

# Journal

## Swissmedic

**2/2013**  
12. Jahrgang  
12<sup>e</sup> année

ISSN 2234-9456

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

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

Erscheint monatlich/Publication mensuelle

Redaktion und Administration: Anfragen und Infodienst, Hallerstrasse 7, Postfach, CH-3000 Bern 9,  
Tel. +41 (0)31 322 02 11, [www.swissmedic.ch](http://www.swissmedic.ch)

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

	<b>Seite</b>		<b>Seite</b>
<b>Arzneimittel Nachrichten</b>		<b>Regulatory News</b>	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Alacare®, Pflaster (5-Aminolävulinsäure)	<b>56</b>	Umsetzung formaler Anforderungen bei Zulassungsgesuchen	<b>62</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Edurant®, Filmtabletten (Rilpivirinum)	<b>58</b>	<b>Arzneimittel Statistik</b>	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Stivarga®, Filmtabletten (Regorafenib)	<b>60</b>	Neuzulassungen	<b>63</b>
		Revisionen und Änderungen der Zulassung	<b>73</b>
		Zentralstelle für Änderungen Firmen	<b>107</b>
		Widerruf der Zulassung	<b>111</b>
		Erlöschen der Zulassung	<b>121</b>

### Swissmedic Kontaktliste

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

### Zeichenerklärung

#### Abgabekategorien

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

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

<b>Page</b>	<b>Page</b>
<b>Médicaments</b>	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Alacare <sup>®</sup> , emplâtres (acide 5-aminolévulinique) <b>57</b>	<b>Réglementation</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Edurant <sup>®</sup> , comprimés pelliculés (Rilpivirinum) <b>59</b>	Application des exigences formelles relatives aux demandes d'autorisation <b>62</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Stivarga <sup>®</sup> , comprimés pelliculés (Régorafénib) <b>61</b>	<b>Miscellanées</b>
	Nouvelles autorisations <b>63</b>
	Révisions et changements de l'autorisation <b>73</b>
	Registre Swissmedic des titulaires d'AMM <b>107</b>
	Révocation de l'autorisation de mise sur le marché <b>111</b>
	Extinction de l'autorisation de mise sur le marché <b>121</b>

## Annuaire Swissmedic

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

## Légende

### Catégories de remise

- |  |   |
|--|---|
| A Remise sur ordonnance médicale ou vétérinaire non renouvelable | C Remise sur conseil des professionnels de la santé |
| B Remise sur ordonnance médicale ou vétérinaire                  | D Remise sur conseil spécialisé                     |
|  | E Remise sans conseil spécialisé                    |

## Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Alacare<sup>®</sup>, Pflaster (5-Aminolävulinsäure)

<b>Name Arzneimittel:</b>	Alacare <sup>®</sup> , Pflaster
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	5-Aminolävulinsäure
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	8mg, Pflaster
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Einmalige Behandlung von leichten aktinischen Keratosen (AK) im Gesicht und auf der Kopfhaut (unbehaarte Bereiche) mit einem Durchmesser von maximal 1,8 cm.
<b>ATC Code:</b>	L01XD04
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	07.16.4/Andere
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	62687
<b>Zulassungsdatum:</b>	18.02.2013

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Alacare<sup>®</sup>, emplâtres (acide 5-aminolévulinique)**

<b>Préparation:</b>	Alacare <sup>®</sup> , emplâtres
<b>Principe(s) actif(s):</b>	acide 5-aminolévulinique
<b>Dosage et forme galénique:</b>	8mg, emplâtres
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	Einmalige Behandlung von leichten aktinischen Keratosen (AK) im Gesicht und auf der Kopfhaut (unbehaarte Bereiche) mit einem Durchmesser von maximal 1,8 cm. L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer au Compendium suisse des médicaments.
<b>Code ATC:</b>	L01XD04
<b>No IT / désignation:</b>	07.16.4/Autres
<b>No d'autorisation:</b>	62687
<b>Date d'autorisation:</b>	18.02.3012

Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

## Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Edurant<sup>®</sup>, Filmtabletten (Rilpivirinum)

<b>Name Arzneimittel:</b>	Edurant <sup>®</sup> , Filmtabletten
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Rilpivirinum
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	25mg, Filmtabletten
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Edurant ist in Kombination mit anderen antiretroviralen Arzneimitteln für die Behandlung einer HIV-1 Infektion (Humanes Immundefizienz-Virus Typ 1) bei erwachsenen antiretroviral Therapie-naiven Patienten mit einer Baseline-Viruslast von $\leq 100,000$ HIV-1 RNA Kopien/ml indiziert. Wie auch bei andern antiretroviralen Arzneimitteln, soll die Anwendung von Edurant anhand der Ergebnisse des genotypischen Resistenztests ausgerichtet werden (siehe Warnhinweise und Vorsichtsmassnahmen und Eigenschaften/Wirkungen).
<b>ATC Code:</b>	J05AG05
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	08.3.0./Mittel gegen Viren
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	61548
<b>Zulassungsdatum:</b>	26.02.2013

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Edurant<sup>®</sup>, comprimés pelliculés (Rilpivirinum)**

<b>Préparation:</b>	Edurant <sup>®</sup> , comprimés pelliculés
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Rilpivirinum
<b>Dosage et forme galénique:</b>	25mg, comprimés pelliculés
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	<p>Edurant ist in Kombination mit anderen antiretroviralen Arzneimitteln für die Behandlung einer HIV-1 Infektion (Humanes Immundefizienz-Virus Typ 1) bei erwachsenen antiretroviral Therapie-naiven Patienten mit einer Baseline-Viruslast von <math>\leq 100,000</math> HIV-1 RNA Kopien/ml indiziert. Wie auch bei andern antiretroviralen Arzneimitteln, soll die Anwendung von Edurant anhand der Ergebnisse des genotypischen Resistenztests ausgerichtet werden (siehe Warnhinweise und Vorsichtsmassnahmen und Eigenschaften/Wirkungen).</p> <p>L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer au Compendium suisse des médicaments.</p>
<b>Code ATC:</b>	J05AG05
<b>No IT / désignation:</b>	08.03.0./Préparation antivirales
<b>No d'autorisation:</b>	61548
<b>Date d'autorisation:</b>	26.02.3012

Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

## Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Stivarga<sup>®</sup>, Filmtabletten (Regorafenib)

<b>Name Arzneimittel:</b>	Stivarga <sup>®</sup> , Filmtabletten
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Regorafenib
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	40mg, Filmtabletten
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Stivarga ist indiziert zur Behandlung von Patienten mit metastasiertem kolorektalem Karzinom (CRC), die zuvor eine fluoropyrimidin-, oxaliplatin- und irinotecanbasierte Chemotherapie, eine anti-VEGF-Therapie und – bei Vorliegen eines KRAS-Wildtyps – eine anti-EGFR-Therapie erhalten haben.
<b>ATC Code:</b>	L01XE21
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	07.16.1/Cytostatica
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	62808
<b>Zulassungsdatum:</b>	27.02.2013

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.



**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Stivarga<sup>®</sup>, comprimés pelliculés (Régorafénib)**

<b>Préparation:</b>	Stivarga <sup>®</sup> , comprimés pelliculés
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Régorafénib
<b>Dosage et forme galénique:</b>	40mg, comprimés pelliculés
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	Stivarga ist indiziert zur Behandlung von Patienten mit metastasiertem kolorektalem Karzinom (CRC), die zuvor eine fluoropyrimidin-, oxaliplatin- und irinotecanbasierte Chemotherapie, eine anti-VEGF-Therapie und – bei Vorliegen eines KRAS-Wildtyps – eine anti-EGFR-Therapie erhalten haben. L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer au Compendium suisse des médicaments.
<b>Code ATC:</b>	L01XE21
<b>No IT / désignation:</b>	07.16.1/Cytostatiques
<b>No d'autorisation:</b>	62808
<b>Date d'autorisation:</b>	27.02.2012

Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

### **Umsetzung formaler Anforderungen bei Zulassungsgesuchen**

Die für diese Ausgabe angekündigten Präzisierungen der formalen Anforderungen für die Einreichung von Zulassungsgesuchen werden in der nächsten Ausgabe erscheinen. Die Präzisierungen werden nächstens auf der Website von Swissmedic aufgeschaltet.

### **Application des exigences formelles relatives aux demandes d'autorisation**

L'article qui devait paraître dans la présente édition sur les précisions apportées aux exigences formelles à respecter pour le dépôt de demandes d'autorisation paraîtra dans l'édition suivante. Mais il sera publié prochainement sur notre site Internet.

## Neuzulassungen / Nouvelles autorisations

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

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

#### 01 Agaricus comp./Phosphorus, Dilutio

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59886</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	15.02.2013
Zusammensetzung	01	agaricus muscarius D8, argentum metallicum praeparatum D6, dryopteris filix-mas spora D3, conchae D7, phosphorus D6 ana partes 200 mg, excipients ad solutionem 1 mg, corresp. ethanolum 34 % V/V.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		14.02.2018	

#### 01 Alacare 2 mg/cm<sup>2</sup>, Pflaster

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>62687</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.16.4.	18.02.2013
Zusammensetzung	01	Tela cum praeparatione: aminolevulinatis hydrochloridum 10.2 mg, excipients pro praeparatione.	
Anwendung		Behandlung von leichten aktinischen Keratosen	
Packung/en	01	001	4 Pflaster B
		002	8 Pflaster B
Bemerkung		aminolevulinatis hydrochloridum, NAS (neuer Wirkstoff)	
Gültig bis		17.02.2018	

#### 01 Aurum/Hyoscyamus comp., Ampullen (s.c.)

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59935</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	21.02.2013
Zusammensetzung	01	aurum metallicum praeparatum D10, hyoscyamus niger ex planta tota recens Rh D5, stibium metallicum praeparatum D6 ana partes 333 mg, lactosum monohydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		20.02.2018	

**01 Azelastin-POS 0.5 mg, Augentropfen**  
 Ursapharm Schweiz GmbH, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: <b>62881</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.06.2.	12.02.2013
Zusammensetzung	01	azelastini hydrochloridum, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Symptomatische Behandlung der allergischen Konjunktivitis und Rhinokonjunktivitis	
Packung/en	01	001	10 ml <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Zulassung gemäss Artikel 13 HMG (SR 812.21)	
Gültig bis		11.02.2018	

**01 Bronchi (Bronches) C4, gouttes pour administration orale**  
 Boiron SA, Route de la Galaise 32, 1228 Plan-les-Ouates

N° d'AMM: <b>62461</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	20.02.2013
Composition	01	bronchi oryctolagi C4, ad solutionem, corresp. ethanolum 30 % V/V.	
Indication			
Remarque		Autorisation avec dossier restreint sans indication selon l'art. 17, al. 1 OAMédcophy (RS 812.212.24). Les conditionnements sont de la responsabilité de l'entreprise. L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes.	
Valable jusqu'au		19.02.2018	

**01 Calcium carbonicum cum Quercu D6, Solutio ad injectionem**  
 WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60302</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	28.02.2013
Zusammensetzung	01	quercus cortex decoctum D6 1 ml, potenziert mit / potentialisé avec: calcium carbonicum e cinere quercus solutum ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen.	
Gültig bis		27.02.2018	

**01 Calendula D4, Augentropfen**  
 Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59747</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	28.02.2013
Zusammensetzung	01	calendula officinalis D4 1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen.	
Gültig bis		27.02.2018	

**01 Citrus/Cydonia, Solutio ad injectionem**

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: **63055** Abgabekategorie: **B** Index: 20.02.0. 05.02.2013

Zusammensetzung 01 citrus limon e fructibus ferm D1 0.1 g, cydonia oblonga e fructibus ferm D1 0.1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.

Anwendung

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

Gültig bis 04.02.2018

**01 Colon C4, ampoules buvables**

Boiron SA, Route de la Galaise 32, 1228 Plan-les-Ouates

N° d'AMM: **62459** Catégorie de remise: **D** Index: 20.01.0. 20.02.2013

Composition 01 colon oryctolagi C4, ad solutionem, corresp. ethanolum 15 % V/V.

Indication

Remarque Autorisation avec dossier restreint sans indication selon l'art. 17, al. 1 OAMédcopy (RS 812.212.24). Les conditionnements sont de la responsabilité de l'entreprise. L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes.

Valable jusqu'au 19.02.2018

**01 Doxycyclin-Acino 100, Suscaps**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: **62777** Abgabekategorie: **A** Index: 08.01.5. 08.02.2013

Zusammensetzung 01 doxycyclinum 100 mg ut doxycyclini hyclas, arom.: ethylvanillinum et alia, color.: E 141, excipients pro capsula.

Anwendung Infektionskrankheiten

Packung/en 01 001 8 Kapsel(n) A

Bemerkung

Gültig bis 07.02.2018

**01 Edurant, Filmtabletten**

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: **61548** Abgabekategorie: **A** Index: 08.03.0. 26.02.2013

Zusammensetzung 01 rilpivirinum 25 mg ut rilpivirinum hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.

Anwendung HIV-Infektionen

Packung/en 01 001 30 Tablette(n) A

Bemerkung rilpivirinum, DCI = NAS (neuer Wirkstoff); rilpivirinum hydrochloridum, DCI mod. = neues Salz eines zugelassenen Wirkstoffs

Gültig bis 25.02.2018

**01 Gemcitabin Fresenius 200 mg/5 ml, Infusionskonzentrat**  
**02 Gemcitabin Fresenius 1000 mg/25 ml, Infusionskonzentrat**  
**03 Gemcitabin Fresenius 2000 mg/50 ml, Infusionskonzentrat**  
 Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW

Zul.-Nr.: <b>62693</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	06.02.2013
Zusammensetzung	01	gemcitabinum 200 mg ut gemcitabini hydrochloridum, ethanolum 2020.80 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	02	gemcitabinum 1 g ut gemcitabini hydrochloridum, ethanolum 10.104 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 25 ml.	
	03	gemcitabinum 2 g ut gemcitabini hydrochloridum, ethanolum 20.208 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Cytostaticum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
	03	003	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		05.02.2018	

**01 Ibandronat Helvepharm Osteo, Fertigspritzen**  
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>62412</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	20.02.2013
Zusammensetzung	01	acidum ibandronicum 3 mg ut natrii ibandronas hydricus, acidum aceticum glaciale, natrii acetat trihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 3 ml.	
Anwendung		Therapie der Osteoporose bei postmenopausalen Frauen zur Reduktion des Risikos von vertebralem Frakturen	
Packung/en	01	001	1 Spritze(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		19.02.2018	

**01 Ibandronate mmpharm Onco 2 mg/2 ml, Infusionslösungskonzentrat**  
 mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: <b>62639</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.99.0.	18.02.2013
Zusammensetzung	01	acidum ibandronicum, natrii ibandronas hydricus, acidum aceticum glaciale, natrii acetat trihydricus, natrii chloridum, natrii hydroxidum, acidum aceticum glaciale, aqua ad iniectabilia, aqua q.s. ad solutionem pro 2ml.	
Anwendung		Tumorindizierte Hyperkalzämie	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		17.02.2018	

**01 Ibandronate mmpharm Onco 6 mg/6 ml, Infusionslösungskonzentrat**

mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: <b>62705</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	18.02.2013
Zusammensetzung	01	acidum ibandronicum 6 mg ut natrii ibandronas hydricus, acidum aceticum glaciale, natrii acetat trihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 6 ml.	
Anwendung		Behandlung von Knochenmetastasen	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		17.02.2018	

**01 Influenzinum C9, globules / granules**

Sérolab, société anonyme, Chemin de la Vulliette 4, 1000 Lausanne

Zul.-Nr.: <b>60056</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	27.02.2013
Zusammensetzung	01	influenzinum C9, saccharum ad globulos.	
Anwendung			
Bemerkung		autorisation avec dossier restreint sans indication selon l'art. 17, al. 1 OAMédcopy (RS 812.212.24). Les conditionnements sont de la responsabilité de l'entreprise. L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes.	
Gültig bis		26.02.2018	

**01 LatanoTim-Vision, Augentropfen**

Omnivision AG, Zentralstrasse 100, 8212 Neuhausen am Rheinfall

Zul.-Nr.: <b>62696</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.09.0.	13.02.2013
Zusammensetzung	01	latanoprostum 50 µg, timololum 5 mg ut timololi maleas, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Weitwinkelglaukom, okuläre Hypertension	
Packung/en	01	001	1 x 2.5 ml <span style="float: right;">B</span>
		002	3 x 2.5 ml <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung			
Gültig bis		12.02.2018	

**01 Nervus opticus comp., Collyria**

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60358</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	22.02.2013
Zusammensetzung	01	arnica montana ex planta tota ferm D14 0.1 g, corpora quadrigemina bovis Gl D5 0.1 g (Rind: Gehirn), nervus oculomotorius bovis Gl D5 0.1 g (Rind: Gehirn), nervus opticus bovis Gl D5 0.1 g (Rind: Gehirn), retina et chorioidea bovis Gl D5 0.1 g (Rind:), rosae aetheroleum D7 0.1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		21.02.2018	

- 01 Octreotid-Teva 0.05 mg/ml, Injektionslösung oder Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**  
**02 Octreotid-Teva 0.1 mg/ml, Injektionslösung oder Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**  
**03 Octreotid-Teva 0.5 mg/ml, Injektionslösung oder Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>61726</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.2.	15.02.2013
Zusammensetzung	01	octreotidum 0.05 mg ut octreotidi acetat, acidum aceticum glaciale, natrii acetat trihydricus, mannitolium, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	octreotidum 0.1 mg ut octreotidi acetat, acidum aceticum glaciale, natrii acetat trihydricus, mannitolium, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	octreotidum 0.5 mg ut octreotidi acetat, acidum aceticum glaciale, natrii acetat trihydricus, mannitolium, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Somatostatin-Analogon	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
		002	5 Durchstechflasche(n) A
	02	003	1 Durchstechflasche(n) A
		004	5 Durchstechflasche(n) A
	03	005	1 Durchstechflasche(n) A
		006	5 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		14.02.2018	

- 01 Octreotid-Teva 0.2 mg/ml, Injektionslösung oder Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>62599</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.2.	15.02.2013
Zusammensetzung	01	octreotidum 0.2 mg ut octreotidi acetat, acidum aceticum glaciale, natrii acetat trihydricus, mannitolium, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Somatostatin-Analogon	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		14.02.2018	



**01 Solidago compositum, Injektionslösung**

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **58974** Abgabekategorie: **B** Index: 20.01.0. 21.02.2013

Zusammensetzung 01 acidum arsenicosum D28, apisinum D8, argenti nitras D6, bacterium coli D13, baptisia tinctoria D4, berberis vulgaris D4, bucco D8, capsicum annuum D6, coxsackie-Virus A9 D8, cupri sulfas D6, equisetum hiemale D4, hepar sulfuris D10, hydrargyri dichloridum D8, lytta vesicatoria D6, natrii pyruvas D10, orthosiphon aristatus D6, pareira brava D6, pyelon suis D10, pyrogenium D198, sarsaparilla D6, solidago virgaurea D3, terebinthina laricina D6, ureter D10, urethra D10, vesica urinaria D8 ana partes 22 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia, pro vitro.

Anwendung

Bemerkung

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

Gültig bis

20.02.2018

**01 Stivarga 40 mg, Filmtabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: **62808** Abgabekategorie: **A** Index: 07.16.1. 27.02.2013

Zusammensetzung 01 regorafenibum 40 mg, excipiens pro compresso obducto.

Anwendung

metastasiertes Kolorektalkarzinom

Packung/en

01 002 3 x 28 Tablette(n)

A

Bemerkung

regorafenibum, NAS (neuer Wirkstoff)

Gültig bis

26.02.2018

**01 Thuja occidentalis Argento culta Rh D3, Ampullen (s.c.)**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: **59761** Abgabekategorie: **B** Index: 20.02.0. 28.02.2013

Zusammensetzung 01 thuja argento culta Rh D3 1 ml, pro vitro.

Anwendung

Bemerkung

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

Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen.

Gültig bis

27.02.2018

01 Venlafaxin ER Sandoz 37.5, Retardkapseln

02 Venlafaxin ER Sandoz 75, Retardkapseln

03 Venlafaxin ER Sandoz 150, Retardkapseln

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>63072</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	20.02.2013
Zusammensetzung	01	venlafaxinum 37.5 mg ut venlafaxini hydrochloridum, excipiens pro capsula.	
	02	venlafaxinum 75 mg ut venlafaxini hydrochloridum, excipiens pro capsula.	
	03	venlafaxinum 150 mg ut venlafaxini hydrochloridum, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	001 7 Kapsel(n)	B
	02	002 14 Kapsel(n)	B
		003 28 Kapsel(n)	B
		004 98 Kapsel(n)	B
	03	005 14 Kapsel(n)	B
		006 28 Kapsel(n)	B
		007 98 Kapsel(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		19.02.2018	

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

**01 Inflacam 1.5 mg/ml ad us. vet., orale Suspension für Hunde**

Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: <b>62533</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	01.02.2013
Zusammensetzung	01	meloxicamum 1.5 mg, conserv.: natrii benzoas, arom.: saccharinum natricum et alia, excipiens ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nichtsteroidales Antiphlogistikum für Hunde	
Packung/en	01	001	15 ml B
		002	42 ml B
		003	100 ml B
		004	200 ml B
Bemerkung			
Gültig bis		31.01.2018	

**01 Inflacam 15 mg/ml ad us. vet., orale Suspension für Pferde**

Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: <b>62534</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	01.02.2013
Zusammensetzung	01	meloxicamum 15 mg, conserv.: natrii benzoas, arom.: saccharinum natricum et alia, excipiens ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nichtsteroidales Antiphlogistikum für Pferde	
Packung/en	01	001	100 ml B
		002	250 ml B
Bemerkung			
Gültig bis		31.01.2018	

**01 Marfloquin 2% ad us. vet., Injektionslösung****02 Marfloquin 10% ad us. vet., Injektionslösung**

Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: <b>62436</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	04.02.2013
Zusammensetzung	01	marbofloxacinum 20 mg, d-glucono-1,5-lactonum, dinatrii edetas, mannitolum, antiox.: 3-mercapto-1,2-propandiolum 0.5 mg, conserv.: metacresolum 2 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	marbofloxacinum 100 mg, d-glucono-1,5-lactonum, dinatrii edetas, antiox.: 3-mercapto-1,2-propandiolum 1 mg, conserv.: metacresolum 2 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antibiotikum (Gyrasehemmer) für Rinder, Kälber und Schweine	
Packung/en	01	001	50 ml A
		002	100 ml A
	02	003	50 ml A
		004	100 ml A
		005	250 ml A
Bemerkung			
Gültig bis		03.02.2018	

**01 Marfloquin S 10% ad us. vet., Injektionslösung**

Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: <b>62508</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	04.02.2013
Zusammensetzung	01	marbofloxacinum 100 mg, d-glucono-1,5-lactonum, dinatrii edetas, antiox.: 3-mercapto-1,2-propandiolum 1 mg, conserv.: metacresolum 2 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antibiotikum (Gyrasehemmer) für Rinder und Kälber	
Packung/en	01	001 50 ml	A
		002 100 ml	A
		003 250 ml	A
Bemerkung			
Gültig bis		03.02.2018	

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

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

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

**01 Actemra 80 mg/4 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

**02 Actemra 200 mg/10 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

**03 Actemra 400 mg/20 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>58868</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.15.0.	18.02.2013
Zusammensetzung	01	tocilizumabum 80 mg, polysorbatum 80, saccharum, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
	02	tocilizumabum 200 mg, polysorbatum 80, saccharum, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	03	tocilizumabum 400 mg, polysorbatum 80, saccharum, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis. Systemische juvenile idiopathische Arthritis.	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
	03	003	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.06.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		01.12.2018	

### **01 Activelle, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>54708</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.08.6.	28.02.2013
Zusammensetzung	01	estradiolum 1 mg ut estradiolum hemihydricum, norethisteroni acetat 0.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonsubstitutionstherapie nach der Menopause	
Packung/en	01	017	28 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.09.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.09.2018	

**02 Afinitor 5mg, Tabletten****03 Afinitor 10mg, Tabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: <b>59174</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.4.	27.02.2013
Zusammensetzung	02	everolimusum 5 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso.	
	03	everolimusum 10 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso.	
* Anwendung		Behandlung von Patienten mit fortgeschrittenem Nierenzellkarzinom nach Versagen einer Behandlung mit Sunitinib oder Sorafenib / Behandlung von Patienten mit fortgeschrittenen, progredienten, gut oder mässig differenzierten neuroendokrinen Tumoren pankreatischen Ursprungs / In Kombination mit Exemestan zur Behandlung von postmenopausalen Frauen mit fortgeschrittenem, Hormonrezeptor positivem, HER 2 negativem Brustkrebs nach Versagen einer Behandlung mit Letrozol oder Anastrozol	
Packung/en	02	001 30 Tablette(n)	A
	03	002 30 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.11.2009 (Zulassung der neuen Indikation: In Kombination mit Exemestan zur Behandlung von postmenopausalen Frauen mit fortgeschrittenem, Hormonrezeptor positivem, HER 2 negativem Brustkrebs, nach Versagen einer Behandlung mit Letrozol oder Anastrozol)	
Gültig bis		16.11.2014	

**01 Amisulpride Zentiva 100 mg, comprimés sécables****02 Amisulpride Zentiva 200 mg, comprimés sécables**

Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Route de Montfleury 3, 1214 Vernier

N° d'AMM: <b>59423</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	28.02.2013
Composition	01	amisulpridum 100 mg, excipients pro compresso.	
	02	amisulpridum 200 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Neuroleptique	
Conditionnements	01	007 30 comprimé(s)	B
		008 90 comprimé(s)	B
	02	009 30 comprimé(s)	B
		010 90 comprimé(s)	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 06.07.2011 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		24.09.2018	

**01 Aqua ad iniectabilia B. Braun, Lösung**

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: <b>45794</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.03.4.	21.02.2013
Zusammensetzung	01	aqua ad iniectabilia.	
Anwendung		Trägerlösung	
Packung/en	01	016 6 x 1000 ml Glasflaschen	B
		067 20 x 5 ml Miniplasco	B
		075 20 x 10 ml Miniplasco	B
		083 20 x 20 ml Miniplasco	B
		148 20 x 50 ml Miniflac	B
		156 20 x 100 ml Miniflac	B
		202 20 x 50 ml Injektionsflaschen (Glas)	B
		210 20 x 100 ml Injektionsflaschen (Glas)	B
		229 60 x 100 ml Ecobag	B
		237 10 x 1000 ml Ecobag	B
		238 20 x 5 ml Miniblasco connect	B
		239 20 x 10 ml Miniblasco connect	B
		240 20 x 20 ml Miniblasco connect	B
		241 100 x 10 ml Miniblasco basic	B
		242 100 x 20 ml Miniblasco basic	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.06.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		04.09.2018	

01 BeneFIX 250, Trockensubstanz zur i.v. Injektion  
 02 BeneFIX 500, Trockensubstanz zur i.v. Injektion  
 03 BeneFIX 1000, Trockensubstanz zur i.v. Injektion  
 04 BeneFIX 2000, Trockensubstanz zur i.v. Injektion  
 05 BeneFIX 3000, Trockensubstanz zur i.v. Injektion  
 Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>54510</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.01.1.	21.02.2013
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: nonacogum alfa 250 U.I., histidinum, glycinum, saccharum, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabilia 5 ml.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: nonacogum alfa 500 U.I., histidinum, glycinum, saccharum, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabilia 5 ml.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: nonacogum alfa 1'000 U.I., histidinum, glycinum, saccharum, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabilia 5 ml.	
	04	Praeparatio cryodesiccata: nonacogum alfa 2'000 U.I., histidinum, glycinum, saccharum, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabilia 5 ml.	
	05	Praeparatio cryodesiccata: nonacogum alfa 3000 U.I., histidinum, glycinum, saccharum, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabilia 5 ml.	
Anwendung		Hämophilie B	
Packung/en	01	041	1 Set B
	02	042	1 Set B
	03	043	1 Set B
	04	040	1 Set B
	05	044	1 Set B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.10.2012 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.08.2018	



**01 bicaNova 1,5 % Glucose, Peritonealdialyselösung**  
**02 bicaNova 2,3 % Glucose, Peritonealdialyselösung**  
**03 bicaNova 4,25 % Glucose, Peritonealdialyselösung**

Fresenius Medical Care (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW

Zul.-Nr.: <b>58277</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.04.0.	21.02.2013
Zusammensetzung	01	natrii chloridum 5.5 g, natrii hydrogenocarbonas 3.36 g, calcii chloridum dihydricum 184 mg, magnesii chloridum hexahydricum 102 mg, glucosum anhydricum 15 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. natrium 134 mmol, calcium 1.25 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 98.5 mmol, hydrogenocarbonas 39 mmol, glucosum 83.25 mmol.	
	02	natrii chloridum 5.5 g, natrii hydrogenocarbonas 3.36 g, calcii chloridum dihydricum 184 mg, magnesii chloridum hexahydricum 102 mg, glucosum anhydricum 22.73 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. natrium 134 mmol, calcium 1.25 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 98.5 mmol, hydrogenocarbonas 39 mmol, glucosum 126.1 mmol.	
	03	natrii chloridum 5.5 g, natrii hydrogenocarbonas 3.36 g, calcii chloridum dihydricum 184 mg, magnesii chloridum hexahydricum 102 mg, glucosum anhydricum 42.5 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. natrium 134 mmol, calcium 1.25 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 98.5 mmol, hydrogenocarbonas 39 mmol, glucosum 235.9 mmol.	
Anwendung		Peritonealdialyse	
Packung/en	01	001 1500 ml	B
		002 2000 ml	B
		003 2500 ml	B
		004 3000 ml	B
	02	005 1500 ml	B
		006 2000 ml	B
		007 2500 ml	B
		008 3000 ml	B
	03	009 1500 ml	B
		010 2000 ml	B
		011 2500 ml	B
		012 3000 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		08.07.2018	

**01 Bronchipret TP, Filmtabletten**

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: <b>57543</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.01.	11.02.2013
Zusammensetzung	01	thymi extractum ethanolicum siccum 160 mg, DER: 4-8:1, primulae radicis extractum ethanolicum siccum 60 mg, DER: 5.3-7.8:1, arom.: saccharinum natricum et alia, color.: E 141, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Husten und Erkältung	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) D
		002	50 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.6.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.06.2018	

**02 Cal-C-Vita, Brausetabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>30984</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.51	21.02.2013
* Zusammensetzung	02	calcium 250 mg ut calcii carbonas, cholecalciferolum 300 U.I., pyridoxini hydrochloridum 15 mg, acidum ascorbicum 1 g, arom.: aspartamum, vanillinum et alia, excipients pro compresso.	
Anwendung		Zur Unterstützung der Abwehrkräfte bei Infektionen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.04.2010 (Änderung in der Hilfsstoffzusammensetzung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		10.11.2015	

**02 Cal-D-Vita, Brausetabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>54111</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.51	21.02.2013
* Zusammensetzung	02	calcium 600 mg ut calcii carbonas, cholecalciferolum 400 U.I., aromatica, aspartamum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Calcium- und Vitamin D-Mangelzustände	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.03.2009 (Änderung in der Hilfsstoffzusammensetzung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		25.08.2014	

**01 Cetirizin-Teva, Filmtabletten**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>56328</b>	Abgabekategorie: <b>B/C</b>	Index: 07.13.1.	12.02.2013
Zusammensetzung	01	cetirizini dihydrochloridum 10 mg, conserv.: E 200, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiallergikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2011 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Gültig ab 01.04.2013 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		25.05.2014	

- 10 Choriomon 10'000, preparazione iniettabile (fiala con solvente)  
 11 Choriomon 1500, preparazione iniettabile (fiala con solvente)  
 12 Choriomon 2000, preparazione iniettabile (fiala con solvente)  
 13 Choriomon 5000, preparazione iniettabile (fiala con solvente)  
 14 Choriomon 1000, preparazione iniettabile (fiala con solvente)  
 15 Choriomon 250, preparazione iniettabile (fiala con solvente)  
 16 Choriomon 500, preparazione iniettabile (fiala con solvente)  
 17 Choriomon 10'000, preparazione iniettabile (siringa preimpita con solvente)  
 18 Choriomon 1500, preparazione iniettabile (siringa preimpita con solvente)  
 19 Choriomon 2000, preparazione iniettabile (siringa preimpita con solvente)  
 20 Choriomon 5000, preparazione iniettabile (siringa preimpita con solvente)  
 21 Choriomon 1000, preparazione iniettabile (siringa preimpita con solvente)  
 22 Choriomon 250, preparazione iniettabile (siringa preimpita con solvente)  
 23 Choriomon 500, preparazione iniettabile (siringa preimpita con solvente)

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

N° d'AMM: **33524** Categoria di dispensazione: **B** Index: 07.08.1. 28.02.2013

Composizione		
	10	Praeparatio cryodesiccata: gonadotropinum chorionicum 10000 U.I. hCG, lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	11	Praeparatio cryodesiccata: gonadotropinum chorionicum 1500 U.I. hCG, lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	12	Praeparatio cryodesiccata: gonadotropinum chorionicum 2000 U.I. hCG, lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	13	Praeparatio cryodesiccata: gonadotropinum chorionicum 5000 U.I. hCG, lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	14	Praeparatio cryodesiccata: gonadotropinum chorionicum 1000 U.I. hCG, lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	15	Praeparatio cryodesiccata: gonadotropinum chorionicum 250 U.I. hCG, lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	16	Praeparatio cryodesiccata: gonadotropinum chorionicum 500 U.I. hCG, lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	17	Praeparatio cryodesiccata: gonadotropinum chorionicum 10000 U.I. hCG, lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	18	Praeparatio cryodesiccata: gonadotropinum chorionicum 1500 U.I. hCG, lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.

	19	Praeparatio cryodesiccata: gonadotropinum chorionicum 2000 U.I. hCG, lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	20	Praeparatio cryodesiccata: gonadotropinum chorionicum 5000 U.I. hCG, lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	21	Praeparatio cryodesiccata: gonadotropinum chorionicum 1000 U.I. hCG, lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	22	Praeparatio cryodesiccata: gonadotropinum chorionicum 250 U.I. hCG, lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	23	Praeparatio cryodesiccata: gonadotropinum chorionicum 500 U.I. hCG, lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Indicazione		Amenorrea, anovulazione; criptorchidismo, ipogonadismo ipogonadotropinico, Pubertas tarda. Stimolazione follicolare nella riproduzione medicalmente assistita.		
Confezione/i	19	184	3 flaconcino/flaconcini	B
	20	185	1 flaconcino/flaconcini	B
		186	3 flaconcino/flaconcini	B
	21	183	3 flaconcino/flaconcini	B
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 11.05.2012 (proroga del certificato di omologazione) 33524 10: Sequenza autorizzato unicamente per il commercio all'estero 33524 11: Sequenza autorizzato unicamente per il commercio all'estero 33524 12: Sequenza autorizzato unicamente per il commercio all'estero 33524 13: Sequenza autorizzato unicamente per il commercio all'estero 33524 14: Sequenza autorizzato unicamente per il commercio all'estero 33524 15: Sequenza autorizzato unicamente per il commercio all'estero 33524 16: Sequenza autorizzato unicamente per il commercio all'estero 33524 17: Sequenza autorizzato unicamente per il commercio all'estero 33524 18: Sequenza autorizzato unicamente per il commercio all'estero 33524 22: Sequenza autorizzato unicamente per il commercio all'estero 33524 23: Sequenza autorizzato unicamente per il commercio all'estero		
		* Valevole fino al	14.04.2018	

**02 Duofer, Filmtabletten**

Andreabal AG, Binningerstrasse 95, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: <b>38423</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 06.07.1.	22.02.2013
* Zusammensetzung	02	ferrum(II) 69 mg ut ferrosi fumaras et ferrosi gluconas, acidum ascorbicum 300 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Eisenmangelanämie bei nachgewiesenem Eisenmangel	
Packung/en	02	030	40 Tablette(n) C
		031	100 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.01.2011 (Änderung Zusammensetzung Hilfsstoffe)	
Gültig bis		16.12.2013	

**03 Duofer Fol, Filmtabletten**

Andreabal AG, Binningerstrasse 95, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: <b>53048</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 06.07.1.	22.02.2013
* Zusammensetzung	03	ferrum(II) 69 mg ut ferrosi fumaras et ferrosi gluconas, acidum folicum 0.4 mg, acidum ascorbicum 300 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Eisenmangelanämie mit erhöhtem Folsäurebedarf in Schwangerschaft und Stillzeit	
* Packung/en	03	049	40 Tablette(n) C
		050	60 Tablette(n) C
		051	100 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.01.2011 (Änderung Zusammensetzung Hilfsstoffe und zusätzliche Packungsgrösse)	
Gültig bis		16.12.2013	

**01 Dynamisan forte Granulat, Sachets**

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: <b>50353</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.98.0.	25.02.2013
Zusammensetzung	01	arginini aspartas 5 g, arom.: saccharinum et alia, excipiens ad granulatum pro charta.	
Anwendung		Roborans	
Packung/en	01	028	20 Sachet(s) D
		036	10 Sachet(s) D
		044	40 Sachet(s) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.04.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.08.2018	

**02 Dynexan Mundgel, Gel**

Pro Concepta Zug AG, Bahnhofstrasse 7, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>56125</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 13.01.1.	28.02.2013
Zusammensetzung	02	lidocaini hydrochloridum 20 mg, aromatica, saccharinum natricum, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Lokale Behandlung von Schmerzen an Mundschleimhaut und Zahnfleisch	
Packung/en	02	003	10 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.09.2018	

**01 Echinaforce, Tropfen**

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: <b>30724</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.99.0.	18.02.2013
* Zusammensetzung	01	echinaceae purpureae herbae recentis tinctura 860 mg, ratio: 1:12, echinaceae purpureae radices recentis tinctura 45 mg, ratio: 1:11, ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 62-70 % V/V.	
Anwendung		Bei Anfälligkeit gegen Erkältungen	
Packung/en	01	011	50 ml D
		038	100 ml D
		046	200 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.9.2008 (Änderung Spezifikationen: früher ethanolum 65 % v/v)	
Gültig bis		09.11.2013	

**01 Emend 80 mg, Kapseln****02 Emend 125 mg, Kapseln****03 Emend 40 mg, Kapseln****04 Emend 165 mg, Kapseln**

MSD Merck Sharp &amp; Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: <b>56359</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.09.0.	07.02.2013
Zusammensetzung	01	aprepitantum 80 mg, excipiens pro capsula.	
	02	aprepitantum 125 mg, excipiens pro capsula.	
	03	aprepitantum 40 mg.	
		Materia capsulae: excipiens pro capsula.	
	04	aprepitantum 165 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antiemetikum	
Packung/en	01	003	2 Kapsel(n) B
	02	002	3 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2011 (Zulassung der neuen Dosierung 165 mg)	
		56359 03: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
		56359 04: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		01.12.2013	

**01 Finasterid-CIMEX 5, Filmtabletten**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: <b>58369</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.99.0.	13.02.2013
Zusammensetzung	01	finasteridum 5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Benigne symptomatische Prostatohyperplasie	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
* Gültig bis		12.02.2018	

**01 Flumazenil Actavis 0,5 mg/5 ml, Injektionslösung****02 Flumazenil Actavis 1 mg/10 ml, Injektionslösung**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>58476</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 15.01.0.	07.02.2013
Zusammensetzung	01	flumazenilum 0.5 mg, acidum aceticum glaciale, natrii chloridum, dinatrii edetas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	02	flumazenilum 1 mg, acidum aceticum glaciale, natrii chloridum, dinatrii edetas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Benzodiazepin-Antagonist	
Packung/en	01	003	5 x 5 ml B
	02	004	5 x 10 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.08.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		30.07.2018	

**01 Fluoxetin Actavis 20 mg, Kapseln**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>59189</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	14.02.2013
Zusammensetzung	01	fluoxetinum 20 mg ut fluoxetini hydrochloridum, color.: E 104, E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antidepressivum	
* Packung/en	01	004	14 Kapsel(n) B
		005	30 Kapsel(n) B
		006	100 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.07.2010 (Umwandlung Zulassungsart, früher: Vertrieb im Ausland)	
Gültig bis		12.02.2014	

**01 Glimepirid-Teva 1mg, Tabletten**  
**02 Glimepirid-Teva 2mg, Tabletten**  
**03 Glimepirid-Teva 3mg, Tabletten**  
**04 Glimepirid-Teva 4mg, Tabletten**  
 Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>58489</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.2.	07.02.2013
Zusammensetzung	01	glimepiridum 1 mg, excipients pro compresso.	
	02	glimepiridum 2 mg, color.: E 132, excipients pro compresso.	
	03	glimepiridum 3 mg, excipients pro compresso.	
	04	glimepiridum 4 mg, color.: E 132, excipients pro compresso.	
Anwendung		orales Antidiabetikum	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	120 Tablette(n) B
	02	003	30 Tablette(n) B
		004	120 Tablette(n) B
	03	005	30 Tablette(n) B
		006	120 Tablette(n) B
	04	007	30 Tablette(n) B
		008	120 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.09.2018	

**01 Hemosol B0, Hämofiltrationslösung**  
 Gambro Hospal (Schweiz) AG, Hornhaldenstrasse 9, 8802 Kilchberg ZH

Zul.-Nr.: <b>56202</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.04.0.	07.02.2013
Zusammensetzung	01	calcium 1.75 mmol, magnesium 0.5 mmol, natrium 140 mmol, chloridum 109.5 mmol, l-lactas 3 mmol, hydrogenocarbonas 32 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Hämofiltration	
Packung/en	01	001	5000 ml B
		002	5000 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2013 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		02.07.2018	

**01 Idafer 100 mg/5 ml, Injektionslösung zur i.v. Verabreichung**  
**02 Idafer 50 mg/2.5 ml, Injektionslösung zur i.v. Verabreichung**  
 Cophar SA, 10, route de Moncor, 1752 Villars-sur-Glâne

Zul.-Nr.: <b>57681</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.07.1.	12.02.2013
Zusammensetzung	01	ferrum 100 mg ut ferri oxidum saccharatum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	02	ferrum 50 mg ut ferri oxidum saccharatum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2.5 ml.	
Anwendung		Parenterales Eisen (III) - Präparat	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.04.2011 (zusätzliche Primärverpackung: Idafer 50 mg/2.5 ml) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		15.11.2016	



**01 Itracim, Kapseln**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: <b>57544</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.06.0.	08.02.2013
Zusammensetzung	01	itraconazolum 100 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	004	4 Kapsel(n) B
		005	15 Kapsel(n) B
		006	30 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.05.2011 (Änderung Präparatename, früher: Itraconazol-Cimex, Kapseln)	
Gültig bis		03.09.2016	

**02 Itraconazol Sandoz, Kapseln**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>55991</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.06.0.	07.02.2013
* Zusammensetzung	02	itraconazolum 100 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	02	004	4 Kapsel(n) B
		005	15 Kapsel(n) B
		006	30 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.03.2011 (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		03.09.2016	

**01 Kalilactasol, Lösung für Hämofiltration**

Gambro Hospal (Schweiz) AG, Hornhaldenstrasse 9, 8802 Kilchberg ZH

Zul.-Nr.: <b>55957</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.04.0.	07.02.2013
Zusammensetzung	01	natrium 142 mmol, chloridum 109 mmol, kalium 2.0 mmol, calcium 1.75 mmol, magnesium 0.75 mmol, dl-lactas 40 mmol, glucosum anhydricum 1.1 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Hämofiltration	
Packung/en	01	002	2 x 5000 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2013 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.07.2018	

**02 Lactigest, Kautabletten**

Pro Farma AG, Lindenstrasse 12, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>53055</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 04.05.0.	08.02.2013
* Zusammensetzung	02	tilactasum 60 mg ex aspergillus oryzae corresp. 2250 U., excipients pro compresso.	
Anwendung		Enzymsubstitution bei Lactoseintoleranz	
* Packung/en	02	037	50 Tablette(n) C
		038	100 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.12.2012 (Änderung Zusammensetzung eines Hilfsstoffes, nicht deklarationspflichtig)	
Gültig bis		08.12.2013	

**01 Lysopain N, Lutschtabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>58210</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.3.	28.02.2013
Zusammensetzung	01	lysozymi hydrochloridum 20 mg, cetylpyridinii chloridum 1.5 mg, saccharinum, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Entzündungen im Mund- und Rachenraum	
Packung/en	01	001 24 Tablette(n)	D
		002 48 (2x24) Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.12.2018	

**01 Magnesiumchlorid 0,5 molar B. Braun, Zusatzampulle für Infusionslösungen**

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: <b>45882</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.03.2.	21.02.2013
Zusammensetzung	01	magnesium 500 mmol, chloridum 1000 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Magnesiummangel	
Packung/en	01	020 5 x 10 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.06.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.08.2018	

**01 Midazolam Actavis 5 mg / 5 ml, Injektionslösung****02 Midazolam Actavis 5 mg / 1 ml, Injektionslösung****03 Midazolam Actavis 15 mg / 3 ml, Injektionslösung****04 Midazolam Actavis 50 mg / 10 ml, Injektionslösung**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>57551</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.03.1.	26.02.2013
Zusammensetzung	01	midazolamum 5 mg ut midazolami hydrochloridum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	02	midazolamum 5 mg ut midazolami hydrochloridum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	midazolamum 15 mg ut midazolami hydrochloridum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 3 ml.	
	04	midazolamum 50 mg ut midazolami hydrochloridum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Hypnoticum	
Packung/en	01	015 5 Ampulle(n)	B
		016 5 x 5 Ampulle(n)	B
	02	017 5 Ampulle(n)	B
		018 5 x 5 Ampulle(n)	B
	03	019 5 Ampulle(n)	B
		020 5 x 5 Ampulle(n)	B
	04	021 5 Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.08.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
* Gültig bis		15.07.2018	

**01 Naloxon Actavis 0.4mg/ml, Injektionslösung**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>58225</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 15.01.1.	28.02.2013
Zusammensetzung	01	naloxoni hydrochloridum dihydricum 0.44 mg corresp. naloxoni hydrochloridum anhydricum 0.4 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Opiat-Antidot	
Packung/en	01	003	5 Ampulle(n) B
		004	10 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.08.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.08.2018	

**01 Natrium chloratum Bichsel 0,9 %, Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>29800</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.03.2.	12.02.2013
Zusammensetzung	01	natrii chloridum 9 g corresp. natrium 154 mmol et chloridum 154 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Elektrolyttherapie	
* Packung/en	01	014	250 ml PP-Flaschen B
		022	500 ml PP-Flaschen B
		030	1000 ml PP-Flaschen B
		049	2000 ml Cryovac-Beutel B
		057	100 ml PP-Flaschen B
		065	50 ml Vial B
		073	3000 ml Cryovac-Beutel B
		081	4000 ml in 5000 ml PVC-Beutel B
		103	4500 ml in 5000 ml PVC-Beutel B
		111	10 x 2 ml Ampullen B
		138	100 x 2 ml Ampullen B
		146	10 x 5 ml Ampullen B
		154	100 x 5 ml Ampullen B
		162	10 x 10 ml Ampullen B
		170	100 x 10 ml Ampullen B
		189	100 ml in 150 ml PP-Flaschen B
		197	250 ml Cryovac-Beutel B
		200	500 ml Cryovac-Beutel B
		219	1000 ml Cryovac-Beutel B
		227	250 ml PVC-Beutel B
		235	500 ml PVC-Beutel B
		243	1000 ml PVC-Beutel B
		251	2000 ml PVC-Beutel B
		278	3000 ml PVC-Beutel B
		286	50 ml in 100 ml Cryovac-Beutel B
		294	100 ml Cryovac-Beutel B
		308	20 ml Vial B
		309	20 ml in 50 ml PP-Flaschen B
		310	50 ml PP-Flaschen B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.03.2012 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 20 ml in 50 ml PP-Flaschen und 50 ml PP-Flaschen)	
Gültig bis		20.11.2017	

**01 Nebido, Injektionslösung**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>56813</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.08.4.	18.02.2013
Zusammensetzung	01	testosteroni undecylas 1 g corresp. testosteronum 631.5 mg, benzylis benzoas, ricini oleum virginale, excipiens ad solutionem pro 4 ml.	
Anwendung		Hypogonadismus des Mannes	
* Packung/en	01	002	1 Ampulle(n) B
		003	1 Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.06.2009 (Änderung Primärverpackung, neu: Durchstechflasche à 4 ml)	
Gültig bis		18.11.2014	

**01 Neulasta, Injektionslösung**

Amgen Switzerland AG, Zählerweg 6, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>56326</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 06.07.3.	28.02.2013
Zusammensetzung	01	pegfilgrastimum 6 mg, natrii acetat anhydricus, sorbitolum, polysorbatum 20 *, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml.	
Anwendung		Neutropenie	
Packung/en	01	001	1 Spritze(n) A
		003	1 x 25 Spritze(n) A
		004	1 Spritze(n) A
		005	1 x 25 Spritze(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.03.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.08.2018	

**01 Nifedipin-Mepha 40 retard, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>53753</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.06.1.	01.02.2013
Zusammensetzung	01	nifedipinum 40 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Packung/en	01	036	30 Tablette(n) B
		037	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.12 (Änderung Präparatenamen, früher: Corotrend CR 40, Matrixtabletten + Übertragung der Zulassung; früher: Teva Pharma AG)	
Gültig bis		22.06.2016	

**01 Nootropil 800 mg, Filmtabletten****02 Nootropil 1200 mg, Filmtabletten**

UCB-Pharma SA, Chemin de Croix-Blanche 10, 1630 Bulle

Zul.-Nr.: <b>40502</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	28.02.2013
Zusammensetzung	01	piracetamum 800 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	piracetamum 1200 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Nootropikum	
Packung/en	01	017	30 Tablette(n) B
		033	90 Tablette(n) B
	02	076	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.07.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.11.2018	

**01 Novital, soluzione**

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

N° d'AMM: <b>51517</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 12.02.4.	18.02.2013
Composizione	01	eucalypti aetheroleum 176 mg, menthae arvensis var. piperascens aetheroleum 411 mg, abietis fructus aetheroleum 141 mg, citronellae aetheroleum 75 mg, rosmarini aetheroleum 65 mg, cajeputi aetheroleum 47 mg, pini pumilionis aetheroleum 18 mg, cupressi aetheroleum 4.7 mg ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Affezioni da infreddatura	
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 25.11.2011 (trasformazione tipo di omologazione, autorizzato unicamente per il commercio all'estero) autorizzato unicamente per il commercio all'estero	
Valevole fino al		22.02.2017	

**01 Olfen Dispersible, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>56265</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	15.02.2013
Zusammensetzung	01	diclofenacum 46.5 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antirheumaticum, Antiphlogisticum, Analgeticum	
Packung/en	01	002	10 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).	
* Gültig bis		24.06.2018	

**01 Omezol-Mepha MT 10 mg, Kapseln**  
**02 Omezol-Mepha MT 20 mg, Kapseln**  
**03 Omezol-Mepha MT 40 mg, Kapseln**  
Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>56314</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	21.02.2013
Zusammensetzung	01	omeprazolium 10 mg, excipients pro capsula.	
	02	omeprazolium 20 mg, excipients pro capsula.	
	03	omeprazolium 40 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Ulcustherapie, Zollinger-Ellison-Syndrom	
Packung/en	01	005 14 Kapsel(n)	B
		007 28 Kapsel(n)	B
		009 56 Kapsel(n)	B
		011 2 x 50 Kapsel(n)	B
		027 10 x 28 Kapsel(n)	B
	02	013 7 Kapsel(n)	B
		015 14 Kapsel(n)	B
		017 28 Kapsel(n)	B
		019 56 Kapsel(n)	B
		021 2 x 50 Kapsel(n)	B
		029 10 x 28 Kapsel(n)	B
	03	001 7 Kapsel(n)	B
		003 28 Kapsel(n)	B
		031 10 x 28 Kapsel(n)	B
		032 56 Kapsel(n)	B
		033 2 x 50 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		22.09.2018	

**01 Ondansetron B. Braun 4mg/2ml, Infusionskonzentrat/Injektionslösung**  
**02 Ondansetron B. Braun 8 mg/4ml, Infusionskonzentrat**  
B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: <b>59318</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.09.0.	08.02.2013
Zusammensetzung	01	ondansetronum 4 mg ut ondansetroni hydrochloridum dihydricum, natrii chloridum, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 2 ml.	
	02	ondansetronum 8 mg ut ondansetroni hydrochloridum dihydricum, natrii chloridum, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 4 ml.	
Anwendung		Antiemetikum	
* Packung/en	01	001 5 x 2 ml	B
		003 10 x 2 ml	B
	02	002 5 x 4 ml	B
		004 20 x 4 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.10.2012 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: Mini-Plasco connect 20 x 4ml / 8 mg/4ml)	
Gültig bis		21.10.2014	

**01 Ophthasone, Augensalbe**

Bausch &amp; Lomb Swiss AG, Gotthardstrasse 2, 6301 Zug

Zul.-Nr.: <b>46318</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 11.06.1.	21.02.2013
Zusammensetzung	01	gentamicinum 3 mg ut gentamicini sulfas, betamethasoni natrii phosphas 1 mg, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Infizierte Augenentzündungen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2010 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Gültig ab 1. April 2013 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		30.03.2014	

**01 Orofar mit Lidocain, Gelslets**

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: <b>46857</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.3.	13.02.2013
Zusammensetzung	01	benzoxonii chloridum 1 mg, lidocaini hydrochloridum 1 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Entzündungen des Mund- und Rachenraumes	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.09.2009 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		16.12.2014	

**02 Osigraft, poudre**

Olympus Biotech (Suisse) SA, 1020 Renens VD

N° d'AMM: <b>56824</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	04.02.2013
Composition	02	eptoterminum alfa 3.3 mg, pro vitro.	
Indication		Fractures non consolidées du tibia	
Conditionnements	02	002 1 flacon(s)	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 29.02.2012 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		05.06.2018	

**02 Panadol Extra, Filmtabletten**

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG, Talstrasse 5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>56279</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.01.2.	19.02.2013
* Zusammensetzung	02	paracetamolium 500 mg, coffeinum 65 mg, conserv.: E 215, E 217, E 219, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	02	013 10 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.03.2009 (Neue deklarationspflichtige Hilfsstoffe)	
Gültig bis		06.04.2014	



**01 Pantoprazol Spirig HC 20 mg, magensaftresistente Filmtabletten****02 Pantoprazol Spirig HC 40 mg, magensaftresistente Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>59351</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	08.02.2013
Zusammensetzung	01	pantoprazolum 20 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	pantoprazolum 40 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Ulcustherapie, Refluxoesophagitis	
Packung/en	01	009	15 Tablette(n) B
		010	30 Tablette(n) B
		011	60 Tablette(n) B
		012	120 Tablette(n) B
	02	013	7 Tablette(n) B
		014	15 Tablette(n) B
		015	30 Tablette(n) B
		016	60 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.11.2011 (Änderung Präparatename, früher: Pantoprazol Spirig, magensaftresistente Filmtabletten)	
Gültig bis		27.10.2014	

**01 Paracetamol-Mepha 500, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>62081</b>	Abgabekategorie: <b>B/D</b>	Index: 01.01.1.	22.02.2013
Zusammensetzung	01	paracetamolium 500 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
* Packung/en	01	001	20 Tablette(n) D
		002	20 Tablette(n) D
		003	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.08.2012 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: 100 Tabletten)	
Gültig bis		02.08.2017	

**01 Pergoveris 150/75, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung**

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>58154</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.08.	25.02.2013
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: follitropinum alfa 150 U.I., lutropinum alfa 75 U.I., saccharum, natrii phosphates, antiox.: methioninum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 1 ml.	
Anwendung		Stimulation der Follikelreifung bei LH- und FSH-Mangel	
Packung/en	01	001	1 Set A
		005	1 Set A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.11.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		12.05.2018	

**01 Perindopril Spirig HC 2 mg, Tabletten****02 Perindopril Spirig HC 4 mg, Tabletten****03 Perindopril Spirig HC 8 mg, Tabletten**

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>57755</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	25.02.2013
Zusammensetzung	01	tert-butylamini perindoprilum 2 mg, excipiens pro compresso.	
	02	tert-butylamini perindoprilum 4 mg, excipiens pro compresso.	
	03	tert-butylamini perindoprilum 8 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		ACE-Hemmer	
Packung/en	01	026	30 Tablette(n) B
	02	027	30 Tablette(n) B
		028	90 Tablette(n) B
	03	029	30 Tablette(n) B
		030	90 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.11.2011 (Änderung Präparatename, früher: Perindopril Spirig)	
* Gültig bis		08.03.2017	

**01 Plak-out Spray 0,1 %**

KerrHawe SA, 6934 Bioggio

N° d'AMM: <b>54576</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 13.04.0.	28.02.2013
Composizione	01	chlorhexidini digluconas 1 mg, aromatica, color.: corresp. ethanolum 8.5 % V/V, E 127, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Desinfettante per malattie della cavità orale	
Confezione/i	01	013	50 ml D
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 25.09.2008 (proroga del certificato di omologazione)	
* Valevole fino al		05.10.2018	

01 Rasilez HCT 150mg/12.5mg, Filmtabletten  
 02 Rasilez HCT 150mg/25mg, Filmtabletten  
 03 Rasilez HCT 300mg/12.5mg, Filmtabletten  
 04 Rasilez HCT 300mg/25mg, Filmtabletten  
 Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: <b>58935</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	19.02.2013
Zusammensetzung	01	aliskirenum 150 mg ut aliskireni hemifumaras, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	aliskirenum 150 mg ut aliskireni hemifumaras, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	aliskirenum 300 mg ut aliskireni hemifumaras, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	aliskirenum 300 mg ut aliskireni hemifumaras, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	56 Tablette(n) B
		003	98 Tablette(n) B
	02	004	28 Tablette(n) B
		005	56 Tablette(n) B
		006	98 Tablette(n) B
	03	007	28 Tablette(n) B
		008	56 Tablette(n) B
		009	98 Tablette(n) B
	04	010	28 Tablette(n) B
		011	56 Tablette(n) B
		012	98 Tablette(n) B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.10.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	27.10.2018		

- 01 Recormon PS 500 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 BL

Zul.-Nr.: **54766** Abgabekategorie: **A** Index: 06.07.3. 07.02.2013

Zusammensetzung	01	<p>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.</p> <p>Solvens: aqua ad iniectabilia 0.3 ml, pro vase.</p>
	03	<p>Praeparatio cryodesiccata: epoetinum beta ADNr 2000 U.I., ureum, natrii chloridum, polysorbatum 20 *, natrii phosphates, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum.</p> <p>Solvens: aqua ad iniectabilia 0.3 ml, pro vase.</p>
	04	<p>Praeparatio cryodesiccata: epoetinum beta ADNr 3000 U.I., ureum, natrii chloridum, polysorbatum 20 *, natrii phosphates, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum.</p> <p>Solvens: aqua ad iniectabilia 0.3 ml, pro vase.</p>
	05	<p>Praeparatio cryodesiccata: epoetinum beta ADNr 5000 U.I., ureum, natrii chloridum, polysorbatum 20 *, natrii phosphates, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum.</p> <p>Solvens: aqua ad iniectabilia 0.3 ml, pro vase.</p>
	06	<p>Praeparatio cryodesiccata: epoetinum beta ADNr 10000 U.I., ureum, natrii chloridum, polysorbatum 20 *, natrii phosphates, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum.</p> <p>Solvens: aqua ad iniectabilia 0.6 ml, pro vase.</p>
	07	<p>Praeparatio cryodesiccata: epoetinum beta ADNr 20000 U.I., ureum, natrii chloridum, polysorbatum 20 *, natrii phosphates, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum.</p> <p>Solvens: aqua ad iniectabilia 0.6 ml, pro vase.</p>
	08	<p>Praeparatio cryodesiccata: epoetinum beta ADNr 4000 U.I., ureum, natrii chloridum, polysorbatum 20 *, natrii phosphates, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum.</p> <p>Solvens: aqua ad iniectabilia 0.3 ml, pro vase.</p>
	09	<p>Praeparatio cryodesiccata: epoetinum beta ADNr 6000 U.I., ureum, natrii chloridum, polysorbatum 20 *, natrii phosphates, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum.</p> <p>Solvens: aqua ad iniectabilia 0.3 ml, pro vase.</p>

	10	Praeparatio cryodesiccata: epoetinum beta ADNr 30000 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		
Packung/en	03	033	6 Spritze(n)	A
	04	041	6 Spritze(n)	A
	05	068	6 Spritze(n)	A
	06	076	6 Spritze(n)	A
	08	092	6 Spritze(n)	A
	09	106	6 Spritze(n)	A
	10	114	4 Spritze(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.06.2012 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) 54766 01: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 54766 07: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
* Gültig bis		28.12.2018		

**01 Reniten Plus, Tabletten**

MSD Merck Sharp &amp; Dohme AG, Werftestrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: <b>54487</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	19.02.2013
Zusammensetzung	01	enalaprili maleas 20 mg, hydrochlorothiazidum 6 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	010	28 Tablette(n) B
		029	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		04.08.2018	

**03 Saizen 8 mg click.easy, Injektionspräparat**

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>54567</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.03.1.	07.02.2013
Zusammensetzung	03	Praeparatio cryodesiccata: somatropinum ADNr 8.8 mg, saccharum, natrii phosphates, pro vitro. Solvens: conserv.: metacresolum 4.97 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.	
Anwendung		Hypophysärer Zwergwuchs; Minderwuchs bei Turner-Syndrom; chronische Niereninsuffizienz beim Kind; SGA; Wachstumshormonmangel bei Erwachsenen infolge hypothalamischer oder hypophysärer Erkrankung	
Packung/en	03	057	1 Set A
		065	5 Set A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.09.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		01.07.2018	

**01 Saizen (r-hGH) 1.33 mg, Injektionspräparat**  
**02 Saizen (r-hGH) 3.33 mg, Injektionspräparat**  
 Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>49744</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.03.1.	07.02.2013
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: somatropinum ad iniectabilium 1.33 mg, mannitolium, natrii phosphates, natrii chloridum, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L 1 ml.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: somatropinum ad iniectabilium 3.33 mg, mannitolium, natrii phosphates, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, conserv.: alcohol benzylicus 45 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Hypophysärer Zwergwuchs; Minderwuchs bei Turner-Syndrom; chronische Niereninsuffizienz beim Kind; SGA; Wachstumshormonmangel bei Erwachsenen infolge hypothalamischer oder hypophysärer Erkrankung	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.10.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		01.07.2018	

**01 Simvastatin Axapharm 10 mg, Filmtabletten**  
**02 Simvastatin Axapharm 20 mg, Filmtabletten**  
**03 Simvastatin Axapharm 40 mg, Filmtabletten**  
**04 Simvastatin Axapharm 80 mg, Filmtabletten**  
 Axapharm AG, Zugerstrasse 8A, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>61423</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	12.02.2013
Zusammensetzung	01	simvastatinum 10 mg, antiox.: E 320, excipients pro compresso obducto.	
	02	simvastatinum 20 mg, antiox.: E 320, excipients pro compresso obducto.	
	03	simvastatinum 40 mg, antiox.: E 320, excipients pro compresso obducto.	
	04	simvastatinum 80 mg, antiox.: E 320, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.08.2012 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		14.02.2017	

**01 Tamiflu, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen****02 Tamiflu 6 mg/ml, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**

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

Zul.-Nr.: <b>56176</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.03.0.	28.02.2013
Zusammensetzung	01	oseltamivirum 12 mg ut oseltamiviri phosphas, arom.: ethylvanillinum et alia, saccharinum natricum, conserv.: E 211, excipients ad pulverem corresp. suspensio reconstituta 1 ml.	
	02	oseltamivirum 6 mg ut oseltamiviri phosphas, arom.: ethylvanillinum et alia, saccharinum natricum, conserv.: E 211, excipients ad pulverem corresp. suspensio reconstituta 1 ml.	
Anwendung		Therapie und Prophylaxe der Influenza	
Packung/en	01	001 30 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.08.2012 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) 56176 02: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		01.02.2019	

**01 Tilcotil, Filmtabletten**

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: <b>46929</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	04.02.2013
Zusammensetzung	01	tenoxicamum 20 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumaticum, Antiphlogisticum	
Packung/en	01	012 10 Tablette(n)	B
		020 30 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.01.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).	
* Gültig bis		02.04.2018	

**02 Tonoglutal N, Filmtabletten**

Dr. Wild &amp; Co. AG, Hofackerstrasse 8, 4132 Muttenz 1

Zul.-Nr.: <b>20550</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.98.0.	22.02.2013
Zusammensetzung	02	acidum glutamicum 250 mg, acidum ascorbicum 20 mg, magnesii glycerophosphas 50 mg, thiamini nitras 2.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Roborans	
Packung/en	02	024 100 Tablette(n)	D
		025 250 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.11.2012 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.08.2018	

**01 Trabar 100, Injektionslösung**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: <b>52788</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	06.02.2013
Zusammensetzung	01	tramadoli hydrochloridum 100 mg, natrii acetat anhydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	014	5 Ampulle(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.01.2009 (Umwandlung Zulassungsart, früher: Vertrieb im Ausland)	
* Gültig bis		21.01.2014	

**02 Trabar 50, Kapseln**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: <b>52787</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	06.02.2013
Zusammensetzung	02	tramadoli hydrochloridum 50 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	02	107	10 Kapsel(n) A
		108	20 Kapsel(n) A
		109	60 Kapsel(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.05.2011 (Umwandlung Zulassungsart, früher: Vertrieb im Ausland)	
* Gültig bis		07.10.2013	

**01 Trittico, solution injectable i.v.**

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

N° d'AMM: <b>39055</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	06.02.2013
Composition	01	trazodoni hydrochloridum 50 mg corresp. trazodonum 45.5 mg, sorbitolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Indication		Antidépresseur	
Remarque		Ancienne désignation de la forme galénique: solution injectable i.m., i.v. autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		28.12.2014	

**01 Urispas Filmtabletten**

Robapharm AG, Hegenheimerweg 183, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: <b>58644</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.02.0.	28.02.2013
Zusammensetzung	01	flavoxati hydrochloridum 200 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Spasmolytikum des Harntraktes	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.02.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.08.2018	



**01 Vitamin B12 Amino, Injektionslösung**

Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte, Althofstrasse 12,  
5432 Neuenhof

Zul.-Nr.: <b>30219</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.07.2.	28.02.2013
Zusammensetzung	01	cyanocobalaminum 1 mg, natrii phosphates, dinatrii phosphas anhydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Perniziöse Anämie; nachgewiesener Mangel an Vitamin B12	
Packung/en	01	031	100 x 1 ml Ampulle(n) B
		058	10 x 1 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.10.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.10.2018	

**02 Vitarubin superconc., Injektionslösung**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>21672</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.07.2.	28.02.2013
Zusammensetzung	02	cyanocobalaminum 1 mg, natrii chloridum, natrii acetat trihydricus, dinatrii edetas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Perniziöse Anämie; nachgewiesener Mangel an Cyanocobalamin	
Packung/en	02	084	5 x 1 ml Ampulle(n) B
		092	10 x 1 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.10.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		02.10.2018	

**01 Xenical, Kapseln**

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

Zul.-Nr.: <b>54282</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	26.02.2013
Zusammensetzung	01	orlistatum 120 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antiadiposum	
Packung/en	01	036	42 Kapsel(n) B
		044	84 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.11.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.01.2019	

**01 Ytracis, Lösung zur Radiomarkierung**

CBI Medical Products Vertriebs GmbH, Picardiestrasse 3, 5040 Schöftland

Zul.-Nr.: <b>56219</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 17.02.	07.02.2013
Zusammensetzung	01	yttrii(90-Y) chloridum zum Kalibrierungszeitpunkt 1850 MBq, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Radiomarkierung bestimmter Trägermoleküle	
Packung/en	01	002	0.5 - 2 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.04.2012 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.06.2018	

**01 Zometa 4 mg/5 ml, Infusionskonzentrat**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: <b>56257</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	22.02.2013
Zusammensetzung	01	acidum zoledronicum 4 mg ut acidum zoledronicum monohydricum 4.264 mg, mannitolium, natrii citras dihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Knochenmetastasen solider Tumoren und multiples Myelom, maligne Hypercalcämie	
Packung/en	01	002	1 Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.02.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
Gültig bis		26.06.2018	

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

**01 Chronomintic ad us.vet., Bolus**

Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: <b>49541</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	18.02.2013
Zusammensetzung	01	levamisolum 18.8 g ut levamisoli hydrochloridum, excipients pro bolo.	
Anwendung		Anthelminthischer Retard-Bolus für Rinder	
Packung/en	01	023	6 Bolus/Boli
		058	1 Bolus/Boli
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.06.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.11.2018	

**01 Cobactan LC ad us.vet., Salbe in Injektoren**

MSD Animal Health GmbH, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: <b>55170</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	18.02.2013
Zusammensetzung	01	Suspension: cefquinomum 75 mg ut cefquinomi sulfas, paraffinum molle, paraffinum liquidum, pro vase 8 g. Tela cum solutione 2.4 ml: alcohol isopropylicus 70 %, aqua purificata 30 %.	
Anwendung		Klinische und subklinische Mastitis bei Milchkühen	
Packung/en	01	003	15 Euterinjektore(n)
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17. Dezember 2012 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.08.2018	

**01 Ektozon N ad us.vet., Granulat**

Delphin-Amazonia AG, Ruchfeldstrasse 15, 4142 Münchenstein

Zul.-Nr.: <b>58439</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index:	18.02.2013
Zusammensetzung	01	natrii perboras tetrahydricus 580 mg, magnesi peroxidum 58 mg, excipients ad granulatum pro 100 g.	
Anwendung		Zur Vorbeugung und Behandlung gegen Pilze und Parasiten bei Zierfischen in Süss- und Meerwasseraquarien	
Packung/en	01	001	125 g
		003	500 g
		005	1.5 kg
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.03.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Zulassung im Meldeverfahren gemäss Art. 39 VAZV (SR 812.212.23)	
* Gültig bis		25.08.2018	

**01 Energidex ad us.vet., Injektionslösung**

VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: <b>42347</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	11.02.2013
Zusammensetzung	01	glucosum anhydricum 218 mg, sorbitolum 140 mg, conserv.: alcohol benzylicus 9.36 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Energetikum für Rinder und Pferde	
Packung/en	01	019 500 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.09.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		24.09.2018	

**01 Felimazole 2.5 mg ad us.vet., Filmtabletten****03 Felimazole 5 mg ad us.vet., Filmtabletten**

MSD Animal Health GmbH, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: <b>57589</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	22.02.2013
* Zusammensetzung	01	thiamazolum 2.5 mg, color.: E 127, excipients pro compresso obducto.	
	03	thiamazolum 5 mg, color.: E 160(a), excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Zur Langzeit-Therapie bei feliner Hyperthyreose und zur prä-operativen Stabilisierung bei feliner Hyperthyreose vor einer Thyreoidektomie bei Katzen	
Packung/en	01	002 100 Tablette(n)	B
	03	005 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2012 (Änderung Zusammensetzung Fertigprodukt)	
Gültig bis		24.01.2017	

**01 Ferridex ad us.vet., Injektionslösung**

Werner Stricker AG, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>40652</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	12.02.2013
Zusammensetzung	01	ferrum 100 mg ut ferri hydroxidum/dextranum, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Eisenmangelanämie bei Kälbern, Ferkeln und Schweinen	
Packung/en	01	027 100 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.08.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.08.2018	

**01 Koi Med Wound Spray ad us.vet.**

fishmed GmbH, 6026 Rain

Zul.-Nr.: <b>59044</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index:	12.02.2013
Zusammensetzung	01	propolis extractum ethanolicum liquidum 2.5 g, aloe barbadensis et capensis 0.5 g, matricariae flos 0.5 g, cardui mariae fructus 0.5 g, ethanolum ad solutionem pro 10 g.	
Anwendung		Verletzung der Haut, bakterielle Infektion bei Zierfischen	
Packung/en	01	001 50 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.06.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		Zulassung im Meldeverfahren gemäss Art. 39 VAZV (SR 812.212.23)	
* Gültig bis		08.05.2018	

**01 Propalin ad us.vet., Sirup**

VETOQUINOL AG, Worbentalstrasse 32, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: <b>56200</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	11.02.2013
Zusammensetzung	01	phenylpropanolamini hydrochloridum 50 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Harninkontinenz bei Hunden	
Packung/en	01	001 30 ml	B
		003 100 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.08.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.09.2018	

**01 Prosolvin ad us.vet., Injektionslösung**

Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: <b>43979</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	04.02.2013
Zusammensetzung	01	luprostiolum 7.5 mg, propylenglycolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Luteolytikum für Rinder, Schafe, Pferde und Schweine	
Packung/en	01	019 10 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.10.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.11.2018	

**01 Streptopenicillin 45 Mega ad us.vet., Injektionssuspension**

Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: <b>41826</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	18.02.2013
Zusammensetzung	01	benzylpenicillinum procainum 200'000 U.I., dihydrostreptomycinum 250 mg ut dihydrostreptomycini sulfas, procaini hydrochloridum 10 mg, dinatrii edetas, natrii citras dihydricus, povidonum K 30, ureum, antiox.: natrii hydroxymethansulfinas 3 mg, conserv.: E 217 0.1 mg, E 219 0.9 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen bei Rindern, Pferden, Schweinen und Hunden	
Packung/en	01	010 100 ml	A
		029 250 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.10.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.11.2018	

**01 Terralon 20% LA ad us.vet., Injektionslösung**

Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: <b>49248</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	18.02.2013
Zusammensetzung	01	oxytetracyclinum dihydricum 200 mg, magnesii oxidum leve, polyvidonum K 17, 1-methyl-2-pyrrolidonum, antioxid.: natrii hydroxymethansulfinas 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen bei Rindern und Schweinen	
Packung/en	01	016 100 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.09.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		30.10.2018	

**01 Tetra Medica GeneralTonic ad us.vet., Lösung**

Delphin-Amazonia AG, Ruchfeldstrasse 15, 4142 Münchenstein

Zul.-Nr.: <b>58821</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index:	18.02.2013
Zusammensetzung	01	ethacridini lactas 836 mg, acriflavinii monochloridum 160.2 mg, methylthioninii chloridum 56.44 mg, aminoacridini hydrochloridum monohydricum 28.20 mg, excipients ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Wirkstofflösung gegen bakterielle Infekte und Ektoparasiten bei Zierfischen	
Packung/en	01	002 100 ml 004 500 ml	D D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.04.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Zulassung im Meldeverfahren gemäss Art. 39 VAZV (SR 812.212.23)	
* Gültig bis		28.04.2018	

**01 Virbamec ad us.vet., Injektionslösung**

Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: <b>54589</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	18.02.2013
Zusammensetzung	01	ivermectinum 10 mg, glyceroli formalum q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Endo- und Ektoparasitizid für Rinder, Schweine und Schafe	
Packung/en	01	018 50 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.10.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.11.2018	

## Zentralstelle für Änderung Firmen Registre Swissmedic des titulaires d'AMM

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

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

### Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 1. Februar 2013 übernimmt die Firma **Mepha Pharma AG, Basel** die folgenden Präparate der Firma **Teva Pharma AG, Basel**:

A compter du 1 février 2013, l'entreprise **Mepha Pharma AG, Basel** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Teva Pharma AG, Basel**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
58866	Enalapril-HCT-Mepha, Tabletten (alter Name: Co-Enalapril-Teva, Tabletten)
53753	Nifedipin-Mepha 40 retard, Tabletten (vormals: Corotrend CR 40, Matrixtabletten)

### Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 15. Februar 2013 übernimmt die Firma **Laboratoire Jacques Reboh et fils SA, 1680 Romont** die folgenden Präparate der Firma **Laboratoire homéopathique, Jacques Reboh, 1007 Lausanne**:

A compter du 15 février 2013, l'entreprise **Laboratoire Jacques Reboh et fils SA, 1680 Romont** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Laboratoire homéopathique, Jacques Reboh, 1007 Lausanne**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
45033	Dr. Reckeweg R 1 Anginacid, gouttes homéopathiques
45034	Dr. Reckeweg R 2 Aurin, gouttes homéopathiques
45035	Dr. Reckeweg R 3 Corvosan, gouttes homéopathiques
45036	Dr. Reckeweg R 4 Enterocolin, gouttes homéopathiques
45037	Dr. Reckeweg R 5 Gastreu, gouttes homéopathiques
45038	Dr. Reckeweg R 6 Gripfektan, gouttes homéopathiques
45039	Dr. Reckeweg R 7 Hepagalen, gouttes homéopathiques
45040	Dr. Reckeweg R 10 Klimakteran, gouttes homéopathiques
45041	Dr. Reckeweg R 11 Lumbagin, gouttes homéopathiques
45042	Dr. Reckeweg R 12 Jodin, gouttes homéopathiques
45043	Dr. Reckeweg R 13 Prohämorrhin, gouttes homéopathiques
45044	Dr. Reckeweg R 14 Quieta, gouttes homéopathiques
45045	Dr. Reckeweg R 16 Cimisan, gouttes homéopathiques
45047	Dr. Reckeweg R 18 Cystophylin, gouttes homéopathiques
45048	Dr. Reckeweg R 19 Euglandin-M, gouttes homéopathiques
45049	Dr. Reckeweg R 20 Euglandin-F, gouttes homéopathiques
45051	Dr. Reckeweg R 22 Najasthen, gouttes homéopathiques
45052	Dr. Reckeweg R 23 Nosoderm, gouttes homéopathiques
45053	Dr. Reckeweg R 24 Pleurasin, gouttes homéopathiques

45054	Dr. Reckeweg R 25 Prostatan, gouttes homéopathiques
45055	Dr. Reckeweg R 26 Remisin, gouttes homéopathiques
45056	Dr. Reckeweg R 27 Renocalcin, gouttes homéopathiques
45057	Dr. Reckeweg R 28 Secalen, gouttes homéopathiques
45058	Dr. Reckeweg R 29 Theridon, gouttes homéopathiques
45059	Dr. Reckeweg R 31 Contraemin, gouttes homéopathiques
45060	Dr. Reckeweg R 32 Antihydrosin, gouttes homéopathiques
45061	Dr. Reckeweg R 33 Buforan, gouttes homéopathiques
45062	Dr. Reckeweg R 34 Calcossin, gouttes homéopathiques
45063	Dr. Reckeweg R 35 Chadontin, gouttes homéopathiques
45064	Dr. Reckeweg R 36 Choresan, gouttes homéopathiques
45065	Dr. Reckeweg R 37 Colinteston, gouttes homéopathiques
45066	Dr. Reckeweg R 38 Dextronex, gouttes homéopathiques
45067	Dr. Reckeweg R 39 Sinistronex, gouttes homéopathiques
45068	Dr. Reckeweg R 40 Diaglukon, gouttes homéopathiques
45069	Dr. Reckeweg R 41 Fortivirone, gouttes homéopathiques
45070	Dr. Reckeweg R 42 Haemovenin, gouttes homéopathiques
45071	Dr. Reckeweg R 43 Herbamine, gouttes homéopathiques
45072	Dr. Reckeweg R 44 Hypotonol, gouttes homéopathiques
45073	Dr. Reckeweg R 45 Laryngin, gouttes homéopathiques
45074	Dr. Reckeweg R 46 Manurheumin, gouttes homéopathiques
45075	Dr. Reckeweg R 47 Neuroglobin, gouttes homéopathiques
45076	Dr. Reckeweg R 48 Pulmosol, gouttes homéopathiques
45077	Dr. Reckeweg R 49 Rhinopulsan, gouttes homéopathiques
45078	Dr. Reckeweg R 50 Sacrogynol, gouttes homéopathiques
45079	Dr. Reckeweg R 51 Thyreosan, gouttes homéopathiques
45080	Dr. Reckeweg R 52 Vomisan, gouttes homéopathiques
45081	Dr. Reckeweg R 53 Comedonin, gouttes homéopathiques
45082	Dr. Reckeweg R 54 Imbelion, gouttes homéopathiques
45083	Dr. Reckeweg R 55 Rutavine, gouttes homéopathiques
45085	Dr. Reckeweg R 57 Scorosan, gouttes homéopathiques
45086	Dr. Reckeweg R 58 Vernadon, gouttes homéopathiques
45087	Dr. Reckeweg R 59 Vesiculine, gouttes homéopathiques
45088	Dr. Reckeweg R 60 Purhaemine, gouttes homéopathiques
45089	Dr. Reckeweg R 62 Morbillin, gouttes homéopathiques
45090	Dr. Reckeweg R 63 Endangitin, gouttes homéopathiques
45091	Dr. Reckeweg R 64 Nephralbin, gouttes homéopathiques
45092	Dr. Reckeweg R 65 Psoriasin, gouttes homéopathiques
45093	Dr. Reckeweg R 66 Arrhythmin, gouttes homéopathiques
45094	Dr. Reckeweg R 67 Kollapsin, gouttes homéopathiques
45095	Dr. Reckeweg R 68 Nervisin, gouttes homéopathiques
45096	Dr. Reckeweg R 69 Intercostalin, gouttes homéopathiques
45097	Dr. Reckeweg R 70 Prosopalgin, gouttes homéopathiques
45098	Dr. Reckeweg R 71 Ischialgin, gouttes homéopathiques
45099	Dr. Reckeweg R 72 Pankropatin, gouttes homéopathiques
45100	Dr. Reckeweg R 73 Spondarthrin, gouttes homéopathiques
45101	Dr. Reckeweg R 74 Nocturnin, gouttes homéopathiques



- 45102 Dr. Reckeweg R 75 Dolomensin, gouttes homéopathiques  
 45106 Dr. Reckeweg R 9 Jutussin, gouttes homéopathiques

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

Per 1. Februar 2013 ändert die Firma **Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch** ihr Firmendomizil von **4006 Basel** nach **4052 Basel**.

A compter du 1 février 2013, l'entreprise **Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch** actuellement sise **4006 Basel**, aura pour nouveau domicile **4052 Basel**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
28747	Cerumenex, Tropfen
33332	Mundisal, Gel
34282	Betadine, Lösung standardisiert
34284	Betadine, desinfizierendes Gurgelkonzentrat
34286	Betadine, flüssige Seife
34302	X-Prep Liquid, Lösung
35644	Betadine, desinfizierende Wundsalbe
37312	Betadine Lösung standardisiert ad us.vet.
37313	Betadine desinfizierende Wundsalbe ad us.vet.
37314	Betadine flüssige Seife ad us.vet.
38568	Betadine, antiseptische Tinktur
38569	Betadine Antiseptic Gauze Pad, imprägnierte Verbandgaze
38596	Betadine, Vaginal-Ovula
41595	Prioderm, Cream Shampoo
44246	MST Continus Tabletten retard
45007	Unifyl, Tabletten retard
46090	Betadine, Salbengaze
48923	Betaseptic, alkoholische Povidon-Iod-Lösung
51590	Sevredol, Suppositorien
51697	MST Continus, Suspension retard
52076	Sevredol, Filmtabletten
52489	Hima-Pasta, Paste
53027	Codicontin, Tabletten retard
53222	Palladon, Kapseln
53223	Palladon Retard, Retard-Kapseln
53282	Transipeg, Pulver
53544	Tramundin, Tropfen
53952	Sevre-Long, Kapseln retard
54871	Oxycontin, Tabletten retard
55352	Oxynorm 10 mg/ml, Tropfen
55988	Tramundin, Tabletten retard
57245	DepoCyte, Injektionssuspension
58683	Targin, Tabletten retard
58816	Ribomustin, Lyophilisat für Infusionslösung
59225	Palladon Inject, Injektionslösung

59302 Oxynorm, Kapseln  
60494 Lodotra, Retardtabletten

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

### Zeichenerklärung

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

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

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

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

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	<b>Allopurinol - 1 A Pharma 100mg, Tabletten</b> 1 A Pharma GmbH, Oberhaching, Landkreis München (DE), Zweigniederlassung Steinhausen, 6312 Steinhausen	<b>59880</b>	<b>B</b>	07.11.3.	21.12.2012
1	02	<b>Allopurinol - 1 A Pharma 300mg, Tabletten</b> 1 A Pharma GmbH, Oberhaching, Landkreis München (DE), Zweigniederlassung Steinhausen, 6312 Steinhausen	<b>59880</b>	<b>B</b>	07.11.3.	21.12.2012
1	01	<b>Amoxicillin - 1 A Pharma 500 mg, Filmtabletten</b> 1 A Pharma GmbH, Oberhaching, Landkreis München (DE), Zweigniederlassung Steinhausen, 6312 Steinhausen	<b>60415</b>	<b>A</b>	08.01.23	10.01.2013
1	02	<b>Amoxicillin - 1 A Pharma 750 mg, Filmtabletten</b> 1 A Pharma GmbH, Oberhaching, Landkreis München (DE), Zweigniederlassung Steinhausen, 6312 Steinhausen	<b>60415</b>	<b>A</b>	08.01.23	10.01.2013
1	03	<b>Amoxicillin - 1 A Pharma 1000 mg, Filmtabletten</b> 1 A Pharma GmbH, Oberhaching, Landkreis München (DE), Zweigniederlassung Steinhausen, 6312 Steinhausen	<b>60415</b>	<b>A</b>	08.01.23	10.01.2013
1	01	<b>Aqua ad iniectabilia ACS Dobfar Info, soluzione per iniezione</b> ACS Dobfar Info SA, 7743 Brusio	<b>55179</b>	<b>B</b>	05.03.4.	08.01.2013

1	01	<b>Cefurim eco 250, Filmtabletten</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen	<b>56966</b>	<b>A</b>	08.01.3.	10.01.2013
1	02	<b>Cefurim eco 500, Filmtabletten</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen	<b>56966</b>	<b>A</b>	08.01.3.	10.01.2013
1	01	<b>Ciprofloxacin-1A Pharma 250 mg, Filmtabletten</b> 1 A Pharma GmbH, Oberhaching, Landkreis München (DE), Zweigniederlassung Steinhausen, 6312 Steinhausen	<b>59371</b>	<b>A</b>	08.01.8.	10.01.2013
1	02	<b>Ciprofloxacin-1A Pharma 500 mg Filmtabletten</b> 1 A Pharma GmbH, Oberhaching, Landkreis München (DE), Zweigniederlassung Steinhausen, 6312 Steinhausen	<b>59371</b>	<b>A</b>	08.01.8.	10.01.2013
1	03	<b>Ciprofloxacin-1A Pharma 750 mg, Filmtabletten</b> 1 A Pharma GmbH, Oberhaching, Landkreis München (DE), Zweigniederlassung Steinhausen, 6312 Steinhausen	<b>59371</b>	<b>A</b>	08.01.8.	10.01.2013
1	01	<b>Citalopram - 1 A Pharma 20 mg, Filmtabletten</b> 1 A Pharma GmbH, Oberhaching, Landkreis München (DE), Zweigniederlassung Steinhausen, 6312 Steinhausen	<b>59135</b>	<b>B</b>	01.06.0.	07.01.2013
1	02	<b>Citalopram - 1 A Pharma 40 mg, Filmtabletten</b> 1 A Pharma GmbH, Oberhaching, Landkreis München (DE), Zweigniederlassung Steinhausen, 6312 Steinhausen	<b>59135</b>	<b>B</b>	01.06.0.	07.01.2013
1	01	<b>Clarithromycin - 1 A Pharma 250 mg, Filmtabletten</b> 1 A Pharma GmbH, Oberhaching, Landkreis München (DE), Zweigniederlassung Steinhausen, 6312 Steinhausen	<b>60244</b>	<b>A</b>	08.01.6.	10.01.2013

1	02	<b>Clarithromycin - 1 A Pharma 500 mg, Filmtabletten</b> 1 A Pharma GmbH, Oberhaching, Landkreis München (DE), Zweigniederlassung Steinhausen, 6312 Steinhausen	<b>60244</b>	<b>A</b>	08.01.6. 10.01.2013
1	01	<b>Co-Amoxicillin-1A Pharma 1 g, Filmtabletten</b> 1 A Pharma GmbH, Oberhaching, Landkreis München (DE), Zweigniederlassung Steinhausen, 6312 Steinhausen	<b>59157</b>	<b>A</b>	08.01.93 10.01.2013
1	01	<b>Co-Amoxicillin-1A Pharma 625 mg, Filmtabletten</b> 1 A Pharma GmbH, Oberhaching, Landkreis München (DE), Zweigniederlassung Steinhausen, 6312 Steinhausen	<b>59156</b>	<b>A</b>	08.01.93 10.01.2013
1	01	<b>Docetaxel Winthrop 20 mg, préparation pour perfusion</b> Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Route de Montfleury 3, 1214 Vernier	<b>58993</b>	<b>A</b>	07.16.1. 10.01.2013
1	02	<b>Docetaxel Winthrop 80 mg, préparation pour perfusion</b> Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Route de Montfleury 3, 1214 Vernier	<b>58993</b>	<b>A</b>	07.16.1. 10.01.2013
1	01	<b>Enalapril - 1 A Pharma 5 mg, Tabletten</b> 1 A Pharma GmbH, Oberhaching, Landkreis München (DE), Zweigniederlassung Steinhausen, 6312 Steinhausen	<b>59872</b>	<b>B</b>	02.07.1. 14.01.2013
1	02	<b>Enalapril - 1 A Pharma 10 mg, Tabletten</b> 1 A Pharma GmbH, Oberhaching, Landkreis München (DE), Zweigniederlassung Steinhausen, 6312 Steinhausen	<b>59872</b>	<b>B</b>	02.07.1. 14.01.2013
1	03	<b>Enalapril - 1 A Pharma 20 mg, Tabletten</b> 1 A Pharma GmbH, Oberhaching, Landkreis München (DE), Zweigniederlassung Steinhausen, 6312 Steinhausen	<b>59872</b>	<b>B</b>	02.07.1. 14.01.2013

1	04	<b>Enalapril - 1 A Pharma 40 mg, Tabletten</b> 1 A Pharma GmbH, Oberhaching, Landkreis München (DE), Zweigniederlassung Steinhausen, 6312 Steinhausen	<b>59872</b>	<b>B</b>	02.07.1.	14.01.2013
1	01	<b>Florosan, Kapseln</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen	<b>55836</b>	<b>D</b>	04.09.0.	10.01.2013
1	01	<b>Fluvascol Sandoz Retard, Retardtabletten</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen	<b>58515</b>	<b>B</b>	07.12.0.	22.12.2012
1	01	<b>Glucosalin ACS Dobfar Info 1:1, soluzione per perfusione</b> ACS Dobfar Info SA, 7743 Brusio	<b>55304</b>	<b>B</b>	05.03.3.	08.01.2013
1	02	<b>Glucosalin ACS Dobfar Info 2:1, soluzione per perfusione</b> ACS Dobfar Info SA, 7743 Brusio	<b>55304</b>	<b>B</b>	05.03.3.	08.01.2013
1	03	<b>Glucosalin ACS Dobfar Info 4:1, soluzione per perfusione</b> ACS Dobfar Info SA, 7743 Brusio	<b>55304</b>	<b>B</b>	05.03.3.	08.01.2013
1	01	<b>Glucose 5 % ACS Dobfar Info, soluzione per perfusione</b> ACS Dobfar Info SA, 7743 Brusio	<b>54742</b>	<b>B</b>	05.03.1.	08.01.2013
1	02	<b>Glucose 10 % ACS Dobfar Info, soluzione per perfusione</b> ACS Dobfar Info SA, 7743 Brusio	<b>54742</b>	<b>B</b>	05.03.1.	08.01.2013
1	02	<b>Imipenem/Cilastatin Sandoz eco 500/500 i.v., Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen	<b>61641</b>	<b>A</b>	08.01.93	10.01.2013
1	01	<b>Isotonische Natriumchlorid-soluzione ACS Dobfar Info, soluzione per perfusione</b> ACS Dobfar Info SA, 7743 Brusio	<b>54669</b>	<b>B</b>	05.03.2.	08.01.2013
1	01	<b>KCl ACS Dobfar Info 2 mmol/ml, Zusatzampullen für Infusionen</b> ACS Dobfar Info SA, 7743 Brusio	<b>55844</b>	<b>B</b>	05.03.2.	08.01.2013
1	01	<b>Lamotrigin Sandoz eco 25 mg, Tabletten (suspendierbar/kaubar)</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen	<b>57443</b>	<b>B</b>	01.07.1.	23.01.2013

1	02	<b>Lamotrigin Sandoz eco 50 mg, Tabletten (suspendierbar/kaubar)</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen	<b>57443</b>	<b>B</b>	01.07.1. 23.01.2013
1	03	<b>Lamotrigin Sandoz eco 100 mg, Tabletten (suspendierbar/kaubar)</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen	<b>57443</b>	<b>B</b>	01.07.1. 23.01.2013
1	04	<b>Lamotrigin Sandoz eco200 mg, Tabletten (suspendierbar/kaubar)</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen	<b>57443</b>	<b>B</b>	01.07.1. 23.01.2013
1	01	<b>Levetiracetam Medis 250 mg, Filmtabletten</b> Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	<b>61652</b>	<b>B</b>	01.07.1. 23.01.2013
1	02	<b>Levetiracetam Medis 500 mg, Filmtabletten</b> Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	<b>61652</b>	<b>B</b>	01.07.1. 23.01.2013
1	04	<b>Levetiracetam Medis 1000 mg, Filmtabletten</b> Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	<b>61652</b>	<b>B</b>	01.07.1. 23.01.2013
1	01	<b>Lisinopril - 1 A Pharma 5 mg, Tabletten</b> 1 A Pharma GmbH, Oberhaching, Landkreis München (DE), Zweigniederlassung Steinhausen, 6312 Steinhausen	<b>59379</b>	<b>B</b>	02.07.1. 14.01.2013
1	02	<b>Lisinopril - 1 A Pharma 10 mg, Tabletten</b> 1 A Pharma GmbH, Oberhaching, Landkreis München (DE), Zweigniederlassung Steinhausen, 6312 Steinhausen	<b>59379</b>	<b>B</b>	02.07.1. 14.01.2013
1	03	<b>Lisinopril - 1 A Pharma 20 mg, Tabletten</b> 1 A Pharma GmbH, Oberhaching, Landkreis München (DE), Zweigniederlassung Steinhausen, 6312 Steinhausen	<b>59379</b>	<b>B</b>	02.07.1. 14.01.2013
1	04	<b>Lisinopril - 1 A Pharma 30 mg, Tabletten</b> 1 A Pharma GmbH, Oberhaching, Landkreis München (DE), Zweigniederlassung Steinhausen, 6312 Steinhausen	<b>59379</b>	<b>B</b>	02.07.1. 14.01.2013
1	01	<b>Loralex, Tabletten</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen	<b>56786</b>	<b>B/C</b>	07.13.1. 22.12.2012

1	01	<b>Losartan Opopharma, 25mg Filmtabletten</b> Opopharma Vertriebs AG, Riedmattstrasse 9, 8153 Rümlang	<b>61490</b>	<b>B</b>	02.07.1.	14.01.2013
1	02	<b>Losartan Opopharma, 50mg Filmtabletten</b> Opopharma Vertriebs AG, Riedmattstrasse 9, 8153 Rümlang	<b>61490</b>	<b>B</b>	02.07.1.	14.01.2013
1	03	<b>Losartan Opopharma, 100mg Filmtabletten</b> Opopharma Vertriebs AG, Riedmattstrasse 9, 8153 Rümlang	<b>61490</b>	<b>B</b>	02.07.1.	14.01.2013
1	02	<b>Metopress 100 mg, Tabletten</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen	<b>54653</b>	<b>B</b>	02.03.0.	18.01.2013
1	01	<b>Natrium chlorid ACS Dobfar Info 0,9%, soluzione per iniezione</b> ACS Dobfar Info SA, 7743 Brusio	<b>55228</b>	<b>B</b>	05.03.2.	08.01.2013
1	01	<b>Olanzact 2,5 mg, Filmtabletten</b> Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	<b>61851</b>	<b>B</b>	01.05.0.	08.01.2013
1	02	<b>Olanzact 5 mg, Filmtabletten</b> Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	<b>61851</b>	<b>B</b>	01.05.0.	08.01.2013
1	03	<b>Olanzact 7,5 mg, Filmtabletten</b> Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	<b>61851</b>	<b>B</b>	01.05.0.	08.01.2013
1	04	<b>Olanzact 10 mg, Filmtabletten</b> Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	<b>61851</b>	<b>B</b>	01.05.0.	08.01.2013
1	05	<b>Olanzact 15 mg, Filmtabletten</b> Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	<b>61851</b>	<b>B</b>	01.05.0.	08.01.2013
1	06	<b>Olanzact 20 mg, Filmtabletten</b> Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	<b>61851</b>	<b>B</b>	01.05.0.	08.01.2013
1	01	<b>Perindopril Opopharma 2 mg, Tabletten</b> Opopharma Vertriebs AG, Riedmattstrasse 9, 8153 Rümlang	<b>60127</b>	<b>B</b>	02.07.1.	31.12.2012
1	02	<b>Perindopril Opopharma 4 mg, Tabletten</b> Opopharma Vertriebs AG, Riedmattstrasse 9, 8153 Rümlang	<b>60127</b>	<b>B</b>	02.07.1.	31.12.2012



1	03	<b>Perindopril Opopharma 8 mg, Tabletten</b> Opopharma Vertriebs AG, Riedmattstrasse 9, 8153 Rümlang	<b>60127</b>	<b>B</b>	02.07.1. 31.12.2012
1	01	<b>Pravastatin - 1 A Pharma 20, Tabletten</b> 1 A Pharma GmbH, Oberhaching, Landkreis München (DE), Zweigniederlassung Steinhausen, 6312 Steinhausen	<b>59473</b>	<b>B</b>	07.12.0. 15.01.2013
1	02	<b>Pravastatin - 1 A Pharma 40, Tabletten</b> 1 A Pharma GmbH, Oberhaching, Landkreis München (DE), Zweigniederlassung Steinhausen, 6312 Steinhausen	<b>59473</b>	<b>B</b>	07.12.0. 15.01.2013
1	01	<b>Sanadorm, Dragées</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen	<b>55486</b>	<b>D</b>	01.04.1. 10.01.2013
1	01	<b>Sanaflex, Filmtabletten</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen	<b>57520</b>	<b>D</b>	07.10.1. 10.01.2013
1	01	<b>Sanaflo, Kapseln</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen	<b>58243</b>	<b>D</b>	04.09.0. 10.01.2013
1	01	<b>Sanalum 425, Kapseln</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen	<b>58214</b>	<b>C</b>	01.04.1. 10.01.2013
1	01	<b>Sanalum 650, Filmtabletten</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen	<b>58176</b>	<b>C</b>	01.04.1. 10.01.2013
1	01	<b>Simvastatin - 1 A Pharma 20mg, Filmtabletten</b> 1 A Pharma GmbH, Oberhaching, Landkreis München (DE), Zweigniederlassung Steinhausen, 6312 Steinhausen	<b>59065</b>	<b>B</b>	07.12.0. 15.01.2013
1	03	<b>Simvastatin - 1 A Pharma 40mg, Filmtabletten</b> 1 A Pharma GmbH, Oberhaching, Landkreis München (DE), Zweigniederlassung Steinhausen, 6312 Steinhausen	<b>59065</b>	<b>B</b>	07.12.0. 15.01.2013
1	04	<b>Simvastatin - 1 A Pharma 60mg, Filmtabletten</b> 1 A Pharma GmbH, Oberhaching, Landkreis München (DE), Zweigniederlassung Steinhausen, 6312 Steinhausen	<b>59065</b>	<b>B</b>	07.12.0. 15.01.2013

1	05	<b>Simvastatin - 1 A Pharma 80mg, Filmtabletten</b> 1 A Pharma GmbH, Oberhaching, Landkreis München (DE), Zweigniederlassung Steinhausen, 6312 Steinhausen	<b>59065</b>	<b>B</b>	07.12.0.	15.01.2013
1	01	<b>Simvastatin Opopharma 10 mg, Filmtabletten</b> Opopharma Vertriebs AG, Riedmattstrasse 9, 8153 Rümlang	<b>59719</b>	<b>B</b>	07.12.0.	15.01.2013
1	02	<b>Simvastatin Opopharma 20 mg, Filmtabletten</b> Opopharma Vertriebs AG, Riedmattstrasse 9, 8153 Rümlang	<b>59719</b>	<b>B</b>	07.12.0.	15.01.2013
1	03	<b>Simvastatin Opopharma 40 mg, Filmtabletten</b> Opopharma Vertriebs AG, Riedmattstrasse 9, 8153 Rümlang	<b>59719</b>	<b>B</b>	07.12.0.	15.01.2013
1	04	<b>Simvastatin Opopharma 80 mg, Filmtabletten</b> Opopharma Vertriebs AG, Riedmattstrasse 9, 8153 Rümlang	<b>59719</b>	<b>B</b>	07.12.0.	15.01.2013
1	01	<b>Structolipid, Infusionsemulsion</b> Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW	<b>55141</b>	<b>B</b>	07.01.2.	22.12.2012
1	01	<b>Tanakene, dragées</b> F. UHLMANN-EYRAUD SA, 28, chemin du Grand-Puits, 1217 Meyrin	<b>43354</b>	<b>B</b>	02.97.0.	19.12.2012
1	01	<b>Tanakene, gouttes</b> F. UHLMANN-EYRAUD SA, 28, chemin du Grand-Puits, 1217 Meyrin	<b>43355</b>	<b>B</b>	02.97.0.	19.12.2012
1	01	<b>Topiramate Opopharma 25 mg, Filmtabletten</b> Opopharma Vertriebs AG, Riedmattstrasse 9, 8153 Rümlang	<b>61401</b>	<b>B</b>	01.07.1.	22.01.2013
1	02	<b>Topiramate Opopharma 50 mg, Filmtabletten</b> Opopharma Vertriebs AG, Riedmattstrasse 9, 8153 Rümlang	<b>61401</b>	<b>B</b>	01.07.1.	22.01.2013

1	03	<b>Topiramat Opopharma 100 mg, Filmtabletten</b> Opopharma Vertriebs AG, Riedmattstrasse 9, 8153 Rümlang	<b>61401</b>	<b>B</b>	01.07.1. 22.01.2013
1	04	<b>Topiramat Opopharma 200 mg, Filmtabletten</b> Opopharma Vertriebs AG, Riedmattstrasse 9, 8153 Rümlang	<b>61401</b>	<b>B</b>	01.07.1. 22.01.2013
1	01	<b>Topiramat Sandoz 15 mg, Kapseln</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen	<b>59231</b>	<b>B</b>	01.07.1. 23.01.2013
1	02	<b>Topiramat Sandoz 25 mg, Kapseln</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen	<b>59231</b>	<b>B</b>	01.07.1. 23.01.2013
1	03	<b>Topiramat Sandoz 50 mg, Kapseln</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen	<b>59231</b>	<b>B</b>	01.07.1. 23.01.2013
1	04	<b>Trilafon 2 mg, Filmtabletten</b> MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern	<b>23510</b>	<b>B</b>	01.05.0. 31.03.2013
1	05	<b>Trilafon 4 mg, Filmtabletten</b> MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern	<b>23510</b>	<b>B</b>	01.05.0. 31.03.2013
1	06	<b>Trilafon 8 mg, Filmtabletten</b> MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern	<b>23510</b>	<b>B</b>	01.05.0. 31.03.2013
1	01	<b>Tryptizol 10, Tabletten</b> MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern	<b>27549</b>	<b>B</b>	01.06.0. 31.01.2013
1	02	<b>Tryptizol 25, Tabletten</b> MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern	<b>27549</b>	<b>B</b>	01.06.0. 31.01.2013
1	03	<b>Tryptizol 75, Tabletten</b> MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern	<b>27549</b>	<b>B</b>	01.06.0. 31.01.2013
1	01	<b>Zolpidem - 1 A Pharma 10 mg, Filmtabletten</b> 1 A Pharma GmbH, Oberhaching, Landkreis München (DE), Zweigniederlassung Steinhausen, 6312 Steinhausen	<b>59420</b>	<b>B</b>	01.03.1. 10.01.2013

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	01	<b>Calgodip 3000 ad us.vet., Zitzendesinfektionsmittel</b> Lactipar AG, 6010 Kriens	<b>57309</b>	<b>E</b>	08.01.2013
1	01	<b>Permammas ad us.vet., Emulsion</b> VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen	<b>32373</b>	<b>B</b>	25.01.2013

## Erlöschen der Zulassung Extinction de l'autorisation de mise sur le marché

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

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

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01	<b>Gliclazid-Teva MR, Retardtabletten</b> Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>58795</b>	<b>B</b>	07.06.2.	16.10.2013
01	<b>Octanine F 250 IE, Durchstichflasche mit Trockensubstanz</b> Octapharma AG, Seidenstrasse 2, 8853 Lachen SZ	<b>659</b>	<b>B</b>	06.01.1.	28.07.2013
02	<b>Octanine F 500 IE, Durchstichflasche mit Trockensubstanz</b> Octapharma AG, Seidenstrasse 2, 8853 Lachen SZ	<b>659</b>	<b>B</b>	06.01.1.	28.07.2013
03	<b>Octanine F 1'000 IE, Durchstichflasche mit Trockensubstanz</b> Octapharma AG, Seidenstrasse 2, 8853 Lachen SZ	<b>659</b>	<b>B</b>	06.01.1.	28.07.2013