut OCTREOTIDI ACETAS, COPOLY(DL-LACTIDUM-GLYCOLIDUM), MANNITOLUM, Herstellung mit tierischem Material, pro VITRO, SOLVENS: CARMELLOSUM NATRICUM, MANNITOLUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 2 mL.
 04 PRAEPARATIO SICCA: OCTREOTIDUM 10 mg ut OCTREOTIDI ACETAS, COPOLY(DL-LACTIDUM-GLYCOLIDUM), MANNITOLUM, pro VITRO, SOLVENS: CARMELLOSUM NATRICUM, MANNITOLUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 2.5 mL.
 05 PRAEPARATIO SICCA: OCTREOTIDUM 20 mg ut OCTREOTIDI ACETAS, COPOLY(DL-LACTIDUM-GLYCOLIDUM), MANNITOLUM, pro VITRO, SOLVENS: CARMELLOSUM NATRICUM, MANNITOLUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 2.5 mL.
 06 PRAEPARATIO SICCA: OCTREOTIDUM 30 mg ut OCTREOTIDI ACETAS, COPOLY(DL-LACTIDUM-GLYCOLIDUM), MANNITOLUM, pro VITRO, SOLVENS: CARMELLOSUM NATRICUM, MANNITOLUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 2.5 mL.

Anwendung: Somatostatin-Analogon

- Packungen: 04 1 Injektionsset, 1 Stechampulle + 1 Fertigspritze 2,5 ml
 049 1 x 10 mg Stechampulle(n) A
 05 1 Injektionsset, 1 Stechampulle + 1 Fertigspritze 2,5 ml
 057 1 x 20 mg Stechampulle(n) A
 06 1 Injektionsset, 1 Stechampulle + 1 Fertigspritze 2,5 ml
 065 1 x 30 mg Stechampulle(n) A

* Bemerkungen: Sequenz 01/02/03 = nur für den Export bestimmt
 Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 2. Oktober 2003

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Sebo-Psor Widmer, Lotion

Louis Widmer AG, Rietbachstrasse 5, 8952 Schlieren

Zul.-Nr.: **45621** Abgabekategorie: **B** Index: 10.05.2. 24.02.2004

Zusammensetzung: 01 DEXAMETHASONUM 1 mg, TRETINOINUM 0.25 mg, UREUM 20 mg, PROPYLENGLYCOLUM, ANTIOX.: E 320, E 321, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 g.

Anwendung: Psoriasis, Seborrhoe und ekzematöse Erkrankungen der Kopfhaut

Packung: 01 014 100 mL B

* Gültig bis: 23. Februar 2009

01 Selenokehl D4, homöopathische Injektionslösung

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **52579** Abgabekategorie: **B** Index: 20.01.0. 19.02.2004

Zusammensetzung: 01 NATRII SELENIS D4 160 uL, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 2 mL.

Anwendung: Bei cerebraler Leistungsschwäche

Packungen: 01 015 10 x 2 mL Ampulle(n) B
023 50 x 2 mL Ampulle(n) B

* Gültig bis: 18. Februar 2009

03 Septanest adrénalinée 1/100.000, Injektionslösung

04 Septanest adrénalinée 1/200.000, Injektionslösung

Odontopharm AG, Engestrasse 23, 3000 Bern 26

Zul.-Nr.: **52327** Abgabekategorie: **B** Index: 13.01.2. 23.02.2004

Zusammensetzung: 03 ARTICAINI HYDROCHLORIDUM 40 mg, ADRENALINUM 10 ug ut ADRENALINI TARTRAS, NATRII CHLORIDUM, NATRII EDETAS, ANTIOX.: E 223 500 ug, AQUA ad INIJECTABILIA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

04 ARTICAINI HYDROCHLORIDUM 40 mg, ADRENALINUM 5 ug ut ADRENALINI TARTRAS, NATRII CHLORIDUM, NATRII EDETAS, ANTIOX.: E 223 500 ug, AQUA ad INIJECTABILIA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Lokalanästhetikum der Zahnheilkunde

Packungen: 03 032 50 x 1,7 mL Zylinderampulle(n) B
04 040 50 x 1,7 mL Zylinderampulle(n) B

* Gültig bis: 22. Februar 2009

01 Sevredol 10 mg, Tabletten

02 Sevredol 20 mg, Tabletten

03 Sevredol 50 mg, Tabletten

Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel, Branch, St. Alban-Rheinweg 74, 4052 Basel

Zul.-Nr.: **52076** Abgabekategorie: **A** Index: 01.01.3. 20.02.2004

Zusammensetzung: 01 MORPHINI SULFAS PENTAHYDRICUS 10 mg corresp. MORPHINUM 7.5 mg, COLOR.: E 133, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

02 MORPHINI SULFAS PENTAHYDRICUS 20 mg corresp. MORPHINUM 15 mg, COLOR.: E 110, E 127, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

03 MORPHINI SULFAS PENTAHYDRICUS 50 mg corresp. MORPHINUM 37.5 mg, COLOR.: E 104, E 132, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Narkotisches Analgetikum

Packungen: 01 048 20 Tabletten A
02 056 20 Tabletten A
03 064 20 Tabletten A

Bemerkungen: Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe.

* Gültig bis: 19. Februar 2009

01 Sibelium, Kapseln

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: **42049** Abgabekategorie: **B** Index: 02.06.2. 10.02.2004

Zusammensetzung: 01 FLUNARIZINUM 5 mg ut FLUNARIZINI HYDROCHLORIDUM, COLOR.: E 127, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Calciumantagonist, Durchblutungsstörungen

Packungen: 01 018 20 Kapseln B
034 100 Kapseln B

* Gültig bis: 09. Februar 2009

01 Silvertone, Crème

Resinag AG, , 6430 Schwyz

Zul.-Nr.: **41739** Abgabekategorie: **B** Index: 10.09.2. 24.02.2004

Zusammensetzung: 01 SULFADIAZINUM ARGENTICUM 10 mg, PROPYLENGLYCOLUM, CONSERV.: E 218, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Verbrennungen, infizierte Wunden

Packungen: 01 010 100 g B
029 400 g B

* Gültig bis: 23. Februar 2009

03 Similasan, homöopathisches Arzneimittel bei Husten Nr. 3, Globuli

Similasan AG, Chriesiweg, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: **51342** Abgabekategorie: **D** Index: 20.01.0. 18.02.2004

* Zusammensetzung: 03 EUSPONGIA OFFICINALIS D12 30 %, PERTUSSINUM D15 40 % et PERTUSSINUM D20 30 %, CAL-CII CARBONAS et XYLITOLUM ad GLOBULOS.

Anwendung: Bei Husten

* Packung: 03 062 15 g D

Bemerkung: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 09.07.2001

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Solvolin, Tabletten

* Drossapharm AG, Drosselstrasse 47, 4059 Basel

Zul.-Nr.: **49782** Abgabekategorie: **D** Index: 03.02.0. 13.02.2004

Zusammensetzung: 01 BROMHEXINI HYDROCHLORIDUM 8 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Mukolytikum

Packung: 01 012 50 Tabletten D

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 30.11.1998 (Änderung Zulassungs-inhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

02 Spasmo-Urgenin Neo, Dragées

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: **45669** Abgabekategorie: **B** Index: 05.02.0. 06.02.2004

Zusammensetzung: 02 TROSPII CHLORIDUM 20 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Erkrankungen der Harnwege

Packungen: 02 017 20 Dragées B
025 60 Dragées B

* Gültig bis: 05. Februar 2009

*** 01 Timonil 300 retard, Retardtabletten**

02 Timonil 600 retard, Retardtabletten

04 Timonil 200 retard, Retardtabletten

05 Timonil 400 retard, Retardtabletten

Desitin Pharma GmbH, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: **47127** Abgabekategorie: **B** Index: 01.07.1. 26.02.2004

Zusammensetzung: 01 CARBAMAZEPINUM 300 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

02 CARBAMAZEPINUM 600 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

04 CARBAMAZEPINUM 200 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

05 CARBAMAZEPINUM 400 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Antiepilepticum

Packungen: 01 025 100 Retardtabletten B
02 068 50 Retardtabletten B
04 076 50 Retardtabletten B
092 200 Retardtabletten B
05 114 100 Retardtabletten B

Gültig bis: 25. Februar 2009

02 Timonil, Sirup

Desitin Pharma GmbH, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: **45723** Abgabekategorie: **B** Index: 01.07.1. 26.02.2004

Zusammensetzung: 02 CARBAMAZEPINUM 20 mg, CYCLAMAS, VANILLINUM, CONSERV.: E 216, E 218, EXCIPIENS ad SUSPENSIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Antiepilepticum

Packung: 02 054 250 mL B

* Gültig bis: 25. Februar 2009

01 Timonil, Tabletten

Desitin Pharma GmbH, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: **45724** Abgabekategorie: **B** Index: 01.07.1. 26.02.2004

Zusammensetzung: 01 CARBAMAZEPINUM 200 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Antiepilepticum

Packung: 01 026 100 Tabletten B

* Gültig bis: 25. Februar 2009

01 Traumaplant, Salbe

* HPC Harras Pharma Curarina AG, Worbstrasse 221, 3073 Gümligen

Zul.-Nr.: **53712** Abgabekategorie: **D** Index: 07.10.4. 06.02.2004

Zusammensetzung: 01 SYMPHYTI HERBAE RECENTIS EXTRACTUM ETHANOLICUM LIQUIDUM 100 mg, RATIO: 2-3:1, PROPYLENGLYCOLUM, AROMATICA, CONSERV.: E 200, HYDROXYETHYLIS SALICYLAS, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Bei stumpfen Traumen (Prellungen)

Packungen: 01 010 50 g D

029 100 g D

* Gültig bis: 05. Februar 2009

01 Ultracorten-H 25 mg/2 mL wasserlöslich, Injektionspräparat**02 Ultracorten-H 100 mg/2 mL wasserlöslich, Injektionspräparat**

Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **24794** Abgabekategorie: **B** Index: 07.07.22 23.02.2004

Zusammensetzung: 01 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: PREDNISOLONI-21 TETRAHYDROPHTHALAS NATRICUS 25 mg, MANNITOLUM q.s. ad PULVEREM pro VITRO, SOLVENS: AQUA ad INIJECTABILIA 2 mL.

02 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: PREDNISOLONI-21 TETRAHYDROPHTHALAS NATRICUS 100 mg, MANNITOLUM q.s. ad PULVEREM pro VITRO, SOLVENS: NATRII CHLORIDI SOLUTIO 9 g/L 2 mL.

Anwendung: Glukokortikosteroid-Therapie

Packungen: 01 ohne Lösungsmittel
024 10 Trockenampulle(n) B01 mit Lösungsmittel
032 1 Trockenampulle(n) B02 mit Lösungsmittel
040 1 Trockenampulle(n) B

067 5 Trockenampulle(n) B

* Gültig bis: 22. Februar 2009

01 Waruzol, liquide à badigeonner

* Intermedica AG, 17, Boulevard de Pérolles, 1701 Fribourg

N° AMM: **35155** Catégorie de remise: **D** Index: 10.07.0. 20.02.2004

Composition: 01 ACIDUM ACETICUM 60 mg, ACIDUM LACTICUM 28 mg, ACIDUM SALICYLICUM 75 mg, PYROXYLINUM, ETHYLIS ACETAS ad SOLUTIONEM pro 1 g.

Indication: Verrues

Conditionnement: 01 023 5,5 mL D

* Remarques: Cette attestation d'autorisation annule celle du 13.01.2004 (Changement de titulaire de l'AMM)

Valable jusqu'au: 12 janvier 2009

01 Xatral 2,5 mg, comprimés pelliculés

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

N° AMM: **50205** Catégorie de remise: **B** Index: 05.99.0. 19.02.2004

Composition: 01 ALFUZOSINI HYDROCHLORIDUM 2.5 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Indication: hyperplasie bénigne de la prostate

Conditionnements: 01 010 30 comprimés B

037 60 comprimés B

* Valable jusqu'au: 18 février 2009

01 Xeloda 150 mg, Filmtabletten

02 Xeloda 500 mg, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: **54657** Abgabekategorie: **A** Index: 07.16.1. 13.02.2004

Zusammensetzung: 01 CAPECITABINUM 150 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

02 CAPECITABINUM 500 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Cytostaticum

Packungen: 01 013 60 Filmtabletten A

02 021 120 Filmtabletten A

* Gültig bis: 12. Februar 2009

- 01 Xylonest 0,5 %, Injektionslösung 10 mL (ohne Konservierungsmittel)**
02 Xylonest 1 %, Injektionslösung 10 mL (ohne Konservierungsmittel)
03 Xylonest 2 %, Injektionslösung 10 mL (ohne Konservierungsmittel)
04 Xylonest 0,5 %, Injektionslösung 50 mL
05 Xylonest 1 %, Injektionslösung 50 mL
06 Xylonest 2 %, Injektionslösung 50 mL

AstraZeneca AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: **46296** Abgabekategorie: **B** Index: 01.02.2. 13.02.2004

Zusammensetzung: 01 PRILOCAINI HYDROCHLORIDUM 5 mg, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.
 02 PRILOCAINI HYDROCHLORIDUM 10 mg, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.
 03 PRILOCAINI HYDROCHLORIDUM 20 mg, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.
 04 PRILOCAINI HYDROCHLORIDUM 5 mg, NATRII CHLORIDUM, CONSERV.: E 218 1 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.
 05 PRILOCAINI HYDROCHLORIDUM 10 mg, NATRII CHLORIDUM, CONSERV.: E 218 1 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.
 06 PRILOCAINI HYDROCHLORIDUM 20 mg, NATRII CHLORIDUM, CONSERV.: E 218 1 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Lokalanästheticum

Packungen:

01 Luerfit Ampulle (Polyethylen)			
141	5 x 10 mL		B
02 Luerfit Ampulle (Polyethylen)			
168	5 x 10 mL		B
03 Luerfit Ampulle (Polyethylen)			
176	5 x 10 mL		B
04 Stechampulle (Glas)			
052	5 x 50 mL		B
05 Stechampulle (Glas)			
095	5 x 50 mL		B
06 Stechampulle (Glas)			
133	5 x 50 mL		B

* Gültig bis: 12. Februar 2009

02 Xylonest-Adrenalin 1 %, Injektionslösung

AstraZeneca AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: **46297** Abgabekategorie: **B** Index: 01.02.2. 13.02.2004

Zusammensetzung: 02 PRILOCAINI HYDROCHLORIDUM 10 mg, ADRENALINUM 5 ug ut ADRENALINI TARTRAS, NATRII CHLORIDUM, ANTIOX.: E 223 0.5 mg, CONSERV.: E 218 1 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Lokalanästheticum

Packung: 02 040 5 x 50 mL B

* Gültig bis: 12. Februar 2009

01 Zink Nutrimed Cassis, Brausetabletten
02 Zink Nutrimed Citron, Brausetabletten
03 Zink Nutrimed Orange, Brausetabletten

Nutrimed AG, Spalenvorstadt 34, 4051 Basel

Zul.-Nr.: **51721** Abgabekategorie: **B** Index: 07.02.1. 26.02.2004

* Zusammensetzung: **01** ZINCUM 5 mg ut ZINCI SULFAS HEPTAHYDRICUM, SACCHARINUM, VANILLINUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
02 ZINCUM 5 mg ut ZINCI SULFAS HEPTAHYDRICUM, SACCHARINUM, AROMATICA, ANTIOX.: E 320, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
03 ZINCUM 5 mg ut ZINCI SULFAS HEPTAHYDRICUM, SACCHARINUM, VANILLINUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Zinkpräparat

Packungen:	01 020	20 Brausetabletten	B
	02 047	20 Brausetabletten	B
	03 063	20 Brausetabletten	B

* Bemerkung: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 29.11.2002

Gültig bis: 28. November 2007

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Amoxan 70 ad us.vet., Arzneimittelvormischung

ufamed AG, Postfach, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: **52148** Abgabekategorie: **A** 02.02.2004

Zusammensetzung: 01 AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 70 g ut AMOXICILLINUM TRIHYDRICUM, AROMATICA, EXCIPIENS ad PULVEREM pro 1 kg.

Anwendung: Bakterielle Infektionen bei Kälbern

Packungen:	01 014	400 g	A
	022	1 kg	A
	030	5 kg	A
	049	25 kg	A

* Gültig bis: 01. Februar 2009

01 Aqua-Vit ad us.vet., Injektionslösung

Werner Stricker AG, Alpenblickstrasse 13, 3052 Zollikofen

Zul.-Nr.: **30393** Abgabekategorie: **B** 10.02.2004

Zusammensetzung: 01 RETINOLI ACETAS 50'000 U.I., CHOLECALCIFEROLUM 25'000 U.I., alfa-TOCOPHERYLIS ACETAS 25 mg, PEG-36 CASTOR OIL, GLYCEROLUM (85 per CENTUM), ACIDUM CITRICUM, DINATRII PHOSPHAS, ANTIOX.: E 320 0.3 mg, E 321 0.3 mg, CONSERV.: PHENYLHYDRARGYRI BORAS 0.02 mg, AQUA ad INIECTABILIA pro 1 mL.

Anwendung: Mangel an Vitaminen A, D und E bei Rindern, Pferden, Schweinen, Hunden und Katzen

Packung: 01 015 100 mL B

* Gültig bis: 09. Februar 2009

01 Baccara, Insektizidhalsband für Katzen und kleine Hunde

* Inomark AG, , 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: **53145** Abgabekategorie: **E** 13.02.2004

Zusammensetzung: 01 DIMPYLATUM 1.05 g, EXCIPIENS pro PRAEPARATIONE.

Anwendung: Flohbefall bei Katzen und kleinen Hunden

Packung: 01 019 1 Halsband E

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 08.11.2000 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Bifundin ad us.vet., Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: **45597** Abgabekategorie: **B** 11.02.2004

* Zusammensetzung: 01 GLUCOSUM ANHYDRICUM 136.4 mg, FRUCTOSUM 50 mg, THIAMINI HYDROCHLORIDUM 0.5 mg, CONSERV.: E 216 0.1 mg, E 218 0.9 mg, PROPYLENGLYCOLUM, AQUA ad INIJECTABILIA ad 1 mL.

Anwendung: Adjuvans bei Hypoglykämie, Intoxikationen, Ketose, Lebererkrankungen für Wiederkäuer, Pferde und Schweine

Packung: 01 016 500 mL B

* Gültig bis: 10. Februar 2009

01 Contracton ad us.vet., Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: **46244** Abgabekategorie: **B** 02.02.2004

Zusammensetzung: 01 OXYTOCINUM 5 U.I., ERGOMETRINI MALEAS 0.5 mg, ETHANOLUM 96 per CENTUM, PROPYLENGLYCOLUM, NATRII CHLORIDUM, NATRII EDETAS, ANTIOX.: ETHYLIS GALLAS 2.5 mg, CONSERV.: E 218 1 mg, AQUA ad INIJECTABILIA, pro 1 mL.

Anwendung: Uterustonikum post partum für Wiederkäuer, Pferde, Schweine, Hunde und Katzen

Packungen: 01 044 50 mL B

052 10 x 50 mL B

* Gültig bis: 01. Februar 2009

01 Defender Ungezieferhalsband für Katzen

02 Defender Ungezieferhalsband für Hunde

* Inomark AG, , 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: **48276** Abgabekategorie: **E** 13.02.2004

Zusammensetzung: 01 DIMPYLATUM 2.1 g, EXCIPIENS pro PRAEPARATIONE.
02 DIMPYLATUM 3.6 g, EXCIPIENS pro PRAEPARATIONE.

Anwendung: 01 Ektoparasiten bei Katzen
02 Ektoparasiten bei Hunden

Packungen: 01 059 1 Katzenhalsband E

02 067 1 Hundehalsband E

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 14.11.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Desinficin CL ad us.vet., Zitzendesinfektionsmittel

* Ecolab GmbH, Kriegackerstrasse 91, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: **42359** Abgabekategorie: **D/Sp** 01.02.2004

Zusammensetzung: 01 CHLORAMINUM 600 mg, NATRII BENZOAS 340 mg, EXCIPIENS ad PULVEREM pro 1 g.

Anwendung: Mastitisprophylaxe bei Kühen

Packung: 01 025 1000 g D/Sp

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 15.12.2000 (Änderung Zulassungsinhaberin und Änderung Firmenname)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Dimpy Ungezieferhalsband für Katzen**02 Dimpy Ungezieferhalsband für Hunde****03 Dimpy Ungezieferhalsband für grosse Hunde**

* Inomark AG, , 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: **44669** Abgabekategorie: **E** 13.02.2004

Zusammensetzung: 01 DIMPYLATUM 2.1 g, EXCIPIENS pro PRAEPARATIONE.

02 DIMPYLATUM 3.6 g, EXCIPIENS pro PRAEPARATIONE.

03 DIMPYLATUM 6.15 g, EXCIPIENS pro PRAEPARATIONE.

Anwendung: 01 Ektoparasiten bei Katzen

02 Ektoparasiten bei Hunden

03 Ektoparasiten bei grossen Hunden

Packungen: 01 013 1 Katzenhalsband E

02 021 1 Hundehalsband E

03 048 1 Hundehalsband E

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 14.11.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

03 Doxyseptin 100 ad us.vet., Filmtabletten**04 Doxyseptin 300 ad us.vet., Filmtabletten**

Vétoquinol AG, Aemmenmattstrasse 2, 3123 Belp

Zul.-Nr.: **54384** Abgabekategorie: **A** 02.02.2004

Zusammensetzung: 03 DOXYCYCLINUM 100 mg ut DOXYCYCLINI HYCLAS, COLOR.: E 124, EXCIPIENS pro COMPRESO OBDUCTO.

04 DOXYCYCLINUM 300 mg ut DOXYCYCLINI HYCLAS, COLOR.: E 124, EXCIPIENS pro COMPRESO OBDUCTO.

Anwendung: 03 Bakterielle Infektionen bei Hunden

04 Bakterielle Infektionen bei grossen Hunden

Packungen: 03 068 20 Filmtabletten A

04 084 20 Filmtabletten A

* Gültig bis: 01. Februar 2009

01 Encore, Insektizidhalsband für kleine und mittelgrosse Hunde

02 Encore, Insektizidhalsband für grosse Hunde

* Inomark AG, , 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: **53032** Abgabekategorie: **E** 13.02.2004

Zusammensetzung: 01 DIMPYLATUM 4.5 g, EXCIPIENS pro PRAEPARATIONE.

02 DIMPYLATUM 6.3 g, EXCIPIENS pro PRAEPARATIONE.

Anwendung: 01 Ektoparasiten bei kleinen und mittelgrossen Hunden

02 Ektoparasiten bei grossen Hunden

Packungen: 01 028 1 Halsband E

02 036 1 Halsband E

* Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.12.2002 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 10. Dezember 2007

01 Eolia Ungeziefershampoo ad us.vet.

* Inomark AG, , 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: **54490** Abgabekategorie: **E** 13.02.2004

Zusammensetzung: 01 PERMETHRINUM 10 mg, CONSERV.: E 216, E 218, ALCOHOL BENZYLICUS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Ektoparasiten bei Hunden

Packung: 01 038 200 mL E

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 17.10.2000 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Eprinex Pour-on ad us.vet., solution

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

N° AMM: **54259** Catégorie de remise: **A** 16.02.2004

* Composition: 01 EPRINOMECTINUM 5 mg, ANTIOX.: E 321, CONSERV.: PROPYLENGLYCOLUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

* Indication: Antiparasitaire pour le traitem.d'endo-et d'ectoparasites chez les bovins et d'endoparasites chez les chèvres

Conditionnements: 01 018 250 mL A

026 1000 mL A

034 2500 mL A

042 5000 mL A

Remarque: Nouvelle espèce animale cible chèvres

* Valable jusqu'au: 15 février 2009

01 Eutasept ad us.vet., Zitzendesinfektionsmittel

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

Zul.-Nr.: **50510** Abgabekategorie: **D/Sp** 02.02.2004

Zusammensetzung: 01 IODUM 22 mg ut POVIDONUM IODINATUM, NONOXINOLUM 9 5 mg, GLYCEROLUM (85 per CENTUM) 20 mg, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Mastitis-Prophylaxe bei Kühen

Packung: 01 026 1000 mL D/Sp

* Gültig bis: 01. Februar 2009

01 Forticillin ad us.vet., Salbeninjektoren

Werner Stricker AG, Alpenblickstrasse 13, 3052 Zollikofen

Zul.-Nr.: **42004** Abgabekategorie: **A** 10.02.2004

Zusammensetzung: 01 I): BENZYL PENICILLINUM PROCAINUM 1 MIO U.I., BENZYL PENICILLINUM KALICUM 1 MIO U.I., NEOMYCINUM 525 mg ut NEOMYCINI SULFAS, TRIGLYCERIDA SATURATA MEDIA, POLYSORBATUM 20, CONSERV.: NATRII DEHYDROACETAS 100 mg, pro VASE 10 g, II): TELA cum SOLUTIONE 3 mL, SOLUTIONIO: BENZETHONII CHLORIDUM 1 mg, ALCOHOL ISOPROPYLICUS 600 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Mastitisprophylaxe beim Trockenstellen der Kühe

Packungen: 01 mit 4 Desinfektionstüchern

014 4 Injektoren A

01 022 100 Injektoren A

* Gültig bis: 09. Februar 2009

02 Ketazol-100 ad us.vet., Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: **50375** Abgabekategorie: **B** 13.02.2004

* Zusammensetzung: 02 KETAMINUM 100 mg ut KETAMINI HYDROCHLORIDUM, CONSERV.: E 219 1.1 mg, AQUA ad INIJECTABILIA ad 1 mL.

* Anwendung: Injizierbares Anästhetikum für Hunde, Katzen, Pferde, Rinder, Kälber, Heim-, Wild- und Zootiere

* Packungen: 02 021 5 x 10 mL B

048 50 mL B

* Gültig bis: 12. Februar 2009

01 Medivet Poly 500 ad us.vet., Arzneimittelvormischung

Medivet AG, , 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: **55144** Abgabekategorie: **A** 10.02.2004

Zusammensetzung: 01 COLISTINI SULFAS 500 MIO U.I., EXCIPIENS ad PULVEREM pro 1 kg.
 Anwendung: Bakterielle Infektionen des Magen-Darm-Kanals bei Schweinen
 Packungen: 01 001 1 kg A
 003 5 kg A
 * Gültig bis: 10. November 2007

01 Otello, Insektizidhalsband für Katzen

02 Otello, Insektizidhalsband für kleine und mittelgrosse Hunde

03 Otello, Insektizidhalsband für grosse Hunde

* Inomark AG, , 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: **43085** Abgabekategorie: **E** 13.02.2004

Zusammensetzung: 01 DIMPYLATUM 2.1 g, EXCIPIENS pro PRAEPARATIONE.
 02 DIMPYLATUM 3.6 g, EXCIPIENS pro PRAEPARATIONE.
 03 DIMPYLATUM 6.15 g, EXCIPIENS pro PRAEPARATIONE.
 Anwendung: 01 Ektoparasiten bei Katzen
 02 Ektoparasiten bei kleinen und mittelgrossen Hunden
 03 Ektoparasiten bei grossen Hunden
 Packungen: 01 026 1 Katzenhalsband E
 02 018 1 Hundehalsband E
 03 034 1 Hundehalsband E
 * Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 14.11.2001 (Änderung Domizil)
 Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Penicillin Natrium Streuli ad us.vet., kristallines Pulver (1 MioUI)
02 Penicillin Natrium Streuli ad us.vet., kristallines Pulver (2 MioUI)
03 Penicillin Natrium Streuli ad us.vet., kristallines Pulver (10 Mio UI)
04 Penicillin Natrium Streuli ad us.vet., kristallines Pulver (12 Mio UI)

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

Zul.-Nr.: **45483** Abgabekategorie: **B** 02.02.2004

Zusammensetzung: 01 BENZYL PENICILLINUM NATRICUM 1 MIO U.I., NATRII CITRAS, pro VITRO.
 02 BENZYL PENICILLINUM NATRICUM 2 MIO U.I., NATRII CITRAS, pro VITRO.
 03 BENZYL PENICILLINUM NATRICUM 10 MIO U.I., NATRII CITRAS, pro VITRO.
 04 BENZYL PENICILLINUM NATRICUM 12 MIO U.I., NATRII CITRAS, pro VITRO.

Anwendung: Bakterielle Infektionen bei Rindern, Hunden und Katzen sowie initiale Behandlung von Mastitiden bei Rindern

Packungen: 01 053 1Mio U.I. B
 02 088 2Mio U.I. B
 03 118 10Mio U.I. B
 04 134 12Mio U.I. B

* Gültig bis: 01. Februar 2009

01 Permit Flohspray für Hunde

* Inomark AG, , 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: **54777** Abgabekategorie: **E** 13.02.2004

Zusammensetzung: 01 PERMETHRINUM 20 mg, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Ektoparasiten bei Hunden

Packung: 01 019 250 mL E

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 30.11.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Permit Ungeziefer shampoo ad us.vet.

* Inomark AG, , 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: **52953** Abgabekategorie: **E** 13.02.2004

Zusammensetzung: 01 PERMETHRINUM 10 mg, CONSERV.: E 216, E 218, ALCOHOL BENZYLICUS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Ektoparasiten bei Hunden

Packungen: 01 014 200 mL E
 022 1000 mL E

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.11.2000 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Phlogal ad us.vet., Salbe

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

Zul.-Nr.: **38113** Abgabekategorie: **B** 06.02.2004

Zusammensetzung: 01 ALLANTOINUM 2 mg, CAMPHORA RACEMICA 20 mg, KALII IODIDUM 20 mg, DIMETHYLIS SULFOXIDUM 100 mg, ARNICAE FLORIS EXTRACTUM 25 mg, HAMAMELIDIS EXTRACTUM 25 mg, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Entzündungshemmende Salbe für Tiere

* Packungen: 01 011 225 g B
038 900 g B

* Gültig bis: 05. Februar 2009

01 Rompun ad us.vet., Injektionslösung

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: **35464** Abgabekategorie: **B** 11.02.2004

* Zusammensetzung: 01 XYLAZINUM 20 mg ut XYLAZINI HYDROCHLORIDUM, CONSERV.: E 218 1 mg, NATRII CHLORIDUM, AQUA ad INIECTABILIA ad 1 mL.

Anwendung: Sedativum, Analgetikum und Muskelrelaxans für Rinder, Pferde, Hunde und Katzen

Packung: 01 018 25 mL B

* Gültig bis: 10. Februar 2009

01 Trimethazol ad us.vet., Injektionslösung

Werner Stricker AG, Alpenblickstrasse 13, 3052 Zollikofen

Zul.-Nr.: **50361** Abgabekategorie: **A** 10.02.2004

Zusammensetzung: 01 SULFAMETHOXAZOLUM 200 mg, TRIMETHOPRIMUM 40 mg, N,N-DIMETHYLACETAMIDUM, NATRII HYDROXIDUM, AQUA ad INIECTABILIA, CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS 9 mg, GLYCEROLI FORMALUM, ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Bakterielle Infektionen bei Kühen, Kälbern, Schweinen, Hunden und Katzen

Packung: 01 012 100 mL A

* Gültig bis: 09. Februar 2009

01 Ursoferran 200 ad us.vet., Injektionslösung

Berna Veterinärprodukte AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern

Zul.-Nr.: **54533** Abgabekategorie: **B** 05.02.2004

* Zusammensetzung: 01 FERRUM 200 mg ut FERRI HYDROXIDUM/DEXTRANUM/ACIDUM HEPTONICUM-KOMPLEX, CONSERV.: PHENOLUM 5 mg, AQUA ad INIJECTABILIA ad 1 mL.

* Anwendung: Eisenmangelkrankungen bei Ferkeln

* Packung: 01 020 5 x 100 mL B

* Gültig bis: 04. Februar 2009

01 Vetmix Chlor-Tetra Plus S ad us.vet., concentré médicamenteux

Izoval SA, Zone industrielle, 1522 Lucens

N° AMM: **52310** Catégorie de remise: **A** 02.02.2004

Composition: 01 CHLORTETRACYCLINI HYDROCHLORIDUM 70 g, TYLOSINUM 12 g ut TYLOSINI TARTRAS, SULFADIMIDINUM NATRICUM 120 g, EXCIPIENS ad PULVEREM pro 1 kg.

Indication: Infections bactériennes de l'appareil respiratoire et digestif chez les veaux et les porcs

Conditionnements: 01 016 1 kg A

024 10 kg A

032 25 kg A

* Valable jusqu'au: 01 février 2009

Exporte / Exports

01 Bellergal retard, Tabletten

Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **24009** Abgabekategorie: **B** Index: 01.04.2. 12.02.2004

Zusammensetzung: 01 BELLADONNAE ALCALOIDA 0.2 mg, ERGOTAMINI TARTRAS 0.6 mg, PHENOBARBITALUM 40 mg, CONSERV.: E 216, E 218, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Sedativum, Spasmolyticum

Packung: —

Bemerkung: nur für den Export bestimmt

* Gültig bis: 11. Februar 2009

01 Bellergal, Dragées

Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **16066** Abgabekategorie: **B** Index: 01.04.2. 12.02.2004

Zusammensetzung: 01 BELLADONNAE ALCALOIDA 0.1 mg, ERGOTAMINI TARTRAS 0.3 mg, PHENOBARBITALUM 20 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Sedativum, Spasmolyticum

Packung: —

Bemerkung: nur für den Export bestimmt

* Gültig bis: 11. Februar 2009

01 Biozol 250 mg, solution injectable

02 Biozol 500 mg, solution injectable

03 Biozol 1 g, solution injectable

04 Biozol 2 g, solution injectable

* Bigmar-Bioren Pharmaceuticals SA, Rue des Iles 4b, 2108 Couvet

N° AMM: **52188** Catégorie de remise: **A** Index: 08.01.3. 25.02.2004

Composition: 01 PRAEPARATIO SICCA: CEFAZOLINUM 250 mg ut CEFAZOLINUM NATRICUM, pro VITRO.

02 PRAEPARATIO SICCA: CEFAZOLINUM 500 mg ut CEFAZOLINUM NATRICUM, pro VITRO.

03 PRAEPARATIO SICCA: CEFAZOLINUM 1 g ut CEFAZOLINUM NATRICUM, pro VITRO.

04 PRAEPARATIO SICCA: CEFAZOLINUM 2 g ut CEFAZOLINUM NATRICUM, pro VITRO.

Indication: Maladies infectieuses

Conditionnements: —

Remarques: Cette l'attestation d'autorisation annule celle du 15.12.2003 Destiné uniquement à l'exportation (Changement de raison sociale)

Valable jusqu'au: 14 décembre 2008

01 Cardiopril, Tabletten

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 52989	Abgabekategorien:	Index: 02.07.1.	25.02.2004
------------------------	-------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung: 01 SPIRAPRILI HYDROCHLORIDUM 6 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Antihypertensivum

Packung:

Bemerkung: Nur für den Export bestimmt

* Gültig bis: 24. Februar 2009

01 Condrosulf Orogel 400, gel orale in bustine**02 Condrosulf Orogel 800, gel orale in bustine**

IBSA Institut Biochimique SA, Via al Ponte 13, 6903 Lugano

N° AMM: 53357	Modo di vendita: B	Index: 07.10.6.	09.02.2004
----------------------	---------------------------	-----------------	------------

Composizione: 01 CHONDROITINI SULFAS NATRICUS 400 mg, VANILLINUM, AROMATICA, CONSERV.: E 202, E 211, EXCIPIENS ad GELATUM pro CHARTA.

02 CHONDROITINI SULFAS NATRICUS 800 mg, VANILLINUM, AROMATICA, CONSERV.: E 202, E 211, EXCIPIENS ad GELATUM pro CHARTA.

Indicazione: Antiartrosico

Confezioni: —

* Osservazioni: Solo per l'esportazione

Questo attestato di registrazione sostituisce quello del 03.10.2000

Valevole fino al: 31 dicembre 2005

01 Gyno-Mycodermil 200 mg, Ovula**02 Gyno-Mycodermil 600 mg, Ovula**

Robapharm AG, Gewerbestrasse 18, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 51537	Abgabekategorie: B	Index: 09.03.0.	20.02.2004
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung: 01 FENTICONAZOLI NITRAS 200 mg, CONSERV.: E 215, E 217, EXCIPIENS pro OVULO.

02 FENTICONAZOLI NITRAS 600 mg, CONSERV.: E 215, E 217, EXCIPIENS pro OVULO.

Anwendung: Vulvovaginalmykosen

Packungen: —

Bemerkung: Nur für den Export bestimmt

* Gültig bis: 19. Februar 2009

01 Gyno-Mycodermil, Crème

Robapharm AG, Gewerbestrasse 18, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: **51536** Abgabekategorie: **B** Index: 09.03.0. 20.02.2004

Zusammensetzung: 01 FENTICONAZOLI NITRAS 20 mg, PROPYLENGLYCOLUM, ADEPS LANAE HYDROGENATUS, EX-CIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Vulvovaginalmykosen

Packung: —

Bemerkung: Nur für den Export bestimmt

* Gültig bis: 19. Februar 2009

01 Madopar HBS, Kapseln

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

Zul.-Nr.: **48593** Abgabekategorie: **B** Index: 01.08.0. 12.02.2004

Zusammensetzung: 01 LEVODOPUM 100 mg, BENSERAZIDUM 25 mg ut BENSERAZIDI HYDROCHLORIDUM, COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Morbus Parkinson, Restless Legs-Syndrom

Packung: —

Bemerkung: nur für den Export bestimmt

* Gültig bis: 11. Februar 2009

01 Norpace 100 mg, Kapseln

02 Norpace 150 mg, Kapseln

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **39753** Abgabekategorie: **B** Index: 02.02.0. 04.02.2004

Zusammensetzung: 01 DISOPYRAMIDUM 100 mg ut DISOPYRAMIDI PHOSPHAS, EXCIPIENS pro CAPSULA.

02 DISOPYRAMIDUM 150 mg ut DISOPYRAMIDI PHOSPHAS, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Antiarrhythmikum

Packungen: —

* Bemerkung: Nur für den Export bestimmt

* Gültig bis: 03. Februar 2009

01 Norpace retard, Filmtabletten

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **43283** Abgabekategorie: **B** Index: 02.02.0. 04.02.2004

Zusammensetzung: 01 DISOPYRAMIDUM 150 mg ut DISOPYRAMIDI PHOSPHAS, EXCIPIENS pro COMPRESSO OB-DUCTO.

Anwendung: Antiarrhythmikum

Packung: —

* Bemerkung: Nur für den Export bestimmt

* Gültig bis: 03. Februar 2009

01 Teoptic 1%, Augentropfen**02 Teoptic 2%, Augentropfen**

Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **54895** Abgabekategorie: **B** Index: 11.09.0. 26.02.2004

Zusammensetzung: 01 CARTEOLOLI HYDROCHLORIDUM 10 mg, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

02 CARTEOLOLI HYDROCHLORIDUM 20 mg, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Glaukom

Packungen: —

* Bemerkung: Nur für den Export bestimmt

* Gültig bis: 25. Februar 2009

01 Twardy capsules d'ail-aubépine

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

N° AMM: **40305** Catégorie de remise: **D** Index: 02.97.0. 17.02.2004

Composition: 01 ALLII SATIVI RECENTIS MACERATUM OLEOSUM 150 mg, CRATAEGI FRUCTUS MACERATUM OLEOSUM 120 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Indication: En cas de difficultés pour artériosclérose

Conditionnement: —

* Remarque: Spécialité destinée à l'exportation

Valable jusqu'au: 31 décembre 2006

02 Twardy pour le sommeil, capsules

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

N° AMM: **40309** Catégorie de remise: **D** Index: 01.04.2. 17.02.2004

Composition: 02 VALERIANAE EXTRACTUM ETHANOLICUM SICCUM 100 mg, LUPULI EXTRACTUM AQUOSUM SICCUM 30 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Indication: En cas de difficultés pour s'endormir

Conditionnement: —

* Remarque: Spécialité destinée à l'exportation

Valable jusqu'au: 31 décembre 2006

01 Urion 2,5 mg, comprimés pelliculés

Sanofi SA/Sanofi AG, 11, rue de Veyrot, 1217 Meyrin

N° AMM: **53440** Catégorie de remise: **B** Index: 05.99.0. 19.02.2004

Composition: 01 ALFUZOSINI HYDROCHLORIDUM 2.5 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.
 Indication: Hyperplasie bénigne de la prostate
 Conditionnement: —
 Remarque: autorisé uniquement pour l'exportation
 * Valable jusqu'au: 18 février 2009

01 Urion SR 5 mg, comprimés pelliculés

Sanofi SA/Sanofi AG, 11, rue de Veyrot, 1217 Meyrin

N° AMM: **53441** Catégorie de remise: **B** Index: 05.99.0. 19.02.2004

Composition: 01 ALFUZOSINI HYDROCHLORIDUM 5 mg, PROPYLENGLYCOLUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.
 Indication: Hyperplasie bénigne de la prostate
 Conditionnement: —
 * Valable jusqu'au: 18 février 2009

01 Xatral SR 5 mg, comprimés pelliculés

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

N° AMM: **52688** Catégorie de remise: **B** Index: 05.99.0. 19.02.2004

Composition: 01 ALFUZOSINI HYDROCHLORIDUM 5 mg, PROPYLENGLYCOLUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.
 Indication: hyperplasie bénigne de la prostate
 Conditionnements: —
 Remarque: autorisé uniquement pour l'exportation
 * Valable jusqu'au: 18 février 2009

Diagnostika / Diagnostica

01 Micropaque Scanner, Suspension

Guerbet AG, Winterthurerstrasse 92, 8006 Zürich

Zul.-Nr.: 50151	Abgabekategorie: B	Index: 14.01.0.	06.02.2004
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung: 01 BARIUM SULFAS 7.5 g, SIMETHICONUM, SACCHARINUM, AROMATICA, CONSERV.: E 202, E 219, EXCIPIENS ad SUSPENSIONEM pro 150 mL, AQUA diluenda ad 500 mL corresp. BARIUM SULFAS 1.5 g pro 100 mL.

Anwendung: Röntgenkontrastmittel

Packung: 01 018 150 mL B

* Gültig bis: 05. Februar 2009

Widerruf der Zulassung Révocation de l'autorisation de mise sur le marché

Zeichenerklärung – Liste des signes

- 1 Widerruf der Zulassung infolge Verzicht auf den Vertrieb
Révocation de l'AMM suite à la décision de l'entreprise de renoncer à la distribution
- 2/3 Widerruf der Zulassung im Überprüfungsverfahren
Révocation de l'AMM dans le cadre de la procédure de réexamen
- 4 Widerruf der Zulassung nach Abweisung der Rechtsmittel durch die Rechtsmittelinstanz(en)
Révocation de l'AMM pour cause de rejet des recours par les instances compétentes

- 5 Widerruf der Zulassung infolge fehlender Betriebsbewilligung
Révocation de l'AMM par manque d'autorisation d'exploitation
- 7 Entlassung aus der Heilmittelkontrolle
Spécialités libérées du contrôle des médicaments

Falls in der Spalte «Ausverkaufsfrist» kein Datum angegeben ist, darf das Präparat nicht mehr verkauft werden.

Si aucune date n'est mentionnée dans la colonne «**Délai de liquidation**», la vente de la préparation doit immédiatement être suspendue.

Zeichen Signe	Präparat Produit	Zul.-Nr.	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Ausverkaufs- frist Délai de liquidation
1	Actilife Vitamin C 150 mg Acerola, Brausetabletten, Citron Migros-Genossenschafts-Bund, Limmatstrasse 152, 8005 Zürich	54261	E	07.02.3.	
1	Dallmann's Salbei-Bonbons mit Vitamin C, Bonbons Imal Pharmaceutica AG, Spielhof 7, 8750 Glarus	40334	D	12.03.2.	
1	Deblaston, Kapseln Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf	42495	B	05.02.0.	
1	Duomed Salicis-Kapseln Duomed AG, , 9533 Kirchberg	51050	D	07.10.2.	
1	Homosan, confetti Sanfarm SA, , 6915 Noranco	09767	D	10.99.0.	
1	Knoblauch + Weissdorn-Kapseln Extra-Caps, Kapseln Dixa AG, Stationsstrasse 39a, 9014 St. Gallen	49904	D	02.97.0.	
1	Konzentrierte Heilbutt-Lebertran-Kapseln Extra-Caps Dixa AG, Stationsstrasse 39a, 9014 St. Gallen	24062	D	07.02.4.	
1	M. Mességué Eucalyptus/Eukalyptus, gélules PAD Produits Aromatiques distribution SA, route des Jeunes 5 D, 1211 Genève	47212	D	03.02.0.	
1	M. Mességué Genièvre/Wacholder, gélules PAD Produits Aromatiques distribution SA, route des Jeunes 5 D, 1211 Genève	47218	D	04.07.1.	
1	M. Mességué Menthe poivrée/Pfefferminze, gélules PAD Produits Aromatiques distribution SA, route des Jeunes 5 D, 1211 Genève	47229	D	04.11.2.	
1	M. Mességué Rosmarin/Rosmarin, gélules PAD Produits Aromatiques distribution SA, route des Jeunes 5 D, 1211 Genève	47239	D	04.99.0.	
1	M. Mességué Serpolet/Quendel, gélules PAD Produits Aromatiques distribution SA, route des Jeunes 5 D, 1211 Genève	47242	D	03.02.0.	
1	Mistamine, Filmtabletten Galderma S.A., Zugerstrasse 8, 6330 Cham	54771	B	07.13.1.	30.06.2004

Zeichen Signe	Präparat Produit	Zul.-Nr.	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Ausverkaufs- frist Délai de liquidation
1	Nasex, gouttes nasales DP-Medica SA, 91, rue de Lausanne, 1701 Fribourg	39291	D	12.02.2.	
1	Nasex, microdoseur DP-Medica SA, 91, rue de Lausanne, 1701 Fribourg	39292	D	12.02.2.	
1	Propyl-Thiouracil Lederle, Tabletten AHP (Schweiz) AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug	22134	B	07.04.3.	
1	Stiemycine, Lösung Qualicare AG, Florenzstrasse 7, 4142 Münchenstein	46892	B	10.02.0.	31.07.2004
1	Trosyd, Nagellösung Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	46441	B	10.09.4.	05.02.2005
1	Venostasin forte, Dragées Klinge Pharma AG, Bachstrasse 10, 8280 Kreuzlingen	33595	D	02.08.1.	31.03.2004
1	Venostasin, Tropfen Klinge Pharma AG, Bachstrasse 10, 8280 Kreuzlingen	23639	D	02.08.1.	31.03.2004
1	Weleda Stilltee, Heilmittel auf Grundlage anthroposophischer Erkenntnis Weleda AG, Stollenrain 11, 4144 Arlesheim	22570	D	20.02.0.	30.06.2004
1	White Flower Embrocation, Oel Dr.med. T.P. Christen, Universitätsstrasse 69, 8006 Zürich	45933	D	07.10.4.	

Zeichen Signe	Präparat Produit	Zul.-Nr.	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Ausverkaufs- frist Délai de liquidation
------------------	---------------------	----------	--	-------	--

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1 **Felalgyl ad us.vet., comprimés**
Biokema SA, Ch. de la Chatanerie 2, 1023 Crissier

40384 B

Umwandlung für das Inverkehrbringen im Ausland Conversion en mise sur le marché à l'étranger

Die folgenden pharmazeutischen Spezialitäten sind **neu** ausschliesslich für den Export bestimmt und dürfen in der Schweiz und im Fürstentum Liechtenstein nicht mehr vertrieben werden:

Les spécialistes pharmaceutiques suivantes sont **désormais** exclusivement destinées à l'exportation et ne peuvent plus être commercialisées ni en Suisse ni dans la Principauté de Liechtenstein:

Präparat Produit	Zul.-Nr.	Abgabe- kategorien Catégories de remise	Index
Humanpräparate/Produits à usage humain			
Condrosulf Orogel 400, gel orale in bustine IBSA Institut Biochimique SA, Via al Ponte 13, 6903 Lugano	53357	B	07.10.6.
Norpace 100 mg, Kapseln Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	39753	B	02.02.0.
Norpace retard, Filmtabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	43283	B	02.02.0.
Twardy capsules d'ail-aubépine Democal SA, 10, Route de Moncor, 1752 Villars-sur-Glâne	40305	D	02.97.0.
Twardy pour le sommeil, capsules Democal SA, 10, Route de Moncor, 1752 Villars-sur-Glâne	40309	D	01.04.2.

