

# Journal

## Swissmedic

**3/2004**

03. Jahrgang  
03<sup>e</sup> année

ISSN 0026-9212

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

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

Erscheint monatlich / Publication mensuelle

Jahresabonnement (12 Nummern) Fr. 150.–  
Abonnement annuel (12 numéros) Fr. 150.–

Einzelnummer Fr. 15.–  
Un numéro Fr. 15.–

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

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

	Seite		
<b>Im Brennpunkt</b>		<b>Arzneimittel Statistik</b>	
Verbesserung der Dienstleistungen von Swissmedic	<b>240</b>	Chargenrückrufe	<b>252</b>
<b>Arzneimittel Nachrichten</b>		Neuzulassung eines Blutproduktes	<b>254</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Faslodex® Fertigspritzen mit Injektionslösung zu 250 mg/5 ml	<b>242</b>	Freigaben der Blutprodukte und Impfstoffe	<b>255</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Raptiva™	<b>244</b>	Neuzulassungen	<b>256</b>
Zulassung eines Tierarzneimittels mit neuem Wirkstoff: Prilium® ad us. vet.	<b>246</b>	Revisionen und Änderungen der Zulassung	<b>269</b>
<b>Regulatory News</b>		Widerruf der Zulassung	<b>352</b>
IIb-Hausspezialitäten und Ausverkaufsfristen	<b>248</b>	Umwandlung für das Inverkehrbringen im Ausland	<b>354</b>
		Sistierung der Zulassung	<b>355</b>

## Swissmedic Kontaktliste

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

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

## Zeichenerklärung

### Abgabekategorien

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

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

	Page		
<b>Actualités</b>		<b>Miscellanées</b>	
Amélioration des prestations de Swissmedic	<b>241</b>	Retrait de lots	<b>253</b>
<b>Médicaments</b>		Nouvelles autorisations d'un produit sanguin	<b>254</b>
Autorisation délivrée pour un médicament avec un nouveau principe actif: Faslodex® seringues prêtes à l'emploi avec solution injectable 250 mg/5 ml	<b>243</b>	Produits sanguins et vaccins admis à l'écoulement	<b>255</b>
Autorisation délivrée pour un médicament avec un nouveau principe actif: Raptiva™ (Efalizumab)	<b>245</b>	Nouvelles autorisations	<b>256</b>
Autorisation délivrée pour un médicament avec un nouveau principe actif: Prilium® ad us. vet.	<b>247</b>	Révisions et changements de l'autorisation	<b>269</b>
<b>Réglementation</b>		Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	<b>352</b>
Spécialités de comptoir de catégorie IIb et délais de liquidation	<b>250</b>	Conversion en mise sur le marché à l'étranger	<b>354</b>
		Suspension de l'autorisation de mise sur le marché	<b>355</b>

## Annuaire Swissmedic

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

Vous pourrez donc ainsi joindre directement votre interlocuteur.

## Légende

### Catégories de remise

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

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

## Verbesserung der Dienstleistungen von Swissmedic

Im Jahre 2002 wurde das Regulatory Information Forum (RIF) ins Leben gerufen als Plattform für den Informationsaustausch regulatorischer Angelegenheiten zwischen der pharmazeutischen Industrie und Swissmedic. Es fanden mehrere konstruktive Sitzungen statt. Aus diesen resultierten die nachfolgend aufgeführten Verbesserungen der Dienstleistungen von Seiten Swissmedic:

- 1) Swissmedic schickt einen «Dok. i.O.-Brief» für alle grossen Gesuche, nicht nur wie bisher für Neuansmeldungen. Als «grosse Gesuche» gelten: New active substance (NAS); neue Dosierungsempfehlung (NDE); neue Kombination (NKO); neue galenische Form (NGF) und Indikationserweiterung (IE).
- 2) Bei Rückfragen seitens der Swissmedic-Reviewer (z.B. bei Unklarheiten oder bei fehlenden oder unvollständigen Unterlagen) werden wo möglich und sinnvoll vermehrt Telefon oder Email eingesetzt.
- 3) Swissmedic wird für grosse Gesuche in Zukunft routinemässig 90–120 Tage nach Dok. i.O. der Firma einen Brief senden, in dem mitgeteilt wird, ob die Frist von 200 Tagen voraussichtlich eingehalten werden kann, beziehungsweise überschritten oder unterschritten wird.
- 4) Bei der Bereinigung der Fachinformation nach Vorbescheid wird angestrebt, dass offene Fragen «von Fachmann zu Fachmann» (d.h. Swissmedic Reviewer und entsprechender Industriepartner) so unkompliziert wie möglich gelöst werden.
- 5) Werden grössere Mängel bei der formalen Kontrolle festgestellt, so werden diese wie bisher per Brief kommuniziert. Bei kleineren Mängeln kann neu eine Kopie der «Checkliste Formale Kontrolle» mit Angaben der fehlenden Dokumentation oder der sonstigen Mängel, zusammen mit einem kurzen Standardbrief zur Bestätigung der gesetzlichen Fristen den üblichen Briefverkehr ersetzen.
- 6) Swissmedic wird eine inhaltliche Prüfung der Selbstdекларationen bezüglich TSE oder GVO erst im Rahmen der Begutachtung von Teil II der Dossiers durchführen. Rückfragen zu offensichtlich fehlenden Angaben bezüglich TSE oder GVO (z.B. fehlende Unterschrift, nicht ausgefüllte Formulare) werden auf der Stufe der formalen Kontrolle erledigt.
- 7) Musterprüfung vor der Zulassung: Swissmedic kann im Rahmen der Begutachtungsaktivitäten zur Zulassung eines Präparates und im Rahmen der Marktüberwachung Muster ziehen, um diese analysieren zu lassen. Die Muster können das Endprodukt, aber auch Ausgangsmaterialien, Zwischenprodukte oder die Wirkstoffe betreffen. Die für die Zulassung zuständigen Abteilungen entscheiden, ob eine Musterprüfung bereits vor der Zulassung notwendig ist. Auf eine generelle Laborprüfung vor der Zulassung wird verzichtet. Damit der Zulassungsentscheid im Normalfall nicht verzögert wird, erhalten die betroffenen Firmen die Mitteilung, ob eine Musterprüfung bereits vor der Zulassung notwendig ist, so früh wie möglich (in der Regel mit dem Vorbescheid).

Die neue Regelung tritt per 1. Mai 2004 in Kraft.

## Amélioration des prestations de Swissmedic

Le RIF (Regulatory Information Forum) a été créé en 2002 pour servir de plate-forme aux échanges d'informations entre l'industrie pharmaceutique et Swissmedic pour tout ce qui concerne les questions réglementaires. Depuis, plusieurs réunions constructives ont eu lieu. Elles ont permis de définir le train de mesures suivant, qui sera mis en œuvre au sein de Swissmedic dans le but d'améliorer ces échanges:

- 1) *Swissmedic enverra désormais une «lettre approuvant la documentation» lors de toute demande de grande ampleur et non plus seulement comme aujourd'hui lors d'une nouvelle demande. Sont considérées comme «demandes de grande ampleur» les requêtes portant sur: un nouveau principe actif (NAS); une nouvelle recommandation posologique; une nouvelle association; une nouvelle forme galénique ou un élargissement des indications;*
- 2) *Les reviewers de Swissmedic adresseront leurs demandes (p. ex. si des éclaircissements sont nécessaires ou si des documents sont incomplets ou manquants) par téléphone ou par courriel, si possible et à chaque fois que cela s'avèrera judicieux;*
- 3) *Pour les demandes de grande ampleur, Swissmedic enverra systématiquement dans les 90 à 120 jours qui suivent l'approbation de la documentation une lettre au requérant, dans laquelle il lui fera savoir si le délai de 200 jours semble trop long ou trop court ou s'il semble devoir être respecté;*
- 4) *Lors de la révision de l'information professionnelle après préavis, on s'efforcera de résoudre les questions en suspens de manière aussi simple que possible, «de professionnel à professionnel» (c'est-à-dire entre le reviewer de Swissmedic et le membre de l'entreprise compétent);*
- 5) *Si des lacunes majeures sont constatées lors du contrôle formel, elles continueront à être signalées par lettre au requérant. Par contre, si les lacunes observées sont considérées comme mineures, l'entreprise recevra simplement une copie de la «Liste de contrôle pour la vérification formelle des demandes d'autorisation» mentionnant les documents manquants et autres irrégularités à rectifier. Cette liste, accompagnée d'une courte lettre-type de confirmation des délais légaux, pourra remplacer les échanges habituels de courriers;*
- 6) *Swissmedic procédera à un examen de fond de la déclaration individuelle concernant les EST ou OGM uniquement lors de l'évaluation de la Partie II des dossiers. Les questions relatives aux données manifestement manquantes concernant les EST ou les OGM (p. ex. absence de signature ou formulaires non remplis) seront examinées et résolues en même temps que celles sur la forme;*
- 7) *Analyse d'échantillons avant autorisation: Dans le cadre de ses prérogatives d'examen de la documentation en vue de l'autorisation d'une préparation ainsi que de la surveillance du marché, Swissmedic est habilitée à prélever des échantillons à des fins d'analyses. Il peut s'agir d'échantillons du produit fini, mais aussi des matières premières, des produits intermédiaires ou des principes actifs concernés. Les divisions responsables du dossier décident de la nécessité ou non de réaliser une analyse d'échantillons avant même la délivrance de l'AMM. Il a en effet été décidé qu'il n'y aurait pas d'analyse de laboratoire systématique avant la délivrance de l'autorisation. Enfin, pour éviter tout retard dans la procédure d'autorisation, les entreprises sont informées aussi rapidement que possible (généralement en même temps que le préavis) de la nécessité d'effectuer une analyse d'échantillons avant l'autorisation.*

Ces nouvelles règles entrent en vigueur au 1er mai 2004.

### Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Faslodex® Fertigspritzen mit Injektionslösung zu 250 mg/5 ml

#### Indikation/Anwendungsmöglichkeiten

Am 19. 3. 2004 wurde Faslodex® (Fulvestrant) in folgender Indikation zugelassen: Behandlung des lokal fortgeschrittenen oder metastasierenden, Estrogenrezeptor-positiven Mammakarzinoms bei Frauen mit natürlicher oder induzierter Menopause, deren Erkrankung nach einer Hormontherapie fortgeschritten ist. Die empfohlene Dosierung beträgt 250 mg einmal pro Monat als langsame intramuskuläre Injektion.

#### Wirkmechanismus/Wirksamkeit

Fulvestrant, ein synthetisches Steroid, ist ein Estrogenrezeptor-Antagonist ohne partiell agonistische (estrogenartige) Wirkung. Es bindet kompetitiv und mit einer hohen Affinität an Estrogenrezeptoren.

Es wurden zwei klinische Phase III Studien mit insgesamt 851 postmenopausalen Frauen mit fortgeschrittenem Mammakarzinom durchgeführt. In beiden Studien wurde Faslodex mit Anastrozol, einem Aromatasehemmer, verglichen. Faslodex war mindestens gleich wirksam wie Anastrozol in Bezug auf das objektive Ansprechen, die Zeit bis zur Progression, die Zeit bis zum Versagen der Therapie und die Lebensqualität.

#### Hinweise und Vorsichtsmassnahmen

Die am häufigsten angegebenen Nebenwirkungen sind Hitzewallungen, Übelkeit und Reaktionen an der Injektionsstelle. Diese Nebenwirkungen waren leichter Art. Langzeiterfahrungen liegen noch nicht vor.

Die Sicherheit und Wirksamkeit bei Patientinnen mit einer Einschränkung der Leberfunktion aufgrund einer Zirrhose oder einer Hepatitis wurde nicht untersucht. Faslodex ist bei Patientinnen mit schwerer Leberinsuffizienz (Gruppe C nach Child-Pugh) kontraindiziert. Es ist Vorsicht geboten bei milder bis mittelschwerer Leberinsuffizienz (Gruppen A und B nach Child-Pugh).

Bei Patientinnen mit einer Kreatinin-Clearance >30 ml/min ist die Clearance von Fulvestrant unverändert. Bei Patientinnen mit einer Kreatinin-Clearance <30 ml/min liegen keine Daten zur Pharmakokinetik vor. Bei diesen Patientinnen sollte Faslodex nur mit besonderer Vorsicht verabreicht werden.

## **Autorisation délivrée pour un médicament avec un nouveau principe actif: Faslodex® seringues prêtes à l'emploi avec solution injectable à 250 mg/5 ml**

### **Indications/Possibilités d'emploi**

Le 19 mars 2004, Faslodex® (fulvestrant) a été autorisé dans les indications suivantes: traitement du carcinome mammaire localement avancé ou à métastases avec récepteur d'œstrogènes chez les femmes ménopausées, naturellement ou non, dont la maladie s'est aggravée après une thérapie hormonale. La posologie recommandée est de 250 mg administré en injection intramusculaire lente une fois par mois.

### **Mécanisme d'action/Efficacité**

Le fulvestrant, un stéroïde synthétique, est un antagoniste du récepteur des œstrogènes sans effet agoniste partiel (de type œstrogène). Il se lie aux récepteurs d'œstrogènes de manière compétitive et avec une forte affinité.

Deux études cliniques de phase III ont été menées sur 851 femmes postménopausées au total souffrant de carcinome mammaire avancé. Dans les deux études, Faslodex a été comparé à l'anastrozole, un inhibiteur de l'aromatase. Faslodex a montré une efficacité au moins égale à celle de l'anastrozole en terme de réponse objective, de temps jusqu'à la progression, de durée jusqu'à l'échec de la thérapie et enfin de qualité de vie.

### **Mises en garde et précautions**

Les effets indésirables les plus fréquemment rapportés sont des bouffées de chaleur, des nausées et des réactions aux points d'injection, mais tous de gravité légère. On ne dispose pas encore d'expérience à long terme.

La sécurité d'emploi et l'efficacité du produit n'ont pas été vérifiées chez des patientes dont la fonction hépatique est réduite en raison d'une cirrhose ou d'une hépatite. Faslodex est contre-indiqué chez les patientes souffrant d'une insuffisance hépatique grave (groupe C dans la classification de Child-Pugh). Des précautions s'imposent donc en présence d'insuffisance hépatique modérée à moyenne (groupes A et B dans la classification de Child-Pugh).

Chez les patientes affichant une clairance de la créatinine >30 ml/min, la clairance du fulvestrant reste inchangée, tandis que l'on ne dispose d'aucune donnée pharmacocinétique pour les patientes affichant une clairance de la créatinine <30 ml/min. C'est pourquoi il ne faudrait administrer Faslodex à de telles patientes qu'avec la plus grande prudence.

### Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Raptiva™ (Efalizumab)

Am 9. März 2004 wurde das Präparat Raptiva™ mit dem Wirkstoff Efalizumab für folgende Indikation zugelassen:

«Raptiva ist indiziert zur Behandlung erwachsener Patienten mit mittelschwerer bis schwerer Plaque-Psoriasis.»

Efalizumab ist ein rekombinanter, gentechnologisch hergestellter, humanisierter monoklonaler Antikörper, der an die CD11a-Untereinheit des LFA-1 (lymphocyte function-associated antigen-1), das sich auf der Oberfläche der Lymphozyten befindet, bindet. Die Wechselwirkung zwischen LFA-1 und seinem Liganden, ICAM-1, -2 oder -3 (intercellular adhesion molecules 1, 2 und 3) beeinflusst die T-Zellfunktion (Helfer- und Killerzellen), die T-Zell-abhängige Zytotoxizität sowie die Lymphozytenextravasation. Indem Efalizumab die Bindung LFA-1/ICAM inhibiert, schwächt es vermutlich durch die Hemmung mehrerer Stadien der immunologischen Kaskade Psoriasiszeichen und -symptome ab.

Die initiale Einzeldosis beträgt 0,7 mg/kg, gefolgt von wöchentlichen Injektionen von 1,0 mg/kg Körpergewicht. Die Initialtherapie beträgt üblicherweise 12 Wochen. Raptiva soll aber abgesetzt werden, falls nach 12 Wochen kein relevanter Effekt (PASI-Reduktion <50%) eingetreten ist. Eine regelmässige Kontrolle von Thrombozyten (monatlich während den ersten 3 Monaten, dann alle 3 Monate) und weissem Blutbild (alle 3 Monate) ist erforderlich. Weitere Details zur Dosierung sind der Fachinformation zu entnehmen (unter «Dosierung» sowie «Warnhinweise und Vorsichtsmassnahmen»).

Die Behandlung mit dem Arzneimittel muss unter Überwachung eines Facharztes erfolgen, der Erfahrung in der Anwendung systemischer, immunmodulierender Psoriasisstherapien hat.

Die Sicherheit und Wirksamkeit von Raptiva wurde in drei randomisierten, doppelblinden, placebo-kontrollierten Phase III-Studien bei insgesamt 1651 Patienten untersucht. In allen drei Studien sprachen die in der Raptiva-Gruppe randomisierten Patienten sowohl beim primären Endpunkt, definiert als Anteil der Patienten mit einer  $\geq 75\%$ igen Verbesserung des Psoriasis Area and Severity Index (PASI 75) im Verhältnis zum Ausgangswert eine Woche nach einer 12-wöchigen Behandlung, als auch bei allen sekundären Endpunkten u.a. Anteil an Patienten, bei denen der Schweregrad der Läsion in einer standardisierten Bewertungsskala (Overall Lesion Severity, OLS) durch den Arzt als «gering» oder «nicht vorhanden» eingestuft wurde,

signifikant besser an als die Patienten in der Placebo-Gruppe. Weitere Details zu den klinischen Studien, siehe Fachinformation unter «Eigenschaften/Wirkungen».

Raptiva ist kontraindiziert bei Patienten mit Überempfindlichkeit gegenüber Efalizumab oder einem der Hilfsstoffe gemäss Zusammensetzung, bei Patienten mit malignen Erkrankungen und bei Patienten mit schweren Infektionen.

Da Raptiva das Immunsystem beeinflussen kann, ist Vorsicht geboten bei Patienten mit Störungen des Immunsystems und Raptiva soll nicht in Kombination mit anderen immunsuppressiven Therapien verabreicht werden.

Es ist nicht bekannt, ob Raptiva möglicherweise das Risiko zur Entwicklung von Lymphomen oder anderen Neoplasien erhöht. Raptiva muss abgesetzt werden, wenn der Patient während der Behandlung einen bösartigen Tumor entwickelt. Es fehlen Erfahrungen bei Kombination von Raptiva mit anderen systemisch eingesetzten Antipsoriatika wie Ciclosporin, Methotrexat oder PUVA. Daher sollten solche Kombinationstherapien nicht eingesetzt werden. Die Veränderung oder Reduktion der Lymphozytenfunktion könnte möglicherweise zur Entstehung von Lymphomen und anderen Neoplasien führen.

Die häufigsten unerwünschten Wirkungen sind grippeähnliche Symptome, weitere wichtige unerwünschte Wirkungen sind: Leukozytose und Lymphozytose, Erhöhung der alkalischen Phosphatase und Lebertransaminasen, Überempfindlichkeit und allergische Reaktionen, Thrombozytopenie und Infektionen. Bei Auftreten solcher Anzeichen ist Raptiva abzusetzen. Es wird empfohlen, zu Beginn und in regelmässigen Abständen während der Behandlung mit Raptiva die Thrombozytenzahl zu kontrollieren und das weisse Blutbild zu überwachen.



## Autorisation délivrée pour un médicament avec un nouveau principe actif: Raptiva™ (Efalizumab)

Le 9 mars 2004, la préparation Raptiva™, comportant comme principe actif l'efalizumab a été approuvée pour l'indication suivante:

«Raptiva est indiqué dans le traitement des formes modérées à sévères de psoriasis en plaques chez les patients adultes.»

L'efalizumab est un anticorps monoclonal humanisé recombinant produit par génie génétique. L'efalizumab se lie spécifiquement à la sous-unité CD11a du LFA-1 (antigène-1 associé à la fonction lymphocytaire), une protéine de surface des lymphocytes. L'interaction entre le LFA-1 et son ligand, ICAM-1, 2 et 3 (molécules d'adhésion intercellulaires 1, 2 et 3), contribue au rôle-clé du lymphocyte T (médiateur et tueur), à son action cytotoxique et à l'extravasation lymphocytaire. En inhibant la liaison de LFA-1 à ICAM, l'efalizumab peut atténuer les signes et les symptômes du psoriasis vraisemblablement en inhibant plusieurs étapes de la cascade immunologique.

Une dose initiale de 0,7 mg/kg est administrée en une seule injection, suivie d'une injection hebdomadaire de 1,0 mg/kg de poids corporel. Le traitement initial dure normalement 12 semaines. Le traitement par Raptiva doit cependant être arrêté si son efficacité (amélioration du score PASI <50%) n'est pas démontrée après 12 semaines. Des contrôles réguliers des thrombocytes (chaque mois durant les 3 premiers mois, puis tous les 3 mois) et de la formule leucocytaire (tous les 3 mois) sont nécessaires. Pour de plus amples informations sur la posologie nous vous invitons à consulter l'information professionnelle (rubriques «posologie» et «mise en garde et précautions»).

Un traitement par ce médicament doit être réalisé sous la surveillance d'un médecin spécialisé ayant l'expérience des traitements systémiques et immunomodulateurs du psoriasis.

La tolérance et l'efficacité de Raptiva ont été évaluées au cours de trois études de phase III randomisées en double aveugle, contrôlées par placebo, incluant un total de 1.651 patients. Les résultats des 3 études ont significativement démontrés que les patients randomisés pour recevoir Raptiva avaient une meilleure réponse que ceux du groupe placebo aussi bien sur le critère principal d'évaluation, défini comme pourcentage de patients ayant une amélioration  $\geq 75\%$  de leur score Psoriasis Area Severity Index (PASI 75) par rapport à la valeur initiale, mesuré une semaine après un traite-

ment de 12 semaines, que sur les critères secondaires d'évaluation, le pourcentage de patients ayant un score d'atteinte minimale ou de blanchissement complet de lésions selon l'échelle de gravité générale des lésions (Overall Lesion Severity, OLS). Pour de plus amples informations sur les études cliniques, veuillez consulter l'information professionnelle, rubrique «propriétés/effets».

Raptiva est contre-indiqué chez les patients présentant une hypersensibilité à l'efalizumab ou à l'un des excipients conformément à la composition, chez les patients présentant une affection maligne et chez les patients présentant des infections graves.

Raptiva peut altérer les défenses immunitaires par conséquent la prudence s'impose lors du traitement des patients avec des troubles du système immunitaire. Raptiva ne doit pas être utilisé en association avec d'autres immunosupresseurs.

Il n'est pas connue si Raptiva augmente éventuellement le risque de développer un lymphome ou d'autres néoplasies. Le traitement par Raptiva devra être interrompu si le patient sous traitement développe une affection maligne. On ne dispose pas d'expérience sur la combinaison de Raptiva avec d'autres agents antipsoriatiques en administration systémique, comme la ciclosporine, le méthotrexate ou la puvathérapie; de telles associations ne doivent donc pas être utilisées. L'altération ou la diminution des fonctions lymphocytaires peuvent vraisemblablement entraîner le développement d'un lymphome ou d'autres néoplasies.

Les effets indésirables les plus fréquents, observés lors du traitement par Raptiva, étaient des symptômes pseudo-grippaux, d'autres effets indésirables importants étaient: leucocytose et lymphocytose, élévation des phosphatases alcalines et des transaminases hépatiques, hypersensibilité et troubles allergiques ainsi que thrombocytopenie et infections. L'apparition de ces manifestations nécessite en arrêt du traitement par efalizumab. Des contrôles réguliers au début et pendant le traitement des thrombocytes et une surveillance de la formule leucocytaire sont recommandées.

### Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Prilium® ad us. vet. Pulver lyophilisiert mit dem neuen Wirkstoff 'Imidapril'

Am **26. Februar 2004** wurde der ACE-Hemmer Prilium® (Imidapril) von Swissmedic für folgende Indikation zugelassen:

«Behandlung von kongestiver Herzinsuffizienz beim Hund (Grad II–IV nach NYHA-Klassifikation), verursacht durch Mitralklappeninsuffizienz oder kongestive Kardiomyopathie. Prilium kann, wenn nötig, mit einem Diuretikum vom Furosemid-Typ und/oder Digoxin-Präparat kombiniert werden. Die empfohlene Dosierung beträgt 0,25 mg/kg einmal täglich bei oraler Verabreichung in einer kleinen Menge Futter oder in Wasser gelöst.

Der aktive Metabolit Imidaprilat hemmt das Angiotensin Converting Enzyme (ACE), welches die Umwandlung von Angiotensin I in Angiotensin II katalysiert und den Bradykinin-Abbau hemmt. Da Angiotensin II stark vasokonstriktorisch, Bradykinin hingegen vasodilatierend wirkt, resultiert eine vasodilatierende Wirkung. – Angiotensin II stimuliert auch die Aldosteronsynthese über das Renin-Angiotensin-System. Somit reduziert Imidaprilat die Aldosteronsekretion, was einen Anstieg der Kalium- sowie eine Abnahme der Natriumkonzentration im Serum zur Folge hat. Auf diese Weise reduziert Imidapril die Vorlast und die Nachlast und senkt den arteriellen Blutdruck ohne die Herzfrequenz zu erhöhen.

Die Verträglichkeit von Imidapril ist gut. Wenn unerwünschte Wirkungen wie Diarrhöe, Hypotonie, Müdigkeit, Schwindel und Appetitlosigkeit beobachtet werden, kann diesen durch Anpassung der Dosierung begegnet werden.

Diuretika und salzarme Ernährung verstärken die Wirkung der ACE-Hemmer durch Aktivierung des Renin-Angiotensin-Aldosteron Systems.

Da keine entsprechenden Daten beim Hund vorliegen, sollte das Medikament bei trächtigen oder säugenden Hündinnen nicht eingesetzt werden.

Die Anwendung bei Hunden mit Hypotonie oder akuter Niereninsuffizienz ist kontraindiziert.

**Autorisation délivrée pour un médicament avec un nouveau principe actif:****Prilium® ad us. vet.****Poudre lyophilisée contenant le nouveau principe actif «imidapril»**

Le **26 février 2004**, l'inhibiteur d'ACE (enzyme de conversion de l'angiotensine) Prilium® (imidapril) a été autorisé par Swissmedic pour l'indication suivante:

«Traitement de l'insuffisance cardiaque congestive chez le chien (de grades II-IV selon la classification NYHA), due à une insuffisance mitrale ou à une cardiomyopathie congestive. Prilium peut être associé si nécessaire à un diurétique de type furosémide et/ou une préparation de digoxine. La posologie recommandée est de 0,25 mg/kg une fois par jour, administrée par voie orale en la mélangeant à une petite quantité de nourriture ou après dissolution dans l'eau.»

Le métabolite actif imidaprilate inhibe l'enzyme de conversion de l'angiotensine (ACE), qui catalyse la transformation de l'angiotensine I en angiotensine II et inhibe la dégradation de la bradykinine. L'action de l'angiotensine II, puissant vasoconstricteur, est contrebalancée par la bradykinine, d'où un effet vasodilatateur. L'angiotensine II stimule également la synthèse de l'aldostérone par le système rénine-angiotensine. L'imidaprilate réduit ainsi la sécrétion d'aldostérone, ce qui entraîne une augmentation de la concentration de potassium ainsi que des déperditions de sodium dans le sérum. L'imidapril diminue donc la précharge et la postcharge cardiaques et réduit la tension artérielle sans accroître la fréquence cardiaque.

La tolérance à l'imidapril est bonne. Il est possible d'adapter la posologie en cas d'effets indésirables de types diarrhées, hypotension, fatigue, vertiges ou perte d'appétit.

Les diurétiques et une alimentation pauvre en sel renforcent l'effet inhibiteur de l'ACE par activation du système rénine-angiotensine-aldostérone.

Aucune donnée en la matière n'étant disponible pour le traitement des chiens, il ne faut pas administrer ce médicament aux femelles gestantes ou allaitantes. L'utilisation chez les chiens souffrant d'hypotonie ou d'insuffisance rénale grave est contre-indiquée.

## **IIb-Hausspezialitäten und Ausverkaufsfristen**

Gemäss dem seit 1. Januar 2002 gültigen Heilmittelgesetz (HMG; SR 812.21) sind Hausspezialitäten Arzneimittel, die nach einer eigenen Formel in kleinen Mengen in einer öffentlichen Apotheke, einer Spitalapotheke, einer Drogerie oder in einem anderen Betrieb, der über eine Herstellungsbewilligung verfügt, hergestellt werden und für die Abgabe an die eigene Kundschaft bestimmt sind (Artikel 9 Absatz 2 Buchstabe c und Artikel 14 Absatz 1 Buchstabe c HMG). Hausspezialitäten der Kategorie IIa und IIb fallen nicht mehr unter diese Definition und müssen daher, sofern der Inhaber der IIb-Anschlussregistrierung am weiteren Vertrieb interessiert ist, vor Ablauf der IKS-Registrierung des Basispräparates als Co-Marketing Arzneimittel bei Swissmedic zugelassen werden.

Gemäss der Übergangsbestimmung in Art. 95 Abs. 1 HMG behalten Registrierungen der IKS ihre Gültigkeit bis spätestens 5 Jahre nach Inkrafttreten des Gesetzes. Die Gültigkeitsdauer einer Anschlussregistrierung richtet sich nach der Gültigkeitsdauer der für das Basispräparat ausgestellten IKS-Registrierungsurkunde. Inhaber von Anschlussregistrierungen müssen somit, sofern sie nach Ablauf der Gültigkeitsdauer der IKS-Registrierungsurkunde des Basispräparates nicht im Besitz einer eigenen Zulassung des Instituts als Co-Marketing Arzneimittel sind, den weiteren Vertrieb und Verkauf einstellen.

### **Praxisänderung bezüglich Ausverkaufsfristen von IIb-Anschlussregistrierungen**

Im Swissmedic Journal 11/2003 wurde zum Thema Ausverkaufsfristen der Artikel «Ausverkaufsfristen: Präzisierung bzw. Änderung der Praxis per 1. Januar 2004» publiziert. In diesem Artikel wird auf den Grundsatz von Artikel 9 Absatz 1 HMG hingewiesen, wonach in der Schweiz nur Arzneimittel in Verkehr gebracht werden dürfen, wenn sie vom Institut zugelassen sind, d. h. solange sie über eine gültige Zulassung verfügen. Der Ausverkauf von Präparaten, die im Zeitpunkt des Ablaufs der Registrierung oder Zulassung bei der Herstellerin, den Grossistinnen und Detaillisten noch an Lager sind, ist deshalb nicht möglich. Aus demselben Grunde können auch keine Ausverkaufsfristen gewährt werden für ablaufende Registrierungen und Zulassungen. Dasselbe gilt für IIb-Anschlussregistrierungen von Basispräparaten.

Für IIb-Anschlussregistrierungen bedeutet dies konkret, dass sie nur bis zum Ablauf der Gültigkeitsdauer der IKS-Registrierungen der Basispräparate ausverkauft werden dürfen. Danach ist ein Ausverkauf nicht mehr erlaubt.

### **Liste der Basispräparate mit Gültigkeitsdauer der IKS-Registrierungen**

Damit sich Inhaber von IIb-Anschlussregistrierungen rechtzeitig auf diese Situation einstellen können, werden in nachfolgender Tabelle sämtliche noch verbliebenen Basispräparate mit IIb-Anschlussregistrierungen aufgeführt. Der Tabelle kann ebenfalls das Datum des Ablaufs der Gültigkeitsdauer der jeweiligen IKS-Registrierung entnommen werden, bis zu welchem der Ausverkauf der für das jeweilige Basispräparat bestehenden IIb-Anschlussregistrierungen noch erlaubt ist und welche Abteilung für die Einreichung eines Co-Marketing Gesuches zuständig wäre.

<b>IKS-Nummer</b>	<b>Präparatename des OTC-Basispräparates</b>	<b>Abteilung</b>	<b>Ablaufdatum der Gültigkeitsdauer der IKS-Registrierung</b>
46474	Alpina Wallwurz-Gel, Gel	KPA	31.12.2004
28269	AVC Plus, Dragées	KPA	31.12.2004
38983	Gem, Halsweh-Lutschtabletten	OTC	31.12.2004
42298	Kamillen-Konzentrat H, flüssig	KPA	31.12.2004
41920	Reisedragées Rezeptur 537, Dragées	OTC	31.12.2004
41187	Dolprone 500, Tabletten	OTC	31.12.2005
43836	Iropect, Bronchialpastillen	OTC	31.12.2005
44136	Bronchialpastillen Rezeptur 541, Pastillen	OTC	31.12.2006
15898	Hicoseen, Sirup	OTC	31.12.2006
41919	Hustendragées Rezeptur 536, Dragées	OTC	31.12.2006
43902	Pectox, Sirup	OTC	31.12.2006
54521	Phytopharma sirop contre la toux avec Butamirate, sirop	OTC	31.12.2006
42968	Sano-Tuss, Sirup	OTC	31.12.2006
21568	Schlaftabletten S	OTC	31.12.2006

Tabelle sortiert nach «Ablaufdatum»

### Spécialités de comptoir de catégorie IIb et délais de liquidation

Conformément à la loi sur les produits thérapeutiques en vigueur depuis le 1<sup>er</sup> janvier 2002 (LPTh; RS 812.21), on appelle spécialités de comptoir les médicaments qui sont fabriqués en petites quantités selon une formule propre à l'établissement, par une officine publique, par une pharmacie d'hôpital, par une droguerie ou par un autre établissement titulaire d'une autorisation de fabrication, et qui sont destinés à être remis aux clients de l'établissement (article 9, alinéa 2, lettre c et article 14, alinéa 1, lettre c LPTh). Les spécialités de comptoir des catégories IIa et IIb n'entrant plus dans cette définition, elles doivent donc, lorsque le titulaire de l'enregistrement accessoire IIb souhaite poursuivre la distribution de son médicament, faire l'objet d'une autorisation de Swissmedic au titre de médicament en co-marketing et ce, avant l'échéance de l'enregistrement OICM de la préparation de base.

Conformément à la disposition transitoire de l'article 95 alinéa 1 LPTh, les enregistrements OICM sont valables pendant 5 ans au plus après l'entrée en vigueur de la loi. La durée de validité d'un enregistrement accessoire dépend de la durée de validité de l'attestation d'enregistrement OICM établie pour la préparation de base. Si leurs produits ne bénéficient d'aucune autorisation de l'institut au titre de médicaments en co-marketing, les titulaires d'enregistrements accessoires sont donc tenus, à l'expiration de la validité de l'attestation OICM, d'arrêter purement et simplement la vente et la distribution de leurs médicaments.

#### **Modification de la pratique en matière de délais de liquidation de préparations relevant d'enregistrements accessoires IIb**

Le thème des délais de liquidation a déjà été abordé dans l'édition 11/2003 du Journal Swissmedic, dans un article intitulé «Délais de liquidation des stocks: Récapitulatif de la pratique actuelle et des changements à compter du 1<sup>er</sup> janvier 2004». Cet article renvoie au principe énoncé dans l'article 9, alinéa 1 LPTh, selon lequel seuls peuvent être mis sur le marché suisse les médicaments qui disposent d'une autorisation valide, c'est-à-dire d'une autorisation de Swissmedic. L'écoulement de préparations encore en stock chez le fabricant, les grossistes ou les détaillants à l'expiration de la validité de l'enregistrement ou de l'autorisation, n'est donc pas possible. De la même manière, aucun délai de liquidation ne peut être accordé pour les produits dont l'enregistrement ou l'autorisation sont déjà échus. Ce principe s'applique également aux enregistrements accessoires IIb liés à des préparations de base.

Concrètement, cette modification implique que les produits bénéficiant d'enregistrements accessoires IIb ne peuvent être vendus que jusqu'à la date d'échéance de la validité des enregistrements OICM des préparations de base concernées. A partir de cette date, leur liquidation est interdite.

#### **Liste des préparations de base avec durée de validité des enregistrements OICM**

Pour permettre aux détenteurs d'enregistrements accessoires IIb de se préparer à cette nouvelle donne dans les délais requis, nous avons regroupé dans le tableau ci-dessous l'ensemble des préparations de base auxquelles sont encore liés des enregistrements accessoires IIb. On y trouvera également la date d'échéance de la validité de l'enregistrement OICM, date jusqu'à laquelle les stocks des préparations bénéficiant d'un enregistrement accessoire IIb pourront encore être écoulés ainsi que le nom de la division compétente en matière de demandes d'autorisation de médicaments en co-marketing.

Numéro OICM	Nom de la préparation de base OTC	Division	Date d'expiration de la validité de l'enregistrement OICM
46474	Alpina Wallwurz-Gel, Gel	KPA	31.12.2004
28269	AVC Plus, dragées	KPA	31.12.2004
38983	Gem, comprimés à sucer contre le mal de gorge	OTC	31.12.2004
42298	Kamillen-Konzentrat H, liquide	KPA	31.12.2004
41920	Dragées contre les maux de voyage formule 537, OTC dragées		31.12.2004
41187	Dolprone 500, comprimés	OTC	31.12.2005
43836	Iropect, pastilles pectorales	OTC	31.12.2005
44136	Bronchialpastillen Rezeptur 541, pastilles	OTC	31.12.2006
15898	Hicoseen, sirop	OTC	31.12.2006
41919	Hustendragées Rezeptur 536, dragées	OTC	31.12.2006
43902	Pectox, sirop	OTC	31.12.2006
54521	Phytopharma sirop contre la toux avec Butamirate, sirop	OTC	31.12.2006
42968	Sano-Tuss, sirop	OTC	31.12.2006
21568	Comprimés somnifères «S»	OTC	31.12.2006

Classement par ordre chronologique des dates d'expiration

## Chargenrückrufe

### **Dolo-Arthrosenex, Crème**

**Zulassungsnummer: 47 192**

**Zulassungsinhaberin: Whitehall-Robins AG, Zug**

**Rückzug der Chargen Nr. 100140, 115040, 203561, 208540, 301930, 307410 (Packungsgrösse 50 g) sowie der Chargen Nr. 100141, 107580, 115041, 203560, 208541, 301931, 307411 (Packungsgrösse 100 g)**

Stabilitätsuntersuchungen haben gezeigt, dass die Einhaltung der Spezifikationen für den Heparin Gehalt über die bisher gültige Laufzeit von 36 Monaten nicht gewährleistet werden kann. Die Zulassungsinhaberin hat deshalb alle Chargen mit einer Laufzeit von 36 Monaten aus dem Handel zurückgerufen.

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

### **Movicol Pulver**

**Zulassungsnummer: 53 869**

**Zulassungsinhaberin: Norgine AG**

**Rückzug der Chargen Nr. 32245, 31949, 31431, 31432, 31098, 31099, 30593, 30333, 29944, 29779, 29778, 29395, 29396 (20er Packung )  
31921, 31922, 31116, 31117, 30803, 30386, 30011, 30012, 29598, 29599 (100er Packung)**

Die Zulassungsinhaberin zieht aufgrund fehlerhafter Angaben zur Indikation im französischen Text der Patienteninformation die obenerwähnten Chargen des Präparats Movicol Pulver auf Stufe Grossist aus dem Handel zurück.

### **Tyroqualin, Lutschtabletten**

**Zulassungsnummer: 34 096**

**Zulassungsinhaberin: Spirig Pharma AG, Egerkingen (SO)**

**Rückzug der Chargen Nr. 9002, 9003, 0002, 0003, 1001, 1002, 2001, 2002, 2003 und 2004**

Stabilitätsuntersuchungen haben gezeigt, dass die Einhaltung der Spezifikationen für den Dequaliniumchloridgehalt über die bisher gültige Laufzeit von 60 Monaten nicht gewährleistet werden kann. Die Zulassungsinhaberin hat deshalb alle Chargen mit einer Laufzeit von 60 Monaten aus dem Handel zurückgerufen.

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



## Retrait de lots

### **Dolo-Arthrosenex, crème**

**N° d'autorisation: 47 192**

**Titulaire de l'autorisation: Whitehall-Robins SA, Zug**

**Retrait des lots n° 100140, 115040, 203561, 208540, 301930, 307410 (tubes de 50 g) et des lots n° 100141, 107580, 115041, 203560, 208541, 301931, 307411 (tubes de 100 g)**

Des études de stabilité ayant montré que la spécification concernant la teneur en héparine ne peut être respectée sur les 36 mois de la durée de conservation, le titulaire de l'autorisation a retiré du marché tous les lots du médicament précité d'une durée de conservation de 36 mois.

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

### **Movicol Pulver**

**N° d'autorisation: 53 869**

**Titulaire de l'autorisation: Norgine AG**

**Retrait des lots n° 32245, 31949, 31431, 31432, 31098, 31099, 30593, 30333, 29944, 29779, 29778, 29395, 29396 (Boîte de 20 sachets)**

**31921, 31922, 31116, 31117, 30803, 30386, 30011, 30012, 29598, 29599 (Boîte de 100 sachets)**

Des informations erronées relatives à l'indication s'étant glissées dans la version française de l'information destinée aux patients des lots susmentionnés de la préparation Movicol, poudre, la société Norgine SA les retire des stocks des grossistes.

### **Tyroqualine, pastilles**

**N° d'autorisation: 34 096**

**Titulaire de l'autorisation: Spirig Pharma SA, Egerkingen (SO)**

**Retrait des lots n° 9002, 9003, 0002, 0003, 1001, 1002, 2001, 2002, 2003 et 2004**

Des études de stabilité ayant montré que la spécification concernant la teneur en chlorure de déqualinium ne peut être respectée sur les 60 mois de la durée de conservation, le titulaire de l'autorisation a retiré du marché tous les lots du médicament précité d'une durée de conservation de 60 mois.

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

**Neuzulassung eines Blutproduktes/Nouvelles autorisations d'un produit sanguin**

**01 Hepatitis-B-Immunglobulin Behring**

Aventis Behring AG, Herostrasse 7, 8048 Zürich 01.03.04

Zul.-Nr.: 00674 Verkaufskategorie: B IT-Nr. 06.01.1

Zusammensetzung: Wirkstoff: Antikörper gegen Hepatitis BS-Antigene \_ min. 200 IE/ml, Protein 100-170mg

Hilfstoffe: Glycin 20-25 mg/ml, Natriumchlorid 2-4 mg/ml, Wasser für Injektionszwecke ad 1 ml

Anwendung: Passive Immunisierung gegen Hepatitis B ab Geburt

Packung: 01 Ampulle  
           001                   1 ml                                   B  
           002                   5 ml                                   B

Gültig bis: 28.02.2009

**01 Hepatitis-B-Immunglobulin Behring**

Aventis Behring AG, Herostrasse 7, 8048 Zürich 01.03.04

No d'AMM: 00674 Catégorie de remise: B Index 06.01.1

Composition: principe actif: anticorps anti-HBs ≥ min. 200 UI/ml, protéine 100- 170mg  
 excipients: acide amino-acétique (glycine) 20-25 mg/ml, chlorure de sodium 2-4 mg/ml et eau pour injection ad 1 ml

Indication: immunisation passive à la naissance contre l'hépatite B

Conditionnement: 01 ampoule  
                       001                   1ml                                   B  
                       002                   5ml                                   B

Valable jusqu'au: 28.02.2009

## Zum Vertrieb freigegebene Chargen Lots de fabrication admis à la commercialisation

### Zum Vertrieb freigegebene Chargen von Arzneimitteln (1.3.–31.3.2004) Lots de fabrication de produits thérapeutiques (1.3.–31.3.2004)

Zulassungs- nummer N° de l'autorisation	Präparat Préparation	Zulassungs- inhaber Titulaire de l'autorisation	Charge Lot	Prüfnummer N° de contrôle	Freigabe- datum Date de libération	Verfall- datum Date de péremption
<b>Impfstoffe / Vaccins</b>						
00567	Ditanrix	GlaxoSmithKline AG	AC12A002KA	7892	22.03.2004	09.2005
00627	Encepur N	Berna Biotech Ltd	037011C	7883	15.03.2004	03.2005
00627	Encepur N	Berna Biotech Ltd	040041C	7901	26.03.2004	05.2005
00551	Engerix-B 10	GlaxoSmithKline AG	AHBVA47CA	7894	24.03.2004	09.2006
00534	Engerix-B 20	GlaxoSmithKline AG	AHBVA052AB	7887	17.03.2004	09.2006
00572	Epaxal	Berna Biotech Ltd	3000238	7813	12.03.2004	08.2005
00572	Epaxal	Berna Biotech Ltd	3000277	7814	12.03.2004	12.2005
00572	Epaxal	Berna Biotech Ltd	3000299	7815	12.03.2004	08.2005
00450	FSME-Immun CC	Baxter AG	370903KD	7908	31.03.2004	04.2005
00450	FSME-Immun CC	Baxter AG	371203KB	7909	31.03.2004	05.2005
00619	Infanrix DTPa-IPV+Hib	GlaxoSmithKline AG	A20CA011A	7875	05.03.2004	04.2006
00268	M-M-R-Vax II	Aventis Pasteur MSD AG 6300 Zug, c/o Pro Vaccine AG	0182N/HU25590	7917	31.03.2004	08.2005
00268	M-M-R-Vax II	Aventis Pasteur MSD AG 6300 Zug, c/o Pro Vaccine AG	0399N/HU25600	7918	31.03.2004	08.2005
00268	M-M-R-Vax II	Pro Vaccine AG	0779N/HU69790	7885	18.03.2004	11.2005
00656	NeisVac-C	Baxter AG	803326Al	7868	01.03.2004	03.2005
00615	Priorix	GlaxoSmithKline AG	A69CA005A	7803	17.03.2004	03.2005
00615	Priorix	GlaxoSmithKline AG	A69CA024A	7899	26.03.2004	03.2005
00035	Te Anatoxal	Berna Biotech Ltd	3000339	7869	03.03.2004	12.2008
00035	Te Anatoxal	Berna Biotech Ltd	3000340	7871	03.03.2004	12.2008
00035	Te Anatoxal	Berna Biotech Ltd	3000342	7891	22.03.2004	12.2008
00592	Twinrix 720/20	GlaxoSmithKline AG	AHABA010CB	7890	19.03.2004	08.2006
<b>Blutprodukte / Produits sanguins</b>						
45780	Haemate HS 1000 IU	Aventis Behring AG	39066411A	7882	11.03.2004	09.2006
00674	Hepatitis-B-Immunglobulin Behring 1.0 ml	Aventis Behring AG	03646811U	7903	29.03.2004	04.2005
52716	Human Albumin 20% Immuno 100 ml	Baxter AG	0115003L	7873	03.03.2004	11.2006
52715	Immunate STIM Plus 250 IU	Baxter AG	09H4303K	7874	04.03.2004	10.2005
52474	Immunine STIM Plus 600 IE	Baxter AG	05D1203G	7870	02.03.2004	06.2005
52411	Lymphoglobuline 5.0 ml	Pro Vaccine AG	LY028	7893	23.03.2004	12.2005
00584	Octagam 100 ml	Octapharma AG	3495148432	7904	29.03.2004	11.2005
00584	Octagam 200 ml	Octapharma AG	4044018431	7888	24.03.2004	12.2005
00584	Octagam 200ml	Octapharma AG	4070078431	7886	24.03.2004	01.2006
41330	Prothromplex Total S-TIM 4 600 IE	Baxter AG	05CH1103H	7884	15.03.2004	03.2006
00444	Sandoglobulin i.v. 12 g	ZLB Bioplasma AG	03685-00001	7865	18.03.2004	12.2006
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	ZLB Bioplasma AG	04036-00045	7849	05.03.2004	11.2006
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	ZLB Bioplasma AG	04036-00047	7863	18.03.2004	11.2006
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	ZLB Bioplasma AG	04036-00048	7850	15.03.2004	11.2006
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	ZLB Bioplasma AG	04036-00049	7864	18.03.2004	11.2006
00444	Sandoglobulin i.v. 10g	ZLB Bioplasma AG	04037-00009	7872	24.03.2004	01.2007
52618	Tissuocol Duo S 2 ml	Baxter AG	H1191003L	7845	05.03.2004	08.2005
52618	Tissuocol Duo S 2 ml	Baxter AG	H970903I	7841	01.03.2004	08.2005

**Neuzulassungen / Nouvelles autorisations**

Humanpräparate / Produits à usage humain

**01 Allergodil saisonal, Augentropfen**

Viatrix GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen

Zul.-Nr.: **56724** Abgabekategorie: **C** Index: 11.06.2. 04.03.2004

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

Anwendung: Symptomatische Behandlung der saisonalen allergischen Konjunktivitis und Rhinokonjunktivitis

Packung: 01 001 4 mL C

Gültig bis: 03. März 2009

**01 Amicosol 1,2 g (1000/200), Trockensubstanz für i.v. Injektion**

**02 Amicosol 2,2 g (2000/200), Trockensubstanz für i.v. Infusion**

Ecosol AG, , 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: **56811** Abgabekategorie: **A** Index: 08.01.93 22.03.2004

Zusammensetzung: 01 PRAEPARATIO SICCA: AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 1 g ut AMOXICILLINUM NATRICUM, ACIDUM CLAVULANICUM 200 mg ut KALII CLAVULANAS pro VITRO.

02 PRAEPARATIO SICCA: AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 2 g ut AMOXICILLINUM NATRICUM, ACIDUM CLAVULANICUM 200 mg ut KALII CLAVULANAS pro VITRO.

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packungen: 01 002 5 Stechampulle(n) A

02 004 5 Stechampulle(n) A

Gültig bis: 21. März 2009

**01 Cipro-Med 250, Filmtabletten**

**02 Cipro-Med 500, Filmtabletten**

**03 Cipro-Med 750, Filmtabletten**

Medika AG, Industriestrasse 121, 4147 Aesch

Zul.-Nr.: **56648** Abgabekategorie: **A** Index: 08.01.8. 09.03.2004

Zusammensetzung: 01 CIPROFLOXACINUM 250 mg ut CIPROFLOXACINI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

02 CIPROFLOXACINUM 500 mg ut CIPROFLOXACINI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

03 CIPROFLOXACINUM 750 mg ut CIPROFLOXACINI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packungen: 01 001 10 Filmtabletten A

003 20 Filmtabletten A

005 100 Filmtabletten A

02 007 10 Filmtabletten A

009 20 Filmtabletten A

011 100 Filmtabletten A

03 013 20 Filmtabletten A

Gültig bis: 09. März 2009

**01 Ciprofloxacin HelvePharm 250 mg, Filmtabletten****02 Ciprofloxacin HelvePharm 500 mg, Filmtabletten****03 Ciprofloxacin HelvePharm 750 mg, Filmtabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: **56650** Abgabekategorie: **A** Index: 08.01.8. 09.03.2004

Zusammensetzung: 01 CIPROFLOXACINUM 250 mg ut CIPROFLOXACINI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

02 CIPROFLOXACINUM 500 mg ut CIPROFLOXACINI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

03 CIPROFLOXACINUM 750 mg ut CIPROFLOXACINI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packungen:	01 001	10 Filmtabletten	A
	003	20 Filmtabletten	A
	005	100 Filmtabletten	A
	02 007	10 Filmtabletten	A
	009	20 Filmtabletten	A
	011	100 Filmtabletten	A
	03 013	20 Filmtabletten	A

Gültig bis: 08. März 2009

**01 Co-Amoxi-Mepha 550, Trockensubstanz für i.v. Injektion****02 Co-Amoxi-Mepha 1100, Trockensubstanz für i.v. Infusion****03 Co-Amoxi-Mepha 1200, Trockensubstanz für i.v. Injektion****04 Co-Amoxi-Mepha 2200, Trockensubstanz für i.v. Infusion**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch

Zul.-Nr.: **56758** Abgabekategorie: **A** Index: 08.01.93 22.03.2004

Zusammensetzung: 01 PRAEPARATIO SICCA: AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 500 mg ut AMOXICILLINUM NATRICUM, ACIDUM CLAVULANICUM 50 mg ut KALII CLAVULANAS pro VITRO.

02 PRAEPARATIO SICCA: AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 1 g ut AMOXICILLINUM NATRICUM, ACIDUM CLAVULANICUM 100 mg ut KALII CLAVULANAS pro VITRO.

03 PRAEPARATIO SICCA: AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 1 g ut AMOXICILLINUM NATRICUM, ACIDUM CLAVULANICUM 200 mg ut KALII CLAVULANAS pro VITRO.

04 PRAEPARATIO SICCA: AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 2 g ut AMOXICILLINUM NATRICUM, ACIDUM CLAVULANICUM 200 mg ut KALII CLAVULANAS pro VITRO.

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packungen:	01 001	10 Stechampulle(n)	A
	02 003	5 Stechampulle(n)	A
	03 005	5 Stechampulle(n)	A
	04 007	5 Stechampulle(n)	A

Gültig bis: 21. März 2009

**01 Dialgine, comprimés**

Intermedica AG, , 1701 Fribourg

N° AMM: **56422**      Catégorie de remise: **D**      Index: 01.01.2.      25.03.2004

Composition:      01 PARACETAMOLUM 500 mg, COFFEINUM 50 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Indication:      analgésique, antipyrétique

Conditionnement: 01 001      10 comprimés      D

Valable jusqu'au: 24 mars 2009

**01 Faslodex, Injektionslösung**

AstraZeneca AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: **56778**      Abgabekategorie: **B**      Index: 07.16.2.      19.03.2004

Zusammensetzung: 01 FULVESTRANTUM 50 mg, ETHANOLUM 96 per CENTUM 100 mg, ALCOHOL BENZYLICUS 100 mg, BENZYLIS BENZOAS 150 mg, RICINI OLEUM q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung:      Cytostaticum

Packung:      01 011      1 Fertigspritze(n)      B

Bemerkung:      FULVESTRANT = NAS

Gültig bis:      18. März 2009

**01 Fursol i.v. 20 mg/2 ml, Injektionslösung**

Ecosol AG, , 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: **56220**      Abgabekategorie: **B**      Index: 05.01.0.      19.03.2004

Zusammensetzung: 01 FUROSEMIDUM 20 mg, NATRII HYDROXIDUM, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 2 mL.

Anwendung:      Diureticum

Packung:      01 à 20mg/2ml  
001      5 Ampulle(n)      B

Gültig bis:      18. März 2009

**01 Imigran T, Filmtabletten**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **56411**      Abgabekategorie: **B**      Index: 02.05.1.      08.03.2004

Zusammensetzung: 01 SUMATRIPTANUM 50 mg ut SUMATRIPTANI SUCCINAS (1:1), EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung:      Behandlung akuter Migräneanfälle

Packungen:      01 002      6 Filmtabletten      B

004      12 Filmtabletten      B

Gültig bis:      07. März 2009

**01 Iressa, Filmtabletten**

AstraZeneca AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: **56154** Abgabekategorie: **A** Index: 07.16.1. 02.03.2004

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

Anwendung: Cytostaticum

Packung: 01 001 30 Filmtabletten A

Bemerkung: GEFITINIBUM = NAS (neuer Wirkstoff)

Gültig bis: 01. März 2009

**01 Künzle tisana lassativa, erbe medicinali sminuzzate**

Parroco Erborista Künzle SA, Via R. Simen 29, 6648 Minusio

N° AMM: **56197** Catégorie de remise: **D** Index: 04.08.14 31.03.2004

Composizione: 01 SENNAE FRUCTUS ANGUSTIFOLIAE 33.3 %, FOENICULI DULCIS FRUCTUS 20 %, ANISI FRUCTUS 16.6 %, CORIANDRI FRUCTUS 16.6 %, CARVI FRUCTUS 6.6 %, LIQUIRITIAE RADIX 6.6 %, pro CHARTA 1.5 g.

Indicazione: In caso di constipazione occasionale

Confezione: 01 024 20 x 1,5 g D

Valevole fino al: 30 marzo 2009

**01 Malex, Tabletten**

Ecosol AG, , 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: **56058** Abgabekategorie: **D** Index: 01.01.1. 31.03.2004

Zusammensetzung: 01 PARACETAMOLUM 500 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Analgetikum, Antipyretikum

Packung: 01 003 20 Tabletten D

Gültig bis: 30. März 2009

**01 Minerva, Dragées**

Berlis AG, Blegistrasse 5, 6341 Baar

Zul.-Nr.: **56923** Abgabekategorie: **B** Index: 09.02.1. 15.03.2004

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

Anwendung: Hormonales Kontrazeptivum für Frauen mit Androgenisierungserscheinungen

Packungen: 01 002 1x21 Dragées B

004 3x21 Dragées B

Gültig bis: 14. März 2009

- 01 OliClinomel 2,2% GF, Infusionslösung zur parenteralen Ernährung**
- 02 OliClinomel 2,8% GF, Infusionslösung zur parenteralen Ernährung**
- 03 OliClinomel 3,4% GF, Infusionslösung zur parenteralen Ernährung**
- 04 OliClinomel 4% GF, Infusionslösung zur parenteralen Ernährung**

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: **56168** Abgabekategorie: **B** Index: 07.01.2. 18.03.2004

Zusammensetzung: **01** I): AMINOACIDA: ISOLEUCINUM 1.32 g, LEUCINUM 1.61 g, LYSINUM ANHYDRICUM 1.28 g ut LYSINI HYDROCHLORIDUM, METHIONINUM 0.88 g, PHENYLALANINUM 1.23 g, THREONINUM 0.92 g, TRYPTOPHANUM 0.4 g, VALINUM 1.28 g, ALANINUM 4.56 g, ARGININUM 2.53 g, GLYCINUM 2.27 g, HISTIDINUM 1.06 g, PROLINUM 1.5 g, SERINUM 1.1 g, TYROSINUM 90 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 400 mL, II): GLUCOSUM ANHYDRICUM 80 g ut GLUCOSUM MONOHYDRICUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 400 mL, III): OLEUM 20 g ut OLIVAE OLEUM ca. 80 % et SOJAE OLEUM PURIFICATUM ca. 20 %, PHOSPHATIDUM OVI DEPURATUM 1.2 g, GLYCEROLUM 2.25 g, NATRII OLEAS 30 mg, AQUA q.s. ad EMULSIONEM pro 200 mL, I) et II) et III) corresp. AMINOACIDA 22 g/L, CARBOHYDRATA 80 g/L, MATERIA CRASSA 20 g/L, ACETAS 13 mmol/L, CHLORIDUM 9 mmol/L, HYDROGENOPHOSPHAS 1.5 mmol/L, in EMULSIONE recenter MIXTA 1000 mL corresp. 2'550 kJ pro 1 L.

**02** I): AMINOACIDA: ISOLEUCINUM 1.68 g, LEUCINUM 2.05 g, LYSINUM ANHYDRICUM 1.62 g ut LYSINI HYDROCHLORIDUM, METHIONINUM 1.12 g, PHENYLALANINUM 1.57 g, THREONINUM 1.18 g, TRYPTOPHANUM 0.5 g, VALINUM 1.62 g, ALANINUM 5.8 g, ARGININUM 3.22 g, GLYCINUM 2.89 g, HISTIDINUM 1.34 g, PROLINUM 1.9 g, SERINUM 1.4 g, TYROSINUM 0.11 g, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 400 mL, II): GLUCOSUM ANHYDRICUM 100 g ut GLUCOSUM MONOHYDRICUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 400 mL, III): OLEUM 40 g ut OLIVAE OLEUM ca. 80 % et SOJAE OLEUM PURIFICATUM ca. 20 %, PHOSPHATIDUM OVI DEPURATUM 2.4 g, GLYCEROLUM 4.5 g, NATRII OLEAS 60 mg, AQUA q.s. ad EMULSIONEM pro 200 mL, I) et II) et III) corresp. AMINOACIDA 28 g/L, CARBOHYDRATA 100 g/L, MATERIA CRASSA 40 g/L, ACETAS 25 mmol/L, CHLORIDUM 11 mmol/L, HYDROGENOPHOSPHAS 3 mmol/L, in EMULSIONE recenter MIXTA 1000 mL corresp. 3'805 kJ pro 1 L.

**03** I): AMINOACIDA: ISOLEUCINUM 2.04 g, LEUCINUM 2.48 g, LYSINUM ANHYDRICUM 1.97 g ut LYSINI HYDROCHLORIDUM, METHIONINUM 1.36 g, PHENYLALANINUM 1.9 g, THREONINUM 1.43 g, TRYPTOPHANUM 0.61 g, VALINUM 1.97 g, ALANINUM 7.04 g, ARGININUM 3.91 g, GLYCINUM 3.5 g, HISTIDINUM 1.63 g, PROLINUM 2.31 g, SERINUM 1.7 g, TYROSINUM 0.14 g, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 400 mL, II): GLUCOSUM ANHYDRICUM 120 g ut GLUCOSUM MONOHYDRICUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 400 mL, III): OLEUM 40 g ut OLIVAE OLEUM ca. 80 % et SOJAE OLEUM PURIFICATUM ca. 20 %, PHOSPHATIDUM OVI DEPURATUM 2.4 g, GLYCEROLUM 4.5 g, NATRII OLEAS 60 mg, AQUA q.s. ad EMULSIONEM pro 200 mL, I) et II) et III) corresp. AMINOACIDA 34 g/L, CARBOHYDRATA 120 g/L, MATERIA CRASSA 40 g/L, ACETAS 31 mmol/L, CHLORIDUM 14 mmol/L, HYDROGENOPHOSPHAS 3 mmol/L, in EMULSIONE recenter MIXTA 1000 mL corresp. 5'080 kJ pro 1 L.

**04** I): AMINOACIDA: ISOLEUCINUM 2.4 g, LEUCINUM 2.92 g, LYSINUM ANHYDRICUM 2.32 g ut LYSINI HYDROCHLORIDUM, METHIONINUM 1.6 g, PHENYLALANINUM 2.24 g, THREONINUM 1.68 g, TRYPTOPHANUM 0.72 g, VALINUM 2.32 g, ALANINUM 8.28 g, ARGININUM 4.6 g, GLYCINUM 4.12 g, HISTIDINUM 1.92 g, PROLINUM 2.72 g, SERINUM 2 g, TYROSINUM 0.16 g, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 400 mL, II): GLUCOSUM ANHYDRICUM 160 g ut GLUCOSUM MONOHYDRICUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 400 mL, III): OLEUM 40 g ut OLIVAE OLEUM ca. 80 % et SOJAE OLEUM PURIFICATUM ca. 20 %, PHOSPHATIDUM OVI DEPURATUM 2.4 g, GLYCEROLUM 4.5 g, NATRII OLEAS 60 mg, AQUA q.s. ad EMULSIONEM pro 200 mL, I) et II) et III) corresp. AMINOACIDA 40 g/L, CARBOHYDRATA 160 g/L, MATERIA CRASSA 40 g/L, ACETAS 37 mmol/L, CHLORIDUM 16 mmol/L, HYDROGENOPHOSPHAS 3 mmol/L, in EMULSIONE recenter MIXTA 1000 mL corresp. 6'555 kJ pro 1 L.

Anwendung:  
Packungen:

Parenterale Ernährung		
<b>01</b>	<b>001</b>	1000 mL B
	<b>003</b>	1500 mL B
	<b>005</b>	2000 mL B
	<b>007</b>	2500 mL B
<b>02</b>	<b>009</b>	1000 mL B
	<b>011</b>	1500 mL B
	<b>013</b>	2000 mL B
	<b>015</b>	2500 mL B
<b>03</b>	<b>017</b>	1000 mL B
	<b>019</b>	1500 mL B
	<b>021</b>	2000 mL B
	<b>023</b>	2500 mL B
<b>04</b>	<b>025</b>	1000 mL B
	<b>027</b>	1500 mL B
	<b>029</b>	2000 mL B
	<b>031</b>	2500 mL B

Gültig bis: 17. März 2009



**01 OliClinomel 2,2% GF-E, Infusionslösung zur parenteralen Ernährung****02 OliClinomel 2,8% GF-E, Infusionslösung zur parenteralen Ernährung****03 OliClinomel 3,4% GF-E, Infusionslösung zur parenteralen Ernährung****04 OliClinomel 4% GF-E, Infusionslösung zur parenteralen Ernährung**

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: **56167**Abgabekategorie: **B**

Index: 07.01.2.

18.03.2004

- Zusammensetzung: 01 I): AMINOACIDA: ISOLEUCINUM 1.32 g, LEUCINUM 1.61 g, LYSINUM ANHYDRICUM 1.28 g ut LYSINI HYDROCHLORIDUM, METHIONINUM 0.88 g, PHENYLALANINUM 1.23 g, THREONINUM 0.92 g, TRYPTOPHANUM 0.4 g, VALINUM 1.28 g, ALANINUM 4.56 g, ARGININUM 2.53 g, GLYCINUM 2.27 g, HISTIDINUM 1.06 g, PROLINUM 1.5 g, SERINUM 1.1 g, TYROSINUM 90 mg, MINERALIA: KALII CHLORIDUM 1.19 g, MAGNESII CHLORIDUM HEXAHYDRICUM 0.45 g, NATRII ACETAS TRIHYDRICUM 0.98 g, NATRII GLYCEROPHOSPHAS 2.14 g, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 400 mL, II): GLUCOSUM ANHYDRICUM 80 g ut GLUCOSUM MONOHYDRICUM, CALCII CHLORIDUM DIHYDRICUM 0.3 g, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 400 mL, III): OLEUM 20 g ut OLIVAE OLEUM ca. 80 % et SOJAE OLEUM PURIFICATUM ca. 20 %, PHOSPHATIDUM OVI DEPURATUM 1.2 g, GLYCEROLUM 2.25 g, NATRII OLEAS 30 mg, AQUA q.s. ad EMULSIONEM pro 200 mL, I) et II) et III) corresp. AMINOACIDA 22 g/L, CARBOHYDRATA 80 g/L, MATERIA CRASSA 20 g/L, NATRIUM 21 mmol/L, KALIUM 16 mmol/L, MAGNESIUM 2.2 mmol/L, CALCIUM 2 mmol/L, ACETAS 30 mmol/L, CHLORIDUM 33 mmol/L, HYDROGENOPHOSPHAS 8.5 mmol/L, in EMULSIONE recenter MIXTA 1000 mL corresp. 2'550 kJ pro 1 L.
- 02 I): AMINOACIDA: ISOLEUCINUM 1.68 g, LEUCINUM 2.05 g, LYSINUM ANHYDRICUM 1.62 g ut LYSINI HYDROCHLORIDUM, METHIONINUM 1.12 g, PHENYLALANINUM 1.57 g, THREONINUM 1.18 g, TRYPTOPHANUM 0.5 g, VALINUM 1.62 g, ALANINUM 5.8 g, ARGININUM 3.22 g, GLYCINUM 2.89 g, HISTIDINUM 1.34 g, PROLINUM 1.9 g, SERINUM 1.4 g, TYROSINUM 0.11 g, MINERALIA: KALII CHLORIDUM 1.79 g, MAGNESII CHLORIDUM HEXAHYDRICUM 0.45 g, NATRII ACETAS TRIHYDRICUM 2.45 g, NATRII GLYCEROPHOSPHAS 2.14 g, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 400 mL, II): GLUCOSUM ANHYDRICUM 100 g ut GLUCOSUM MONOHYDRICUM, CALCII CHLORIDUM DIHYDRICUM 0.3 g, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 400 mL, III): OLEUM 40 g ut OLIVAE OLEUM ca. 80 % et SOJAE OLEUM PURIFICATUM ca. 20 %, PHOSPHATIDUM OVI DEPURATUM 2.4 g, GLYCEROLUM 4.5 g, NATRII OLEAS 60 mg, AQUA q.s. ad EMULSIONEM pro 200 mL, I) et II) et III) corresp. AMINOACIDA 28 g/L, CARBOHYDRATA 100 g/L, MATERIA CRASSA 40 g/L, NATRIUM 32 mmol/L, KALIUM 24 mmol/L, MAGNESIUM 2.2 mmol/L, CALCIUM 2 mmol/L, ACETAS 49 mmol/L, CHLORIDUM 44 mmol/L, HYDROGENOPHOSPHAS 10 mmol/L, in EMULSIONE recenter MIXTA 1000 mL corresp. 3'805 kJ pro 1 L.
- 03 I): AMINOACIDA: ISOLEUCINUM 2.04 g, LEUCINUM 2.48 g, LYSINUM ANHYDRICUM 1.97 g ut LYSINI HYDROCHLORIDUM, METHIONINUM 1.36 g, PHENYLALANINUM 1.9 g, THREONINUM 1.43 g, TRYPTOPHANUM 0.61 g, VALINUM 1.97 g, ALANINUM 7.04 g, ARGININUM 3.91 g, GLYCINUM 3.5 g, HISTIDINUM 1.63 g, PROLINUM 2.31 g, SERINUM 1.7 g, TYROSINUM 0.14 g, MINERALIA: KALII CHLORIDUM 1.79 g, MAGNESII CHLORIDUM HEXAHYDRICUM 0.45 g, NATRII ACETAS TRIHYDRICUM 2.45 g, NATRII GLYCEROPHOSPHAS 2.14 g, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 400 mL, II): GLUCOSUM ANHYDRICUM 120 g ut GLUCOSUM MONOHYDRICUM, CALCII CHLORIDUM DIHYDRICUM 0.3 g, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 400 mL, III): OLEUM 40 g ut OLIVAE OLEUM ca. 80 % et SOJAE OLEUM PURIFICATUM ca. 20 %, PHOSPHATIDUM OVI DEPURATUM 2.4 g, GLYCEROLUM 4.5 g, NATRII OLEAS 60 mg, AQUA q.s. ad EMULSIONEM pro 200 mL, I) et II) et III) corresp. AMINOACIDA 34 g/L, CARBOHYDRATA 120 g/L, MATERIA CRASSA 40 g/L, NATRIUM 32 mmol/L, KALIUM 24 mmol/L, MAGNESIUM 2.2 mmol/L, CALCIUM 2 mmol/L, ACETAS 53 mmol/L, CHLORIDUM 46 mmol/L, HYDROGENOPHOSPHAS 10 mmol/L, in EMULSIONE recenter MIXTA 1000 mL corresp. 5'080 kJ pro 1 L.

04 I): AMINOACIDA: ISOLEUCINUM 2.4 g, LEUCINUM 2.92 g, LYSINUM ANHYDRICUM 2.32 g ut LYSINI HYDROCHLORIDUM, METHIONINUM 1.6 g, PHENYLALANINUM 2.24 g, THREONINUM 1.68 g, TRYPTOPHANUM 0.72 g, VALINUM 2.32 g, ALANINUM 8.28 g, ARGININUM 4.6 g, GLYCINUM 4.12 g, HISTIDINUM 1.92 g, PROLINUM 2.72 g, SERINUM 2 g, TYROSINUM 0.16 g, MINERALIA: KALII CHLORIDUM 1.79 g, MAGNESII CHLORIDUM HEXAHYDRICUM 0.45 g, NATRII ACETAS TRIHYDRICUM 2.45 g, NATRII GLYCEROPHOSPHAS 2.14 g, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 400 mL, II): GLUCOSUM ANHYDRICUM 160 g ut GLUCOSUM MONOHYDRICUM, CALCII CHLORIDUM DIHYDRICUM 0.3 g, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 400 mL, III): OLEUM 40 g ut OLIVAE OLEUM ca. 80 % et SOJAE OLEUM PURIFICATUM ca. 20 %, PHOSPHATIDUM OVI DEPURATUM 2.4 g, GLYCEROLUM 4.5 g, NATRII OLEAS 60 mg, AQUA q.s. ad EMULSIONEM pro 200 mL, I) et II) et III) corresp. AMINOACIDA 40 g/L, CARBOHYDRATA 160 g/L, MATERIA CRASSA 40 g/L, NATRIUM 32 mmol/L, KALIUM 24 mmol/L, MAGNESIUM 2.2 mmol/L, CALCIUM 2 mmol/L, ACETAS 57 mmol/L, CHLORIDUM 48 mmol/L, HYDROGENOPHOSPHAS 10 mmol/L, in EMULSIONE recenter MIXTA 1000 mL corresp. 6'555 kJ pro 1 L.

Anwendung:

Parenterale Ernährung

Packungen:

01 002	1000 mL	B
004	1500 mL	B
006	2000 mL	B
008	2500 mL	B
02 010	1000 mL	B
012	1500 mL	B
014	2000 mL	B
016	2500 mL	B
03 018	1000 mL	B
020	1500 mL	B
022	2000 mL	B
024	2500 mL	B
04 026	1000 mL	B
028	1500 mL	B
030	2000 mL	B
032	2500 mL	B

Gültig bis:

17. März 2009

**01 Paradentosan Gel**

Tentan AG, Brännliweg 16, 4433 Ramlinsburg

Zul.-Nr.: **56070**

Abgabekategorie: **D**

Index: 13.04.0.

22.03.2004

Zusammensetzung: 01 CHLORHEXIDINI DIGLUCONAS 2 mg, MYRRHAE TINCTURA 3.8 mg, SALVIAE AETHEROLEUM 1 mg, XYLITOLUM, AROMATICA: MENTHAE PIPERITAE AETHEROLEUM, EXCIPIENS ad GELATUM pro 1 g corresp. ETHANOLUM 18 % V/V.

Anwendung:

Mund- und Rachendesinfiziens

Packung:

01 001	35 g	.	D
--------	------	---	---

Gültig bis:

21. März 2009

**01 Paradentosan Spüllösung**

Tentan AG, Brünliweg 16, 4433 Ramlinsburg

Zul.-Nr.: **56080** Abgabekategorie: **D** Index: 13.04.0. 22.03.2004

Zusammensetzung: 01 CHLORHEXIDINI DIGLUCONAS 0.5 mg, MYRRHAE TINCTURA 1.9 mg, SALVIAE AETHEROLEUM 0.5 mg, XYLITOLUM, AROMATICA: MENTHAE PIPERITAE AETHEROLEUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 g corresp. ETHANOLUM 15 % V/V.

Anwendung: Mund- und Rachendesinfiziens

Packung: 01 021 250 mL D

Gültig bis: 21. März 2009

**01 Principrox 250, Filmtabletten****02 Principrox 500, Filmtabletten****03 Principrox 750, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: **56649** Abgabekategorie: **A** Index: 08.01.8. 09.03.2004

Zusammensetzung: 01 CIPROFLOXACINUM 250 mg ut CIPROFLOXACINI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

02 CIPROFLOXACINUM 500 mg ut CIPROFLOXACINI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

03 CIPROFLOXACINUM 750 mg ut CIPROFLOXACINI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packungen:	01 002	10 Filmtabletten	A
	004	20 Filmtabletten	A
	006	100 Filmtabletten	A
	02 008	10 Filmtabletten	A
	010	20 Filmtabletten	A
	012	100 Filmtabletten	A
	03 014	20 Filmtabletten	A

Gültig bis: 08. März 2009

**01 Raptiva, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung e.Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: **56714** Abgabekategorie: **A** Index: 10.03.0. 09.03.2004

Zusammensetzung: 01 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: EFALIZUMABUM 125 mg, SACCHARUM, HISTIDINI HYDROCHLORIDUM MONOHYDRICUM, HISTIDINUM, POLYSORBATUM 20, pro VITRO, SOLVENS: AQUA ad INIJECTABILIA 1.25 mL, corresp. 100 mg/mL.

Anwendung: Mittelschwere bis schwere Plaque-Psoriasis bei Erwachsenen

Packungen:	01 001	1 Durchstichflasche(n)	A
	003	4 Durchstichflasche(n)	A

Bemerkung: EFALIZUMABUM DCI = NCE (neuer Wirkstoff)

Gültig bis: 08. März 2009

**01 Rhinathiol Sans Sucre Enfants, Sirop**

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

N° AMM: <b>56169</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	08.03.2004
Composition:	01 CARBOCISTEINUM 100 mg, SACCHARINUM, VANILLINUM, AROMATICA, COLOR.: E 124, CONSERV.: E 219, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 5 mL.		
Indication:	Mucolytique		
Conditionnement:	01 002	125 mL	D
Valable jusqu'au:	07 mars 2009		

**01 Sidroga Prostatatee, geschnittene Kräuter**

Sidroga AG, Untere Bühlstrasse 4, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: <b>56341</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 05.98.0.	19.03.2004
Zusammensetzung:	01 URTICAE RADIX 90 %, MENTHAE PIPERITAE FOLIUM 4 %, ZINGIBERIS RHIZOMA 3 %, CARYOPHYLLI FLOS 1.5 %, CINNAMOMI CORTEX 1.5 %, pro CHARTA 2.3 g.		
Anwendung:	Zur Linderung bei Prostatabeschwerden		
Packung:	01 002	20 x 2,3 g	D
Gültig bis:	18. März 2009		

**01 Simcora 20, Filmtabletten**

**02 Simcora 40, Filmtabletten**

Ecosol AG, , 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>56035</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	05.03.2004
Zusammensetzung:	01 SIMVASTATINUM 20 mg, ANTIOX.: E 320, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO. 02 SIMVASTATINUM 40 mg, ANTIOX.: E 320, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.		
Anwendung:	Reduktion der Serumcholesterinkonzentration		
Packungen:	01 002	30 Filmtabletten	B
	004	100 Filmtabletten	B
	02 006	30 Filmtabletten	B
	008	100 Filmtabletten	B
Gültig bis:	04. März 2009		

**01 Zyrtec Zaptabs, Schmelztabletten**

UCB-Pharma AG, Kreuzstrasse 60, 8008 Zürich

Zul.-Nr.: <b>56187</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 07.13.1.	17.03.2004
Zusammensetzung:	01 CETIRIZINI DIHYDROCHLORIDUM 10 mg, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.		
Anwendung:	Antiallergikum		
Packung:	01 002	7 Schmelztabletten	C
Gültig bis:	09. März 2009		

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

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

Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: **56694** Abgabekategorie: **A** 30.03.2004

Zusammensetzung: 01 AGLEPRISTONUM 30 mg, ETHANOLUM ANHYDRICUM, ARACHIDIS OLEUM, q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Unterbrechung der Trächtigkeit bei Hündinnen bis zum 45. Tag nach der Paarung

Packungen:	01 001	5 mL	A
	003	10 mL	A

Bemerkung: AGLEPRISTONUM = NCE (neuer Wirkstoff)

Gültig bis: 29. März 2009

**01 Marbocyl P 5mg ad us.vet., Tabletten****02 Marbocyl P 20mg ad us.vet., Tabletten****03 Marbocyl P 80mg ad us.vet., Tabletten**

Vétoquinol AG, Aemmenmattstrasse 2, 3123 Belp

Zul.-Nr.: **56899** Abgabekategorie: **A** 16.03.2004

Zusammensetzung:	01	MARBOFLOXACINUM 5 mg, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
	02	MARBOFLOXACINUM 20 mg, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
	03	MARBOFLOXACINUM 80 mg, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung:	01	Antibiotikum (Gyrasehemmer) für Hunde und Katzen
	02	Antibiotikum (Gyrasehemmer) für Hunde
	03	Antibiotikum (Gyrasehemmer) für Hunde

Packungen:	01 002	10 Tabletten	A
	02 004	10 Tabletten	A
	03 006	6 Tabletten	A

Gültig bis: 15. März 2009

**01 Optimectin Pour-On ad us.vet., Lösung**

Vétoquinol AG, Aemmenmattstrasse 2, 3123 Belp

Zul.-Nr.: **56302** Abgabekategorie: **B** 16.03.2004

Zusammensetzung: 01 IVERMECTINUM 5 mg, COLOR.: E 131, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Zur Behandlung und Kontrolle von Endo- und Ektoparasiten bei Rindern

Packungen:	01 001	250 mL	B
	003	1000 mL	B

Gültig bis: 15. März 2009

**01 Orbeseal ad us.vet., Suspension in Injektoren**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **56745** Abgabekategorie: **C** 18.03.2004

Zusammensetzung: 01 I): BISMUTHI SUBNITRAS 2.6 g, PARAFFINUM LIQUIDUM, ALUMINII DI/TRISTEARAS, SILICA COLLOIDALIS ANHYDRICA, pro VASE 4 g, II): TELA cum SOLUTIONE, SOLUTIO: ALCOHOL ISOPROPYLICUS 70 % V/V, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 2 mL.

Anwendung: Antibiotikafreier Euterschutz während der Trockenzeit für Rinder (Milchkühe)

Packung: 01 Injektoren mit Desinfektionstücher

004 24 x 4 g C

Gültig bis: 17. März 2009

**01 Pulmodox ad us.vet., orale Paste für Hunde**

Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: **56160** Abgabekategorie: **A** 16.03.2004

Zusammensetzung: 01 DOXYCYCLINUM 60 mg ut DOXYCYCLINI HYCLAS, ANTIOX.: E 320, EXCIPIENS ad PASTAM pro 1 g.

Anwendung: Bakterielle Infektionen der oberen Atemwege bei Hunden

Packungen: 01 Applikator

001 5 g A

003 10 g A

005 20 g A

Gültig bis: 15. März 2009

**01 Pyceze ad us.vet., Lösung**

Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: **56644** Abgabekategorie: **B** 12.03.2004

Zusammensetzung: 01 BRONOPOLUM 500 mg, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Antimycotikum für Nutzfische und deren Bruteier

Packungen: 01 001 1 Liter B

003 5 Liter B

Bemerkung: BRONOPOLUM = NCE (neuer Wirkstoff)

Gültig bis: 11. März 2009

**01 Rilexine orale Paste ad us.vet.**

Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: **55129** Abgabekategorie: **A** 16.03.2004

Zusammensetzung: 01 CEFALEXINUM MONOHYDRICUM 200 mg, AROMATICA, ANTIOX.: E 320, CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS, EXCIPIENS ad PASTAM pro 1 g.

Anwendung: Cephalosporin-Antibiotikum für Hunde und Katzen

Packungen:	01 002	4.2 g	A
	004	10.5 g	A
	006	21 g	A

Gültig bis: 15. März 2009

**01 Rimadyl 20mg ad us.vet., Kautabletten****02 Rimadyl 50mg ad us.vet., Kautabletten****03 Rimadyl 100mg ad us.vet., Kautabletten**

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

Zul.-Nr.: **56229** Abgabekategorie: **B** 05.03.2004

Zusammensetzung: 01 CARPROFENUM 20 mg, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

02 CARPROFENUM 50 mg, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

03 CARPROFENUM 100 mg, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Nichtsteroidaler Entzündungshemmer für den Hund

Packungen:	01 002	20 Kautabletten	B
	004	100 Kautabletten	B
	02 006	20 Kautabletten	B
	008	100 Kautabletten	B
	03 010	20 Kautabletten	B
	012	100 Kautabletten	B

Gültig bis: 04. März 2009

Exporte / Exports

**01 Advil 200 Liqua, Weichkapseln**

Whitehall-Robins AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: **55923** Abgabekategorie: **C** Index: 07.10.1. 02.03.2004

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

Anwendung: Antiphlogistikum, Analgetikum, Antipyretikum

Packung: —

Bemerkung: Nur für den Export bestimmt.

Gültig bis: 01. März 2009

**01 Scholl Hühneraugenpflaster One Step Regular**

**02 Scholl Hühneraugenpflaster One Step extra dünn**

SSL Healthcare Schweiz AG, Schneidergasse 7, 4056 Basel

Zul.-Nr.: **56069** Abgabekategorie: **E** Index: 10.07.0. 19.03.2004

Zusammensetzung: 01 I): TELA, EXCIPIENS pro PRAEPARATIONE, II): TELA cum: ACIDUM SALICYLICUM 40 % m/m, ANTIOX.: E 321, EXCIPIENS pro PRAEPARATIONE.

02 I): TELA, EXCIPIENS pro PRAEPARATIONE, II): TELA cum: ACIDUM SALICYLICUM 40 % m/m, ANTIOX.: E 321, EXCIPIENS pro PRAEPARATIONE.

Anwendung: Entfernung von Hühneraugen

Packungen: —

Bemerkung: Nur für den Export bestimmt.

Gültig bis: 18. März 2009



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

Humanpräparate / Produits à usage humain

### 01 Accupro 5, Filmtabletten

### 02 Accupro 10, Filmtabletten

### 03 Accupro 20, Filmtabletten

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **50141** Abgabekategorie: **B** Index: 02.07.1. 19.03.2004

Zusammensetzung: 01 QUINAPRILUM 5 mg ut QUINAPRILI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

02 QUINAPRILUM 10 mg ut QUINAPRILI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

03 QUINAPRILUM 20 mg ut QUINAPRILI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Antihypertensivum

Packungen:	01 012	30 Filmtabletten	B
	02 039	30 Filmtabletten	B
	055	100 Filmtabletten	B
	03 063	30 Filmtabletten	B
	098	100 Filmtabletten	B

\* Gültig bis: 18. März 2009

### 01 Agoprim 800/160, Tabletten

Ogera AG, Lerzenstrasse 18, 8953 Dietikon

Zul.-Nr.: **54736** Abgabekategorie: **A** Index: 08.01.93 22.03.2004

Zusammensetzung: 01 SULFAMETHOXAZOLUM 800 mg, TRIMETHOPRIMUM 160 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packung:	01 010	10 Tabletten	A
----------	--------	--------------	---

\* Gültig bis: 21. März 2009

### 01 Akineton, Injektionslösung

Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: **24035** Abgabekategorie: **B** Index: 01.08.0. 31.03.2004

Zusammensetzung: 01 BIPERIDENI LACTAS 5 mg, NATRII LACTAS, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Morbus Parkinson

Packung:	01 018	5 Ampulle(n)	B
----------	--------	--------------	---

\* Gültig bis: 30. März 2009

**01 Akineton, Tabletten**

Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: **24036** Abgabekategorie: **B** Index: 01.08.0. 31.03.2004

Zusammensetzung: 01 BIPERIDENI HYDROCHLORIDUM 2 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Morbus Parkinson

Packungen: 01 014 20 Tabletten B  
022 50 Tabletten B

\* Gültig bis: 31. März 2009

**01 Alvogyl, Paste**

Odontopharm AG, Engestrasse 23, 3000 Bern 26

Zul.-Nr.: **22416** Abgabekategorie: **B** Index: 13.06.0. 24.03.2004

Zusammensetzung: 01 IODOFORMIUM 158 mg, BUTYLIS 4-AMINOBENZOAS 257 mg, EUGENOLUM 137 mg, CALCII CARBONAS, OLIVAE OLEUM, AQUA, PENGHAWAR DJAMBI FIBRA, NATRII LAURILSULFAS, MENTHAE CRISPAE AETHEROLEUM, EUCALYPTI AETHEROLEUM, EXCIPIENS ad PASTAM pro 1 g.

Anwendung: Alveolitis

Packung: 01 014 11 g B

\* Gültig bis: 23. März 2009

**02 Amigo Kräutersirup**

Mislin + Balthasar AG, Lavendelweg 2, 6281 Hochdorf

Zul.-Nr.: **38475** Abgabekategorie: **E** Index: 03.02.0. 04.03.2004

Zusammensetzung: 02 LIQUIRITIAE EXTRACTUM SICCUM 66 mg, FOENICULI EXTRACTUM SPISSUM 34.5 mg, PLANTAGINIS EXTRACTUM SPISSUM 27.5 mg, MELISSAE EXTRACTUM SPISSUM 31 mg, AURANTII PERICARPII EXTRACTUM SPISSUM 21 mg, SORBITOLUM, SACCHARINUM, AROMATICA, COLOR.: E 150, CONSERV.: E 202, E 218, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 10 mL.

Anwendung: Bei Erkältungshusten

Packung: 02 010 200 mL E

\* Gültig bis: 03. März 2009

**01 Amoxi-Mepha 100 mg/4 mL, Granulat zur Zubereitung einer Suspension****04 Amoxi-Mepha 200 mg/4 mL, Granulat zur Zubereitung einer Suspension**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch

Zul.-Nr.: **49929** Abgabekategorie: **A** Index: 08.01.23 30.03.2004

Zusammensetzung: 01 AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 100 mg ut AMOXICILLINUM TRIHYDRICUM, SACCHARUM 1.792 g, AROMATICA, CONSERV.: E 211, EXCIPIENS ad GRANULATUM corresp. SUSPENSIO RECONSTITUTA 4 mL.

04 AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 200 mg ut AMOXICILLINUM TRIHYDRICUM, SACCHARUM 1.674 g, AROMATICA, CONSERV.: E 211, EXCIPIENS ad GRANULATUM corresp. SUSPENSIO RECONSTITUTA 4 mL.

Anwendung: Infektionskrankheiten

\* Packungen: 01 048 80 mL A

04 021 80 mL A

\* Gültig bis: 29. März 2009

**01 Amoxi-Mepha 500, Lactab****02 Amoxi-Mepha 750, Lactab****03 Amoxi-Mepha 1000, Lactab****04 Amoxi-Mepha 375, Lactab**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch

Zul.-Nr.: **44911** Abgabekategorie: **A** Index: 08.01.23 30.03.2004

Zusammensetzung: 01 AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 500 mg ut AMOXICILLINUM TRIHYDRICUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

02 AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 750 mg ut AMOXICILLINUM TRIHYDRICUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

03 AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 1 g ut EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

04 AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 375 mg ut AMOXICILLINUM TRIHYDRICUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packungen: 01 019 20 Lactabs A

02 027 20 Lactabs A

03 035 20 Lactabs A

04 043 16 Lactabs A

\* Gültig bis: 29. März 2009

**01 Amoxicillin HelvePharm 1000 mg, Lacktabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: **49815** Abgabekategorie: **A** Index: 08.01.23 30.03.2004

Zusammensetzung: 01 AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 1 g ut AMOXICILLINUM TRIHYDRICUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packungen: 01 034 10 Lacktabletten A

042 20 Lacktabletten A

\* Gültig bis: 29. März 2009

**01 Amoxicillin HelvePharm 375 mg, Tabletten**

**02 Amoxicillin HelvePharm 750 mg, Tabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: **51900** Abgabekategorie: **A** Index: 08.01.23 30.03.2004

Zusammensetzung: 01 AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 375 mg ut AMOXICILLINUM TRIHYDRICUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

02 AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 750 mg ut AMOXICILLINUM TRIHYDRICUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packungen: 01 030 16 Tabletten A

02 049 20 Tabletten A

\* Gültig bis: 29. März 2009

**01 Amoxicillin HelvePharm, Pulver für Suspension**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: **49816** Abgabekategorie: **A** Index: 08.01.23 30.03.2004

Zusammensetzung: 01 AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 200 mg ut AMOXICILLINUM TRIHYDRICUM, SACCHARUM 1.55 g, AROMATICA, VANILLINUM, COLOR.: E 127, EXCIPIENS ad PULVEREM corresp. SUSPENSIO RECONSTITUTA 4 mL.

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packung: 01 030 80 mL A

\* Gültig bis: 29. März 2009

**\* 02 Andriol Testocaps, Kapseln**

Organon AG, Churerstrasse 160 b, 8808 Pfäffikon

Zul.-Nr.: **42028** Abgabekategorie: **B** Index: 07.08.4. 03.03.2004

\* Zusammensetzung: 02 TESTOSTERONI UNDECYLAS 40 mg, COLOR.: E 110, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Androgenmangel (Hypogonadismus) beim Mann

Packung: 02 029 60 Kapseln B

\* Gültig bis: 02. März 2009

**02 Arilin 500 mg, Filmtabletten**

Medika AG, Industriestrasse 121, 4147 Aesch

Zul.-Nr.: **45940** Abgabekategorie: **B** Index: 08.04.3. 24.03.2004

Zusammensetzung: 02 METRONIDAZOLUM 500 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Infektionen durch Anaerobier und Protozoen

Packung: 02 020 20 Filmtabletten B

\* Gültig bis: 23. März 2009

**01 Arteoptic 1 %, Augentropfen**  
**02 Arteoptic 2 %, Augentropfen**  
**03 Arteoptic 0,5 %, Augentropfen**

Bausch & Lomb Swiss AG, Sumpfstrasse 3, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: **46117** Abgabekategorie: **B** Index: 11.09.0. 09.03.2004

Zusammensetzung: 01 CARTEOLOLI HYDROCHLORIDUM 10 mg, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.  
 02 CARTEOLOLI HYDROCHLORIDUM 20 mg, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.  
 03 CARTEOLOLI HYDROCHLORIDUM 5 mg, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Glaukom

Packungen:	01 018	5 mL	B
	034	3 x 5 mL	B
	02 026	5 mL	B
	042	3 x 5 mL	B
	03 050	5 mL	B

\* Gültig bis: 08. März 2009

**01 Asazine 400 mg, Filmtabletten**  
**02 Asazine 800 mg, Filmtabletten**

Tillotts Pharma AG, Hauptstrasse 27, 4417 Ziefen

Zul.-Nr.: **53108** Abgabekategorie: **B** Index: 04.09.0. 12.03.2004

Zusammensetzung: 01 MESALAZINUM 400 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.  
 02 MESALAZINUM 800 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Colitis ulcerosa

Packungen:	01 016	100 Filmtabletten	B
	02 032	90 Filmtabletten	B

\* Gültig bis: 11. März 2009

**01 Atenil, Tabletten**  
**02 Atenil mite, Tabletten**  
**04 Atenil submite, Tabletten**

Ecosol AG, , 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: **49619** Abgabekategorie: **B** Index: 02.03.0. 15.03.2004

Zusammensetzung: 01 ATENOLOLUM 100 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.  
 02 ATENOLOLUM 50 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.  
 04 ATENOLOLUM 25 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Beta-Rezeptorenblocker

Packungen:	01 030	20 Tabletten	B
	049	100 Tabletten	B
	02 014	20 Tabletten	B
	022	100 Tabletten	B
	04 057	20 Tabletten	B
	065	100 Tabletten	B

\* Gültig bis: 14. März 2009

**01 Atenolol-Mepha 50, Lactabs**  
**02 Atenolol-Mepha 100, Lactabs**  
**03 Atenolol-Mepha 25, Lactabs**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch

Zul.-Nr.: **50075** Abgabekategorie: **B** Index: 02.03.0. 17.03.2004

Zusammensetzung: 01 ATENOLOLUM 50 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.  
 02 ATENOLOLUM 100 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.  
 03 ATENOLOLUM 25 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Beta-Rezeptorenblocker

Packungen:	01 036	30 Lactabs	B
	044	100 Lactabs	B
	02 060	30 Lactabs	B
	079	100 Lactabs	B
	03 095	30 Lactabs	B
	109	100 Lactabs	B

\* Gültig bis: 16. März 2009

**01 Atrovent 250 mcg/2 ml, Inhalationslösung (Einzeldosen)****02 Atrovent 500 mcg/2 ml, Inhalationslösung (Einzeldosen)****03 Atrovent 250 mcg/1 ml, Inhalationslösung (Einzeldosen)****04 Atrovent 500 mcg/1 ml, Inhalationslösung (Einzeldosen)**

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

Zul.-Nr.: **52584** Abgabekategorie: **B** Index: 03.04.3. 19.03.2004

Zusammensetzung: 01 IPRATROPII BROMIDUM corresp. IPRATROPII BROMIDUM ANHYDRICUM 0.25 mg, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 2 mL.

02 IPRATROPII BROMIDUM corresp. IPRATROPII BROMIDUM ANHYDRICUM 0.5 mg, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 2 mL.

03 IPRATROPII BROMIDUM corresp. IPRATROPII BROMIDUM ANHYDRICUM 0.25 mg, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

04 IPRATROPII BROMIDUM corresp. IPRATROPII BROMIDUM ANHYDRICUM 0.5 mg, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Bronchospasmolytikum

Packungen:	01 019	60 Dose(n)	B
	02 027	20 Dose(n)	B
	035	60 Dose(n)	B
	03 043	20 Dose(n)	B
	051	60 Dose(n)	B
	04 078	20 Dose(n)	B
	086	60 Dose(n)	B

\* Gültig bis: 18. März 2009

**01 Augmentin 1 g (875/125), Filmtabletten**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **53692** Abgabekategorie: **A** Index: 08.01.93 15.03.2004

Zusammensetzung: 01 AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 875 mg ut AMOXICILLINUM TRIHYDRICUM, ACIDUM CLAVULANICUM 125 mg ut KALII CLAVULANAS, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packungen:	01 028	12 Filmtabletten	A
	036	5 x 20 Filmtabletten	A
	052	20 Filmtabletten	A

\* Gültig bis: 14. März 2009

**01 Augmentin 375 mg (250/125), Filmtabletten**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **43882** Abgabekategorie: **A** Index: 08.01.93 15.03.2004

Zusammensetzung: 01 AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 250 mg ut AMOXICILLINUM TRIHYDRICUM, ACIDUM CLAVULANICUM 125 mg ut KALII CLAVULANAS, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packungen:	01 015	1 x 16 Tabletten	A
	023	5 x 20 Tabletten	A

\* Gültig bis: 14. März 2009

**01 Augmentin 625 mg (500/125), Filmtabletten**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **45674** Abgabekategorie: **A** Index: 08.01.93 15.03.2004

Zusammensetzung: 01 AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 500 mg ut AMOXICILLINUM TRIHYDRICUM, ACIDUM CLAVULANICUM 125 mg ut KALII CLAVULANAS, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packungen: 01 010 20 Tabletten A  
 029 5 x 20 Tabletten A  
 037 10 Tabletten A

\* Gültig bis: 14. März 2009

**02 Augmentin Duo 457 mg (400/57), Pulver zur Herstellung einer Suspension**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **53974** Abgabekategorie: **A** Index: 08.01.93 15.03.2004

Zusammensetzung: 02 AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 400 mg ut AMOXICILLINUM TRIHYDRICUM, ACIDUM CLAVULANICUM 57 mg ut KALII CLAVULANAS, ASPARTAMUM, AROMATICA, ETHYLVANILLINUM, CONSERV.: E 211, EXCIPIENS ad PULVEREM corresp. SUSPENSIO RECONSTITUTA 5 mL.

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packungen: 02 mit Dosierbecher  
 058 70 mL A  
 066 140 mL A  
 02 mit Dosierpipette  
 074 35 mL A

\* Gültig bis: 14. März 2009

**01 Augmentin Trio 156,25 mg (125/31,25), Pulver zur Herstellung einer Suspension**

**02 Augmentin Trio forte 312,5 mg (250/62,5), Pulver zur Herstellung einer Suspension**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **45673** Abgabekategorie: **A** Index: 08.01.93 15.03.2004

Zusammensetzung: 01 AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 125 mg ut AMOXICILLINUM TRIHYDRICUM, ACIDUM CLAVULANICUM 31.25 mg ut KALII CLAVULANAS, ASPARTAMUM, AROMATICA, EXCIPIENS ad PULVEREM corresp. SUSPENSIO RECONSTITUTA 5 mL.

02 AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 250 mg ut AMOXICILLINUM TRIHYDRICUM, ACIDUM CLAVULANICUM 62.5 mg ut KALII CLAVULANAS, ASPARTAMUM, AROMATICA, EXCIPIENS ad PULVEREM corresp. SUSPENSIO RECONSTITUTA 5 mL.

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packungen: 01 030 100 mL A  
 02 049 100 mL A

\* Gültig bis: 14. März 2009



**02 Augmentin Trio 312,5 mg (250/62,5), Sachets**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>45672</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.93	15.03.2004
Zusammensetzung:	02 AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 250 mg ut AMOXICILLINUM TRIHYDRICUM, ACIDUM CLAVULANICUM 62.5 mg ut KALII CLAVULANAS, ASPARTAMUM, VANILLINUM, AROMATICA, EXCIPIENS ad PULVEREM pro CHARTA.		
Anwendung:	Infektionskrankheiten		
Packung:	02 042	20 Sachets	A
* Gültig bis:	14. März 2009		

**01 Augmentin Trio 62,5 mg (50/12,5), Pulver zur Herstellung einer Tropfsuspension**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>46207</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.93	15.03.2004
Zusammensetzung:	01 AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 50 mg ut AMOXICILLINUM TRIHYDRICUM, ACIDUM CLAVULANICUM 12.5 mg ut KALII CLAVULANAS, SACCHARINUM, AROMATICA, EXCIPIENS ad PULVEREM corresp. SUSPENSIO RECONSTITUTA 1 mL.		
Anwendung:	Infektionskrankheiten		
Packung:	01 025	20 mL	A
* Gültig bis:	14. März 2009		

**01 Augmentin i.v. 1,2 g (1000/200) Adult, Injektionspräparat****02 Augmentin i.v. 2,2 g (2000/200) Adult, Infusionspräparat****03 Augmentin i.v. 550 mg (500/50) Paed., Injektionspräparat****04 Augmentin i.v. 1,1 g (1000/100) Paed., Infusionspräparat**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>46452</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.93	15.03.2004
Zusammensetzung:	01 PRAEPARATIO SICCA: AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 1 g ut AMOXICILLINUM NATRICUM, ACIDUM CLAVULANICUM 200 mg ut KALII CLAVULANAS pro VITRO.		
	02 PRAEPARATIO SICCA: AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 2 g ut AMOXICILLINUM NATRICUM, ACIDUM CLAVULANICUM 200 mg ut KALII CLAVULANAS pro VITRO.		
	03 PRAEPARATIO SICCA: AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 500 mg ut AMOXICILLINUM NATRICUM, ACIDUM CLAVULANICUM 50 mg ut KALII CLAVULANAS pro VITRO.		
	04 PRAEPARATIO SICCA: AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 1 g ut AMOXICILLINUM NATRICUM, ACIDUM CLAVULANICUM 100 mg ut KALII CLAVULANAS pro VITRO.		
Anwendung:	Infektionskrankheiten		
Packungen:	01 046	5 Ampulle(n)	A
	02 054	5 Infusionsflasche(n)	A
	03 011	10 Ampulle(n)	A
	04 038	5 Infusionsflasche(n)	A
* Gültig bis:	14. März 2009		

**01 Aziclav 1 g (875/125), Filmtabletten**

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: **54600** Abgabekategorie: **A** Index: 08.01.93 29.03.2004

Zusammensetzung: 01 AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 875 mg ut AMOXICILLINUM TRIHYDRICUM, ACIDUM CLAVULANICUM 125 mg ut KALII CLAVULANAS, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packungen: 01 046 12 Filmtabletten A  
054 20 Filmtabletten A

\* Gültig bis: 28. März 2009

**01 Aziclav 156,25 mg (125/31,25), Pulver zur Herstellung einer Kindersuspension**

**02 Aziclav forte 312,5 mg (250/62,5), Pulver zur Herstellung einer Kindersuspension**

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: **54602** Abgabekategorie: **A** Index: 08.01.93 29.03.2004

Zusammensetzung: 01 AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 125 mg ut AMOXICILLINUM TRIHYDRICUM, ACIDUM CLAVULANICUM 31.25 mg ut KALII CLAVULANAS, ASPARTAMUM, AROMATICA, EXCIPIENS ad PULVEREM corresp. SUSPENSIO RECONSTITUTA 5 mL.

02 AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 250 mg ut AMOXICILLINUM TRIHYDRICUM, ACIDUM CLAVULANICUM 62.5 mg ut KALII CLAVULANAS, ASPARTAMUM, AROMATICA, EXCIPIENS ad PULVEREM corresp. SUSPENSIO RECONSTITUTA 5 mL.

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packungen: 01 030 100 mL A  
02 049 100 mL A

\* Gültig bis: 28. März 2009

**01 Aziclav 375 mg (250/125), Filmtabletten**

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: **54598** Abgabekategorie: **A** Index: 08.01.93 29.03.2004

Zusammensetzung: 01 AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 250 mg ut AMOXICILLINUM TRIHYDRICUM, ACIDUM CLAVULANICUM 125 mg ut KALII CLAVULANAS, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packung: 01 033 16 Filmtabletten A

\* Gültig bis: 28. März 2009

**01 Aziclav 625 mg (500/125), Filmtabletten**

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: **54599** Abgabekategorie: **A** Index: 08.01.93 29.03.2004

Zusammensetzung: 01 AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 500 mg ut AMOXICILLINUM TRIHYDRICUM, ACIDUM CLAVULANICUM 125 mg ut KALII CLAVULANAS, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packungen: 01 048 10 Filmtabletten A  
056 20 Filmtabletten A

\* Gültig bis: 28. März 2009

**01 Azillin 100, Pulver für Tropfen**

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: **50138** Abgabekategorie: **A** Index: 08.01.23 30.03.2004

Zusammensetzung: 01 AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 100 mg ut AMOXICILLINUM TRIHYDRICUM, CYCLAMAS, AROMATICA, EXCIPIENS ad PULVEREM corresp. SUSPENSIO RECONSTITUTA 2 mL.

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packung: 01 011 40 mL A

\* Gültig bis: 29. März 2009

**02 Azillin 200, Pulver für Sirup**

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: **45858** Abgabekategorie: **A** Index: 08.01.23 30.03.2004

Zusammensetzung: 02 AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 200 mg ut AMOXICILLINUM TRIHYDRICUM, CYCLAMAS, AROMATICA, EXCIPIENS ad PULVEREM corresp. SUSPENSIO RECONSTITUTA 5 mL.

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packung: 02 030 100 mL A

\* Gültig bis: 29. März 2009

**01 Azillin 375 mg, Filmtabletten****02 Azillin 750 mg, Filmtabletten**

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: **45859** Abgabekategorie: **A** Index: 08.01.23 30.03.2004

Zusammensetzung: 01 AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 375 mg ut AMOXICILLINUM TRIHYDRICUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

02 AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 750 mg ut AMOXICILLINUM TRIHYDRICUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packungen: 01 053 16 Filmtabletten A

02 045 20 Filmtabletten A

\* Gültig bis: 29. März 2009

**\* 01 Becoco Easyhaler 200, Inhalationspulver**

Ecosol AG, , 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: **53950** Abgabekategorie: **B** Index: 03.04.4. 18.03.2004

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

Anwendung: Antiasthmatikum

Packung: 01 027 200 Inhalationen B

\* Gültig bis: 17. März 2009

**01 Brevibloc 2,5 g, Infusionslösungskonzentrat**

**02 Brevibloc 100 mg, Infusionslösung**

**03 Brevibloc 2,5 g/250 ml, Infusionslösung**

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: **49576** Abgabekategorie: **B** Index: 02.03.0. 09.03.2004

Zusammensetzung: 01 ESMOLOLI HYDROCHLORIDUM 2.5 g, NATRII ACETAS TRIHYDRICUM, ACIDUM ACETICUM GLACIALE, PROPYLENGLYCOLUM, ETHANOLUM 2.01 g, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 10 mL.  
 02 ESMOLOLI HYDROCHLORIDUM 100 mg, NATRII ACETAS TRIHYDRICUM, ACIDUM ACETICUM GLACIALE, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 10 mL.  
 03 ESMOLOLI HYDROCHLORIDUM 2.5 g, NATRII CHLORIDUM, NATRII ACETAS TRIHYDRICUM, ACIDUM ACETICUM GLACIALE, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 250 mL.

Anwendung: Betarezeptoren-Blocker

Packungen: 01 013 1 Ampulle(n) B  
 02 021 5 Durchstichflasche(n) B  
 03 Beutel  
 048 250 mL B

\* Gültig bis: 08. März 2009

**01 Burinex, Tabletten**

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

Zul.-Nr.: **38287** Abgabekategorie: **B** Index: 05.01.0. 15.03.2004

Zusammensetzung: 01 BUMETANIDUM 1 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Diureticum

Packungen: 01 028 20 Tabletten B  
 036 100 Tabletten B

\* Gültig bis: 14. März 2009

**04 Calciumfolinat Ebewe 30 mg, Injektionslösung**

**05 Calciumfolinat Ebewe 100 mg, Injektionslösung**

Nycomed AG, Moosacherstrasse 14 (Au), 8820 Wädenswil

Zul.-Nr.: **51075** Abgabekategorie: **B** Index: 06.07.3. 24.03.2004

Zusammensetzung: 04 ACIDUM FOLINICUM 30 mg ut CALCII FOLINAS, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 3 mL.  
 05 ACIDUM FOLINICUM 100 mg ut CALCII FOLINAS, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 10 mL.

Anwendung: Antidot gegen Folsäureantagonisten

Packungen: 04 Ampullen  
 056 5 x 3 mL B  
 05 Ampullen  
 064 5 x 10 mL B

\* Gültig bis: 23. März 2009

**01 Calciumfolinat Ebewe, Kapseln**

Nycomed AG, Moosacherstrasse 14 (Au), 8820 Wädenswil

Zul.-Nr.: **51076** Abgabekategorie: **B** Index: 06.07.3. 24.03.2004

Zusammensetzung: 01 ACIDUM FOLINICUM 15 mg ut CALCII FOLINAS, COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Antidot gegen Folsäureantagonisten

Packung: 01 028 20 Kapseln B

\* Gültig bis: 23. März 2009

**01 Campto 40 mg/2 ml, Infusionskonzentrat****02 Campto 100 mg/5 ml, Infusionskonzentrat**

Aventis Pharma AG, Herostrasse 7, 8048 Zürich

Zul.-Nr.: **53470** Abgabekategorie: **A** Index: 07.16.1. 29.03.2004

Zusammensetzung: 01 IRINOTECANI HYDROCHLORIDUM TRIHYDRICUM 40 mg, SORBITOLUM, ACIDUM LACTICUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 2 mL.

02 IRINOTECANI HYDROCHLORIDUM TRIHYDRICUM 100 mg, SORBITOLUM, ACIDUM LACTICUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 5 mL.

Anwendung: Cytostaticum

Packungen: 01 017 1 Stechampulle(n) A

02 025 1 Stechampulle(n) A

\* Gültig bis: 28. März 2009

**02 Cedax 400 mg, Kapseln**

Essex Chemie AG, Tribschenstrasse 11, 6002 Luzern

Zul.-Nr.: **52059** Abgabekategorie: **A** Index: 08.01.3. 02.03.2004

Zusammensetzung: 02 CEFTIBUTENUM ANHYDRICUM 400 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packungen: 02 038 10 Kapseln A

054 5 Kapseln A

\* Gültig bis: 01. März 2008

**02 Cedax, Pulver zur Herstellung einer Suspension**

Essex Chemie AG, Tribschenstrasse 11, 6002 Luzern

Zul.-Nr.: **52060** Abgabekategorie: **A** Index: 08.01.3. 02.03.2004

Zusammensetzung: 02 CEFTIBUTENUM ANHYDRICUM 36 mg, SACCHARUM 200.8 mg, AROMATICA, CONSERV.: E 211, EXCIPIENS ad PULVEREM corresp. SUSPENSIO RECONSTITUTA 1 mL.

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packungen: 02 036 30 mL A

044 60 mL A

\* Gültig bis: 01. März 2008

**01 Cinnageron, Kapseln**

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

Zul.-Nr.: **40441** Abgabekategorie: **B** Index: 02.06.2. 15.03.2004

Zusammensetzung: 01 CINNARIZINUM 75 mg, COLOR.: E 104, E 127, E 132, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Calciumantagonist, Durchblutungsstörungen

Packungen: 01 018 30 Kapseln B  
 026 100 Kapseln B  
 042 500 Kapseln B

\* Gültig bis: 14. März 2009

**01 Cinnageron, Tabletten**

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

Zul.-Nr.: **40442** Abgabekategorie: **B** Index: 02.06.2. 15.03.2004

Zusammensetzung: 01 CINNARIZINUM 25 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Calciumantagonist, Durchblutungsstörungen

Packungen: 01 014 50 Tabletten B  
 022 100 Tabletten B  
 049 500 Tabletten B

\* Gültig bis: 14. März 2009

**02 Ciproxin 250, Lacktabletten**

**03 Ciproxin 500, Lacktabletten**

**04 Ciproxin 750, Lacktabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: **47795** Abgabekategorie: **A** Index: 08.01.8. 02.03.2004

Zusammensetzung: 02 CIPROFLOXACINUM 250 mg ut CIPROFLOXACINI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

03 CIPROFLOXACINUM 500 mg ut CIPROFLOXACINI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

04 CIPROFLOXACINUM 750 mg ut CIPROFLOXACINI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Infektionskrankheiten

\* Packungen: 02 044 10 Lacktabletten A  
 052 20 Lacktabletten A  
 133 6 Lacktabletten A  
 03 060 10 Lacktabletten A  
 079 20 Lacktabletten A  
 117 100 Lacktabletten A  
 125 10 x 20 Lacktabletten A  
 04 095 20 Lacktabletten A

Bemerkung: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.01.2003

Gültig bis: 31. Dezember 2006

**01 Clavamox 1 g (875/125), Filmtabletten**

Grünenthal Pharma AG, Sändli, 8756 Mitlödi

Zul.-Nr.: **55017** Abgabekategorie: **A** Index: 08.01.93 29.03.2004

Zusammensetzung: 01 AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 875 mg ut AMOXICILLINUM TRIHYDRICUM, ACIDUM CLAVULANICUM 125 mg ut KALII CLAVULANAS, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packungen: 01 006 12 Filmtabletten A  
008 20 Filmtabletten A

\* Gültig bis: 28. März 2009

**01 Clavamox 375 mg (250/125), Filmtabletten**

Grünenthal Pharma AG, Sändli, 8756 Mitlödi

Zul.-Nr.: **55015** Abgabekategorie: **A** Index: 08.01.93 29.03.2004

Zusammensetzung: 01 AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 250 mg ut AMOXICILLINUM TRIHYDRICUM, ACIDUM CLAVULANICUM 125 mg ut KALII CLAVULANAS, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packung: 01 002 16 Filmtabletten A

\* Gültig bis: 28. März 2009

**01 Clavamox 625 mg (500/125), Filmtabletten**

Grünenthal Pharma AG, Sändli, 8756 Mitlödi

Zul.-Nr.: **55016** Abgabekategorie: **A** Index: 08.01.93 29.03.2004

Zusammensetzung: 01 AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 500 mg ut AMOXICILLINUM TRIHYDRICUM, ACIDUM CLAVULANICUM 125 mg ut KALII CLAVULANAS, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packungen: 01 003 20 Filmtabletten A  
007 10 Filmtabletten A

\* Gültig bis: 28. März 2009

**01 Clavamox Trio 156,25 mg (125/31,25), Pulver zur Herstellung einer Suspension****02 Clavamox Trio forte 312,5 mg (250/62,5), Pulver zur Herstellung einer Suspension**

Grünenthal Pharma AG, Sändli, 8756 Mitlödi

Zul.-Nr.: **55019** Abgabekategorie: **A** Index: 08.01.93 29.03.2004

Zusammensetzung: 01 AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 125 mg ut AMOXICILLINUM TRIHYDRICUM, ACIDUM CLAVULANICUM 31.25 mg ut KALII CLAVULANAS, ASPARTAMUM, AROMATICA, EXCIPIENS ad PULVEREM corresp. SUSPENSIO RECONSTITUTA 5 mL.

02 AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 250 mg ut AMOXICILLINUM TRIHYDRICUM, ACIDUM CLAVULANICUM 62.5 mg ut KALII CLAVULANAS, ASPARTAMUM, AROMATICA, EXCIPIENS ad PULVEREM corresp. SUSPENSIO RECONSTITUTA 5 mL.

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packungen: 01 002 100 mL A  
02 004 100 mL A

\* Gültig bis: 28. März 2009

**01 Codipront, Kapseln**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **34134** Abgabekategorie: **B** Index: 03.03.1. 03.03.2004

Zusammensetzung: 01 CODEINUM 30 mg ad RESINAM ADSORBATUM, PHENYLTOLOXAMINUM 10 mg ad RESINAM ADSORBATUM, COLOR.: E 127, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Husten

Packungen:	01 014	10 Kapseln	B
	022	20 Kapseln	B
	030	60 Kapseln	B

\* Gültig bis: 02. März 2009

**01 Codipront, Saft**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **34135** Abgabekategorie: **B** Index: 03.03.1. 03.03.2004

Zusammensetzung: 01 CODEINUM 11.0 mg ad RESINAM ADSORBATUM, PHENYLTOLOXAMINUM 3.6 mg ad RESINAM ADSORBATUM, SACCHARINUM, AROMATICA, COLOR.: E 127, CONSERV.: E 216, E 218, EXCIPIENS ad SUSPENSIONEM pro 5 mL.

Anwendung: Husten

Packung:	01 010	90 mL	B
----------	--------	-------	---

\* Gültig bis: 02. März 2009

**01 Cripar 20 mg, Tabletten**

Merz Pharma (Schweiz) AG, Postfach, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: **51992** Abgabekategorie: **B** Index: 01.08.0. 18.03.2004

Zusammensetzung: 01 DIHYDROERGOCRIPTINI MESILAS 20 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Intervallbehandlung der Migräne, Morbus Parkinson

Packungen:	01 016	20 Tabletten	B
	024	100 Tabletten	B

\* Gültig bis: 17. März 2009

**01 Cripar 5 mg, Kapseln**

Merz Pharma (Schweiz) AG, Postfach, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: **51993** Abgabekategorie: **B** Index: 01.08.0. 18.03.2004

Zusammensetzung: 01 DIHYDROERGOCRIPTINI MESILAS 5 mg, COLOR.: E 127, E 132, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Intervallbehandlung der Migräne, Morbus Parkinson

Packung:	01 012	30 Kapseln	B
----------	--------	------------	---

\* Gültig bis: 17. März 2009



**01 Cymevene, Injektionspräparat**

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

Zul.-Nr.: **49188** Abgabekategorie: **A** Index: 08.03.0. 30.03.2004

Zusammensetzung: 01 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: GANCICLOVIRUM 500 mg ut GANCICLOVIRUM NATRICUM, pro VITRO.

Anwendung: Cytomegalie-Infektionen

Packung: 01 013 1 x 500 mg Ampulle(n) A

\* Gültig bis: 29. März 2009

**01 Dafnegil Neo Duopack**

Merz Pharma (Schweiz) AG, Postfach, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: **54494** Abgabekategorie: **B** Index: 09.03.0. 12.03.2004

Zusammensetzung: 01 I): CICLOPIROXUM OLAMINUM 10 mg, CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g, II): CICLOPIROXUM OLAMINUM 100 mg, CONSERV.: E 210, EXCIPIENS pro OVULO.

Anwendung: Vaginalmykosen

Packung: 01 6 Vaginaltabletten + 40 g Crème  
017 Kombipackung(en) B

\* Gültig bis: 11. März 2009

**03 Deponit 5, Pflaster****04 Deponit 10, Pflaster**

Schwarz Pharma AG, Jurastrasse 2, 4142 Münchenstein

Zul.-Nr.: **45986** Abgabekategorie: **B** Index: 02.04.1. 01.04.2004Zusammensetzung: 03 GLYCEROLI TRINITRAS 18.7 mg, EXCIPIENS ad PRAEPARATIONEM pro 9 cm<sup>2</sup> cum LIBERATIONE 5 mg/24 h.04 GLYCEROLI TRINITRAS 37.4 mg, EXCIPIENS ad PRAEPARATIONEM pro 18 cm<sup>2</sup> cum LIBERATIONE 10 mg/24 h.

Anwendung: Koronartherapeutikum aus der Klasse der organischen Nitrate

Packungen: 03 071 10 Pflaster B  
098 30 Pflaster B  
101 100 Pflaster B  
04 128 10 Pflaster B  
136 30 Pflaster B  
144 100 Pflaster B

\* Gültig bis: 07. März 2009

**01 Deroxat, Filmtabletten**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

---

Zul.-Nr.: <b>51188</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	18.03.2004
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

---

Zusammensetzung: 01 PAROXETINUM 20 mg ut PAROXETINI HYDROCHLORIDUM HEMIHYDRICUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer

\* Packungen:

01 012	14 Filmtabletten	B
020	28 Filmtabletten	B
039	98 Filmtabletten	B
01 Klinikpackung		
047	10 x 28 Filmtabletten	B

Bemerkung: ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.04.2003

Gültig bis: 31. Dezember 2007

---

**10 Dianeal PD1 1,36****11 Dianeal PD1 2,27****12 Dianeal PD1 3,86**

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: **42307** Abgabekategorie: **B** Index: 05.04.0. 30.03.2004

Zusammensetzung: 10 Natrium 132 mmol, Calcium 1.75 mmol, Magnesium 0.75 mmol, Chloridum 102 mmol, L-Lactas 35 mmol, Glucosum anhydricum 13.6 g, Aqua q.s. ad solutionem pro 1000 mL.

11 Natrium 132 mmol, Calcium 1.75 mmol, Magnesium 0.75 mmol, Chloridum 102 mmol, L-Lactas 35 mmol, Glucosum anhydricum 22.7 g, Aqua q.s. ad solutionem pro 1000 mL.

12 Natrium 132 mmol, Calcium 1.75 mmol, Magnesium 0.75 mmol, Chloridum 102 mmol, L-Lactas 35 mmol, Glucosum anhydricum 38.6 g, Aqua q.s. ad solutionem pro 1000 mL.

Anwendung: Peritonealdialyse

* Packungen:	10	149	500 mL	B
		157	1000 mL	B
		165	1500 mL	B
		173	2000 mL	B
		297	750 mL	B
		327	5000 mL	B
		386	3000 mL	B
		408	2500 mL	B
	11	181	500 mL	B
		203	1000 mL	B
		211	1500 mL	B
		238	2000 mL	B
		637	2500 mL	B
		785	5000 mL	B
		793	750 mL	B
		807	3000 mL	B
	12	254	1000 mL	B
		262	1500 mL	B
		270	2000 mL	B
		319	750 mL	B
		335	5000 mL	B
		394	3000 mL	B
		513	500 mL	B
		645	2500 mL	B

\* Bemerkungen: Applikationssysteme/Konnektoren: Single Bag; Twin Bag; Twin Bag Long Line; Spike Konnektor; Luer Konnektor; Lineo Konnektor  
Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 28.07.2000

Gültig bis: 31. Dezember 2004

**04 Dianeal PD4 1,36**

**05 Dianeal PD4 2,27**

**06 Dianeal PD4 3,86**

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: **52799** Abgabekategorie: **B** Index: 05.04.0. 30.03.2004

Zusammensetzung: **04** NATRIUM 132 mmol, CALCIUM 1.25 mmol, MAGNESIUM 0.25 mmol, CHLORIDUM 95 mmol, L-LACTAS 40 mmol, GLUCOSUM ANHYDRICUM 13.6 g, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1000 mL.

**05** NATRIUM 132 mmol, CALCIUM 1.25 mmol, MAGNESIUM 0.25 mmol, CHLORIDUM 95 mmol, L-LACTAS 40 mmol, GLUCOSUM ANHYDRICUM 22.7 g, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1000 mL.

**06** NATRIUM 132 mmol, CALCIUM 1.25 mmol, MAGNESIUM 0.25 mmol, CHLORIDUM 95 mmol, L-LACTAS 40 mmol, GLUCOSUM ANHYDRICUM 38.6 g, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1000 mL.

Anwendung: Peritonealdialyse

* Packungen:	<b>04</b>	<b>015</b>	1500 mL	B
		<b>023</b>	2000 mL	B
		<b>031</b>	2500 mL	B
		<b>058</b>	3000 mL	B
		<b>066</b>	5000 mL	B
	<b>05</b>	<b>074</b>	1500 mL	B
		<b>082</b>	2000 mL	B
		<b>090</b>	2500 mL	B
		<b>104</b>	3000 mL	B
		<b>112</b>	5000 mL	B
	<b>06</b>	<b>120</b>	1500 mL	B
		<b>139</b>	2000 mL	B
		<b>147</b>	2500 mL	B
		<b>155</b>	3000 mL	B
		<b>163</b>	5000 mL	B

\* Bemerkungen: Applikationssysteme/Konnektoren: Single Bag; Twin Bag; Twin Bag Long Line; Spike Konnektor; Luer Konnektor; Lineo Konnektor  
Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 04.07.2000

Gültig bis: 31. Dezember 2004

**01 Diazepam Desitin 5 mg, Rectal Tube**

**02 Diazepam Desitin 10 mg, Rectal Tube**

Desitin Pharma GmbH, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: **54467** Abgabekategorie: **B** Index: 01.07.1. 16.03.2004

Zusammensetzung: **01** DIAZEPAMUM 5 mg, CONSERV.: E 210, E 211, ALCOHOL BENZYLICUS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 2.5 mL.

**02** DIAZEPAMUM 10 mg, CONSERV.: E 210, E 211, ALCOHOL BENZYLICUS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 2.5 mL.

Anwendung: Antiepileptikum

Packungen:	<b>01</b>	Rectal Tuben à 5 mg	
		<b>028</b>	5 Stück B
	<b>02</b>	Rectal Tuben à 10 mg	
		<b>036</b>	5 Stück B

\* Gültig bis: 15. März 2009

**01 Dihydergot, Nasalspray**

Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **49603** Abgabekategorie: **B** Index: 02.05.1. 19.03.2004

Zusammensetzung: 01 DIHYDROERGOTAMINI MESILAS 4 mg, COFFEINUM 10 mg, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Therapie akuter Anfälle klassischer Migräne

Packung: 01 Vials mit Sprayvorrichtung

010 1 mL B

\* Gültig bis: 18. März 2009

**01 Diltiazem-Mepha 60 retard, Opticaps****02 Diltiazem-Mepha 90 retard, Opticaps**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch

Zul.-Nr.: **50167** Abgabekategorie: **B** Index: 02.06.1. 15.03.2004

Zusammensetzung: 01 DILTIAZEMI HYDROCHLORIDUM 60 mg, COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro CAPSULA.

02 DILTIAZEMI HYDROCHLORIDUM 90 mg, COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Calciumantagonist

Packungen: 01 011 50 Kapseln B

046 100 Kapseln B

02 038 20 Kapseln B

054 100 Kapseln B

\* Gültig bis: 14. März 2009

**02 Dilzem 25 mg, Injektionspräparat**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **48079** Abgabekategorie: **B** Index: 02.06.1. 18.03.2004

Zusammensetzung: 02 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: DILTIAZEMUM 25 mg, MANNITOLUM, pro VITRO, SOLVENS: AQUA ad INIECTABILIA 5 mL.

Anwendung: Calciumantagonist

Packung: 02 024 5 Ampulle(n) B

\* Gültig bis: 17. März 2009

**01 Dilzem 90 retard, Filmtabletten**

**02 Dilzem 120 retard, Filmtabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **46269** Abgabekategorie: **B** Index: 02.06.1. 15.03.2004

Zusammensetzung: 01 DILTIAZEMI HYDROCHLORIDUM 90 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.  
02 DILTIAZEMI HYDROCHLORIDUM 120 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Calciumantagonist

Packungen: 01 020 100 Filmtabletten B  
039 20 Filmtabletten B  
02 047 30 Tabletten B  
055 100 Tabletten B

\* Gültig bis: 14. März 2009

**01 Dilzem RR, Filmtabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **49577** Abgabekategorie: **B** Index: 02.06.1. 15.03.2004

Zusammensetzung: 01 DILTIAZEMI HYDROCHLORIDUM 180 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Calciumantagonist

Packungen: 01 028 30 Filmtabletten B  
036 100 Filmtabletten B

\* Gültig bis: 14. März 2009

**01 Dilzem, Tabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **44493** Abgabekategorie: **B** Index: 02.06.1. 15.03.2004

Zusammensetzung: 01 DILTIAZEMI HYDROCHLORIDUM 60 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Calciumantagonist

Packungen: 01 012 50 Tabletten B  
020 100 Tabletten B

\* Gültig bis: 14. März 2009

**01 Dipiperon, Tabletten**

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: **30269** Abgabekategorie: **B** Index: 01.05.0. 31.03.2004

Zusammensetzung: 01 PIPAMPERONUM 40 mg ut PIPAMPERONI DIHYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Neurolepticum

Packungen: 01 012 30 Tabletten B  
020 200 Tabletten B

\* Gültig bis: 30. März 2009

**01 Dr. Reckeweg R 25 Prostatan, gouttes homéopathiques**

Laboratoire homéopathique REBOH, Chemin de Malley 30, 1007 Lausanne

N° AMM: <b>45054</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	12.03.2004
Composition:	01 CHIMAPHILA UMBELLATA D3, CLEMATIS VITALBA D3, CONIUM MACULATUM D5, FERROSI PICRAS D4, PAREIRA BRAVA D2, POPULUS TREMULOIDES D3, PULSATILLA PRATENSIS D3, SERENOA REPENS D2 ana PARTES 0.1 mL, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 36 % V/V.		
Indication:	Affections de la prostate		
Conditionnement:	01 020	50 mL	C
* Valable jusqu'au:	11 mars 2009		

**02 Dr. Reckeweg R 27 Renocalcin, gouttes homéopathiques**

Laboratoire homéopathique REBOH, Chemin de Malley 30, 1007 Lausanne

N° AMM: <b>45056</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 20.01.0.	12.03.2004
Composition:	02 ACIDUM NITRICUM D6, BERBERIS VULGARIS D3, LYCOPODIUM CLAVATUM D5, SARSAPARILLA D3 ana PARTES 0.1 mL, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 36 % V/V.		
Indication:	Calculs rénaux		
Conditionnement:	02 058	50 mL	B
* Valable jusqu'au:	11 mars 2009		

**01 Dr. Reckeweg R 28 Secalen, gouttes homéopathiques**

Laboratoire homéopathique REBOH, Chemin de Malley 30, 1007 Lausanne

N° AMM: <b>45057</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 20.01.0.	12.03.2004
Composition:	01 ACIDUM SULFURICUM D4, AESCULUS HIPPOCASTANUM D2, CROCUS SATIVUS D4, FERRI PHOSPHAS D8, HAMAMELIS VIRGINIANA D6, SECALE CORNUTUM D6 ana PARTES 0.1 mL, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 35 % V/V.		
Indication:	Ménorragie, Métorragie		
Conditionnement:	01 038	50 mL	B
* Valable jusqu'au:	11 mars 2009		

**01 Dr. Reckeweg R 29 Theridon, gouttes homéopathiques**

Laboratoire homéopathique REBOH, Chemin de Malley 30, 1007 Lausanne

N° AMM: <b>45058</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	12.03.2004
Composition:	01 ANAMIRTA COCCULUS D30, ARGENTI NITRAS D30, CONIUM MACULATUM D30, THERIDION CURASSAVICUM D30 ana PARTES 0.1 mL, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 35 % V/V.		
Indication:	Vertiges d'origine diverse		
Conditionnement:	01 026	50 mL	C
* Valable jusqu'au:	11 mars 2009		

**01 Dr. Reckeweg R 33 Bufen, gouttes homéopathiques**

Laboratoire homéopathique REBOH, Chemin de Malley 30, 1007 Lausanne

N° AMM: **45061**      Catégorie de remise: **C**      Index: 20.01.0.      12.03.2004

Composition:      01 ACIDUM SILICICUM D30, ATROPA BELLADONNA D30, BUFO RANA D200, CUPRUM METALLICUM D12, PULSATILLA PRATENSIS D30, ZINCUM METALLICUM D12 ana PARTES 0.1 mL, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 35 % V/V.

Indication:      Tremblements musculaires

Conditionnement:      01 027      50 mL      C

\* Valable jusqu'au:      11 mars 2009

**01 Effortil plus, Retardkapseln**

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

Zul.-Nr.: **46217**      Abgabekategorie: **B**      Index: 02.05.2.      23.03.2004

Zusammensetzung:      01 ETILEFRINI HYDROCHLORIDUM 25 mg, DIHYDROERGOTAMINI MESILAS 2.5 mg, COLOR.: E 127, E 132, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung:      Hypotonie und orthostatische Kreislaufregulationsstörungen, insbesondere bei vermindertem Sympathikotonus

Packungen:      01 012      20 Kapseln      B

020      100 Kapseln      B

\* Gültig bis:      22. März 2009

**01 Effortil plus, Tropfen**

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

Zul.-Nr.: **46218**      Abgabekategorie: **B**      Index: 02.05.2.      23.03.2004

Zusammensetzung:      01 ETILEFRINI HYDROCHLORIDUM 10 mg, DIHYDROERGOTAMINI MESILAS 2 mg, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. 30 GUTTAE corresp. ETHANOLUM 63 % V/V.

Anwendung:      Hypotonie und orthostatische Kreislaufregulationsstörungen, insbesondere bei vermindertem Sympathikotonus

Packung:      01 027      50 mL      B

\* Gültig bis:      22. März 2009

**01 Elocom, Crème**

Essex Chemie AG, Tribschenstrasse 11, 6002 Luzern

Zul.-Nr.: **50111**      Abgabekategorie: **B**      Index: 10.05.1.      15.03.2004

Zusammensetzung:      01 MOMETASONI-17 FUROAS 1 mg, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung:      Nicht infizierte, entzündliche Dermatosen

\* Packungen:      01 024      30 g      B

032      50 g      B

\* Gültig bis:      14. März 2009



**01 Elocom, Lösung**

Essex Chemie AG, Tribschenstrasse 11, 6002 Luzern

Zul.-Nr.: **51688** Abgabekategorie: **B** Index: 10.05.1. 15.03.2004

Zusammensetzung: 01 MOMETASONI-17 FUROAS 1 mg, PROPYLENGLYCOLUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 g.

Anwendung: Nicht infizierte, entzündliche Dermatosen behaarter Körperpartien

Packungen:	01 015	30 mL	B
	023	100 mL	B

\* Gültig bis: 14. März 2009

**01 Elocom, Salbe**

Essex Chemie AG, Tribschenstrasse 11, 6002 Luzern

Zul.-Nr.: **50112** Abgabekategorie: **B** Index: 10.05.1. 15.03.2004

Zusammensetzung: 01 MOMETASONI-17 FUROAS 1 mg, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Nicht infizierte, entzündliche Dermatosen

Packungen:	01 020	30 g	B
	039	50 g	B

\* Gültig bis: 14. März 2009

**01 Elyzol 25%, Dentalgel**

Colgate-Palmolive AG, Zürcherstrasse 68, 8800 Thalwil

Zul.-Nr.: **51963** Abgabekategorie: **B** Index: 13.06.0. 24.03.2004

Zusammensetzung: 01 METRONIDAZOLUM 250 mg ut METRONIDAZOLI BENZOAS, EXCIPIENS ad GELATUM pro 1 g.

Anwendung: Parodontitis

Packungen:	01 016	2 x 1,0 g Zylinderampulle(n)	B
	032	2 x 0,3 g Zylinderampulle(n)	B

\* Gültig bis: 23. März 2009

**01 Emoform-F, Zahnpaste**

Dr. Wild &amp; Co. AG, Lange Gasse 4, 4052 Basel

Zul.-Nr.: **52494** Abgabekategorie: **D** Index: 13.08.0. 25.03.2004

Zusammensetzung: 01 KALII NITRAS 50 mg, NATRII MONOFLUOROPHOSPHAS 8.15 mg, NATRII CHLORIDUM 48.16 mg, NATRII SULFAS ANHYDRICUS 2.58 mg, KALII SULFAS 2.58 mg, MACROGOLUM 400, LAURILSULFAS, SACCHARINUM, VANILLINUM, AROMATICA, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Empfindlichkeit der Zähne

Packungen:	01 028	50 mL	D
	036	85 mL	D

\* Gültig bis: 24. März 2009

**01 Escozem 60 retard, Opticaps**

**02 Escozem 90 retard, Opticaps**

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

Zul.-Nr.: **54443** Abgabekategorie: **B** Index: 02.06.1. 15.03.2004

Zusammensetzung: 01 DILTIAZEMI HYDROCHLORIDUM 60 mg, COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro CAPSULA.  
02 DILTIAZEMI HYDROCHLORIDUM 90 mg, COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Calciumantagonist

Packungen: 01 064 50 Kapseln B  
072 100 Kapseln B  
02 080 20 Kapseln B  
099 100 Kapseln B

\* Gültig bis: 14. März 2009

**02 Esidrex 25 mg, Tabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **24958** Abgabekategorie: **B** Index: 05.01.0. 05.03.2004

Zusammensetzung: 02 HYDROCHLOROTHIAZIDUM 25 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Diureticum

Packung: 02 043 100 Tabletten B

\* Gültig bis: 04. März 2008

**01 Exmykehl D5, homöopathische Injektionslösung**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **54127** Abgabekategorie: **B** Index: 20.01.0. 11.03.2004

Zusammensetzung: 01 CANDIDA ALBICANS D5 AQUOS, CANDIDA PARAPSILOSIS D5 AQUOS, PENICILLIUM ROQUEF-  
ORTI D5 AQUOS DILUTIONES ana PARTES, NATRII CHLORIDUM ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Bei septischen Mykosen der Haut und Schleimhäute

Packungen: 01 014 1 x 1 mL Ampulle(n) B  
022 10 x 1 mL Ampulle(n) B  
030 50 x 1 mL Ampulle(n) B

\* Gültig bis: 10. März 2009

**01 Exmykehl D5, homöopathische Tropfen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **54132** Abgabekategorie: **B** Index: 20.01.0. 11.03.2004

Zusammensetzung: 01 CANDIDA ALBICANS D5 AQUOS, CANDIDA PARAPSILOSIS D5 AQUOS, PENICILLIUM ROQUEF-  
ORTI D5 AQUOS DILUTIONES ana PARTES ad SOLUTIONEM.

Anwendung: Bei septischen Mykosen der Haut und Schleimhäute

Packung: 01 018 10 mL B

\* Gültig bis: 10. März 2009

**01 Extraneal, Peritonealdialyselösung**

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: **53631** Abgabekategorie: **B** Index: 05.04.0. 30.03.2004

Zusammensetzung: 01 ICODEXTRINUM 75 g, NATRIUM 133 mmol, CALCIUM 1.75 mmol, MAGNESIUM 0.25 mmol, CHLORIDUM 96 mmol, DL-LACTAS 40 mmol, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1000 mL.

Anwendung: Peritonealdialyse

* Packungen:	01 010	1500 mL	B
	029	2000 mL	B
	037	2500 mL	B

\* Bemerkungen: Applikationssysteme/Konnektoren: Single Bag; Twin Bag; Spike Konnektor; Luer Konnektor; Lineo Konnektor

Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 14.12.2001

Gültig bis: 31. Dezember 2006

**01 Fluoxetin Helvepharm, Kapseln**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: **54327** Abgabekategorie: **B** Index: 01.06.0. 18.03.2004

Zusammensetzung: 01 FLUOXETINUM 20 mg ut FLUOXETINI HYDROCHLORIDUM, COLOR.: E 104, E 132, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Antidepressivum

Packungen:	01 013	14 Kapseln	B
	021	30 Kapseln	B
	048	100 Kapseln	B

\* Gültig bis: 17. März 2009

**01 Flusol, Kapseln**

Ecosol AG, , 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: **54469** Abgabekategorie: **B** Index: 01.06.0. 16.03.2004

Zusammensetzung: 01 FLUOXETINUM 20 mg ut FLUOXETINI HYDROCHLORIDUM, COLOR.: E 131, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Antidepressivum

Packungen:	01 020	30 Kapseln	B
	039	100 Kapseln	B
	047	10 Kapseln	B

\* Gültig bis: 15. März 2009

**01 Fortakehl D5, homöopathische Injektionslösung**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **54133** Abgabekategorie: **B** Index: 20.01.0. 11.03.2004

Zusammensetzung: 01 PENICILLIUM ROQUEFORTI D5 AQUOS DILUTIO, NATRII CHLORIDUM ad SOLUTIONEM.

Anwendung: Bei Magenstörungen

Packungen:	01 014	1 x 1 mL	Ampulle(n)	B
	022	10 x 1 mL	Ampulle(n)	B
	030	50 x 1 mL	Ampulle(n)	B

\* Gültig bis: 10. März 2009

**01 Fortam 500 mg, Injektionspräparat**

**02 Fortam 1 g, Injektionspräparat**

**03 Fortam 2 g, Injektionspräparat**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **46050** Abgabekategorie: **A** Index: 08.01.3. 02.03.2004

Zusammensetzung: 01 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: CEFTAZIDIMUM 500 mg, NATRII CARBONAS, pro VITRO.

02 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: CEFTAZIDIMUM 1 g, NATRII CARBONAS, pro VITRO.

03 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: CEFTAZIDIMUM 2 g, NATRII CARBONAS, pro VITRO.

Anwendung: Infektionskrankheiten

* Packungen:	01 061	1	Stechampulle(n)	A
	02 088	1	Stechampulle(n)	A
	03 096	1	Stechampulle(n)	A

\* Gültig bis: 01. März 2008

**01 Fortovase, Kapseln**

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

Zul.-Nr.: **54581** Abgabekategorie: **A** Index: 08.03.0. 05.03.2004

Zusammensetzung: 01 SAQUINAVIRUM 200 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: HIV-Infektionen

Packung:	01 017	180	Kapseln	A
----------	--------	-----	---------	---

\* Gültig bis: 04. März 2008

**01 Furosemid Helvepharm, Injektionslösung**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: **44277** Abgabekategorie: **B** Index: 05.01.0. 31.03.2004

Zusammensetzung: 01 FUROSEMIDUM 20 mg ut FUROSEMIDUM NATRICUM, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 2 mL.

Anwendung: Diureticum

Packungen:	01 026	10	Ampulle(n)	B
	034	25	Ampulle(n)	B

\* Gültig bis: 30. September 2009

**01 Furosemid Helvepharm, Tabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: **43226** Abgabekategorie: **B** Index: 05.01.0. 31.03.2004

Zusammensetzung: 01 FUROSEMIDUM 40 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Diureticum

Packungen:	01 010	12 Tabletten	B
	029	50 Tabletten	B

\* Gültig bis: 30. März 2009

**04 Gamonil 70, Filmtabletten**

Merck (Schweiz) AG, Rüchligstrasse 20, 8953 Dietikon

Zul.-Nr.: **41626** Abgabekategorie: **B** Index: 01.06.0. 04.03.2004

Zusammensetzung: 04 LOFEPRAMINUM 70 mg ut LOFEPRAMINI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Antidepressivum

Packungen:	04 046	30 Filmtabletten	B
	054	100 Filmtabletten	B

\* Gültig bis: 03. März 2009

**02 Gaviscon Neue Formel, Liquidum**

Novartis Consumer Health Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: **55102** Abgabekategorie: **D** Index: 04.99.0. 25.03.2004

Zusammensetzung: 02 NATRII ALGINAS 500 mg, KALII HYDROGENOCARBONAS 100 mg, CALCII CARBONAS 100 mg, SACCHARINUM, AROMATICA, CONSERV.: E 216, E 218, EXCIPIENS ad SUSPENSIONEM pro 5 mL.

Anwendung: Zum Schutz der Schleimhaut von Ösophagus und Magen

\* Packung: 02 009 200 mL D

Bemerkungen: Änderung Packungsgrösse, neu: 200 ml  
Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 27.11.2001

Gültig bis: 31. Dezember 2005

**01 Glaupax, Tabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **38412** Abgabekategorie: **B** Index: 11.09.0. 31.03.2004

Zusammensetzung: 01 ACETAZOLAMIDUM 250 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Glaukom

Packung: 01 027 100 Tabletten B

\* Gültig bis: 30. März 2009

**01 Gracial, Tabletten**

Organon AG, Churerstrasse 160 b, 8808 Pfäffikon

Zul.-Nr.: **51193** Abgabekategorie: **B** Index: 09.02.1. 15.03.2004

Zusammensetzung: 01 blaue Tablette: DESOGESTRELUM 25 ug, ETHINYLESTRADIOLUM 40 ug, COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro COMPRESSO, weisse Tablette: DESOGESTRELUM 125 ug, ETHINYLESTRADIOLUM 30 ug, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Hormonales Kontrazeptivum

Packungen: 01 016 1 x 22 Tabletten B  
 024 3 x 22 Tabletten B  
 032 6 x 22 Tabletten B

\* Gültig bis: 14. März 2009

**01 Groprim, Tabletten**

**02 Groprim forte, Tabletten**

**03 Groprim k, Tabletten**

Dr. Grossmann AG Pharmaca, Hardstrasse 25, 4127 Birsfelden

Zul.-Nr.: **46103** Abgabekategorie: **A** Index: 08.01.93 22.03.2004

Zusammensetzung: 01 SULFAMETHOXAZOLUM 400 mg, TRIMETHOPRIMUM 80 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.  
 02 SULFAMETHOXAZOLUM 800 mg, TRIMETHOPRIMUM 160 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.  
 03 SULFAMETHOXAZOLUM 100 mg, TRIMETHOPRIMUM 20 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packungen: 01 025 20 Tabletten A  
 02 033 10 Tabletten A  
 03 017 20 Tabletten A

\* Gültig bis: 21. März 2009

**01 Gynera, Dragées**

Schering (Schweiz) AG, Blegistrasse 5, 6341 Baar

Zul.-Nr.: **47104** Abgabekategorie: **B** Index: 09.02.1. 04.03.2004

Zusammensetzung: 01 ETHINYLESTRADIOLUM 30 ug, GESTODENUM 75 ug, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Hormonales Kontrazeptivum

Packungen: 01 017 1 x 21 Dragées B  
 025 3 x 21 Dragées B  
 033 6 x 21 Dragées B

\* Gültig bis: 03. März 2009

**01 Gynipral, Injektionslösung**

Nycomed AG, Moosacherstrasse 14 (Au), 8820 Wädenswil

Zul.-Nr.: **44438** Abgabekategorie: **B** Index: 09.01.2. 17.03.2004

Zusammensetzung: 01 HEXOPRENALINI SULFAS 5 ug, NATRII EDETAS, NATRII CHLORIDUM, ANTIOX.: E 223 20 ug, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Tokolyticum

Packungen:	01 011	5 x 2 ml	Ampulle(n)	B
	046	5 x 5 mL	Ampulle(n)	B

\* Gültig bis: 16. März 2009

**01 Gynipral, Tabletten**

Nycomed AG, Moosacherstrasse 14 (Au), 8820 Wädenswil

Zul.-Nr.: **44439** Abgabekategorie: **B** Index: 09.01.2. 17.03.2004

Zusammensetzung: 01 HEXOPRENALINI SULFAS 0.5 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Tokolyticum

Packungen:	01 018	20	Tabletten	B
	026	100	Tabletten	B

\* Gültig bis: 16. März 2009

**01 Hydrocortison compositum Streuli 1%, Crème**

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

Zul.-Nr.: **34602** Abgabekategorie: **B** Index: 10.05.2. 31.03.2004

Zusammensetzung: 01 HYDROCORTISONI ACETAS 10 mg, ZINCI STEARAS 60 mg, MACROGOLUM 300, PROPYLENGLYCOLUM, CONSERV.: E 216, E 218, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Nicht infizierte, entzündliche und allergische Dermatosen

Packungen:	01 018	10	g	B
	026	20	g	B

\* Gültig bis: 30. März 2009

**01 Hytrin BPH 1 mg, Tabletten**

**02 Hytrin BPH 2 mg, Tabletten**

**03 Hytrin BPH 5 mg, Tabletten**

Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: **52342** Abgabekategorie: **B** Index: 05.99.0. 01.03.2004

Zusammensetzung: 01 TERAZOSINUM 1 mg ut TERAZOSINI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO.  
 02 TERAZOSINUM 2 mg ut TERAZOSINI HYDROCHLORIDUM, COLOR.: E 104, EXCIPIENS pro COMPRESSO.  
 03 TERAZOSINUM 5 mg ut TERAZOSINI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Benigne Prostatahyperplasie

Packungen: 01 7 Tabletten à 1 mg + 7 Tabletten à 2 mg

015 1 Set B

03 023 20 Tabletten B

031 60 Tabletten B

\* Gültig bis: 28. Februar 2009

**01 Ibufen-L, Suppositorien**

Amino AG, Althofstrasse 12, 5432 Neuenhof

Zul.-Nr.: **42124** Abgabekategorie: **B** Index: 07.10.1. 31.03.2004

Zusammensetzung: 01 IBUPROFENUM LYSINUM 500 mg corresp. IBUPROFENUM 292.6 mg, LIDOCAINI HYDROCHLORIDUM 30 mg, EXCIPIENS pro SUPPOSITORIO.

Anwendung: Antiphlogisticum

Packung: 01 036 10 Suppositorien B

\* Gültig bis: 30. März 2009

**01 Ibufen-L, Tabletten**

Amino AG, Althofstrasse 12, 5432 Neuenhof

Zul.-Nr.: **39893** Abgabekategorie: **B** Index: 07.10.1. 31.03.2004

Zusammensetzung: 01 IBUPROFENUM LYSINUM 500 mg corresp. IBUPROFENUM 292.6 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Antiphlogisticum

Packungen: 01 053 20 Tabletten B

061 50 Tabletten B

\* Gültig bis: 30. März 2009



**01 Infectoflam, Augensalbe**

Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **52044** Abgabekategorie: **A** Index: 11.07.1. 31.03.2004

Zusammensetzung: 01 FLUOROMETHOLONUM 1 mg, GENTAMICINUM 3 mg ut GENTAMICINI SULFAS, ADEPS LANAЕ, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Bakterielle Konjunktivitis

Packung: 01 014 4 g A

\* Gültig bis: 30. März 2009

**01 Infectoflam, Augentropfen**

Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **52043** Abgabekategorie: **A** Index: 11.07.1. 31.03.2004

Zusammensetzung: 01 FLUOROMETHOLONUM 1 mg, GENTAMICINUM 3 mg ut GENTAMICINI SULFAS, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SUSPENSIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Bakterielle Konjunktivitis

Packung: 01 018 5 mL A

\* Gültig bis: 30. März 2009

**02 Isoket retard, Kapseln**

Schwarz Pharma AG, Jurastrasse 2, 4142 Münchenstein

Zul.-Nr.: **45979** Abgabekategorie: **B** Index: 02.04.1. 01.04.2004

Zusammensetzung: 02 ISOSORBIDI DINITRAS 120 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Koronartherapeutikum aus der Klasse der organischen Nitrate

Packungen: 02 059 20 Kapseln B

067 50 Kapseln B

075 100 Kapseln B

\* Gültig bis: 30. März 2009

**01 Isoket, Infusionskonzentrat 0,1 %**

Schwarz Pharma AG, Jurastrasse 2, 4142 Münchenstein

Zul.-Nr.: **41390** Abgabekategorie: **B** Index: 02.04.1. 01.04.2004

Zusammensetzung: 01 ISOSORBIDI DINITRAS 1 mg, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Koronartherapeutikum aus der Klasse der organischen Nitrate

Packungen: 01 018 10 x 10 mL B

034 1 x 100 mL B

\* Gültig bis: 30. März 2009

**01 Ketalar 10 mg/mL, Injektionslösung (i.m., i.v.)**

**02 Ketalar 50 mg/mL, Injektionslösung (i.m., i.v.)**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **35073** Abgabekategorie: **B** Index: 01.02.1. 29.03.2004

Zusammensetzung: 01 KETAMINUM 10 mg ut KETAMINI HYDROCHLORIDUM, NATRII CHLORIDUM, CONSERV.: BENZETHONII CHLORIDUM 0.1 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

02 KETAMINUM 50 mg ut KETAMINI HYDROCHLORIDUM, CONSERV.: BENZETHONII CHLORIDUM 0.1 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Kurznarcoticum

Packungen: 01 019 5 x 20 mL Stechampulle(n) B  
 027 25 x 20 mL Stechampulle(n) B  
 02 035 5 x 10 mL Stechampulle(n) B  
 086 25 x 10 mL Stechampulle(n) B

\* Gültig bis: 28. März 2009

**04 Kogenate SF 250 I.E., Lyophilisat**

**05 Kogenate SF 500 I.E., Lyophilisat**

**06 Kogenate SF 1000 I.E., Lyophilisat**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: **52501** Abgabekategorie: **B** Index: 06.01.1. 10.03.2004

Zusammensetzung: 04 I): PRAEPARATIO CRYODESICCATA: OCTOCO GUM alfa 250 U.I., GLYCINUM, NATRII CHLORIDUM, CALCII CHLORIDUM DIHYDRICUM, HISTIDINUM, SACCHARUM, pro VITRO, II): SOLVENS: AQUA ad INIECTABILIA 2.5 mL, III): TELA cum: ALCOHOL ISOPROPYLICUS et AQUA.

05 I): PRAEPARATIO CRYODESICCATA: OCTOCO GUM alfa 500 U.I., GLYCINUM, NATRII CHLORIDUM, CALCII CHLORIDUM DIHYDRICUM, HISTIDINUM, SACCHARUM, pro VITRO, II): SOLVENS: AQUA ad INIECTABILIA 2.5 mL, III): TELA cum: ALCOHOL ISOPROPYLICUS et AQUA.

06 I): PRAEPARATIO CRYODESICCATA: OCTOCO GUM alfa 1000 U.I., GLYCINUM, NATRII CHLORIDUM, CALCII CHLORIDUM DIHYDRICUM, HISTIDINUM, SACCHARUM, pro VITRO, II): SOLVENS: AQUA ad INIECTABILIA 2.5 mL, III): TELA cum: ALCOHOL ISOPROPYLICUS et AQUA.

Anwendung: Hämophilie A

\* Packungen: 04 1 Anwendungsbesteck und 2 Alkoholtupfer  
 075 1 Ampullenpaar(e) B  
 04 10 Anwendungsbestecke und 20 Alkoholtupfer  
 083 10 Ampullenpaar(e) B  
 05 1 Anwendungsbesteck und 2 Alkoholtupfer  
 091 1 Ampullenpaar(e) B  
 05 10 Anwendungsbestecke und 20 Alkoholtupfer  
 105 10 Ampullenpaar(e) B  
 06 1 Anwendungsbesteck und 2 Alkoholtupfer  
 113 1 Ampullenpaar(e) B  
 06 10 Anwendungsbestecke und 20 Alkoholtupfer  
 121 10 Ampullenpaar(e) B

Gültig bis: 09. März 2008

**01 Kytril 1 mg, Filmtabletten****02 Kytril 2 mg, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: **52354** Abgabekategorie: **B** Index: 01.09.0. 26.03.2004Zusammensetzung: 01 GRANISETRONUM 1 mg ut GRANISETRONI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO  
OBDUCTO.02 GRANISETRONUM 2 mg ut GRANISETRONI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO  
OBDUCTO.

Anwendung: Antiemetikum

Packungen:	01 021	2 Filmtabletten	B
	099	10 Filmtabletten	B
	02 056	1 Filmtabletten	B
	102	5 Filmtabletten	B

\* Gültig bis: 25. März 2009

**01 Lamictal 5 mg, Tabletten (suspendierbar/kaubar)****02 Lamictal 25 mg, Tabletten (suspendierbar/kaubar)****03 Lamictal 100 mg, Tabletten (suspendierbar/kaubar)****04 Lamictal 50 mg, Tabletten (suspendierbar/kaubar)****05 Lamictal 200 mg, Tabletten (suspendierbar/kaubar)****06 Lamictal 2 mg, Tabletten (suspendierbar/kaubar)**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **52853** Abgabekategorie: **B** Index: 01.07.1. 25.03.2004

Zusammensetzung: 01 LAMOTRIGINUM 5 mg, SACCHARINUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

02 LAMOTRIGINUM 25 mg, SACCHARINUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

03 LAMOTRIGINUM 100 mg, SACCHARINUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

04 LAMOTRIGINUM 50 mg, SACCHARINUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

05 LAMOTRIGINUM 200 mg, SACCHARINUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

06 LAMOTRIGINUM 2 mg, SACCHARINUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Antiepilepticum

Packungen:	01 028	56 Tabletten	B
	02 036	56 Tabletten	B
	03 044	56 Tabletten	B
	04 052	56 Tabletten	B
	05 060	56 Tabletten	B
	06 079	30 Tabletten	B

\* Gültig bis: 24. März 2009

**01 Lariam, Tabletten**

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

Zul.-Nr.: **46010** Abgabekategorie: **A** Index: 08.04.1. 22.03.2004

Zusammensetzung: 01 MEFLOQUINUM 250 mg ut MEFLOQUINI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Malaria

Packung: 01 027 8 Tabletten A

\* Gültig bis: 21. März 2009

**01 Legalon 70, Kapseln**

**02 Legalon 140, Kapseln**

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: **38296** Abgabekategorie: **B** Index: 04.99.0. 22.03.2004

Zusammensetzung: 01 CARDUI MARIAE EXTRACTUM ETHYLACETICUM SICCCUM corresp. SILYMARINUM 70 mg, DER: 36-44:1, EXCIPIENS pro CAPSULA.

02 CARDUI MARIAE EXTRACTUM ETHYLACETICUM SICCCUM corresp. SILYMARINUM 140 mg, DER: 36-44:1, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Adjuvans bei Hepatopathien

Packungen: 01 019 40 Kapseln B

027 200 Kapseln B

02 035 20 Kapseln B

043 60 Kapseln B

\* Gültig bis: 21. März 2009

**01 Leustatin, Injektionslösung**

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: **52541** Abgabekategorie: **A** Index: 07.16.1. 29.03.2004

Zusammensetzung: 01 CLADRIBINUM 10 mg, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 10 mL.

Anwendung: Haarzellen-Leukämie

Packung: 01 Durchstichflaschen zu 10 mg (1mg/mL)

018 7 x 10 mL A

\* Gültig bis: 28. März 2009

- 01 Lidocain 0,5% Streuli, Injektionslösung (Ampullen)**  
**02 Lidocain 1% Streuli, Injektionslösung (Ampullen)**  
**03 Lidocain 2% Streuli, Injektionslösung (Ampullen)**  
**04 Lidocain 0,5% Streuli, Injektionslösung (Injektionsflaschen)**  
**05 Lidocain 1% Streuli, Injektionslösung (Injektionsflaschen)**  
**06 Lidocain 2% Streuli, Injektionslösung (Injektionsflaschen)**

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

Zul.-Nr.: **30015** Abgabekategorie: **B** Index: 01.02.2. 29.03.2004

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

Anwendung: Lokalanaestheticum

Packungen:

01 Ampullen		
037	10 x 5 mL	B
347	50 x 5 mL	B
363	10 x 10 mL	B
398	50 x 10 mL	B
02 Ampullen		
010	10 x 2 mL	B
053	50 x 2 mL	B
088	10 x 5 mL	B
118	50 x 5 mL	B
134	10 x 10 mL	B
150	50 x 10 mL	B
525	5 x 5 mL	B
533	5 x 10 mL	B
592	5 x 2 mL	B
03 Ampullen		
029	10 x 2 mL	B
223	50 x 2 mL	B
258	10 x 5 mL	B
274	50 x 5 mL	B
304	10 x 10 mL	B
320	50 x 10 mL	B
541	5 x 2 mL	B
568	5 x 5 mL	B
576	5 x 10 mL	B
04 Injektionsflaschen		
495	1 x 50 mL	B
509	10 x 50 mL	B
05 Injektionsflaschen		
177	1 x 50 mL	B

185	10 x 50 mL	B
193	1 x 100 mL	B
207	10 x 100 mL	B
06 Injektionsflaschen		
452	1 x 50 mL	B
460	10 x 50 mL	B
479	1 x 100 mL	B
487	10 x 100 mL	B

\* Gültig bis: 28. März 2009

---

- 02 Lidocain-Epinephrin 1% Streuli, Injektionslösung (Ampullen)**  
**03 Lidocain-Epinephrin 2% Streuli, Injektionslösung (Ampullen)**  
**05 Lidocain-Epinephrin 1% Streuli, Injektionslösung (Injekt.flaschen)**  
**06 Lidocain-Epinephrin 2% Streuli, Injektionslösung (Injekt.flaschen)**  
**07 Lidocain-Epinephrin 2% Streuli, Injektionslösung (Zylinderampullen)**

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

Zul.-Nr.: **30016** Abgabekategorie: **B** Index: 01.02.2. 29.03.2004

Zusammensetzung: 02 LIDOCAINI HYDROCHLORIDUM 10 mg, ADRENALINUM 10 ug, NATRII EDETAS, NATRII ACETAS TRIHYDRICUM, NATRII CHLORIDUM, ANTIOX.: E 223 1 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.  
 03 LIDOCAINI HYDROCHLORIDUM 20 mg, ADRENALINUM 12.5 ug, NATRII EDETAS, NATRII ACETAS TRIHYDRICUM, NATRII CHLORIDUM, ANTIOX.: E 223 1 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.  
 05 LIDOCAINI HYDROCHLORIDUM 10 mg, ADRENALINUM 10 ug, NATRII EDETAS, NATRII ACETAS TRIHYDRICUM, NATRII CHLORIDUM, ANTIOX.: E 223 1 mg, CONSERV.: E 218 1 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.  
 06 LIDOCAINI HYDROCHLORIDUM 20 mg, ADRENALINUM 12.5 ug, NATRII EDETAS, NATRII ACETAS TRIHYDRICUM, NATRII CHLORIDUM, ANTIOX.: E 223 1 mg, CONSERV.: E 218 1 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.  
 07 LIDOCAINI HYDROCHLORIDUM 20 mg, ADRENALINUM 12.5 ug, NATRII EDETAS, NATRII ACETAS TRIHYDRICUM, NATRII CHLORIDUM, ANTIOX.: E 223 1 mg, CONSERV.: E 218 1 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Lokalanaesthetikum

Packungen:

02 Ampullen		
343	10 x 2 mL	B
378	50 x 2 mL	B
394	10 x 5 mL	B
416	50 x 5 mL	B
432	10 x 10 mL	B
459	50 x 10 mL	B
726	5 x 2 mL	B
734	5 x 5 mL	B
742	5 x 10 mL	B
03 Ampullen		
513	10 x 2 mL	B
548	50 x 2 mL	B
564	10 x 5 mL	B
580	50 x 5 mL	B
602	10 x 10 mL	B
629	50 x 10 mL	B
750	5 x 2 mL	B
769	5 x 5 mL	B
777	5 x 10 mL	B
05 Injektionsflaschen		
475	1 x 50 mL	B
483	10 x 50 mL	B
491	1 x 100 mL	B
505	10 x 100 mL	B
06 Injektionsflaschen		
645	1 x 50 mL	B
653	10 x 50 mL	B
661	1 x 100 mL	B
688	10 x 100 mL	B
07 Zylinderampullen		
785	100 x 1.7 mL	B

\* Gültig bis: 28. März 2009

**01 Locoid Crelo, Emulsion**

Doetsch Grether AG, Steinentorstrasse 23, 4002 Basel

Zul.-Nr.: **52585** Abgabekategorie: **B** Index: 10.05.1. 02.03.2004

Zusammensetzung: 01 HYDROCORTISONI-17 BUTYRAS 1 mg, PROPYLENGLYCOLUM, ANTIOX.: E 321, CONSERV.: E 216, BUTYLIS PARAHYDROXYBENZOAS, EXCIPIENS ad EMULSIONEM pro 1 g.

Anwendung: Nicht infizierte, allergische oder entzündliche Dermatosen, insbesondere Psoriasis der Kopfhaut und Ekzeme

Packungen: 01 015 30 g B  
023 100 g B

\* Gültig bis: 01. März 2009

**01 Logimax 10/100, Retardtabletten**

**02 Logimax 5/50, Retardtabletten**

AstraZeneca AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: **52238** Abgabekategorie: **B** Index: 02.07.2. 23.03.2004

Zusammensetzung: 01 FELODIPINUM 10 mg, METOPROLOLI SUCCINAS (2:1) 95 mg, ANTIOX.: E 310, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

02 FELODIPINUM 5 mg, METOPROLOLI SUCCINAS (2:1) 47.5 mg, ANTIOX.: E 310, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Hypertonie

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

\* Gültig bis: 22. März 2009

**01 Magnesiocard 10 Grapefruit, Granulat zum Trinken**

**02 Magnesiocard 10 Orange, Granulat zum Trinken**

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: **53210** Abgabekategorie: **B** Index: 07.02.1. 25.03.2004

\* Zusammensetzung: 01 MAGNESII ASPARTATIS HYDROCHLORIDUM TRIHYDRICUM 2.46 g corresp. MAGNESIUM 10 mmol, CYCLAMAS, SACCHARINUM, AROMATICA, EXCIPIENS ad GRANULATUM, pro CHARTA 4 g.

02 MAGNESII ASPARTATIS HYDROCHLORIDUM TRIHYDRICUM 2.46 g corresp. MAGNESIUM 10 mmol, CYCLAMAS, SACCHARINUM, AROMATICA, ANTIOX.: E 320, EXCIPIENS ad GRANULATUM, pro CHARTA 4 g.

Anwendung: Magnesium-Präparat

Packungen: 01 015 20 Beutel B  
023 50 Beutel B  
02 031 20 Beutel B  
058 50 Beutel B

\* Bemerkung: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 30.11.2000

Gültig bis: 31. Dezember 2004



**01 Magnesiocard 2,5, lackierte Tabletten**

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: **45730** Abgabekategorie: **B** Index: 07.02.1. 30.03.2004

Zusammensetzung: 01 MAGNESII ASPARTATIS HYDROCHLORIDUM TRIHYDRICUM 615 mg corresp. MAGNESIUM 60.8 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Magnesium-Präparat

Packungen:	01 069	50 Tabletten	B
	077	100 Tabletten	B

\* Gültig bis: 29. März 2009

**01 Magnesiocard 5 Citron, Granulat zum Trinken****02 Magnesiocard 5 Orange, Granulat zum Trinken**

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: **45726** Abgabekategorie: **B** Index: 07.02.1. 30.03.2004

Zusammensetzung: 01 MAGNESII ASPARTATIS HYDROCHLORIDUM TRIHYDRICUM 1.23 g corresp. MAGNESIUM 121.5 mg, SACCHARINUM, AROMATICA, ANTIOX.: E 320, EXCIPIENS ad GRANULATUM pro CHARTA 5 g.

02 MAGNESII ASPARTATIS HYDROCHLORIDUM TRIHYDRICUM 1.23 g corresp. MAGNESIUM 121.5 mg, SACCHARINUM, AROMATICA, ANTIOX.: E 320, EXCIPIENS ad GRANULATUM pro CHARTA 5 g.

Anwendung: Magnesium-Präparat

Packungen:	01 061	20 Beutel	B
	088	50 Beutel	B
	096	500 Beutel	B
	02 118	20 Beutel	B
	126	50 Beutel	B

\* Gültig bis: 29. März 2009

**01 Magnesiocard, Injektionslösung i.v.**

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: **45728** Abgabekategorie: **B** Index: 07.02.1. 30.03.2004

Zusammensetzung: 01 MAGNESII ASPARTATIS HYDROCHLORIDUM TRIHYDRICUM 738 mg corresp. MAGNESIUM 73 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 10 mL.

Anwendung: Magnesium-Präparat

Packung:	01 021	10 Ampulle(n)	B
----------	--------	---------------	---

\* Gültig bis: 29. März 2009

**01 Magnesiocard, Zusatzampulle zur Infusion**

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: **50065** Abgabekategorie: **B** Index: 07.02.1. 30.03.2004

Zusammensetzung: 01 MAGNESII ASPARTATIS HYDROCHLORIDUM TRIHYDRICUM 9.836 g corresp. MAGNESIUM 40 mmol, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 50 mL.

Anwendung: Magnesium-Präparat

Packung: 01 014 25 x 50 mL Ampulle(n) B

\* Gültig bis: 29. März 2009

**\* 02 Magnesium-Diasporal 100, Lutschtabletten**

Doetsch Grether AG, Steinentorstrasse 23, 4002 Basel

Zul.-Nr.: **26000** Abgabekategorie: **D** Index: 07.02.1. 23.03.2004

Zusammensetzung: 02 MAGNESIUM 100 mg ut MAGNESII CITRAS ANHYDRICUS 610 mg, CYCLAMAS, AROMATICA, COLOR.: E 104, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Magnesium-Präparat

Packung: 02 076 50 Lutschtabletten D

Bemerkung: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 15.08.2003

Gültig bis: 14. August 2008

**01 Marvelon, Tabletten**

Organon AG, Churerstrasse 160 b, 8808 Pfäffikon

Zul.-Nr.: **43833** Abgabekategorie: **B** Index: 09.02.1. 15.03.2004

Zusammensetzung: 01 DESOGESTRELUM 150 ug, ETHINYLESTRADIOLUM 30 ug, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Hormonales Kontrazeptivum

Packungen: 01 049 1 x 21 Tabletten B

057 3 x 21 Tabletten B

065 6 x 21 Tabletten B

\* Gültig bis: 14. März 2009

**01 Mercilon, Tabletten**

**02 Mercilon 28, Tabletten**

Organon AG, Churerstrasse 160 b, 8808 Pfäffikon

Zul.-Nr.: **49781** Abgabekategorie: **B** Index: 09.02.1. 09.03.2004

Zusammensetzung: 01 ETHINYLESTRADIOLUM 20 ug, DESOGESTRELUM 150 ug, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

02 I): ETHINYLESTRADIOLUM 20 ug, DESOGESTRELUM 150 ug, EXCIPIENS pro COMPRESSO, II): EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Hormonales Kontrazeptivum

Packungen: 01 016 1 x 21 Tabletten B

024 3 x 21 Tabletten B

032 6 x 21 Tabletten B

Bemerkung: 02 = Exportspezialität

\* Gültig bis: 08. März 2009

**01 Methotrexat Ebewe 1000 mg, Konzentrat zur Infusionsbereitung****02 Methotrexat Ebewe 5000 mg, Konzentrat zur Infusionsbereitung**

Nycomed AG, Moosacherstrasse 14 (Au), 8820 Wädenswil

Zul.-Nr.: **51079** Abgabekategorie: **A** Index: 07.16.1. 24.03.2004

Zusammensetzung: 01 METHOTREXATUM 1 g ut METHOTREXATUM NATRICUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 10 mL.

02 METHOTREXATUM 5 g ut METHOTREXATUM NATRICUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 50 mL.

Anwendung: Cytostaticum

Packungen: 01 Ampulle

019 1 x 10 mL A

02 Stechampulle

027 1 x 50 mL A

\* Gültig bis: 23. März 2009

**01 Methotrexat Ridupharm 10 mg, Injektionslösung****02 Methotrexat Ridupharm 50 mg, Injektionslösung**

Ridupharm GmbH, Emil Frey-Strasse 99, 4142 Münchenstein

Zul.-Nr.: **51078** Abgabekategorie: **A** Index: 07.16.1. 29.03.2004

Zusammensetzung: 01 METHOTREXATUM 10 mg ut METHOTREXATUM NATRICUM, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

02 METHOTREXATUM 50 mg ut METHOTREXATUM NATRICUM, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 5 mL.

Anwendung: Cytostaticum

Packungen: 01 039 10 x 1 mL A

02 047 5 x 5 mL A

\* Gültig bis: 28. März 2009

**01 Microgynon 30, Dragées**

Schering (Schweiz) AG, Blegistrasse 5, 6341 Baar

Zul.-Nr.: **38411** Abgabekategorie: **B** Index: 09.02.1. 24.03.2004Zusammensetzung: 01 ETHINYLESTRADIOLUM 30 ug, LEVONORGESTRELUM 150 ug, EXCIPIENS pro COMPRESSO OB-  
DUCTO.

Anwendung: Hormonales Kontrazeptivum

Packungen: 01 012 1 x 21 Dragées B

020 3 x 21 Dragées B

\* Gültig bis: 23. März 2009

**01 Microgynon 50, Dragées**

Schering (Schweiz) AG, Blegistrasse 5, 6341 Baar

Zul.-Nr.: **38454** Abgabekategorie: **B** Index: 09.02.1. 24.03.2004

Zusammensetzung: 01 ETHINYLESTRADIOLUM 50 ug, LEVONORGESTRELUM 125 ug, EXCIPIENS pro COMPRESSO OB-  
DUCTO.

Anwendung: Hormonales Kontrazeptivum

Packungen: 01 013 1 x 21 Dragées B  
021 3 x 21 Dragées B

\* Gültig bis: 23. März 2009

**01 Microlut, Dragées**

\* Schering (Schweiz) AG, Blegistrasse 5, 6341 Baar

Zul.-Nr.: **37300** Abgabekategorie: **B** Index: 09.02.1. 08.03.2004

Zusammensetzung: 01 LEVONORGESTRELUM 30 ug, EXCIPIENS pro COMPRESSO OB-  
DUCTO.

Anwendung: Hormonales Kontrazeptivum

Packung: 01 020 3 x 35 Dragées B

\* Gültig bis: 07. März 2009

**02 Miochol E, intraokulare Injektionslösung**

Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **54058** Abgabekategorie: **B** Index: 11.01.0. 31.03.2004

Zusammensetzung: 02 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: ACETYLCHOLINI CHLORIDUM 20 mg, MANNITOLUM, pro VI-  
TRO, SOLVENS: CALCII CHLORIDUM DIHYDRICUM, MAGNESII CHLORIDUM HEXAHYDRICUM,  
KALII CHLORIDUM, NATRII ACETAS TRIHYDRICUM, AQUA ad INIECTABILIA pro VITRO 2 mL  
corresp. ACETYLCHOLINI CHLORIDUM 10 mg/mL in SOLUTIONE recenter RECONSTITUTA.

Anwendung: Miotikum

Packung: 02 020 1 Ampulle(n) B

\* Gültig bis: 30. März 2009

**01 Moducren-10, Tabletten****02 Moducren-20, Tabletten**

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

Zul.-Nr.: **40809** Abgabekategorie: **B** Index: 02.07.2. 19.03.2004

Zusammensetzung: 01 TIMOLOLI MALEAS 10 mg, AMILORIDI HYDROCHLORIDUM ANHYDRICUM 2.5 mg, HYDROCHLOROTHIAZIDUM 25 mg, COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

02 TIMOLOLI MALEAS 20 mg, AMILORIDI HYDROCHLORIDUM ANHYDRICUM 5 mg, HYDROCHLOROTHIAZIDUM 50 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Antihypertensivum

Packungen:	01 015	20 Tabletten	B
	023	100 Tabletten	B
	082	5 x 100 Tabletten	B
	02 058	20 Tabletten	B
	066	100 Tabletten	B
	090	5 x 100 Tabletten	B

\* Gültig bis: 18. März 2009

**03 Mucofor 150 mg, capsules****04 Mucofor 300 mg, capsules**

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

N° AMM: **48589** Catégorie de remise: **B** Index: 03.02.0. 04.03.2004

Composition: 03 ERDOSTEINUM 150 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

04 ERDOSTEINUM 300 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Indication: Mucolytique

Conditionnements:	03 014	20 capsules	B
	04 022	20 capsules	B

\* Valable jusqu'au: 03 mars 2009

**03 Mucofor, sachets**

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

N° AMM: **48590** Catégorie de remise: **B** Index: 03.02.0. 04.03.2004

Composition: 03 ERDOSTEINUM 300 mg, ASPARTAMUM, SACCHARINUM, AROMATICA, EXCIPIENS ad GRANULATUM pro CHARTA.

Indication: Mucolytique

Conditionnement:	03 012	20 sachets	B
------------------	--------	------------	---

\* Valable jusqu'au: 03 mars 2009

**01 Muse 125 ug, Urethrastab**  
**02 Muse 250 ug, Urethrastab**  
**03 Muse 500 ug, Urethrastab**  
**04 Muse 1000 ug, Urethrastab**

Alloga AG, Buchmattstrasse 10, 3400 Burgdorf

Zul.-Nr.: **54525** Abgabekategorie: **B** Index: 05.99.0. 30.03.2004

Zusammensetzung: 01 ALPROSTADILUM 125 ug, EXCIPIENS ad GELATUM pro PRAEPARATIONE.  
 02 ALPROSTADILUM 250 ug, EXCIPIENS ad GELATUM pro PRAEPARATIONE.  
 03 ALPROSTADILUM 500 ug, EXCIPIENS ad GELATUM pro PRAEPARATIONE.  
 04 ALPROSTADILUM 1000 ug, EXCIPIENS ad GELATUM pro PRAEPARATIONE.

Anwendung: Erektile Dysfunktion

Packungen: 01 028 1x1 Urethrastab B  
 036 6x1 Urethrastab B  
 02 044 1x1 Urethrastab B  
 052 6x1 Urethrastab B  
 03 060 1x1 Urethrastab B  
 079 6x1 Urethrastab B  
 04 087 1x1 Urethrastab B  
 095 6x1 Urethrastab B

\* Gültig bis: 29. März 2009

**01 Mycobutin, Kapseln**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **52068** Abgabekategorie: **A** Index: 08.02.1. 05.03.2004

Zusammensetzung: 01 RIFABUTINUM 150 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Mycobakterieninfektionen

Packung: 01 010 30 Kapseln A

\* Gültig bis: 04. März 2009

**04 Neurontin 100 mg, Kapseln**

**05 Neurontin 300 mg, Kapseln**

**06 Neurontin 400 mg, Kapseln**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **52520** Abgabekategorie: **B** Index: 01.07.1. 25.03.2004

Zusammensetzung: 04 GABAPENTINUM 100 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.  
 05 GABAPENTINUM 300 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.  
 06 GABAPENTINUM 400 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Antiepilepticum

Packungen: 04 010 50 Kapseln B  
 029 100 Kapseln B  
 05 037 50 Kapseln B  
 045 100 Kapseln B  
 06 053 50 Kapseln B  
 061 100 Kapseln B

\* Gültig bis: 24. März 2009

**01 Neurontin 600, Filmtabletten****02 Neurontin 800, Filmtabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

---

Zul.-Nr.: **54976**                      Abgabekategorie: **B**                      Index: 01.07.1.                      25.03.2004

---

Zusammensetzung: 01 GABAPENTINUM 600 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

02 GABAPENTINUM 800 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Antiepilepticum

Packungen:	01 011	50 Filmtabletten	B
	038	100 Filmtabletten	B
	02 046	50 Filmtabletten	B
	054	100 Filmtabletten	B

\* Gültig bis: 24. März 2009

**01 Nicorette, Inhaler 10 mg**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

---

Zul.-Nr.: **53208**                      Abgabekategorie: **B**                      Index: 15.02.0.                      24.03.2004

---

Zusammensetzung: 01 NICOTINUM 10 mg, LEVOMENTHOLUM, pro PRAEPARATIONE.

Anwendung: Raucherentwöhnung

Packung: 01 037                      42 Stück                      B

\* Gültig bis: 23. März 2009

**01 Nicorette, Nikotin Nasenspray**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

---

Zul.-Nr.: **52634**                      Abgabekategorie: **B**                      Index: 15.02.0.                      23.03.2004

---

Zusammensetzung: 01 NICOTINUM 0.5 mg pro DOSI, AROMATICA, CONSERV.: E 216, E 218, EXCIPIENS ad SOLUTIO-

NEM.

Anwendung: Unterstützung der Raucherentwöhnung

Packung:	01 Zerstäuberflasche		
	016	10 mL	B

\* Gültig bis: 22. März 2009

**01 Nifedipin-Mepha 60 retard, Retardtabletten**

**02 Nifedipin-Mepha 30 retard, Retardtabletten**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch

Zul.-Nr.: **52458** Abgabekategorie: **B** Index: 02.06.1. 15.03.2004

Zusammensetzung: 01 NIFEDIPINUM 60 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.  
02 NIFEDIPINUM 30 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Calciumantagonist

Packungen: 01 080 30 Retardtabletten B  
099 100 Retardtabletten B  
02 102 30 Retardtabletten B  
110 100 Retardtabletten B

\* Gültig bis: 14. März 2009

**02 Nitro-Dur 5, Transdermale therapeutische Systeme**

**03 Nitro-Dur 7,5, Transdermale therapeutische Systeme**

**04 Nitro-Dur 10, Transdermale therapeutische Systeme**

Essex Chemie AG, Tribschenstrasse 11, 6002 Luzern

Zul.-Nr.: **49901** Abgabekategorie: **B** Index: 02.04.1. 09.03.2004

Zusammensetzung: 02 GLYCEROLI TRINITRAS 40 mg, EXCIPIENS ad PRAEPARATIONEM pro 10 cm2 cum LIBERATIONE 5 mg/24 h.  
03 GLYCEROLI TRINITRAS 60 mg, EXCIPIENS ad PRAEPARATIONEM pro 15 cm2 cum LIBERATIONE 7.5 mg/24 h.  
04 GLYCEROLI TRINITRAS 80 mg, EXCIPIENS ad PRAEPARATIONEM pro 20 cm2 cum LIBERATIONE 10 mg/24 h.

Anwendung: Koronartherapeutikum aus der Klasse der organischen Nitrate

Packungen: 02 011 10 Systeme B  
038 30 Systeme B  
089 100 Systeme B  
04 062 10 Systeme B  
070 30 Systeme B  
097 100 Systeme B

Bemerkung: Seq. 03 Nitro-Dur 7,5, TTS = Nur für den Export bestimmt

\* Gültig bis: 08. März 2009

**02 Norflocin-Mepha 400, Lactab**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch

Zul.-Nr.: **54424** Abgabekategorie: **A** Index: 08.01.8. 05.03.2004

Zusammensetzung: 02 NORFLOXACINUM 400 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packungen: 02 043 7 Lactabs A  
051 14 Lactabs A  
078 42 Lactabs A

\* Gültig bis: 04. März 2009



**01 Normolytoral, Pulver**

Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

---

Zul.-Nr.: **43916**                      Abgabekategorie: **D**                      Index: 07.02.7.                      12.03.2004

---

\* Zusammensetzung: 01 NATRII CHLORIDUM 350 mg, NATRII CITRAS 590 mg, KALII CHLORIDUM 300 mg, GLUCOSUM ANHYDRICUM 4 g, SACCHARINUM, VANILLINUM, AROMATICA, EXCIPIENS ad PULVEREM pro CHARTA.

Anwendung: Elektrolyte zur oralen Rehydratation

Packung: 01 025                      10 Sachets                      D

Bemerkungen: Berichtigung der Zusammensetzung  
Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.07.2003

Gültig bis: 31. Dezember 2005

**01 Noroxin, Tabletten**

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

---

Zul.-Nr.: **45512**                      Abgabekategorie: **A**                      Index: 08.01.8.                      31.03.2004

---

Zusammensetzung: 01 NORFLOXACINUM 400 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packungen: 01 010                      6 Tabletten                      A

029                      14 Tabletten                      A

037                      42 Tabletten                      A

\* Gültig bis: 30. März 2009

**01 Norprolac 25 ug, Tabletten**  
**02 Norprolac 50 ug, Tabletten**  
**03 Norprolac 75 ug, Tabletten**  
**04 Norprolac 150 ug, Tabletten**  
**05 Norprolac Starter-pack, 25 ug + 50 ug, Tabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **52277** Abgabekategorie: **B** Index: 07.03.1. 24.03.2004

Zusammensetzung: 01 QUINAGOLIDUM 25 ug ut QUINAGOLIDI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO.  
 02 QUINAGOLIDUM 50 ug ut QUINAGOLIDI HYDROCHLORIDUM, COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro COMPRESSO.  
 03 QUINAGOLIDUM 75 ug ut QUINAGOLIDI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO.  
 04 QUINAGOLIDUM 150 ug ut QUINAGOLIDI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO.  
 05 I): QUINAGOLIDUM 25 ug ut QUINAGOLIDI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO, II): QUINAGOLIDUM 50 ug ut QUINAGOLIDI HYDROCHLORIDUM, COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Dopamin D2-Rezeptor-Agonist zur Behandlung der Hyperprolaktinämie

Packungen: 01 nur als Kombipackung: siehe Seq.-Nr. 05 B  
 02 nur als Kombipackung: siehe Seq.-Nr. 05 B  
 03 027 30 Tabletten B  
 04 035 30 Tabletten B  
 05 3 Tabletten à 25 ug + 3 Tabletten à 50 ug  
 019 1 Kombipackung(en) B

\* Gültig bis: 23. März 2009

**01 Norsol, Filmtabletten**

Ecosol AG, , 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: **54301** Abgabekategorie: **A** Index: 08.01.8. 31.03.2004

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

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packungen: 01 014 6 Filmtabletten A  
 022 14 Filmtabletten A  
 030 42 Filmtabletten A

\* Gültig bis: 30. März 2009

**01 Noveril TR, Filmtabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **34630** Abgabekategorie: **B** Index: 01.06.0. 24.03.2004

Zusammensetzung: 01 DIBENZEPINI HYDROCHLORIDUM 240 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Antidepressivum

Packungen: 01 011 20 Filmtabletten B  
 038 100 Filmtabletten B

\* Gültig bis: 23. März 2009

**01 Nutrineal PD 4 mit 1.1% Aminosäuren, Peritonealdialyselösung**

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: **52459** Abgabekategorie: **B** Index: 05.04.0. 30.03.2004

Zusammensetzung: 01 AMINOACIDA 87 mmol corresp. TYROSINUM 0.3 g/L, TRYPTOPHANUM 0.27 g/L, PHENYLALANINUM 0.57 g/L, THREONINUM 0.646 g/L, SERINUM 0.51 g/L, PROLINUM 0.595 g/L, GLYCINUM 0.51 g/L, ALANINUM 0.951 g/L, VALINUM 1.393 g/L, METHIONINUM 0.85 g/L, ISOLEUCINUM 0.85 g/L, LEUCINUM 1.02 g/L, LYSINI DIHYDROCHLORIDUM 0.955 g/L, HISTIDINUM 0.714 g/L, ARGININUM 1.071 g/L, NATRIUM 132 mmol/L, CALCIUM 1.25 mmol/L, MAGNESIUM 0.25 mmol/L, DL-LACTAS 40 mmol/L, CHLORIDUM 105 mmol/L, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1000 mL.

Anwendung: Peritonealdialyselösung

* Packungen:	01 052	2000 mL	B
	141	500 mL	B
	168	1000 mL	B
	176	1500 mL	B
	184	2500 mL	B
	192	3000 mL	B

\* Bemerkungen: Applikationssysteme/Konnektoren: Single Bag; Twin Bag; Spike Konnektor; Luer Konnektor; Lineo Konnektor

Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 04.07.2000

Gültig bis: 31. Dezember 2004

**01 Obracin 40 mg/1 mL, solution injectable****02 Obracin 80 mg/2 mL, solution injectable****03 Obracin 150 mg/2 mL, solution injectable**

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

N° AMM: **38358** Catégorie de remise: **A** Index: 08.01.7. 09.03.2004

Composition: 01 TOBRAMYCINUM 40 mg ut TOBRAMYCINI SULFAS, NATRII EDETAS, ANTIOX.: E 223 1.44 mg, CONSERV.: PHENOLUM 5 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

02 TOBRAMYCINUM 80 mg ut TOBRAMYCINI SULFAS, NATRII EDETAS, ANTIOX.: E 223 2.88 mg, CONSERV.: PHENOLUM 10 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 2 mL.

03 TOBRAMYCINUM 150 mg ut TOBRAMYCINI SULFAS, NATRII EDETAS, ANTIOX.: E 223 2.88 mg, CONSERV.: PHENOLUM 10 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 2 mL.

Indication: Maladies infectieuses

Conditionnements:	01 022	1 flacon(s)	A
	02 014	1 flacon(s)	A
	03 030	1 flacon(s)	A

\* Valable jusqu'au: 08 mars 2009

**01 Omezol-Mepha MT 10 mg, Kapseln**

**02 Omezol-Mepha MT 20 mg, Kapseln**

**03 Omezol-Mepha MT 40 mg, Kapseln**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch

Zul.-Nr.: **56314** Abgabekategorie: **B** Index: 04.99.0. 10.03.2004

Zusammensetzung: 01 OMEPRAZOLUM 10 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.  
 02 OMEPRAZOLUM 20 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.  
 03 OMEPRAZOLUM 40 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Ulcustherapie, Zollinger-Ellison-Syndrom

* Packungen:	01 005	14 Kapseln	B
	007	28 Kapseln	B
	009	56 Kapseln	B
	011	2x50 Kapseln	B
	027	10x28 Kapseln	B
	02 013	7 Kapseln	B
	015	14 Kapseln	B
	017	28 Kapseln	B
	019	56 Kapseln	B
	021	2x50 Kapseln	B
	029	10x28 Kapseln	B
	03 001	7 Kapseln	B
	003	28 Kapseln	B
	031	10x28 Kapseln	B

\* Bemerkung: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 23.09.2003

Gültig bis: 22. September 2008

**01 Ophtasone, Augensalbe**

Bausch & Lomb Swiss AG, Sumpfstrasse 3, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: **46318** Abgabekategorie: **A** Index: 11.06.1. 31.03.2004

Zusammensetzung: 01 GENTAMICINUM 3 mg ut GENTAMICINI SULFAS, BETAMETHASONI NATRII PHOSPHAS 1 mg, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Infizierte Augenentzündungen

Packung: 01 013 5 g A

\* Gültig bis: 30. März 2009

**01 Ophtasone, Augentropfen**

Bausch & Lomb Swiss AG, Sumpfstrasse 3, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: **46317** Abgabekategorie: **A** Index: 11.06.1. 31.03.2004

Zusammensetzung: 01 GENTAMICINUM 3 mg ut GENTAMICINI SULFAS, BETAMETHASONI NATRII PHOSPHAS 1 mg, ANTIOX.: E 223, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Infizierte Augenentzündungen

Packung: 01 017 5 mL A

\* Gültig bis: 30. März 2009

**01 Orfiril 300mg/3mL, Injektionslösung**

Desitin Pharma GmbH, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: **54331** Abgabekategorie: **B** Index: 01.07.1. 31.03.2004Zusammensetzung: 01 NATRII VALPROAS 300 mg, NATRII PHOSPHATES, KALII PHOSPHATES, AQUA q.s. ad SOLUTIO-  
NEM pro 3 mL.

Anwendung: Antiepileptikum

Packung: 01 010 5 Ampulle(n) B

\* Gültig bis: 30. März 2009

**01 Orfiril long 150 mg, Retardkapseln****02 Orfiril long 300 mg, Retardkapseln**

Desitin Pharma GmbH, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: **54268** Abgabekategorie: **B** Index: 01.07.1. 31.03.2004

Zusammensetzung: 01 NATRII VALPROAS 150 mg, COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro CAPSULA.

02 NATRII VALPROAS 300 mg, COLOR.: E 104, E 132, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Antiepileptikum, Behandlung manischer Episoden bei bipolaren Erkrankun-  
gen

\* Packungen: 01 025 100 Retardkapseln B

02 076 100 Retardkapseln B

Bemerkungen: Exportspezialität Nur für den Export bestimmt

Gültig bis: 30. März 2009

**01 Ortho-Maren retard, Kapseln**

Lubapharm AG, Drosselstrasse 47, 4059 Basel

Zul.-Nr.: **41732** Abgabekategorie: **B** Index: 02.05.2. 08.03.2004Zusammensetzung: 01 PHOLEDRINI SULFAS 25 mg, NORFENEFRIINI HYDROCHLORIDUM 25 mg, COLOR.: E 104, E 127,  
E 132, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Orthostatisch-hypotone Kreislaufregulationsstörungen

Packungen: 01 016 20 Kapseln B

024 50 Kapseln B

\* Gültig bis: 07. März 2009

**01 Otosporin, Ohrentropfen**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **25101** Abgabekategorie: **A** Index: 12.01.3. 11.03.2004Zusammensetzung: 01 POLYMYXINI B SULFAS 10'000 U.I., NEOMYCINUM 3.5 mg ut NEOMYCINI SULFAS, HYDRO-  
CORTISONUM 10 mg, CONSERV.: E 218, EXCIPIENS ad SUSPENSIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Otitis externa

Packung: 01 014 10 mL A

\* Gültig bis: 10. März 2009

**01 PerioChip, Implant**

Karr- Dental AG, Zugerstrasse 56, 8810 Horgen

Zul.-Nr.: **54573** Abgabekategorie: **B** Index: 13.07.0. 11.03.2004

Zusammensetzung: 01 CHLORHEXIDINI DIGLUCONAS 2.5 mg, GELATINA HYDROLYSATA GLUTARALDEHYDO CONE-  
XA, AQUA, GLYCEROLUM pro PRAEPARATIONE.

Anwendung: Antiseptikum zur unterstützenden Behandlung von chronischen peridonta-  
len Erkrankungen mit Taschenbildung

Packungen: 01 Chips  
049 10 Stück B  
057 20 Stück B  
065 30 Stück B

\* Gültig bis: 10. März 2009

**01 Perlinganit, Infusionslösung**

Schwarz Pharma AG, Jurastrasse 2, 4142 Münchenstein

Zul.-Nr.: **45371** Abgabekategorie: **B** Index: 02.04.1. 01.04.2004

Zusammensetzung: 01 GLYCEROLI TRINITRAS 1 mg, PROPYLENGLYCOLUM, GLUCOSUM ANHYDRICUM, AQUA q.s. ad  
SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Koronartherapeutikum aus der Klasse der organischen Nitrate

Packungen: 01 018 10 x 10 mL B  
026 1 x 50 mL B

\* Gültig bis: 07. März 2009

**02 Petinutin, Kapseln**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **29863** Abgabekategorie: **B** Index: 01.07.1. 30.03.2004

Zusammensetzung: 02 MESUXIMIDUM 300 mg, COLOR.: E 104, E 110, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Antiepilepticum

Packung: 02 024 100 Kapseln B

\* Gültig bis: 29. März 2009

**01 Physioneal 40 1,36 %, Peritonealdialyselösung****02 Physioneal 40 2,27 %, Peritonealdialyselösung****03 Physioneal 40 3,86 %, Peritonealdialyselösung**

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: **55295** Abgabekategorie: **B** Index: 05.04.0. 30.03.2004

Zusammensetzung: 01 Natrium 132 mmol, Calcium 1.25 mmol, Magnesium 0.25 mmol, Chloridum 95 mmol, DL-Lactas 15 mmol, Hydrogencarbonas 25 mmol, Glucosum anhydricum 13.6 g, Carbonei dioxidum, Aqua q.s. ad solutionem pro 1000 mL.

02 Natrium 132 mmol, Calcium 1.25 mmol, Magnesium 0.25 mmol, Chloridum 95 mmol, DL-Lactas 15 mmol, Hydrogencarbonas 25 mmol, Glucosum anhydricum 22.7 g, Carbonei dioxidum, Aqua q.s. ad solutionem pro 1000 mL.

03 Natrium 132 mmol, Calcium 1.25 mmol, Magnesium 0.25 mmol, Chloridum 95 mmol, DL-Lactas 15 mmol, Hydrogencarbonas 25 mmol, Glucosum anhydricum 38.6 g, Carbonei dioxidum, Aqua q.s. ad solutionem pro 1000 mL.

Anwendung: Peritonealdialyselösung

* Packungen:	01 002	1500 mL	B
	004	2000 mL	B
	006	2500 mL	B
	02 008	1500 mL	B
	010	2000 mL	B
	012	2500 mL	B
	03 014	1500 mL	B
	016	2000 mL	B
	018	2500 mL	B

\* Bemerkungen: Applikationssysteme/Konnektoren: Single Bag; Twin Bag; Spike Konnektor; Luer Konnektor; Lineo Konnektor

Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.11.2002

Gültig bis: 31. Dezember 2005

**01 Pirax 800 mg, Filmtabletten**

Ecosol AG, , 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: **54172** Abgabekategorie: **B** Index: 01.99.0. 04.03.2004

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

Anwendung: Nootropicum

Packungen:	01 028	30 Filmtabletten	B
	036	60 Filmtabletten	B
	044	90 Filmtabletten	B

\* Gültig bis: 03. März 2009

**01 Prednisolon Streuli 10 mg/ml, Injektionssuspension i.m.**

**02 Prednisolon Streuli 25 mg/ml, Injektionssuspension i.m.**

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

Zul.-Nr.: **29347** Abgabekategorie: **B** Index: 07.07.22 29.03.2004

Zusammensetzung: 01 PREDNISOLONI ACETAS 10 mg, LIDOCAINI HYDROCHLORIDUM 5 mg, NATRII CHLORIDUM, POLYSORBATUM 85, SORBITANI OLEAS, HYPROMELLOSUM, CONSERV.: E 218 1 mg, AQUA q.s. ad SUSPENSIONEM pro 1 mL.

02 PREDNISOLONI ACETAS 25 mg, LIDOCAINI HYDROCHLORIDUM 5 mg, NATRII CHLORIDUM, POLYSORBATUM 85, SORBITANI OLEAS, HYPROMELLOSUM, CONSERV.: E 218 1 mg, AQUA q.s. ad SUSPENSIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Glukokortikosteroid-Therapie, insbesondere bei Notfallsituationen oder Undurchführbarkeit oraler Gabe

Packungen:	01 050	10 x 1 mL Ampulle(n)	B
	220	1 x 5 mL Ampulle(n)	B
	239	5 x 5 mL Ampulle(n)	B
	02 093	10 x 1 mL Ampulle(n)	B
	247	1 x 5 mL Ampulle(n)	B
	255	5 x 5 mL Ampulle(n)	B

\* Gültig bis: 28. März 2009

**01 Prednisolon Streuli 5 mg, Tabletten**

**02 Prednisolon Streuli 20 mg, Tabletten**

**03 Prednisolon Streuli 50 mg, Tabletten**

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

Zul.-Nr.: **29348** Abgabekategorie: **B** Index: 07.07.22 29.03.2004

Zusammensetzung: 01 PREDNISOLONUM 5 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

02 PREDNISOLONUM 20 mg, COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

03 PREDNISOLONUM 50 mg, COLOR.: E 127, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Glukokortikosteroid-Therapie

Packungen:	01 014	20 Tabletten	B
	022	100 Tabletten	B
	073	500 Tabletten	B
	02 030	20 Tabletten	B
	049	100 Tabletten	B
	103	500 Tabletten	B
	03 057	20 Tabletten	B
	065	100 Tabletten	B
	138	500 Tabletten	B

\* Gültig bis: 28. März 2009



**01 Prednisolon-P Streuli, Tropfen**

\* G. Streuli &amp; Co. AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: **41300** Abgabekategorie: **B** Index: 07.07.22 29.03.2004

Zusammensetzung: 01 PREDNISOLONI ACETAS 10 mg, CYCLAMAS, SACCHARINUM, AROMATICA, COLOR.: E 127, CONSERV.: E 216, E 218, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. 20 GUTTAE.

Anwendung: Glukokortikosteroid-Therapie

Packung: 01 019 10 mL B

\* Gültig bis: 28. März 2009

**01 Prednison Streuli 1 mg, Tabletten****02 Prednison Streuli 5 mg, Tabletten****03 Prednison Streuli 20 mg, Tabletten****04 Prednison Streuli 50 mg, Tabletten**

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

Zul.-Nr.: **29349** Abgabekategorie: **B** Index: 07.07.22 25.03.2004Zusammensetzung: 01 PREDNISONUM 1 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.  
02 PREDNISONUM 5 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.  
03 PREDNISONUM 20 mg, COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro COMPRESSO.  
04 PREDNISONUM 50 mg, COLOR.: E 127, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Glukokortikosteroid-Therapie

Packungen: 01 010 20 Tabletten B  
029 100 Tabletten B  
118 500 Tabletten B  
02 037 20 Tabletten B  
045 100 Tabletten B  
134 500 Tabletten B  
03 053 20 Tabletten B  
061 100 Tabletten B  
150 500 Tabletten B  
04 088 20 Tabletten B  
096 100 Tabletten B  
177 500 Tabletten B

\* Gültig bis: 24. März 2009

**01 Primpéran, gouttes buvables pour usage pédiatrique**

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

N° AMM: **31865** Catégorie de remise: **B** Index: 04.06.0. 11.03.2004

\* Composition: 01 METOCLOPRAMIDI HYDROCHLORIDUM ANHYDRICUM 2.6 mg corresp. METOCLOPRAMIDUM 2.32 mg, SACCHARINUM, CONSERV.: E 216, E 218, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. 26 GUTTAE.

Indication: Troubles digestifs

Conditionnement: 01 026 60 mL B

\* Remarque: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 01.09.2002

Valable jusqu'au: 31 décembre 2005

**02 Pimpéran, soluté buvable**

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

N° AMM: **31205**      Catégorie de remise: **B**      Index: 04.06.0.      11.03.2004

\* Composition: 02 METOCLOPRAMIDI HYDROCHLORIDUM ANHYDRICUM 10 mg corresp. METOCLOPRAMIDUM 8.9 mg, SACCHARINUM, AROMATICA, VANILLINUM, CONSERV.: E 216, E 218, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 10 mL.

Indication: Troubles digestifs

Conditionnements: 02 034      125 mL      B  
042      200 mL      B

\* Remarque: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 01.09.2002

Valable jusqu'au: 31 décembre 2005

**01 Prinil, Tabletten**

**02 Prinil submite, Tabletten**

\* Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch

Zul.-Nr.: **49268**      Abgabekategorie: **B**      Index: 02.07.1.      01.04.2004

Zusammensetzung: 01 LISINOPRILUM 20 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.  
02 LISINOPRILUM 5 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Antihypertensivum

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

Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.02.2004 (Änderung Zulassungsinhaber)

Gültig bis: 11. Februar 2009

**01 Prinzide, Tabletten**

\* Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch

Zul.-Nr.: **51053**      Abgabekategorie: **B**      Index: 02.07.2.      01.04.2004

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

Anwendung: Antihypertensivum

Packungen: 01 028      28 Tabletten      B  
036      98 Tabletten      B

Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.02.2004 (Änderung Zulassungsinhaber)

Gültig bis: 11. Februar 2009

**01 Psychopax, Tropfen**

ProReo Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: **44941** Abgabekategorie: **B** Index: 01.04.1. 30.03.2004Zusammensetzung: 01 DIAZEPAMUM 12.5 mg, SACCHARINUM, AROMATICA, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL  
corresp. 37.5 GUTTAE corresp. ETHANOLUM 38 % V/V.

Anwendung: Anxiolytikum

Packung: 01 015 20 mL B

\* Gültig bis: 29. März 2009

**01 Puri-Nethol, Tabletten**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **21713** Abgabekategorie: **A** Index: 07.16.1. 29.03.2004

Zusammensetzung: 01 MERCAPTOPYRINUM 50 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Cytostaticum

Packung: 01 015 25 Tabletten A

\* Gültig bis: 28. März 2009

**01 Quentakehl D3, homöopathische Suppositorien**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **52576** Abgabekategorie: **B** Index: 20.01.0. 11.03.2004

Zusammensetzung: 01 PENICILLIUM GLABRUM D3 TRITURATIO 200 mg, EXCIPIENS pro SUPPOSITORIO.

Anwendung: Bei grippalen Infekten

Packung: 01 016 10 Suppositorien B

\* Gültig bis: 10. März 2009

**01 Quentakehl D4, homöopathische Kapseln**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **54123** Abgabekategorie: **B** Index: 20.01.0. 11.03.2004

Zusammensetzung: 01 PENICILLIUM GLABRUM D4 TRITURATIO 330 mg, HYPROMELLOSUM, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Bei grippalen Infekten

Packung: 01 019 20 Kapseln B

\* Gültig bis: 10. März 2009

**01 Risperdal 1 mg/mL, Lösung**

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: **53424** Abgabekategorie: **B** Index: 01.05.0. 31.03.2004

Zusammensetzung: 01 RISPERIDONUM 1 mg, CONSERV.: E 210, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Neurolepticum

Packungen: 01 015 100 mL B  
023 30 mL B

\* Gültig bis: 30. März 2009

**01 Roaccutan, Gel**

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

Zul.-Nr.: **52685** Abgabekategorie: **B** Index: 10.02.0. 31.03.2004

Zusammensetzung: 01 ISOTRETINOINUM 0.5 mg, ANTIOX.: E 321, EXCIPIENS ad GELATUM pro 1 g.

Anwendung: Akne vulgaris

Packung: 01 028 30 g B

\* Gültig bis: 30. März 2009

**01 Rohypnol 1 mg, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: **54959** Abgabekategorie: **B** Index: 01.03.1. 31.03.2004

Zusammensetzung: 01 FLUNITRAZEPAMUM 1 mg, COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Hypnoticum

Packungen: 01 028 10 Filmtabletten B  
036 30 Filmtabletten B

\* Gültig bis: 30. März 2009

**01 Sanukehl Brucel D6, homöopathische Injektionslösung**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **53555** Abgabekategorie: **B** Index: 20.01.0. 11.03.2004

Zusammensetzung: 01 BRUCELLA MELITENSIS D6 AQUOS. DILUTIO, NATRII CHLORIDUM, ad SOLUTIONEM.

Anwendung: Bei Myalgien

Packungen: 01 012 1 Ampulle(n) B  
020 10 Ampulle(n) B  
039 50 Ampulle(n) B

\* Gültig bis: 10. März 2009

**01 Sanukehl Brucehl D6, homöopathische Tropfen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **53556** Abgabekategorie: **B** Index: 20.01.0. 11.03.2004

Zusammensetzung: 01 BRUCELLA MELITENSIS D6 AQUOS. DILUTIO.

Anwendung: Bei Myalgien

Packung: 01 019 10 mL B

\* Gültig bis: 10. März 2009

**01 Sanukehl Staph D5, homöopathische Injektionslösung**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **52736** Abgabekategorie: **B** Index: 20.01.0. 11.03.2004

Zusammensetzung: 01 STAPHYLOCOCCUS AUREUS D5 AQUOS DILUTIO, NATRII CHLORIDUM, ad SOLUTIONEM.

Anwendung: Bei Staphylokokken-Infekten

Packungen: 01 013 1 x 1 mL Ampulle(n) B

021 10 x 1 mL Ampulle(n) B

048 50 x 1 mL Ampulle(n) B

\* Gültig bis: 10. März 2009

**01 Sanukehl Strep D5, homöopathische Injektionslösung**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **52737** Abgabekategorie: **B** Index: 20.01.0. 11.03.2004

Zusammensetzung: 01 STREPTOCOCCUS PYOGENES D5 AQUOS DILUTIO, NATRII CHLORIDUM, ad SOLUTIONEM.

Anwendung: Bei Streptokokken-Infekten

Packungen: 01 028 1 x 1 mL Ampulle(n) B

036 10 x 1 mL Ampulle(n) B

044 50 x 1 mL Ampulle(n) B

\* Gültig bis: 10. März 2009

**01 Saroten retard 25 mg, Kapseln****02 Saroten retard 50 mg, Kapseln**

Lundbeck (Schweiz) AG, Cherstrasse 4, 8152 Opfikon-Glattbrugg

Zul.-Nr.: **37360** Abgabekategorie: **B** Index: 01.06.0. 25.03.2004

Zusammensetzung: 01 AMITRIPTYLINUM 25 mg ut AMITRIPTYLINI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro CAPSULA.

02 AMITRIPTYLINUM 50 mg ut AMITRIPTYLINI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Antidepressivum

Packungen: 01 015 30 Kapseln B

023 100 Kapseln B

02 058 30 Kapseln B

066 100 Kapseln B

\* Gültig bis: 24. März 2009

**02 Scandonest 2 % Nor-Adrenalin, Injektionslösung**

Odontopharm AG, Engestrasse 23, 3000 Bern 26

Zul.-Nr.: **38647** Abgabekategorie: **B** Index: 13.01.2. 22.03.2004

Zusammensetzung: 02 MEPIVACAINI HYDROCHLORIDUM 20 mg, NORADRENALINUM 10 ug ut NORADRENALINI TARTRAS, NATRII CHLORIDUM, NATRII EDETAS, ANTIOX.: E 224 1.2 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Lokalanästhetikum für die Zahnheilkunde

Packung: 02 024 50 Zylinderampulle(n) B

\* Gültig bis: 21. März 2009

**02 Scandonest 2 % Special, Injektionslösung**

Odontopharm AG, Engestrasse 23, 3000 Bern 26

Zul.-Nr.: **38648** Abgabekategorie: **B** Index: 13.01.2. 22.03.2004

Zusammensetzung: 02 MEPIVACAINI HYDROCHLORIDUM 20 mg, ADRENALINUM 10 ug, NATRII CHLORIDUM, NATRII EDETAS, ANTIOX.: E 224 1.2 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Lokalanästhetikum für die Zahnheilkunde

Packung: 02 020 50 Zylinderampulle(n) B

\* Gültig bis: 21. März 2009

**02 Scandonest 3 %, Injektionslösung**

Odontopharm AG, Engestrasse 23, 3000 Bern 26

Zul.-Nr.: **38646** Abgabekategorie: **B** Index: 13.01.2. 22.03.2004

Zusammensetzung: 02 MEPIVACAINI HYDROCHLORIDUM 30 mg, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Lokalanästhetikum für die Zahnheilkunde

Packung: 02 044 50 Zylinderampulle(n) B

\* Gültig bis: 21. März 2009

**03 Scholl Hühneraugenpflaster auf den Zehen****05 Scholl Hornhautpflaster****06 Scholl Hühneraugen-Pflasterbinde**

SSL Healthcare Schweiz AG, Schneidergasse 7, 4056 Basel

Zul.-Nr.: <b>08754</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 10.07.0.	19.03.2004
Zusammensetzung:	03 I): TELA, EXCIPIENS pro PRAEPARATIONE, II): TELA cum: ACIDUM SALICYLICUM 40 % m/m, COLOR.: E 172, EXCIPIENS pro PRAEPARATIONE.		
	05 I): TELA, EXCIPIENS pro PRAEPARATIONE, II): TELA cum: ACIDUM SALICYLICUM 40 % m/m, COLOR.: E 172, EXCIPIENS pro PRAEPARATIONE.		
	06 I): TELA, EXCIPIENS pro PRAEPARATIONE, II): TELA cum: ACIDUM SALICYLICUM 40 % m/m, COLOR.: E 172, EXCIPIENS pro PRAEPARATIONE.		
Anwendung:	Hühneraugen, Hornhaut		
* Packungen:	03 055	9 Pflaster	E
	05 039	4 Pflaster	E
	06 Pflasterbinde		
	098	4 Pflaster	E
Bemerkungen:	Verzicht auf Sequenz 04;07;08. Neue Zulassungsbescheinigung tritt ab 20.März 2005 in Kraft und ersetzt Zulassungsbescheinigung mit Datum vom 10.August 2001		
Gültig bis:	31. Dezember 2006		

**01 Selegilin Helvepharm, Tabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>54326</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.08.0.	09.03.2004
Zusammensetzung:	01 SELEGILINI HYDROCHLORIDUM 5 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.		
Anwendung:	Morbus Parkinson		
Packungen:	01 017	50 Tabletten	A
	025	100 Tabletten	A
* Gültig bis:	08. März 2009		

**01 Seropram, Tropfen**

Lundbeck (Schweiz) AG, Cherstrasse 4, 8152 Opfikon-Glattbrugg

Zul.-Nr.: <b>54713</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	04.03.2004
Zusammensetzung:	01 CITALOPRAMUM 40 mg ut CITALOPRAMI HYDROCHLORIDUM, CONSERV.: E 216, E 218, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. 20 GUTTAE corresp. ETHANOLUM 9 % V/V.		
* Anwendung:	Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer		
Packungen:	01 010	7 mL	B
	029	15 mL	B
Gültig bis:	03. März 2009		

**01 Sinupret, Dragées**

**02 Sinupret forte, Dragées**

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: **53159** Abgabekategorie: **C** Index: 12.99.0. 19.03.2004

\* Zusammensetzung: 01 GENTIANAE RADIX 6 mg, PRIMULAE FLOS 18 mg, RUMICIS ACETOSAE HERBA 18 mg, SAMBUCI FLOS 18 mg, VERBENAE HERBA 18 mg, COLOR.: E 104, E 132, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

02 GENTIANAE RADIX 12 mg, PRIMULAE FLOS 36 mg, RUMICIS ACETOSAE HERBA 36 mg, SAMBUCI FLOS 36 mg, VERBENAE HERBA 36 mg, COLOR.: E 104, E 132, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Bei Entzündungen der Nasennebenhöhlen und Atemwege

\* Packungen:

01 028	50 Dragées	C
036	100 Dragées	C
02 030	20 Dragées	C
052	50 Dragées	C
060	100 Dragées	C

Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15. Oktober 2003 (Zulassung einer neuen Dosierung)

Gültig bis: 14. Oktober 2008

**02 Solian 200 mg, comprimés sécables**

**03 Solian 100 mg, comprimés sécables**

**04 Solian 400 mg, comprimés pelliculés, sécables**

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

N° AMM: **54212** Catégorie de remise: **B** Index: 01.05.0. 25.03.2004

Composition:

02 AMISULPRIDUM 200 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

03 AMISULPRIDUM 100 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

04 AMISULPRIDUM 400 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Indication: Neuroleptique

Conditionnements:

02 011	30 comprimés	B
038	90 comprimés	B
03 046	30 comprimés	B
054	90 comprimés	B
04 062	30 comprimés	B
070	90 comprimés	B

\* Valable jusqu'au: 24 mars 2009



**01 Sotalol-Mepha 80, Tabletten****02 Sotalol-Mepha 160, Tabletten****03 Sotalol-Mepha 320, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch

Zul.-Nr.: **54553** Abgabekategorie: **B** Index: 02.03.0. 08.03.2004

Zusammensetzung: 01 SOTALOLI HYDROCHLORIDUM 80 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.  
 02 SOTALOLI HYDROCHLORIDUM 160 mg, COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro COMPRESSO.  
 03 SOTALOLI HYDROCHLORIDUM 320 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Betarezeptorenblocker

Packungen:	01 013	30 Tabletten	B
	021	100 Tabletten	B
	02 048	30 Tabletten	B
	056	100 Tabletten	B
	03 064	30 Tabletten	B
	072	100 Tabletten	B

\* Gültig bis: 07. März 2009

**01 Spiriva, Kapseln zur Inhalation**

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

Zul.-Nr.: **55855** Abgabekategorie: **B** Index: 03.04.3. 18.03.2004

Zusammensetzung: 01 TIOTROPIUM 18 ug ut TIOTROPII BROMIDUM MONOHYDRICUM, E 132, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Dauerbehandlung COPD

\* Packung: 01 008 30 Kapseln B

\* Bemerkung: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.12.2002

Gültig bis: 15. Dezember 2007

**01 Subutex 0,4 mg, Sublingualtabletten**

**02 Subutex 2 mg, Sublingualtabletten**

**03 Subutex 8 mg, Sublingualtabletten**

Essex Chemie AG, Tribschenstrasse 11, 6002 Luzern

Zul.-Nr.: **54732** Abgabekategorie: **A** Index: 01.01.3. 31.03.2004

Zusammensetzung: 01 BUPRENORPHINUM 0.4 mg ut BUPRENORPHINI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO.  
 02 BUPRENORPHINUM 2 mg ut BUPRENORPHINI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO.  
 03 BUPRENORPHINUM 8 mg ut BUPRENORPHINI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Substitutionsbehandlung bei Opioidabhängigkeit

Packungen: 01 015 7 Tabletten A  
 023 28 Tabletten A  
 02 031 7 Tabletten A  
 058 28 Tabletten A  
 03 066 7 Tabletten A  
 074 28 Tabletten A

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

\* Gültig bis: 30. März 2009

**01 Tenoretic mite, Tabletten**

**02 Tenoretic, Tabletten**

AstraZeneca AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: **42204** Abgabekategorie: **B** Index: 02.07.2. 23.03.2004

Zusammensetzung: 01 ATENOLOLUM 50 mg, CHLORTALIDONUM 12.5 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.  
 02 ATENOLOLUM 100 mg, CHLORTALIDONUM 25 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Antihypertensivum

Packungen: 01 048 28 Tabletten B  
 056 98 Tabletten B  
 02 021 98 Tabletten B  
 064 14 Tabletten B

\* Gültig bis: 22. März 2009

**01 Tiatral 100 SR, Tabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **52189** Abgabekategorie: **B** Index: 06.03.2. 17.03.2004

Zusammensetzung: 01 ACIDUM ACETYLSALICYLICUM 100 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Thrombozytenaggregationshemmung

Packungen: 01 012 50 Tabletten B  
 020 100 Tabletten B

\* Gültig bis: 16. März 2009

**01 Titrex Algues/Algen, gélules**

\* Cogedis SA, Route de Saint-Julien 129, 1228 Plan-les-Ouates

N° AMM: <b>48353</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 07.99.0.	03.03.2004
Composition:	01 FUCI VESICULOSI EXTRACTUM SICCUM 100 mg corresp. IODUM 0.05 mg, COLOR.: E 150, EXCIPIENS pro CAPSULA.		
Indication:	Pour prévenir une carence en iode		
Conditionnement:	01 010	50 gélules	D
* Remarques:	Cette attestation d'autorisation annule celle du 04.04.2003 (Changement de titulaire de l'AMM)		
Valable jusqu'au:	31 décembre 2007		

**01 Titrex Ananas, gélules**

\* Cogedis SA, Route de Saint-Julien 129, 1228 Plan-les-Ouates

N° AMM: <b>48435</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 04.05.0.	03.03.2004
Composition:	01 ANANAS EXTRACTUM SICCUM 200 mg corresp. BROMELAINA 30 U. FIP, COLOR.: E 150, EXCIPIENS pro CAPSULA.		
Indication:	En cas de digestion difficile		
Conditionnement:	01 017	50 gélules	D
* Remarques:	Cette attestation d'autorisation annule celle du 04.04.2003 (Changement de titulaire de l'AMM)		
Valable jusqu'au:	31 décembre 2007		

**01 Titrex Artichaut/Artischocke, gélules**

\* Cogedis SA, Route de Saint-Julien 129, 1228 Plan-les-Ouates

N° AMM: <b>48354</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 04.11.2.	03.03.2004
Composition:	01 CYNARAE EXTRACTUM AQUOSUM SICCUM 220 mg, COLOR.: E 150, EXCIPIENS pro CAPSULA.		
Indication:	En cas de troubles de la digestion		
Conditionnement:	01 017	50 gélules	D
* Remarques:	Cette attestation d'enregistrement annule celle du 29.10.2001 (Changement de titulaire de l'AMM)		
Valable jusqu'au:	31 décembre 2006		

**01 Titrex Aubépine/Weissdorn, gélules**

\* Cogedis SA, Route de Saint-Julien 129, 1228 Plan-les-Ouates

N° AMM: <b>48436</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 02.98.0.	03.03.2004
Composition:	01 CRATAEGI FOLII cum FLORE EXTRACTUM ETHANOLICUM SICCUM 200 mg, COLOR.: E 150, EXCIPIENS pro CAPSULA.		
Indication:	En cas de troubles cardiaques nerveux		
Conditionnement:	01 013	50 gélules	D
* Remarques:	Cette attestation d'enregistrement annule celle du 29.10.2001 (Changement de titulaire de l'AMM)		
Valable jusqu'au:	31 décembre 2006		

**01 Titrex Ginseng, gélules**

\* Cogedis SA, Route de Saint-Julien 129, 1228 Plan-les-Ouates

N° AMM: **48439**      Catégorie de remise: **D**      Index: 07.98.0.      03.03.2004

Composition:      01 GINSENG EXTRACTUM SICCCUM NORMATUM 150 mg corresp. GINSENOSEIDEA 9 mg, COLOR.: E 150, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Indication:      Comme fortifiant

Conditionnement:      01 012      50 gélules      D

\* Remarques:      Cette attestation d'enregistrement annule celle du 29.10.2001 (Changement de titulaire de l'AMM)

Valable jusqu'au:      31 décembre 2006

**01 Titrex Marron d'Inde/Roskastanie, gélules**

\* Cogedis SA, Route de Saint-Julien 129, 1228 Plan-les-Ouates

N° AMM: **48358**      Catégorie de remise: **D**      Index: 02.08.1.      03.03.2004

Composition:      01 HIPPOCASTANI EXTRACTUM SICCCUM 40 mg corresp. AESCINUM 6 mg, COLOR.: E 150, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Indication:      En cas de troubles veineux

Conditionnement:      01 012      50 gélules      D

\* Remarques:      Cette attestation d'enregistrement annule celle du 13.07.2001 (Changement de titulaire de l'AMM)

Valable jusqu'au:      31 décembre 2006

**01 Titrex Orthosiphon/Indischer Nierentee, gélules**

\* Cogedis SA, Route de Saint-Julien 129, 1228 Plan-les-Ouates

N° AMM: **48359**      Catégorie de remise: **D**      Index: 05.02.0.      03.03.2004

Composition:      01 ORTHOSIPHONIS EXTRACTUM SICCCUM 150 mg, COLOR.: E 150, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Indication:      En cas de troubles des voies urinaires

Conditionnement:      01 019      50 gélules      D

\* Remarques:      Cette attestation d'enregistrement annule celle du 29.10.2001 (Changement de titulaire de l'AMM)

Valable jusqu'au:      31 décembre 2006

**01 Titrex Papaye/Papaya, gélules**

\* Cogedis SA, Route de Saint-Julien 129, 1228 Plan-les-Ouates

N° AMM: **48441**      Catégorie de remise: **D**      Index: 04.05.0.      03.03.2004

Composition:      01 PAPAYAE FRUCTUS EXTRACTUM SICCCUM 200 mg corresp. PAPAINUM 40 U. Codex Gallicus, COLOR.: E 150, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Indication:      En cas de digestion difficile

Conditionnement:      01 017      50 gélules      D

\* Remarques:      Cette attestation d'autorisation annule celle du 04.04.2003 (Changement de titulaire de l'AMM)

Valable jusqu'au:      31 décembre 2007

**01 Titrex Passiflore/Passionsblume, gélules**

\* Cogedis SA, Route de Saint-Julien 129, 1228 Plan-les-Ouates

N° AMM: **48442**      Catégorie de remise: **D**      Index: 01.04.1.      03.03.2004

Composition: 01 PASSIFLORAE EXTRACTUM SICCUM NORMATUM 200 mg, COLOR.: E 150, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Indication: En cas de nervosité

Conditionnement: 01 013      50 gélules      D

\* Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 29.10.2001 (Changement de titulaire de l'AMM)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2006

**01 Titrex Pissenlit/Löwenzahn, gélules**

\* Cogedis SA, Route de Saint-Julien 129, 1228 Plan-les-Ouates

N° AMM: **48361**      Catégorie de remise: **D**      Index: 04.11.2.      03.03.2004

Composition: 01 TARAXACI RADICIS cum HERBA EXTRACTUM AQUOSUM SICCUM 150 mg, COLOR.: E 150, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Indication: En cas de troubles de la digestion

Conditionnement: 01 013      50 gélules      D

\* Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 29.10.2001 (Changement de titulaire de l'AMM)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2006

**01 Titrex Prêle/Schachtelhalm, gélules**

\* Cogedis SA, Route de Saint-Julien 129, 1228 Plan-les-Ouates

N° AMM: **48443**      Catégorie de remise: **D**      Index: 05.02.0.      03.03.2004

Composition: 01 EQUISETI EXTRACTUM 150 mg, COLOR.: E 150, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Indication: En cas de troubles des voies urinaires

Conditionnement: 01 028      50 gélules      D

\* Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 29.10.2001 (Changement de titulaire de l'AMM)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2006

**01 Titrex Reine des prés/Spierstaude, gélules**

\* Cogedis SA, Route de Saint-Julien 129, 1228 Plan-les-Ouates

N° AMM: **48444**      Catégorie de remise: **D**      Index: 03.99.0.      03.03.2004

Composition: 01 SPIRAEAE ULMARIAE FLORIS EXTRACTUM SICCUM 200 mg, COLOR.: E 150, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Indication: Comme adjuvant en cas de refroidissements

Conditionnement: 01 016      50 gélules      D

\* Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 29.10.2001 (Changement de titulaire de l'AMM)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2006

**01 Titrex Valériane/Baldrian, gélules**

\* Cogedis SA, Route de Saint-Julien 129, 1228 Plan-les-Ouates

 N° AMM: **48363**      Catégorie de remise: **D**      Index: 01.04.1.      03.03.2004

Composition:      01 VALERIANAE EXTRACTUM SICCUM NORMATUM 200 mg, COLOR.: E 150, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Indication:      En cas de nervosité, troubles du sommeil

Conditionnement:      01 016      50 gélules      D

\* Remarques:      Cette attestation d'enregistrement annule celle du 29.10.2001 (Changement de titulaire de l'AMM)

Valable jusqu'au:      31 décembre 2006

**01 Titrex Vigne rouge/Weintraubenblatt, gélules**

\* Cogedis SA, Route de Saint-Julien 129, 1228 Plan-les-Ouates

 N° AMM: **48445**      Catégorie de remise: **D**      Index: 02.08.1.      03.03.2004

Composition:      01 VITIS VINIFERAE FOLII EXTRACTUM SICCUM 200 mg corresp. RUTOSIDUM 5 mg, COLOR.: E 150, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Indication:      Troubles veineux

Conditionnement:      01 012      50 gélules      D

\* Remarques:      Cette attestation d'enregistrement annule celle du 10.08.1998 (Changement de titulaire de l'AMM)

Valable jusqu'au:      31 décembre 2003

**01 Tofranil 10 mg, Dragées**
**02 Tofranil 25 mg, Dragées**

Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

 Zul.-Nr.: **24115**      Abgabekategorie: **B**      Index: 01.06.0.      23.03.2004

Zusammensetzung:      01 IMIPRAMINI HYDROCHLORIDUM 10 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

02 IMIPRAMINI HYDROCHLORIDUM 25 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung:      Antidepressivum

Packungen:      01 011      60 Dragées      B

02 046      50 Dragées      B

054      200 Dragées      B

\* Gültig bis:      22. März 2009

**01 Trilafon 2 mg, Dragées****02 Trilafon 4 mg, Dragées****03 Trilafon 8 mg, Dragées**

Essex Chemie AG, Tribschenstrasse 11, 6002 Luzern

Zul.-Nr.: **23510** Abgabekategorie: **B** Index: 01.05.0. 02.03.2004

Zusammensetzung: 01 PERPHENAZINUM 2 mg, CONSERV.: BUTYLIS PARAHYDROXYBENZOAS, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

02 PERPHENAZINUM 4 mg, CONSERV.: BUTYLIS PARAHYDROXYBENZOAS, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

03 PERPHENAZINUM 8 mg, CONSERV.: BUTYLIS PARAHYDROXYBENZOAS, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Neuroleptikum

Packungen:	01 014	100 Dragées	B
	02 022	100 Dragées	B
	03 081	100 Dragées	B

Bemerkung: ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.01.2003

Gültig bis: 31. Dezember 2007

**01 Triquilar, Dragées**

Schering (Schweiz) AG, Blegistrasse 5, 6341 Baar

Zul.-Nr.: **43284** Abgabekategorie: **B** Index: 09.02.1. 24.03.2004

Zusammensetzung: 01 I): LEVONORGESTRELUM 125 ug, ETHINYLESTRADIOLUM 30 ug, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO, II): LEVONORGESTRELUM 50 ug, ETHINYLESTRADIOLUM 30 ug, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO, III): LEVONORGESTRELUM 75 ug, ETHINYLESTRADIOLUM 40 ug, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Hormonales Kontrazeptivum

Packungen:	01 010	1 x 21 Dragées	B
	029	3 x 21 Dragées	B

\* Gültig bis: 23. März 2009

**01 Turoptin 0,1 %, Augentropfen****02 Turoptin 0,3 %, Augentropfen****03 Turoptin 0,6 %, Augentropfen**

Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **46226** Abgabekategorie: **B** Index: 11.09.0. 30.03.2004

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

02 METIPRANOLOLUM 3 mg, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

03 METIPRANOLOLUM 6 mg, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Glaukom

Packungen:	01 011	5 mL	B
	02 038	5 mL	B
	03 046	5 mL	B

\* Gültig bis: 29. März 2009

**02 Ursochol 150 mg, compresse**

**03 Ursochol 300 mg, compresse**

Inpharzam SA, via Industria 13, 6814 Cadempino

UICM-No.: **41874**      Modo di vendita: **B**      Index: 04.99.0.      UICM, 23.03.2004

Composizione: 02 ACIDUM URSODEOXYCHOLICUM 150 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

03 ACIDUM URSODEOXYCHOLICUM 300 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Indicazione:      Trattamento dei calcoli biliari di colesterolo

Confezioni:	02 031	20 compresse	B
	058	100 compresse	B
	03 066	20 compresse	B
	074	100 compresse	B

\* Valevole fino al: 22 marzo 2009

**01 Ursofalk, Suspension**

Medichemie AG, Brühlstrasse 50, 4107 Ettingen

Zul.-Nr.: **54634**      Abgabekategorie: **B**      Index: 04.99.0.      12.03.2004

Zusammensetzung: 01 ACIDUM URSODEOXYCHOLICUM 50 mg, CYCLAMAS, AROMATICA, CONSERV.: E 210, EXCIPIENS ad SUSPENSIONEM pro 1 mL.

Anwendung:      Auflösung von Cholesterin-Gallensteinen

Packung:	01 021	250 mL	B
----------	--------	--------	---

\* Gültig bis: 11. März 2009

**01 Ventodisk 200, treibgasfreies Inhalationssystem**

**02 Ventodisk 400, treibgasfreies Inhalationssystem**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **49630**      Abgabekategorie: **B**      Index: 03.04.3.      15.03.2004

Zusammensetzung: 01 SALBUTAMOLUM 200 ug ut SALBUTAMOLI SULFAS, LACTOSUM MONOHYDRICUM q.s. ad PULVEREM pro 25 mg.

02 SALBUTAMOLUM 400 ug ut SALBUTAMOLI SULFAS, LACTOSUM MONOHYDRICUM q.s. ad PULVEREM pro 25 mg.

Anwendung:      Bronchospasmolytikum

Packungen:	01 069	120 Inhalationen	B
	02 077	120 Inhalationen	B

\* Gültig bis: 14. März 2009



**01 Vicks Medinait, sirop**

Procter &amp; Gamble Switzerland SARL, 47, route de Saint-Georges, 1213 Petit-Lancy

N° AMM: **41799**      Catégorie de remise: **C**      Index: 01.01.2.      19.03.2004

Composition: 01 DEXTROMETHORPHANI HYDROBROMIDUM 50 mg, DOXYLAMINI HYDROGENOSUCCINAS 25 mg, EPHEDRINI SULFAS 26.7 mg, PARACETAMOLUM 2 g, SACCHARUM, AROMATICA, COLOR.: E 104, E 132, CONSERV.: E 211, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 100 mL corresp. ETHANOLUM 15 % V/V.

Indication: Rhume et refroidissements

Conditionnement: 01 013      180 mL      C

\* Valable jusqu'au: 18 mars 2009

**01 Visaline, Dragées**

Bausch &amp; Lomb Swiss AG, Sumpfstrasse 3, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: **41549**      Abgabekategorie: **B**      Index: 11.99.0.      31.03.2004

Zusammensetzung: 01 BUPHENINI HYDROCHLORIDUM 1.5 mg, BETACAROTENUM 10 mg, ACIDUM ASCORBICUM 50 mg, alfa-TOCOPHERYLIS ACETAS 10 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Hemeralopie

Packung: 01 017      60 Dragées      B

\* Gültig bis: 30. März 2009

**01 Zestoretic, Tabletten****02 Zestoretic mite, Tabletten**

AstraZeneca AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: **51117**      Abgabekategorie: **B**      Index: 02.07.2.      19.03.2004

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

02 LISINAPRILUM 10 mg ut LISINAPRILUM DIHYDRICUM, HYDROCHLOROTHIAZIDUM 12.5 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Hypertonie

Packungen: 01 018      30 Tabletten      B

026      100 Tabletten      B

02 034      30 Tabletten      B

042      100 Tabletten      B

\* Gültig bis: 18. März 2009

**01 Zestril 20 mg, Tabletten**  
**02 Zestril 5 mg, Tabletten**  
**03 Zestril 10 mg, Tabletten**  
**04 Zestril 30 mg, Tabletten**

AstraZeneca AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: **49297** Abgabekategorie: **B** Index: 02.07.1. 22.03.2004

Zusammensetzung: 01 LISINOPRILUM 20 mg ut LISINOPRILUM DIHYDRICUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO.  
 02 LISINOPRILUM 5 mg ut LISINOPRILUM DIHYDRICUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO.  
 03 LISINOPRILUM 10 mg ut LISINOPRILUM DIHYDRICUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO.  
 04 LISINOPRILUM 30 mg ut LISINOPRILUM DIHYDRICUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Antihypertensivum, akuter Myokardinfarkt

Packungen:	01 017	30 Tabletten	B
	025	100 Tabletten	B
	02 033	30 Tabletten	B
	041	100 Tabletten	B
	03 068	30 Tabletten	B
	076	100 Tabletten	B
	04 084	30 Tabletten	B
	092	100 Tabletten	B

\* Gültig bis: 21. März 2009

**01 Zinacef 750 mg, Trockensubstanz**  
**02 Zinacef 1,5 g, Trockensubstanz**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **41940** Abgabekategorie: **A** Index: 08.01.3. 30.03.2004

Zusammensetzung: 01 CEFUROXIMUM 750 mg ut CEFUROXIMUM NATRICUM, pro VITRO.  
 02 CEFUROXIMUM 1.5 g ut CEFUROXIMUM NATRICUM, pro VITRO.

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packungen:	01 018	1 Stechampulle(n)	A
	034	1 Vial(s)	A
	02 026	1 Stechampulle(n)	A
	042	1 Vial(s)	A

\* Gültig bis: 29. März 2009

**02 Zinat, Suspension**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **50882** Abgabekategorie: **A** Index: 08.01.3. 01.03.2004

\* Zusammensetzung: 02 CEFUROXIMUM 125 mg ut CEFUROXIMUM AXETIL, SACCHARUM 3.062 g, AROMATICA, VANILLINUM, ASPARTAMUM, EXCIPIENS ad GRANULATUM corresp. SUSPENSIO RECONSTITUTA 5 mL.

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packungen:	02 063	70 mL	A
	071	100 mL	A

Bemerkung: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.08.2002

Gültig bis: 31. Dezember 2006

**02 Zocor 20 mg, Tabletten****03 Zocor 40 mg, Tabletten****04 Zocor 80 mg, Tabletten**

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

Zul.-Nr.: **49742** Abgabekategorie: **B** Index: 07.12.0. 15.03.2004

Zusammensetzung: 02 SIMVASTATINUM 20 mg, ANTIOX.: E 320, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.  
 03 SIMVASTATINUM 40 mg, ANTIOX.: E 320, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.  
 04 SIMVASTATINUM 80 mg, ANTIOX.: E 320, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Reduktion der Serumcholesterinkonzentration

Packungen:	02 037	98 Tabletten	B
	045	28 Tabletten	B
	03 053	28 Tabletten	B
	061	98 Tabletten	B
	04 088	28 Tabletten	B
	096	98 Tabletten	B

\* Gültig bis: 14. März 2009

**01 Zorac 0,05%, gel****02 Zorac 0,1%, gel**

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

N° AMM: **54325** Catégorie de remise: **B** Index: 10.03.0. 19.03.2004

Composition: 01 TAZAROTENUM 0.5 mg, MACROGOLUM 400, ANTIOX.: E 300, E 320, E 321, CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS, EXCIPIENS ad GELATUM pro 1 g.  
 02 TAZAROTENUM 1 mg, MACROGOLUM 400, ANTIOX.: E 300, E 320, E 321, CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS, EXCIPIENS ad GELATUM pro 1 g.

Indication: psoriasis

Conditionnements:	01 010	15 g	B
	029	60 g	B
	02 037	15 g	B
	045	60 g	B

\* Valable jusqu'au: 18 mars 2009

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

**01 Buscopan compositum ad us.vet., Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: **35186** Abgabekategorie: **B** 10.03.2004

\* Zusammensetzung: 01 SCOPOLAMINI BUTYLBROMIDUM 4 mg, METAMIZOLUM NATRICUM 500 mg, CONSERV.: PHE-NOLUM 5 mg, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Spasmolytikum, Analgetikum für Pferde, Rinder, Schweine und Hunde

Packung: 01 018 100 mL B

\* Gültig bis: 09. März 2009

**01 Equest Orales Gel ad us.vet.**

AHP (Schweiz) AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: **55162** Abgabekategorie: **A** 04.03.2004

Zusammensetzung: 01 MOXIDECTINUM 18.92 mg, CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS, EXCIPIENS ad GELATUM pro 1 g.

Anwendung: Antiparasitikum für Pferde

\* Packung: 01 Injektor  
001 12.2 g A

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 09.11.1999  
Änderung Primärbehälter

Gültig bis: 31. Dezember 2004

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

Veterinaria AG, Grubenstrasse 40, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: **46011** Abgabekategorie: **B** 24.03.2004

Zusammensetzung: 01 GONADORELINUM 0.10 mg, NATRII CHLORIDUM, CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS 10 mg, AQUA ad INIJECTABILIA, pro 1 mL.

Anwendung: Ovariell bedingte Fruchtbarkeitsstörungen bei Rindern

Packung: 01 Fläschchen  
058 10 x 5 mL B

\* Gültig bis: 23. März 2009

**01 Frieso-Gent ad us.vet., Injektionslösung**

Berna Veterinärprodukte AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern

Zul.-Nr.: **45486** Abgabekategorie: **A** 24.03.2004

Zusammensetzung: 01 GENTAMICINUM 40 mg ut GENTAMICINI SULFAS, ANTIOX.: E 223 3 mg, CONSERV.: E 216 0.2 mg, E 218 1.8 mg, AQUA ad INIJECTABILIA, pro 1 mL.

Anwendung: Bakterielle Infektionen bei Pferden, Rindern, Ziegen, Schweinen und Heim-tieren

Packung: 01 060 100 mL A

\* Gültig bis: 23. März 2009

**01 Neo-M-Suspension ad us. vet.**

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

Zul.-Nr.: **38112** Abgabekategorie: **A** 24.03.2004

Zusammensetzung: 01 BENZYL PENICILLINUM PROCAINUM 50'000 U.I., NEOMYCINUM 20 mg ut NEOMYCINI SULFAS, RETINOLI PALMITAS 4'000 U.I., NATRII EDETAS, ACIDUM CITRICUM MONOHYDRICUM, DINATRII PHOSPHAS DIHYDRICUS, POVIDONUM, CARMELLOSUM NATRICUM, ANTIOX.: E 223 1 mg, CONSERV.: E 216 0.16 mg, E 218 0.64 mg, AQUA ad INIECTABILIA, pro 1 mL.

Anwendung: Mastitis bei Kühen

Packung: 01 015 200 mL A

\* Gültig bis: 23. März 2009

**02 Pargenta-50 ad us. vet., Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: **46067** Abgabekategorie: **A** 24.03.2004

Zusammensetzung: 02 GENTAMICINUM 50 mg ut GENTAMICINI SULFAS, ACIDUM CITRICUM MONOHYDRICUM, DINATRII PHOSPHAS DIHYDRICUS, ANTIOX.: E 223 3.5 mg, CONSERV.: E 216 0.1 mg, E 218 0.9 mg, AQUA ad INIECTABILIA, pro 1 mL.

Anwendung: Bakterielle Infektionen bei Wiederkäuern, Pferden, Schweinen, Hunden und Katzen

Packung: 02 Durchstechflasche  
061 100 mL A

\* Gültig bis: 23. März 2009

**01 Rota-TS ad us. vet., Tabletten**

Vétoquinol AG, Aemmenmattstrasse 2, 3123 Belp

Zul.-Nr.: **42126** Abgabekategorie: **A** 24.03.2004

Zusammensetzung: 01 SULFADIMIDINUM 625 mg, TRIMETHOPRIMUM 125 mg, AROMATICA: SACCHARINUM, CYCLAMAS, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Bakterielle Infektionen, Kokzidiose bei Wiederkäuern und Schweinen

Packung: 01 012 100 Tabletten A

\* Gültig bis: 23. März 2009

**01 Vetimast ad us. vet., Suspensionsgel**

Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: **45273** Abgabekategorie: **A** 24.03.2004

Zusammensetzung: 01 I): CEFACETRILUM 235 mg ut CEFACETRILUM NATRICUM, ACIDUM STEARICUM, CERA, ARACHIDIS OLEUM, pro VASE 10 g, II): TELA cum SOLUTIONE 2 mL, SOLUTIO: ALCOHOL ISOPROPYLICUS 70 % V/V, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM.

Anwendung: Mastitis bei Kühen

Packung: 01 Injektoren mit 20 Desinfektionstüchern  
024 20x10 g A

\* Gültig bis: 23. März 2009



## Exporte / Exports

- 01 Belivon 1 mg, Tabletten**  
**02 Belivon 2 mg, Tabletten**  
**03 Belivon 3 mg, Tabletten**  
**04 Belivon 4 mg, Tabletten**  
**05 Belivon 0.25 mg, Tabletten**  
**06 Belivon 0.5 mg, Tabletten**

Organon AG, Churerstrasse 160 b, 8808 Pfäffikon

Zul.-Nr.: <b>52336</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	25.03.2004
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung: 01 RISPERIDONUM 1 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.  
 02 RISPERIDONUM 2 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.  
 03 RISPERIDONUM 3 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.  
 04 RISPERIDONUM 4 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.  
 05 RISPERIDONUM 0.25 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.  
 06 RISPERIDONUM 0.5 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Neuroleptikum  
 Packungen: —  
 Bemerkung: nur für den Export bestimmt  
 \* Gültig bis: 24. März 2009

**01 Belivon, Lösung**

Organon AG, Churerstrasse 160 b, 8808 Pfäffikon

Zul.-Nr.: <b>55186</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	25.03.2004
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung: 01 RISPERIDONUM 1 mg, CONSERV.: E 210, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Neurolepticum  
 Packung: —  
 Bemerkung: nur für den Export bestimmt  
 \* Gültig bis: 24. März 2009

**01 Carteol Chauvin 0,5 %, Augentropfen****02 Carteol Chauvin 1 %, Augentropfen****03 Carteol Chauvin 2 %, Augentropfen**

Bausch &amp; Lomb Swiss AG, Sumpfstrasse 3, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>54993</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.09.0.	09.03.2004
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung: 01 CARTEOLOLI HYDROCHLORIDUM 5 mg, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.  
 02 CARTEOLOLI HYDROCHLORIDUM 10 mg, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.  
 03 CARTEOLOLI HYDROCHLORIDUM 20 mg, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Glaukom  
 Packungen: —  
 \* Bemerkung: Nur für den Export bestimmt  
 \* Gültig bis: 08. März 2009

**01 Clavamox Duo 457 mg (400/57), Pulver zur Herstellung einer Suspension**

Grünenthal Pharma AG, Sändli, 8756 Mitlödi

Zul.-Nr.: **55020** Abgabekategorie: **A** Index: 08.01.93 29.03.2004

Zusammensetzung: 01 AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 400 mg ut AMOXICILLINUM TRIHYDRICUM, ACIDUM CLAVULANICUM 57 mg ut KALII CLAVULANAS, ASPARTAMUM, AROMATICA, VANILLINUM, EXCIPIENS ad PULVEREM corresp. SUSPENSIO RECONSTITUTA 5 mL.

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packung: —

Bemerkung: Nur für den Export bestimmt

\* Gültig bis: 28. März 2009

**01 Dinacode N, Sirup für Erwachsene**

Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: **40913** Abgabekategorie: **C** Index: 03.03.1. 23.03.2004

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

Anwendung: Husten

\* Packung: —

Bemerkungen: Neu: Nur für den Export bestimmt.  
Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.02.2004

Gültig bis: 31. Dezember 2007

**01 Kytril, Kinderlösung**

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

Zul.-Nr.: **53757** Abgabekategorie: **B** Index: 01.09.0. 26.03.2004

Zusammensetzung: 01 GRANISETRONUM 200 ug ut GRANISETRONI HYDROCHLORIDUM, AROMATICA, COLOR.: E 110, CONSERV.: E 211, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Antiemetikum

Packung: —

\* Bemerkung: Nur für den Export bestimmt

\* Gültig bis: 25. März 2009

**01 Mucofor, granulé pour sirop**

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

N° AMM: **48587** Catégorie de remise: **B** Index: 03.02.0. 04.03.2004

Composition: 01 ERDOSTEINUM 175 mg, SACCHARUM, SACCHARINUM, ASPARTAMUM, AROMATICA, CONSERV.: E 211, EXCIPIENS ad GRANULATUM corresp. SUSPENSIO RECONSTITUTA 5 mL.

Indication: Mucolytique

Conditionnement: —

\* Remarque: Exclusivement destinées à l'exportation

\* Valable jusqu'au: 03 mars 2009



**01 Tendap, compresse pellicolari**

Asetris SA, via Nassa / Piazza Maraini, 6900 Lugano

N° AMM: <b>54377</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	19.03.2004
----------------------	-------------------------------	-----------------	------------

Composizione: 01 INDAPAMIDUM 2.5 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Indicazione: Ipertensione

Confezione: —

Osservazione: solo per esportazione

\* Valevole fino al: 18 marzo 2009

**01 Trangorex Mite 100 mg, comprimés****02 Trangorex 200 mg, comprimés**

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

N° AMM: <b>53114</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 02.02.0.	16.04.2003
----------------------	-------------------------------	-----------------	------------

Composition: 01 AMIODARONI HYDROCHLORIDUM 100 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

02 AMIODARONI HYDROCHLORIDUM 200 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Indication: Antiarythmique

\* Conditionnements: —

Remarque: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 16.04.2003

Valable jusqu'au: 31 décembre 2007

**01 Zymafluor, Tropfen**

Novartis Consumer Health Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: <b>52460</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 13.05.1.	23.03.2004
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung: 01 FLUORIDUM 1.14 mg ut NATRII FLUORIDUM, CONSERV.: E 210, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. 18 GUTTAE.

Anwendung: Kariesprophylaxe

Packung: —

Bemerkung: Nur für den Export bestimmt

\* Gültig bis: 22. März 2009

Diagnostika / Diagnostica

**01 Endorem Superparamagnetisches Magnetresonanzkontrastmittel für die Leber**

Guerbet AG, Winterthurerstrasse 92, 8006 Zürich

---

Zul.-Nr.: **52707**                      Abgabekategorie: **B**                      Index: 14.01.0.                      04.03.2004

---

\* Zusammensetzung: 01 FERUMOXIDA corresp. FERRUM 11.2 mg, DEXTRANUM-10, MANNITOLUM, ACIDUM CITRICUM ANHYDRICUM, AQUA ad INIJECTABILIA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung:                      MRT-Kontrastmittel für die Leber-Diagnostik

Packung:                      01 Ampulle mit Entnahmenadel + -spritze + Infusionsbesteck  
   013                                      8 mL                                      B

Bemerkung:                      Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 05.12.2003

Gültig bis:                      04. Dezember 2008

---

**01 Ultravist 240, Injektionslösung****02 Ultravist 300, Injektionslösung****03 Ultravist 370, Injektionslösung****04 Ultravist 150, Injektionslösung**

Schering (Schweiz) AG, Blegistrasse 5, 6341 Baar

Zul.-Nr.: **46969** Abgabekategorie: **B** Index: 14.01.0. 08.03.2004

Zusammensetzung: 01 IOPROMIDUM 499 mg corresp. IODUM 240 mg, NATRII CALCII EDETAS, TROMETAMOLUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

02 IOPROMIDUM 623 mg corresp. IODUM 300 mg, NATRII CALCII EDETAS, TROMETAMOLUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

03 IOPROMIDUM 769 mg corresp. IODUM 370 mg, NATRII CALCII EDETAS, TROMETAMOLUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

04 IOPROMIDUM 312 mg corresp. IODUM 150 mg, NATRII CALCII EDETAS, TROMETAMOLUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Röntgenkontrastmittel

* Packungen:	01 022	10 x 50 mL	B
	243	1 x 50 mL	B
	02 030	1 x 20 mL	B
	065	10 x 50 mL	B
	081	10 x 100 mL	B
	251	1 x 50 mL	B
	278	1 x 100 mL	B
	316	1 x 200 mL	B
	324	10 x 200 mL	B
	332	8 x 500 mL	B
	340	8 x 1000 mL	B
	03 111	10 x 50 mL	B
	146	10 x 100 mL	B
	154	1 x 200 mL	B
	197	1 x 30 mL	B
	286	1 x 50 mL	B
	294	1 x 100 mL	B
	308	10 x 200 mL	B
	359	8 x 500 mL	B
	367	8 x 1000 mL	B
	04 227	1 x 50 mL	B
	235	10 x 50 mL	B
	374	1 x 200 mL	B

Bemerkung: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.10.2000

Gültig bis: 31. Dezember 2005

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

### Zeichenerklärung – Liste des signes

- |  |   |
|--|---|
| <p>1 Widerruf der Zulassung infolge Verzicht auf den Vertrieb<br/>Révocation de l'AMM suite à la décision de l'entreprise de renoncer à la distribution</p> <p>2/3 Widerruf der Zulassung im Überprüfungsverfahren<br/>Révocation de l'AMM dans le cadre de la procédure de réexamen</p> <p>4 Widerruf der Zulassung nach Abweisung der Rechtsmittel durch die Rechtsmittelinstanz(en)<br/>Révocation de l'AMM pour cause de rejet des recours par les instances compétentes</p> | <p>5 Widerruf der Zulassung infolge fehlender Betriebsbewilligung<br/>Révocation de l'AMM par manque d'autorisation d'exploitation</p> <p>7 Entlassung aus der Heilmittelkontrolle<br/>Spécialités libérées du contrôle des médicaments</p> |
|--|---|

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

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

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

### Humanpräparate / Produits à usage humain

1	<b>Atrovent, Dosier-Aerosol</b> Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Dufourstrasse 54, 4052 Basel	<b>38980</b>	<b>B</b>	03.04.3.	31.12.2004
1	<b>Demostan N Spray, Lösung</b> Democal SA, 10, Route de Moncor, 1752 Villars-sur-Glâne	<b>55178</b>	<b>D</b>	10.01.0.	
1	<b>Dexalocal, Salbe</b> Medinova AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich	<b>36229</b>	<b>B</b>	10.05.1.	
1	<b>Echinacin Instant-Tee, Pulver</b> Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf	<b>53931</b>	<b>D</b>	03.99.0.	
1	<b>Insulin NovoNordisk Velosulin HM 100 IE/mL, Injektionslösung</b> Novo Nordisk Pharma AG, Untere Heslibachstrasse 46, 8700 Küsnacht	<b>49466</b>	<b>B</b>	07.06.1.	
1	<b>Keroderm, Salbe</b> Turimed AG, Hertistrasse 8, 8304 Wallisellen	<b>18622</b>	<b>D</b>	10.06.0.	
1	<b>Lubalix 1 mg, Tabletten</b> Drossapharm AG, Drosselstrasse 47, 4059 Basel	<b>46114</b>	<b>B</b>	01.04.1.	
1	<b>Nasben 0,1 %, Lösung</b> Democal SA, 10, Route de Moncor, 1752 Villars-sur-Glâne	<b>52883</b>	<b>D</b>	12.02.1.	
1	<b>No Grip C avec paracétamol, granulé</b> Vifor SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne	<b>54559</b>	<b>D</b>	01.01.2.	
1	<b>Rescula, Augentropfen</b> Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern	<b>55634</b>	<b>B</b>	11.09.0.	

Zeichen Signe	Präparat Produit	Zul.-Nr.	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Widerruf per Révocation au
1	<b>Terracortril, Augen- oder Ohrensuspension</b> Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	<b>20656</b>	<b>A</b>	11.06.1.	
1	<b>Weleda Aufbaukalk Nr. 1 Granulat, anthroposophisches Arzneimittel</b> Weleda AG, Stollenrain 11, 4144 Arlesheim	<b>15339</b>	<b>D</b>	20.02.0.	30.06.2004

#### Exporte / Exports

1	<b>Cimbene 200, Lactab</b> Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch	<b>52888</b>	<b>B</b>	04.01.1.	
1	<b>Normoionine G, Infusionslösung</b> B. Braun Medical AG, Rüeggisingerstrasse 29, 6020 Emmenbrücke	<b>26092</b>	<b>B</b>	05.03.3.	

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

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

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

Präparat Produit	Zul.-Nr.	Abgabe- kategorien Catégories de remise	Index
<b>Humanpräparate / Produits à usage humain</b>			
<b>Dinacode N, Sirup für Erwachsene</b> Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal	<b>40913</b>	<b>C</b>	<b>03.03.1.</b>

## Sistierung der Zulassung Suspension de l'autorisation de mise sur le marché

### Humanpräparate / Produits à usage humain

Präparat Produit	Zul.-Nr. N° d'autorisation	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Sistierung per Suspension au
Xylesin 0,5%, Injektionslösung (mit Konservans)	23706 01 B		01.02.2.	sofort
Xylesin 1%, Injektionslösung (mit Konservans)	23706 02 B		01.02.2.	sofort
Xylesin 2%, Injektionslösung (mit Konservans)	23706 03 B		01.02.2.	sofort

