

Journal

Swissmedic

3/2009
08. Jahrgang
08^e année

ISSN 0026-9212

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

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

Erscheint monatlich / Publication mensuelle

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

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

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

Seite	Seite
Im Brennpunkt	
Nachtrag 6.4 zur Europäischen Pharmakopöe in Kraft	224
Arzneimittel Nachrichten	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: IXEMPRA®, Infusionspräparat (Ixabepilon)	226
Regulatory News	
Einzelmeldungen vermuteter unerwünschter Arzneimittelwirkungen (UAW)	228
Begleitformular zur Meldung einer vermuteten unerwünschten Arzneimittelwirkung oder einer SUSAR in einer klinischen Studie	230
Genehmigungspflichtige Änderungen der Arzneimittelinformation von Präparaten der Humanmedizin - Formale Anforderungen - Präzisierung der Praxis	234
Praxisanpassung für das Einreichen von Dokumentationen an Swissmedic Bereich Zulassung (Modul 1 = Part I)	236
Infosplitter	
Swissmedic klärte am Universitätsspital Genf die Ursachen der Zwischenfälle ab	238
Swissmedic weist in angeblich pflanzlichen Schlankheitsmitteln gefährliche Inhaltsstoffe nach	240
Arzneimittel Statistik	
Chargenrückrufe	244
Zum Vertrieb freigegebene Chargen	246
Neuzulassungen	249
Revisionen und Änderungen der Zulassung	264
Zentralstelle für Änderung Firmen	340
Widerruf der Zulassung	342
Erlöschen der Zulassung	344
Berichtigung	345

Swissmedic Kontaktliste

Auf unserer Website www.swissmedic.ch finden Sie unter dem Navigationspunkt "Swissmedic" in der Rubrik "Organisation" die Telefonnummern und E-Mail-Adressen aller Swissmedic Mitarbeiterinnen und Mitarbeiter. So gelangen Sie rasch an Ihre gewünschten Ansprechpartner und Ansprechpartnerinnen.

Für Anfragen und Reklamationen beachten Sie bitte die Angaben unter dem Navigationspunkt "Swissmedic" in der Rubrik "Kontakt / Kontaktadressen". Adressen für Meldungen sowie weitere wichtige Adressen finden Sie auf den zugehörigen Themen-seiten.

Zeichenerklärung

Abgabekategorien

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

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

Page	Page
Actualités	
Entrée en vigueur du Supplément 6.4 de la Pharmacopée Européenne	225
Médicaments	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: IXEMPRA®, préparation pour perfusion (ixabépilone)	227
Réglementation	
Annonces individuelles d'effets indési- rables suspectés d'un médicament (EI)	229
Form to be submitted with every indi- vidual case safety report (spontaneous or originating from clinical trials)	230
Modifications soumises à approbation de l'information sur des préparations de la médecine humaine - exigences formelles - précision de la pratique	235
Envoi de documents au secteur Mise sur le marché de Swissmedic: nouvelle procédure (module 1 = partie I)	237
En vrac	
Swissmedic recherche les causes des incidents à l'Hôpital universitaire de Genève	239
Swissmedic décèle des composants dangereux dans des produits amincissants prétendument végétaux	242
Miscellanées	
Retraits de lots	245
Lots de fabrication admis à la commercialisation	246
Nouvelles autorisations	249
Révisions et changements de l'autorisation	264
Registre Swissmedic des titulaires d'AMM	340
Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	342
Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	344
Rectification	345

Annuaire Swissmedic

Vous trouverez sur notre site Internet, à l'adresse www.swissmedic.ch, à la rubrique « Organisation » dans le menu de navigation « Swissmedic », les numéros de téléphone et les adresses électroniques de tous les collaborateurs de Swissmedic. Vous atteindrez ainsi rapidement l'interlocuteur souhaité.

Pour ce qui est des questions et des réclamations, vous voudrez bien suivre les indications figurant à la rubrique « Contact / Adresses de contact » dans le menu de navigation « Swissmedic ». Quant aux adresses auxquelles envoyer les annonces et autres, elles se trouvent sur les pages thématiques concernées.

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

Nachtrag 6.4 zur Europäischen Pharmakopöe in Kraft

Der Institutsrat hat den Nachtrag 6.4 zur Europäischen Pharmakopöe auf den 1. April 2009 in Kraft gesetzt.

Seit 1. April 2009 ist der Nachtrag 6.4 zur Europäischen Pharmakopöe in Kraft. Der Nachtrag 6.4 enthält folgende **neue** Texte:

Monographien

Rotavirus-Lebend-Impfstoff (oral)

Baldriantrockenextrakt, mit Wasser hergestellter
Fluvastatin-Natrium
Losartan-Kalium
Olivenblättertrockenextrakt
Pfefferminzblättertrockenextrakt

45 Monographien und allgemeine Texte wurden inhaltlich **überarbeitet**, darunter 2 Methoden, das Kapitel 4 *Reagenzien*, 3 Impfstoffe für Menschen, sowie 39 Substanzen und pflanzliche Drogen.

Unter anderem wurde das Kapitel 2.2.46 *Chromatographische Trennmethode*n umfassend revidiert.

Zudem sind die revidierten Monographien *Heparin-Kalium* und *Heparin-Natrium*, die am 1. August 2008 als dringliche Änderung in Kraft gesetzt wurden, im Nachtrag 6.4 integriert.

Weitere 20 Texte wurden **korrigiert**.

Zu Beachten:

Durch den Nachtrag 6.4 zur Ph.Eur. 6 wird keine Monographie der Ph.Helv. abgelöst.

Der Nachtrag 6.5 zur Ph.Eur. 6 wird am 1. Juli 2009 in Kraft treten.

Die Pharmakopöe

Die gültige Pharmakopöe in der Schweiz umfasst die 6. Ausgabe der Europäischen Pharmakopöe (Ph.Eur. 6) mit den Nachträgen 6.1 bis 6.4 sowie die 10. Ausgabe der Schweizerischen Pharmakopöe (Ph.Helv.10) mit dem Supplement 10.2.

Die Ph.Eur. 6 wird im Original vom Europarat herausgegeben. Sie kann in deutsch und französisch beim Bundesamt für Bauten und Logistik, Vertrieb Publikationen, 3003 Bern (www.bundespublikationen.admin.ch), bezogen werden.

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

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

Entrée en vigueur du Supplément 6.4 de la Pharmacopée Européenne

Le Conseil de l'institut a fixé l'entrée en vigueur du Supplément 6.4 de la Pharmacopée Européenne au 1er avril 2009.

Le Supplément 6.4 de la Pharmacopée Européenne est entré en vigueur le 1er avril 2009. Dans le Supplément 6.4 figurent les **nouveaux** textes suivants:

Monographies

Vaccin vivant oral à rotavirus

Fluvastatine sodique

Losartan potassique

Menthe poivrée (feuille de), extrait sec de

Olivier (feuille d'), extrait sec de

Valériane (extrait aqueux sec de)

45 monographies et textes généraux ont été **révisés**, dont 2 méthodes, le chapitre 4 *Réactifs*, 3 vaccins pour usage humain ainsi que 39 substances et drogues végétales.

Parmi d'autres révisions le chapitre 2.2.46 *Techniques de séparation chromatographique* est entièrement modifié.

Les monographies *Héparine calcique* et *Héparine sodique*, entrées en vigueur le 1^{er} Août 2008 comme modifications urgentes, sont intégrées dans le Supplément 6.4.

En outre, 20 textes ont été **corrigés**.

À noter:

Il n'y a pas de monographie dans le Supplément 6.4 de la Pharmacopée Européenne qui remplace une monographie de la Ph.Helv.

Le Supplément 6.5 de la Ph.Eur. 6 entrera en vigueur le 1^{er} juillet 2009.

La Pharmacopée

La Pharmacopée en vigueur en Suisse est la 6e Edition de la Pharmacopée Européenne (Ph.Eur. 6) et ses Suppléments 6.1 - 6.4 ainsi que la 10e Edition de la Pharmacopée Helvétique (Ph.Helv.10) et le Supplément 10.2.

La Ph.Eur. 6 est éditée par le Conseil de l'Europe. Elle est disponible en allemand et en français auprès de l'OFCL, diffusion des publications, 3003 Berne

(www.publicationsfederales.ch).

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

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

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: IXEMPRA®, Infusionspräparat (Ixabepilon)

Am 27. Februar 2009 wurde IXEMPRA® (Wirkstoff Ixabepilon) zugelassen (ATC Code L01 DC04).

Die Indikation lautet „Behandlung bei Patientinnen mit fortgeschrittenem oder metastasiertem Brustkrebs in Kombination mit Capecitabine nach Nichtansprechen oder Progression auf eine Therapie mit Taxanen und wenn eine weitere Anthrazyklintherapie nicht angezeigt ist. Monotherapie bei Patientinnen, die auf eine vorausgegangene Therapie mit Taxanen, Capecitabine und Anthrazyklinen nicht angesprochen haben oder progredient sind und wenn eine weitere Anthrazyklintherapie nicht angezeigt ist.“

Ixabepilon ist ein semisynthetisches Analogon von Etoposid. Ixabepilon stabilisiert die Mikrotubulodynamik über Bindung an mehrere β -Tubulin Isoformen, darunter auch β III-Tubulin, dessen Überexpression mit einer Taxanresistenz assoziiert ist. Im Tiermodell ist eine Wirkung von Ixabepilon bei multiresistenten Tumortransplantaten nachgewiesen und eine synergistische Wirkung in Kombination mit Capecitabine gezeigt worden.

In einer vergleichenden Studie bei 752 Patientinnen mit fortgeschrittenem Brustkrebs zeigte sich die Kombination Ixabepilon ($40\text{mg}/\text{m}^2$ in dreiwöchigen Intervallen) mit Capecitabine ($1000\text{mg}/\text{m}^2$ 2mal täglich über zwei Wochen, gefolgt von einer 1 wöchigen Pause) der Monotherapie mit Capecitabine überlegen: progressionsfreies Überleben 5.8 vs. 4.2 Monate, Ansprechrates 34.7% vs. 14.3%.

In einer nicht vergleichenden Studie bei 126 Patientinnen mit Progredienz nach Anthrazyklinen, Taxanen und Capecitabine fand sich ein Gesamtüberleben von 8.6 Monaten, ein progressionsfreies Überleben von 3.1 Monaten und eine Ansprechrates von 11.1%.

Die Dosierung beträgt $40\text{mg}/\text{m}^2$ infundiert über 3 Stunden in jeweils dreiwöchigen Intervallen. Die Dosierung ist bei Übergewicht (Körperoberfläche $>2.2\text{m}^2$), Leberinsuffizienz, bei gleichzeitiger Einnahme von CYP3A4 Inhibitoren oder Niereninsuffizienz anzupassen. Als Prämedikation sollten H1 und H2 Antagonisten verabreicht werden.

Kontraindikation sind Überempfindlichkeit gegen Cremophor, Niereninsuffizienz mit einer Kreatininclearance $<30\text{mL}/\text{min}$, bei Kombination mit Capecitabine Leberinsuffizienz mit erhöhten Transaminasewerten ($>2.5\text{xULN}$) oder Bilirubin ($>1.0\text{xULN}$).

Vorsichtsmassnahmen sind bei Patienten mit Diabetes mellitus und vorbestehender Neuropathie Grad 2 erforderlich. Eine Neuropathie tritt bei Ixempra sehr häufig auf. Üblicherweise handelt es sich um eine periphere sensorische Neuropathie (Häufigkeit 64%), seltener um eine motorische Neuropathie (Häufigkeit 14%). Weiterhin ist bei vorbestehenden Lebererkrankungen in Abhängigkeit von der Höhe der Transaminasen das Risiko unerwünschter Ereignisse von Grad 3 und 4, Neutropenie Grad 4, neutropenischem Fieber und die Mortalität infolge Arzneimittelttoxizität erhöht.

Weitere Details sind der Arzneimittelinformation zu entnehmen.

Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: IXEMPRA®, préparation pour perfusion (ixabépilone)

Le 27 février 2009, IXEMPRA® (principe actif: ixabépilone) a été autorisé sous le (code ATC L01 DC04).

L'indication est la suivante: Traitement, en association avec la capécitabine, des patientes atteintes d'un cancer du sein localement avancé ou métastatique progressant malgré un traitement avec une taxane ou résistant aux taxanes, et pour lesquelles une thérapie supplémentaire avec une anthracycline n'est pas indiquée.

En monothérapie chez les patientes dont le cancer progresse ou est réfractaire aux taxanes, à la capécitabine et aux anthracyclines, et pour lesquelles une thérapie supplémentaire avec une anthracycline n'est pas indiquée.

L'ixabépilone est un analogue semi-synthétique de l'épothilone B. L'ixabépilone est un agent stabilisateur des microtubules, grâce à la liaison à plusieurs isoformes de la tubuline- β , notamment la tubuline- β III, dont la surexpression est associée à une résistance aux taxanes. Dans le modèle animal, l'efficacité de l'ixabépilone sur les transplants de tumeurs multirésistantes a été démontrée et une action synergique a été montrée en association avec la capécitabine.

Dans une étude comparative ayant inclus 752 patientes présentant un cancer du sein avancé, l'association de l'ixabépilone (perfusion de 40 mg/m² répétée toutes les trois semaines) à la capécitabine (1000 mg/m² 2 fois par jour pendant deux semaines, suivies d'une pause d'une semaine) s'est révélée supérieure à la capécitabine en monothérapie: Survie sans progression: 5,8 contre 4,2 mois; taux de réponse: 34,7% contre 14,3%.

Par ailleurs, dans une étude non comparative menée chez 126 patientes dont le cancer progressait malgré des traitements à base d'anthracyclines, de taxanes et de capécitabine, on a obtenu une survie globale de 8,6 mois, une survie sans progression de 3,1 mois et un taux de réponse de 11,1 %.

La posologie est la suivante: perfusion de 40 mg/m² en 3 heures, répétée toutes les trois semaines. Elle doit cependant être adaptée en cas de surpoids (surface corporelle > 2,2 m²), d'insuffisance hépatique, de prise concomitante d'inhibiteurs du CYP3A4 ou en cas d'insuffisance rénale. Une prémédication avec des antagonistes des récepteurs H1 et H2 de l'histamine est en outre recommandée.

Les contre-indications sont l'hypersensibilité au Cremophor, l'insuffisance rénale avec une clairance de la créatine <30 ml/min; en association à la capécitabine : insuffisance rénale avec taux élevés de transaminases (> 2,5x ULN) ou de bilirubine (> 1,0x ULN).

Des mesures de précaution doivent être prises chez les patients diabétiques de type II et chez ceux ayant une neuropathie de grade 2 préexistante. Une neuropathie est souvent survenue au cours d'un traitement par Ixempra. Il s'agissait en général d'une neuropathie sensorielle périphérique (fréquence: 64%) et plus rarement d'une neuropathie motrice (fréquence: 14%). Par ailleurs, en cas de pathologie hépatique préexistante et selon la hauteur des taux de transaminases, le risque d'effets indésirables de grades 3 et 4, de neutropénie de grade 4, de neutropénies fébriles et de mortalité est accru en raison de la toxicité du médicament.

Pour de plus amples détails, veuillez consulter l'information sur le médicament.

Einzelmeldungen vermuteter unerwünschter Arzneimittelwirkungen (UAW)

Neues Begleitformular für die Meldung durch pharmazeutische Firmen an das Swissmedic Pharmacovigilance-Zentrum

Das neue Begleitformular ist auf der Swissmedic Homepage online verfügbar und soll spätestens ab 1. Juni 2009 mit jedem Einzelbericht einer UAW eingereicht werden.

Im Jahr 2008 gingen beim Pharmacovigilance-Zentrum von Swissmedic 2576 UAW-Meldungen ein, die von den pharmazeutischen Firmen stammten. Zusätzlich wurden zu jeder dritten von diesen ein oder mehrere Follow-up-Berichte eingereicht. Die Firmenmeldungen (53 % des Totals) werden im Gegensatz zu jenen, die über die regionalen Pharmacovigilance-Zentren an das Institut gelangen, direkt durch Swissmedic in die UAW-Datenbank VigiFlow eingegeben. Die Tendenz ist seit Jahren steigend mit einer jährlichen Zunahme um mehr als 10 % seit 2007. Um die damit verbundene Steigerung des administrativen Aufwands mit den verfügbaren Ressourcen zu bewältigen, müssen die Abläufe weiter gestrafft werden. Bis anhin mussten die Zulassungsinhaberinnen bestimmte Angaben zu jeder eingereichten UAW Meldung in einem Begleitbrief machen, die Gestaltung des Begleitbriefes war jedoch frei. Um die administrative Bearbeitung der UAW Meldung zu vereinfachen und Rückfragen zu minimieren hat das Pharmacovigilance-Zentrum nun in Absprache mit der interverbandlichen Arbeitsgruppe Pharmacovigilance der Zulassungsinhaberinnen ein Begleitformular entworfen, das die nötigen Angaben in strukturierter Form enthält. Das Formular ist auf Deutsch und Englisch auf der Website von Swissmedic erhältlich [www.swissmedic.ch / Home / Direkt zu / Meldung unerwünschter Wirkungen](http://www.swissmedic.ch/Home/Direkt_zu_Meldung_unerwünschter_Wirkungen). Es kann online ausgefüllt und zusammen mit den entsprechenden Meldungen (bevorzugt) elektronisch zugestellt (an vigilance@swissmedic.ch) oder ausgedruckt und per Post eingereicht werden. Für jede UAW Meldung ist ein separates Formular auszufüllen. Es ist für Meldungen aus Spontanerfassung ebenso wie für solche aus Swissmedic-notifizierten klinischen Versuchen zu verwenden. Das Formular beschränkt sich weitgehend auf Angaben, die bereits bisher im Begleitbrief gemacht werden mussten; die meisten können nun einfach über „tick boxes“ angewählt werden. Eine wichtige Neuerung betrifft die Angabe, ob in den kommenden 2 Wochen ein Follow-up Bericht zu erwarten ist. Swissmedic wird hier die Eingabe auf die vervollständigte Meldung beschränken. Das neue Begleitformular sollte möglichst umgehend benützt werden. Ab 1. Juni 2009 ist die Verwendung obligatorisch.

Fragen beantwortet gerne die Einheit Vigilance (vigilance@swissmedic.ch).

Annonces individuelles d'effets indésirables suspectés d'un médicament (EI)

Nouveau formulaire d'accompagnement pour l'envoi d'annonces par les entreprises pharmaceutiques au Centre de pharmacovigilance de Swissmedic

Le nouveau formulaire d'accompagnement est disponible en ligne sur le site Internet de Swissmedic et devra être joint à toute annonce d'EI à partir du 1er juin 2009.

En 2008, le Centre de pharmacovigilance de Swissmedic a reçu 2576 annonces d'EI envoyées par des entreprises pharmaceutiques. De plus, un ou plusieurs rapports de suivi ont été adressés pour un tiers d'entre elles. Les annonces émanant d'entreprises (53 % de l'ensemble des annonces) sont, contrairement à celles transmises à Swissmedic par les centres régionaux de pharmacovigilance, directement saisies par Swissmedic dans la banque de données VigiFlow. Le nombre d'annonces allant croissant depuis plusieurs années, avec une augmentation annuelle de plus de 10 % depuis 2007, il est nécessaire, pour arriver à gérer le surcroît de travail administratif ainsi occasionné compte tenu des ressources disponibles, de formaliser plus avant les processus. Jusqu'à présent, les titulaires d'autorisation de mise sur le marché devaient donner dans une lettre d'accompagnement certaines informations se rapportant à l'annonce d'EI envoyée, mais la forme de la lettre était libre. Afin de simplifier le traitement administratif des annonces d'EI et de minimiser les demandes de renseignements complémentaires, le Centre de pharmacovigilance a conçu, d'entente avec le groupe de travail interassociatif Pharmacovigilance des titulaires d'AMM, un formulaire d'accompagnement, sur lequel les informations requises seront reportées de manière structurée. Ce formulaire est disponible en allemand et en anglais [www.swissmedic.ch / Home / Accès direct à / Annonces d'effets indésirables](http://www.swissmedic.ch/Home/Accès%20direct%20à%20Annonces%20d'effets%20indésirables) sur le site Internet de Swissmedic. Il est en outre possible de le remplir en ligne et de l'envoyer avec les annonces correspondantes (de préférence) par courriel à vigilance@swissmedic.ch ou par courrier sous forme d'un document imprimé. Précisons qu'il convient de remplir un formulaire distinct pour chaque annonce d'EI et qu'il doit être utilisé tant pour les annonces spontanées que pour celles se rapportant à des essais cliniques notifiés par Swissmedic. De plus, le formulaire se limite pour l'essentiel aux informations qui devaient jusqu'à présent être fournies dans la lettre d'accompagnement. Mais pour simplifier les choses, elles peuvent désormais être données pour la plupart en cochant des cases. Il convient cependant de souligner une nouveauté importante : le déclarant doit indiquer s'il estime qu'un rapport de suivi sera adressé dans les deux semaines suivantes. Si tel est le cas, Swissmedic attendra que l'annonce soit complète pour l'enregistrer dans la banque de données. Enfin, nous vous invitons à utiliser le nouveau formulaire d'accompagnement si possible dès maintenant et attirons votre attention sur le fait qu'il sera obligatoire à compter du 1er juin 2009.

L'Unité Vigilance reste à disposition pour ultérieures informations (vigilance@swissmedic.ch).

Begleitformular zur Meldung einer vermuteten unerwünschten Arzneimittelwirkung oder einer SUSAR in einer klinischen Studie

Absender:

senden an:

Swissmedic
Abteilung AMS
Einheit Vigilance
Hallerstrasse 7
Postfach
CH-3000 Bern 9

Datum Einreichung / Versand:			
Zuständige Person / Kontakt / e-Mail:			
Arzneimittel / Name:			
Wirkstoffe:			
Type of Report	<input type="checkbox"/> Spontan	<input type="checkbox"/> Notifizierte Studie	
	<input type="checkbox"/> Literatur ¹	<input type="checkbox"/> Andere	
Falls Studienmeldung / SUSAR* Notifikationsnummer der Studie:			
Referenz-ADR-Nummer der Meldestelle:			
Falls Meldung nicht aus der Schweiz	Grund:		
Handelt es sich um:	<input type="checkbox"/> Initialmeldung		
	<input type="checkbox"/> Follow-up Nr	Zugehörige Initialmeldung: Swissmedic-UAW-Nr	
Relevante Zusatzinfo wird in den nächsten 14 Tagen erwartet	<input type="checkbox"/> ja	<input type="checkbox"/> nein	
Seriousness (falls nicht explizit im CIOMS/Sektionen 8 bis 12 angegeben)	<input type="checkbox"/> serious	<input type="checkbox"/> non-serious	
Drug Exposure During Pregnancy	<input type="checkbox"/> ja		
Adverse Event Following Immunization	<input type="checkbox"/> ja		

¹ Originalartikel beiliegend mit hervorgehobener Referenz

* SUSAR: suspected unexpected serious adverse reaction

ADR Terms		Labelled in CH FI / IB *
		* ja / nein
2		
3		
4		
5		
6		

Kurzer Textauszug zu verwandten unerwünschten Wirkungen aus der FI*, sofern die Ereignisse dort nicht wörtlich aufgeführt sind.

Notifizierte Studie: Bei SUSAR Zitat, was in der entsprechenden Organklasse in der IB** bereits dokumentiert ist und Kommentar zur "Relatedness" zwischen Medikation und Ereignis

Werden risikomindernde Massnahmen eingeleitet: ja

Kommentar:

Weitere Kommentare zum eingereichten Fall:

Falls nicht im CIOMS-Formular: Falldiskussion – Was ist der Firma zum Problem bekannt – Fehlende Daten – Stellungnahme zum Labelling –

* FI: Fachinformation, letzter von Swissmedic genehmigter Text

** IB: Investigator's Brochure

Form to be submitted with every individual case safety report (spontaneous or originating from clinical trials)

Sender:

send to:

Swissmedic
Abteilung AMS
Einheit Vigilance
Hallerstrasse 7
Postfach
CH-3000 Bern 9

Date sent:	
Responsible Person /contact / e-Mail:	
Drug / Trade name:	
Substance(s):	
Type of Report	<input type="checkbox"/> Spontaneous <input type="checkbox"/> notified clinical trial <input type="checkbox"/> Literature ¹ <input type="checkbox"/> other
If a SUSAR* from a clinical trial, please state the notification number:	
Sender's Reference-ADR-number:	
If not a domestic report	Reason for submission:
This is a:	<input type="checkbox"/> Initial report <input type="checkbox"/> Follow-up Nr Swissmedic Number of the corresponding initial report:
Relevant additional information expected within 15 days	<input type="checkbox"/> yes <input type="checkbox"/> no
Seriousness (If not indicated specifically in sections 8-12 of CIOMS form)	<input type="checkbox"/> serious <input type="checkbox"/> non-serious
Drug Exposure During Pregnancy	<input type="checkbox"/> yes
Adverse Event Following Immunization	<input type="checkbox"/> yes

¹ Original article attached with highlighted reference

* SUSAR: suspected unexpected serious adverse reaction

ADR Terms		Labelled in CH PI / IB *
		* yes / no
1		
2		
3		
4		
5		
6		

Short extract from PI if ADR is not literally mentioned

Notified clinical trial: quote what is documented in the IB** concerning the same organ class and comment on relatedness between drug and ADR

Risk minimizing measures taken:

yes

Comment:

Further comments to report (if not mentioned in CIOMS form) such as discussion of the case, relevant information available to the company on the topic, comment on labeling etc.

* PI: Product information (local labeling) : last text approved by Swissmedic

** IB: Investigator's Brochure

Genehmigungspflichtige Änderungen der Arzneimittelinformation von Präparaten der Humanmedizin - Formale Anforderungen - Präzisierung der Praxis

Das Institut stellt fest, dass in letzter Zeit vermehrt Gesuche um Änderungen der Arzneimittelinformation eingereicht werden, welche die formalen Anforderungen nicht erfüllen. Die vorliegende Präzisierung der Praxis soll beitragen, die Verfahrenseffizienz zu stärken:

Genehmigungspflichtige Änderungen der Arzneimittelinformation nach Artikel 10 Arzneimittelverordnung (VAM, SR 812.212.21) in Verbindung mit Anhang 7 Arzneimittel-Zulassungsverordnung (AMZV, SR 812.212.22) müssen die entsprechenden formalen Anforderungen erfüllen.

Die Anleitung zum Einreichen von Zulassungsgesuchen für Arzneimittel der Humanmedizin mit neuen aktiven Substanzen (www.swissmedic.ch/Recht/Anleitungen/NAS-Anleitung), welche auch für alle anderen innovativen Zulassungsgesuche und Änderungsgesuche gilt, weist unter V. Formale Anforderungen auf folgende 2 Möglichkeiten der Referenzierung hin: Referenzierung auf die Originaldokumentation oder auf die Zusammenfassung / den Overview (für diejenige Fälle, bei denen sowohl eine Dokumentation als auch eine Zusammenfassung / ein Overview vorliegt). Die aufgeführten Referenzen müssen eingereicht werden.

Wenn es sich bei den Änderungen von Arzneimittelinformationen nicht um materielle Änderungen (welche mit einer Dokumentation belegt werden) handelt, sondern bloss um stilistische Anpassungen oder um wissenschaftlich nicht begründbare Textänderungen im Zusammenhang mit Änderungen der Core data sheets, werden diese ab sofort nicht mehr berücksichtigt, da sie den formalen Anforderungen des Heilmittelrechts nicht entsprechen.

Textanpassungen, welche bei Erstzulassung oder früheren Gesuchen von Swissmedic abgewiesen wurden, können nur dann erneut beantragt werden, wenn sie durch **neue** Daten dokumentiert sind.

Modifications soumises à approbation de l'information sur des préparations de la médecine humaine - exigences formelles - précision de la pratique

L'institut constate depuis quelque temps une multiplication des demandes de modification de l'information sur le médicament qui ne satisfont pas aux exigences formelles en vigueur. Les précisions qui suivent sur la pratique actuelle visent à renforcer l'efficacité des procédures:

Les modifications soumises à approbation de l'information sur le médicament au sens de l'article 10 de l'ordonnance sur les médicaments (OMéd, RS 812.212.21) en relation avec l'article 7 de l'ordonnance sur les exigences relatives aux produits thérapeutiques (OEMéd, RS 812.212.22) doivent remplir les exigences formelles appropriées.

Les Instructions pour la présentation des demandes d'autorisation de médicaments à usage humain contenant de nouveaux principes actifs ([www.swissmedic/Affaires juridiques/Instructions sur les nouveaux principes actifs](http://www.swissmedic/Affaires_juridiques/Instructions_sur_les_nouveaux_principes_actifs)), qui s'appliquent également à toutes les autres demandes d'autorisation de médicaments innovants et demandes de modification, prévoit au chiffre V Exigences formelles deux possibilités de référencement, à savoir le référencement par rapport à la documentation originale ou à la récapitulation - overview (pour les cas où il existerait tant une documentation qu'une récapitulation overview). Les références citées doivent être fournies.

Si les modifications de l'information sur le médicament ne portent pas sur le fond (modifications matérielles établies par une documentation) mais uniquement sur la forme (adaptations stylistiques) ou qu'il s'agit de modifications de texte non fondées scientifiquement liées à des modifications des Core data sheets, elles ne sont pas prises en considération du fait qu'elles ne respectent pas les exigences formelles de la législation sur les produits thérapeutiques.

Les demandes de modifications de texte qui ont été refusées par Swissmedic lors de la première autorisation ou dans le cadre d'autres procédures ne peuvent être soumises à nouveau que si elles sont documentées par de **nouvelles** données.

Praxisanpassung für das Einreichen von Dokumentationen an Swissmedic Bereich Zulassung (Modul 1 = Part I)

Um die Bearbeitung der eingehenden Zulassungs- und Änderungsgesuche (Phase Auspacken, Aufnahme in die Dokumentenverwaltungsdatenbank und Weiterleitung an die Abteilung Casemanagement) zu beschleunigen, sind die Einreichungen wie folgt zu strukturieren:

Das Modul 1 (= Part I) muss immer zu oberst in einem Paket resp. auf einem Palett verpackt werden. Die entsprechende Schachtel muss aussen in grossen Buchstaben mit "Modul 1" (resp. "Part I") beschriftet sein.

Mit dieser Unterstützung seitens Gesuchstellerin kann das Modul 1 (= Part I) schnell gefunden werden und bereits vor der Aufnahme der übrigen Dokumentation in die Dokumentenverwaltungsdatenbank an die Abteilung Casemanagement zur Erfassung des Gesuchs weitergeleitet werden. Diese Massnahme unterstützt die Einhaltung der Frist für die formale Kontrolle erheblich.

Das skizzierte Vorgehen ist **obligatorisch ab 1. Mai 2009**, kann aber bereits ab sofort umgesetzt werden.

Gleichzeitig möchten wir daran erinnern, dass das Modul 1 (= Part I) nicht in Ordnern, sondern geheftet/gebündelt eingereicht werden soll.

Wir danken Ihnen für Ihre Unterstützung.

Envoi de documents au secteur Mise sur le marché de Swissmedic: nouvelle procédure (module 1 = partie I)

Afin d'accélérer le traitement des demandes d'autorisation de mise sur le marché et de modification (déballage, encodage dans la base de données administrative des documents et transmission à la division Case Management), les envois doivent être ordonnés de la manière suivante:

Qu'il s'agisse de colis ou de palettes, le module 1 (= partie I) doit toujours se trouver tout au-dessus. Sur l'emballage correspondant, il y a lieu de faire figurer la mention «Module 1» (ou "partie I") en lettres de grande taille.

Le respect de ces quelques consignes par le requérant permettra d'accélérer la recherche du module 1 (= partie I) et rendra ainsi possible la transmission de ce dernier à la division Case Management en vue de la saisie de la demande avant l'encodage du reste de la documentation dans la base de données administrative des documents. Cette mesure facilitera par ailleurs sensiblement le respect des délais prévus pour le contrôle formel des demandes.

La procédure expliquée ci-dessus sera **obligatoire à partir du 1^{er} mai 2009**, mais elle peut déjà être appliquée dès à présent.

Par la même occasion, nous souhaitons vous rappeler que le module 1 (= partie I) ne doit pas nous être soumise dans des classeurs, mais sous forme de copies agrafées, rassemblées par catégorie.

Nous vous remercions d'avance pour votre aide.

Medienmitteilung vom 6. März 2009:

Swissmedic klärte am Universitätsspital Genf die Ursachen der Zwischenfälle ab

Nach dem Tod eines schwerkranken Kindes am Universitätsspital Genf am 21. Februar, der mit einer Bluttransfusion in Verbindung gebracht wird, klärten Experten des Schweizerischen Heilmittelinstituts Swissmedic heute in Genf die möglichen Ursachen ab. In Zusammenarbeit mit den Verantwortlichen des Spitals sollte sichergestellt werden, dass alle Vorkehrungen getroffen wurden, um künftige schwerwiegende Zwischenfälle bei Bluttransfusionen zu verhindern.

Swissmedic hat vor Ort umfassende Daten der Blutplättchen-Transfusionen erhalten. Dies auch zur Klärung der heftigen Reaktion des erwachsenen Patienten, der eine Transfusion des gleichen Produkts erhalten hat. Swissmedic-Experten sollten abklären, ob die Zwischenfälle im Zusammenhang mit dem Blutprodukt stehen. Aufgrund wissenschaftlicher Kenntnisse sind bakterielle Infektionen die häufigste Ursache von Todesfällen nach transfusions-bedingten Infektionen. Das Risiko einer solchen Infektion liegt für Blutplättchen-Konzentrate (Thrombozytenkonzentrate TK) bei circa 1: 6000 TK, das Risiko einer tödlich verlaufenden Infektion liegt bei 1:500.000 (Bacon-Studie)

Die Abklärungen in Genf haben ergeben, dass die Verantwortlichen des Universitätsspitals sofort alle notwendigen Massnahmen ergriffen hatten und somit keine weiteren Patienten einem erhöhten Risiko ausgesetzt sind.

Communiqué de presse du 6 mars 2009:

Swissmedic recherche les causes des incidents à l'Hôpital universitaire de Genève

Après le décès d'un enfant gravement malade survenu à l'Hôpital universitaire de Genève le 21 février 2009 et qui a été relié à une transfusion de sang, des experts de Swissmedic, Institut suisse des produits thérapeutiques, ont étudié aujourd'hui sur place les causes possibles du drame. Le but était de s'assurer, conjointement avec les responsables de l'Hôpital, que toutes les mesures avaient été prises pour éviter à l'avenir des incidents graves lors de transfusions sanguines.

Swissmedic a collecté sur place des données exhaustives sur les transfusions de plaquettes sanguines, afin de trouver également une explication à la forte réaction du patient adulte s'étant vu transfuser le même produit. Les spécialistes de Swissmedic avaient pour mission d'établir si ces incidents étaient liés au produit sanguin administré. En l'état actuel des connaissances scientifiques, les infections bactériennes constituent, parmi les infections transfusionnelles, la cause la plus fréquente de décès. Le risque d'infection bactérienne est de 1:6000 lors d'une transfusion de concentrés thrombocytaires (plaquettes sanguines), le risque d'une infection bactérienne mortelle est de 1:500.000.

Les analyses effectuées à Genève ont révélé que les responsables de l'Hôpital universitaire avaient pris sur le champ toutes les mesures qui s'imposaient, pour minimiser les risques.

Medienmitteilung vom 29. März 2009:

Swissmedic weist in angeblich pflanzlichen Schlankheitsmitteln gefährliche Inhaltsstoffe nach

Swissmedic, das Schweizerische Heilmittelinstitut, hat Muster von in letzter Zeit beschlagnahmten Importen mit pflanzlichen Schlankheitsmitteln im Labor untersucht. 13 Muster mit 10 verschiedenen Produkten wurden auf synthetische Inhaltsstoffe und Schwermetalle untersucht. Mehr als die Hälfte enthielten nicht deklarierte synthetische Inhaltsstoffe und sind somit als potentiell gefährliche Arzneimittelfälschungen zu klassieren. Zudem ist dies nach Auffassung der Swissmedic eine bewusste Irreführung der Anwender dieser vermeintlich natürlichen Schlankheitsmittel.

Ergebnisse der Analysen im Labor von Swissmedic:

Synthetische Inhaltsstoffe

In 8 der 13 untersuchten Muster wurden synthetische Wirkstoffe nachgewiesen. 3 der untersuchten Muster wiesen eine Kombination der Wirkstoffe Sibutramin und Phenolphthalein auf, in 3 Mustern wurde Sibutramin, in einem Muster Phenolphthalein und in einem Muster Coffein nachgewiesen.

Sibutramin ist eine stark wirkende synthetische Substanz, welche in der Schweiz in einem rezeptpflichtigen Arzneimittel zugelassen ist. Mit 21.5 mg enthält ein analysiertes Muster 43% mehr Wirkstoff als die täglich empfohlene Maximaldosis. Bei der Einnahme von Sibutramin sind zahlreiche Kontraindikationen und Vorsichtsmassnahmen zu beachten. Geschieht dies nicht, bestehen erhebliche gesundheitliche Risiken. Sibutramin darf deshalb nur auf ärztliche Verordnung und nur unter ärztlicher Aufsicht eingenommen werden.

Phenolphthalein ist ein umstrittenes Abführmittel, das nur noch selten verwendet wird, ebenfalls zu verschiedenen Nebenwirkungen führen kann und sich – ebenso wie Coffein - nicht zum nachhaltigen Gewichtsverlust eignet.

5 Muster enthielten weder synthetische Wirkstoffe noch Schwermetalle. Diese Produkte waren entweder Teebeutel oder in einem Fall Kapseln, die nicht übers Internet bestellt worden waren.

Schwermetallverunreinigungen und schlechte Herstellbedingungen

Einige Muster wurden auf Kontaminationen mit den Schwermetallen Blei, Cadmium und Quecksilber untersucht. Ein Produkt namens „Reducing weight easily“ überschritt den Grenzwert für Blei massiv (beinahe 50-fach) und den Grenzwert für Quecksilber deutlich (mehr als 6-fach). Dieses Muster enthielt in derselben Schachtel jeweils Blister mit dunkelgrünen Kapseln als auch Blister mit gelb/rosa Kapseln, was bei kontrollierter Herstellung undenkbar wäre. Zwei Muster desselben Produkts Li Da Daidaihua bestehen aus gleichen Kapseln und Verpackungen. Die Kapselinhalte sind jedoch verschieden: im einen Muster mit braunem Kapselinhalt wurde Coffein nachgewiesen während im anderen Muster mit weissem Pulver Sibutramin nachgewiesen wurde.

Swissmedic warnt eindringlich vor folgenden aus dem asiatischen Raum stammenden Schlankheitsmitteln (sämtliche in Form von Kapseln), da diese nicht deklarierte synthetische Wirkstoffe und z.T. Schwermetalle massiv über dem Grenzwert enthalten (siehe rechte Spalte):

Name des Schlankheitsmittel	Analysenresultate
Li Da Daidaihua	Coffein
Li Da Daidaihua	Sibutramin 21.5 mg
Reducing weight easily	Sibutramin 9.7 mg, Phenolphthalein
Reducing weight easily	Sibutramin 9.6 / 9.8 mg, Phenolphthalein, Schwermetalle: Pb 239 ppm, Hg 0.64 ppm
24" ince	Sibutramin 4.5 mg
Zhen de shou fat loss capsule	Phenolphthalein
Light Some	Sibutramin 7.8 mg
Pearl White Slimming	Sibutramin 9.3 mg, Phenolphthalein

Internationale Produktliste

Auch von anderen Gesundheitsbehörden erreichen Swissmedic immer öfter Meldungen von gefälschten Schlankheitsmitteln. Seit Anfang 2008 wurden Swissmedic von ausländischen Arzneimittelbehörden (aus USA, Kanada, Singapur, Frankreich, Österreich und Bulgarien) folgende Schlankheitsmittel gemeldet, welche nicht deklariertes Sibutramin, Phenolphthalein, Rimonabant oder Phenytoin enthielten. Auch wenn Swissmedic bisher diese Produkte auf dem Schweizer Markt nicht entdeckt hat, wird mit Nachdruck vor deren Einnahme gewarnt.

2 Day Diet
 3 Day Diet
 3x Slimming Power
 7 Day Herbal Slim
 7 Diet Day/Night Formula
 999 Fitness Essence
 Best Life Fat Burning Capsules
 Extrim Plus
 Fatloss Slimming
 GMP
 Hanguo shoushen yihao
 Healthily Slim
 Imelda Perfect Slim
 Japan Lingzhi 24 Hours Diet
 Meizitang
 Miaozi Slim
 Natural Lasmi and Slim 3 in 1
 Paiyouji
 Perfect Slim
 Phytoshape
 Proslim Plus
 Relacore
 Royal Slimming Formula
 Slim 3 in 1
 Slim Express 360
 Slim Pure
 Slimtech
 Somotrim
 Superslim
 Tripleslim
 Venom Hyperdrive 3.0

Warnung

Swissmedic warnt aufgrund seiner erneuten Analysen wieder eindringlich vor der Bestellung von Arzneimitteln aus dem Internet, da sie die Gesundheit gefährden können. Privatpersonen ist es auch untersagt, aus dem Ausland grössere Mengen (d.h. mehr als ein Monatsbedarf zum Eigengebrauch) an Arzneimitteln zu importieren. Weitere Informationen über Risiken von Arzneimitteln aus dem Internet und die gesetzlichen Grundlagen betreffend den Import von Arzneimitteln aus dem Ausland finden Sie in unserem Leitfaden unter:
[www.swissmedic/Home/Direkt zu/Arzneimittel aus dem Internet](http://www.swissmedic/Home/Direkt%20zu/Arzneimittel%20aus%20dem%20Internet)

Weitere Auskünfte:

Joachim Gross, Leiter Medienstelle,
 Tel. 031 322 02 76

Ruth Mosimann, Leiterin Einheit Kontrolle illegale Arzneimittel, Tel. 031 322 04 72

Communiqué de presse du 29 mars 2009: Swissmedic décèle des composants dangereux dans des produits amincissants prétendument végétaux

Swissmedic, Institut suisse des produits thérapeutiques, a analysé en laboratoire des échantillons d'importations dernièrement saisies de produits amincissants végétaux : 13 d'entre eux, contenant 10 produits différents, ont ainsi fait l'objet d'analyses à la recherche de composants synthétiques et de métaux lourds. Plus de la moitié ont révélé la présence de composants synthétiques non déclarés, ce qui les classe parmi les contrefaçons de médicaments potentiellement dangereuses. Selon Swissmedic, il s'agit là d'une volonté d'induire sciemment les utilisateurs en erreur puisque les produits amincissants sont présentés comme naturels.

Résultats des analyses en laboratoire de Swissmedic:

Composants synthétiques

Des composants synthétiques ont été décelés dans 8 des 13 échantillons analysés. Trois d'entre eux faisaient état d'une association des deux principes actifs que sont la sibutramine et la phénolphthaléine, trois échantillons contenaient de la sibutramine, un de la phénolphthaléine et un encore de la caféine.

La sibutramine est une substance synthétique très puissante autorisée en Suisse dans un médicament soumis à ordonnance médicale. L'un des échantillons analysés en contenait 21,5 mg, soit un taux de 43% supérieur à la dose maximale journalière recommandée. La sibutramine ne doit être prise qu'en tenant compte de nombreuses contre-indications et mesures de précaution, à défaut de quoi le patient s'expose à des risques graves pour sa santé. C'est pourquoi la sibutramine n'est administrée que sur ordonnance médicale et sous la surveillance d'un médecin.

Quant à la phénolphthaléine, il s'agit d'un laxatif contesté et rarement utilisé de nos jours et qui, lui aussi, peut entraîner divers effets secondaires. À l'instar de la caféine, il n'est pas indiqué pour une perte de poids durable.

Cinq échantillons n'ont révélé la présence ni de principes actifs synthétiques ni de métaux lourds. Il s'agissait soit de sachets de thé soit, dans un cas, de gélules qui n'avaient pas été commandées sur Internet.

Contaminations aux métaux lourds et mauvaises conditions de fabrication

Certains échantillons ont été analysés à la recherche de contaminations par des métaux lourds (plomb, cadmium et mercure). Un produit dénommé «Reducing weight easily» dépassait de près de 50 fois la valeur limite posée pour le plomb et de plus de six fois celle du mercure. Dans la même boîte se trouvaient des blisters de gélules de couleur vert foncé mais aussi de couleur jaune/rose, ce qui serait impensable si le procédé de fabrication était contrôlé.

Par ailleurs et bien que les gélules et les emballages aient été identiques, deux échantillons du produit «Li Da Daidaihua» se sont révélés contenir des composants différents: l'un - dont le contenu des gélules était marron - a révélé la présence de caféine et l'autre celle de sibutramine sous forme de poudre blanche.

Swissmedic met donc instamment en garde contre les produits amincissants suivants provenant de pays asiatiques (tous sous forme de gélules), qui contiennent des principes actifs synthétiques non déclarés et qui, pour certains, font état de teneurs en métaux lourds dépassant très largement les valeurs limites (voir colonne de droite):

Dénominations des produits amincissants	Composants décelés lors des analyses
Li Da Daidaihua	Caféine
Li Da Daidaihua	Sibutramine 21,5 mg
Reducing weight easily	Sibutramine 9,7 mg, phénolphthaléine
Reducing weight easily	Sibutramine 9,6 / 9,8 mg, phénolphthaléine, métaux lourds: Pb 239 ppm, Hg 0,64 ppm
24" ince	Sibutramine 4,5 mg
Zhen de shou fat loss capsule	Phénolphthaléine
Light Some	Sibutramine 7,8 mg
Pearl White Slimming	Sibutramine 9,3 mg, phénolphthaléine

Une liste internationale de produits

Swissmedic reçoit également de plus en plus souvent d'autorités sanitaires étrangères des annonces de contrefaçons de produits amincissants. Les produits amincissants qui suivent, signalés depuis début 2008 par diverses autorités (Etats-Unis, Canada, Singapour, France, Autriche et Bulgarie), contenaient de la sibutramine non déclarée, de la phénolphthaléine, du rimonabant ou de la phénytoïne. Bien qu'ils n'aient pas encore été détectés sur le marché suisse, Swissmedic met instamment en garde contre ces produits:

2 Day Diet
 3 Day Diet
 3x Slimming Power
 7 Day Herbal Slim
 7 Diet Day/Night Formula
 999 Fitness Essence
 Best Life Fat Burning Capsules
 Extrim Plus
 Fatloss Slimming
 GMP
 Hanguo shoushen yihao
 Healthily Slim
 Imelda Perfect Slim
 Japan Lingzhi 24 Hours Diet
 Meizitang
 Miaozi Slim
 Natural Lasmi and Slim 3 in 1
 Paiyouji
 Perfect Slim
 Phytoshape
 Proslim Plus
 Relacore
 Royal Slimming Formula
 Slim 3 in 1
 Slim Express 360
 Slim Pure
 Slimtech
 Somotrim
 Superslim
 Tripleslim
 Venom Hyperdrive 3.0

Avertissement

En se fondant sur les résultats de ses dernières analyses, Swissmedic met de nouveau en garde avec insistance contre la commande de médicaments sur Internet, qui peuvent mettre la santé en danger. Ajoutons qu'il est également interdit aux particuliers d'importer de grandes quantités de médicaments (c'est-à-dire plus que ce dont ils ont besoin pour un mois de consommation personnelle). Vous trouverez de plus amples informations sur les risques liés aux médicaments achetés sur Internet et sur les dispositions légales relatives à l'importation de médicaments dans notre Guide sous:

[www.swissmedic.ch/Home/accès direct à Médicaments par Internet](http://www.swissmedic.ch/Home/accès%20direct%20à%20Médicaments%20par%20Internet)

Pour tout renseignement complémentaire, contacter:

Joachim Gross, responsable Relations médias, tél. 031 322 02 76

Ruth Mosimann, cheffe de la section Contrôle des médicaments illégaux, tél. 031 322 04 72

Chargenrückrufe

Präparate:	Injektionslösungen in Ampullen (1ml): Helleborus praeparatus St.2, St.3 und St.4 Capsella bursa-pastoris D3 / Tormentilla D4 aa Levisticum, ethanol. Decoctum D3 Cichorium Plumbo cultum D2 (1%) Nasturtium Mercurio cultum D2 (1%) (ausser Handel seit März 2008)
Zulassungsnummer:	Notifiziert bei Swissmedic
Zulassungsinhaberin:	Weleda AG, Arlesheim
Rückzug der Chargen:	alle Chargen

Im Einvernehmen mit Swissmedic hat die Firma Weleda AG entschieden, die erwähnten Präparate wegen teilweiser Nicht-Einhaltung der cGMP-Richtlinien beim Hersteller in Frankreich vorsorglich zurückzurufen. Die Qualität und Sicherheit der betreffenden Präparate ist nicht in Frage gestellt und es besteht kein Risiko für die Gesundheit der Patienten.

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

Präparat:	Nebido, Injektionslösung, Ampulle zu 4 ml
Zulassungsnummer:	56'813
Wirkstoff:	Testosteroni undecanoas
Zulassungsinhaberin:	Bayer (Schweiz) AG
Rückzug der Charge:	82008E

Die Firma Bayer (Schweiz) AG zieht die obenerwähnte Charge von Nebido Injektionslösung vom Markt zurück, da vermehrt Bruchschäden beim Öffnen der Ampullen bei dieser Charge festgestellt wurden.

Der Rückruf erfolgte mittels Firmenschreiben an Apotheken, selbstdispensierende Ärzte, Grossisten, Spitäler und andere direkt belieferte Kunden.

Präparat:	Nogynex Tampons (Co-Marketing-Präparat)
Zulassungsnummer:	57'753
Wirkstoff:	Benzalkoniumchlorid
Zulassungsinhaberin:	Interlabo Switzerland
Zurückgerufene Chargen:	alle

Aufgrund eines bereits vor Ablauf des Haltbarkeitsdatums auftretenden Feuchtigkeitsverlust bei Nogynex Tampons, wodurch deren Effizienz und Verträglichkeit möglicherweise beeinträchtigt sein könnte, hat die Firma Interlabo Switzerland alle Chargen des Präparats in Absprache mit Swissmedic vom Markt zurückgerufen. Der Rückruf erfolgte mittels Firmenschreiben an Grossisten, Apotheken und Drogerien.

Retraits de lots

Préparations:	Solutions injectables en ampoules (1 ml): Helleborus praeparatus St.2, St.3 et St.4 Capsella bursa-pastoris D3 / Tormentilla D4 aa Levisticum, ethanol. Decoctum D3 Cichorium Plumbo cultum D2 (1%) Nasturtium Mercurio cultum D2 (1%) (non commercialisé depuis mars 2008)
No d'autorisation:	Annoncé à Swissmedic
Titulaire de l'autorisation:	Weleda SA, Arlesheim
Retrait du/des lot/s:	Tous les lots

D'entente avec Swissmedic, la société Weleda SA a décidé de retirer du marché les préparations susmentionnées à titre préventif du fait que certaines règles des BPF actuelles n'ont pas été respectées par le fabricant établi en France. La qualité et la sécurité des préparations précitées ne sont pas remises en cause et les patients ne courent aucun risque sur le plan de la santé. Ce retrait a été communiqué par circulaire de l'entreprise aux clients ayant reçu livraison des produits

Préparation:	Nebido, solution injectable, ampoule de 4 ml
No d'autorisation:	56'813
Principe actif:	Testosteroni undecanoas
Titulaire de l'autorisation:	Bayer (Suisse) SA
Retrait du lot:	82008E

La société Bayer (Suisse) SA retire du marché le lot susmentionné de la préparation Nebido, solution injectable, du fait que l'on a constaté à plusieurs reprises que des ampoules de ce lot se brisaient à l'ouverture.

Le retrait a été communiqué par circulaire aux pharmaciens, aux médecins dispensateurs, aux grossistes, aux hôpitaux et aux autres clients livrés directement.

Préparation:	Nogynex tampons (préparation en co-marketing)
No d'autorisation:	57'753
Principe actif:	chlorure de benzalkonium
Titulaire de l'autorisation :	Interlabo Switzerland
Retrait des lots:	tous

En raison d'une perte hydrique se produisant déjà avant l'expiration de la date limite de péremption et risquant de perturber leur efficacité et leur tolérance, tous les lots de la préparation Nogynex tampons ont été retirés du marché par la société Interlabo Switzerland en accord avec Swissmedic. Ce retrait a été communiqué par circulaire aux grossistes, pharmacies et drogueries.

Zum Vertrieb freigegebene Chargen Lots de fabrication admis à la commercialisation

Zum Vertrieb freigegebene Chargen von Arzneimitteln (1.3.-31.3.2009) Lots de fabrication de produits thérapeutiques (1.3.-31.3.2009)

Zulassungs- nummer N° de l'autorisation	Präparat Préparation	Zulassungs- inhaber Titulaire de l'autorisation	Charge Lot	Prüfungs- nummer N° de contrôle	Freigabe- datum Date de libération	Verfall- datum Date de péremption
Blutprodukte / Produits sanguins						
52476	Albumin CSL 20% 50 ml	CSL Behring AG	0528300014	12467	24.03.2009	01.2012
52476	Albumin CSL 20% 100 ml	CSL Behring AG	0528400033	12491	23.03.2009	01.2012
52476	Albumin CSL 20% 50 ml	CSL Behring AG	2035100039	12434	10.03.2009	01.2012
52476	Albumin CSL 20% 50 ml	CSL Behring AG	2035100040	12435	23.03.2009	01.2012
52476	Albumin CSL 20% 50 ml	CSL Behring AG	2035100041	12492	17.03.2009	01.2012
52476	Albumin CSL 25% 100 ml	CSL Behring AG	0381700022	12400	11.03.2009	12.2011
52476	Albumin CSL 25% 100 ml	CSL Behring AG	0381700023	12515	23.03.2009	01.2012
52476	Albumin CSL 25% 50 ml	CSL Behring AG	2051000007	12490	24.03.2009	01.2012
54819	Beriplast P 3.0 ml	CSL Behring (Schweiz) AG	604645A	12617	20.03.2009	09.2010
00687	Berirab 5.0 ml	CSL Behring (Schweiz) AG	05847121J	12615	20.03.2009	02.2010
41352	Feiba NF 1000 U	Baxter AG	VNF2J004A	12655	24.03.2009	12.2010
00671	Fibrogammin P 250 IU	CSL Behring (Schweiz) AG	24764211C	12614	20.03.2009	05.2011
00671	Fibrogammin P 1250 IU	CSL Behring (Schweiz) AG	24864211F	12613	20.03.2009	08.2011
45780	Haemate P 500 IU	CSL Behring (Schweiz) AG	48066911B	12616	20.03.2009	11.2011
57939	Human Albumin 50 g/l Baxter 500 ml	Baxter AG	VNA1H104	12654	24.03.2009	09.2011
52715	Immunate S/D 500 IU	Baxter AG	VNC3H072	12634	20.03.2009	11.2010
52474	Immunine STIM Plus 1200 IU	Baxter AG	VNC1H020	12576	10.03.2009	06.2010
57676	Intratect 50 ml	Biotest (Schweiz) AG	A281608	12590	16.03.2009	10.2010
57676	Intratect 100 ml	Biotest (Schweiz) AG	A791019	12593	16.03.2009	12.2010
57676	Intratect 200 ml	Biotest (Schweiz) AG	A791039	12661	27.03.2009	01.2011
57469	Kiovig 2.5 g	Baxter AG	LE12H227AV	12570	04.03.2009	08.2010
57469	Kiovig 5 g	Baxter AG	LE12H258AP	12573	10.03.2009	09.2010
57469	Kiovig 20 g	Baxter AG	LE12H293AG	12575	10.03.2009	10.2010
57469	Kiovig 10 g	Baxter AG	LE12H338AE	12574	10.03.2009	11.2010
00584	Octagam 50 ml	Octapharma AG	A849C843G	12594	26.03.2009	11.2010
00584	Octagam 200 ml	Octapharma AG	B850B8441	12569	04.03.2009	11.2010
00584	Octagam 200 ml	Octapharma AG	C903A8434	12638	23.03.2009	12.2010
00602	Octaplas 200 ml	Octapharma AG	A852G9501	12483	05.03.2009	12.2012
58314	Privigen 50 ml	CSL Behring AG	2049000004	12431	10.03.2009	01.2011
58314	Privigen 100 ml	CSL Behring AG	2049100014	12332	10.03.2009	12.2010
58314	Privigen 100 ml	CSL Behring AG	2049100015	12398	04.03.2009	01.2011
58314	Privigen 100 ml	CSL Behring AG	2049100016	12466	02.03.2009	01.2011
58314	Privigen 100 ml	CSL Behring AG	2049100017	12488	23.03.2009	01.2011
58314	Privigen 100 ml	CSL Behring AG	2049100018	12489	31.03.2009	01.2011
58314	Privigen 200 ml	CSL Behring AG	2049200007	12433	03.03.2009	12.2010
58314	Privigen 200 ml	CSL Behring AG	2049200008	12432	02.03.2009	01.2011
41330	Prothromplex NF 600 IU	Baxter AG	VNP5H007	12612	20.03.2009	08.2011
00500	Redimune 12 g	CSL Behring AG	0486500009	12509	17.03.2009	02.2012
00500	Redimune 3 g	CSL Behring AG	0492400002	12461	23.03.2009	01.2012
00500	Redimune 6 g	CSL Behring AG	0492500052	12427	10.03.2009	01.2012
00500	Redimune 6 g	CSL Behring AG	0492500053	12462	23.03.2009	01.2012
00500	Redimune 6 g	CSL Behring AG	0492500054	12543	31.03.2009	02.2012
00500	Redimune 6 g	CSL Behring AG	0492500055	12542	23.03.2009	02.2012
00500	Redimune 12 g	CSL Behring AG	0492600010	12547	31.03.2009	02.2012
00500	Redimune 6 g	CSL Behring AG	2028400091	12486	11.03.2009	01.2012
00500	Redimune 10 g	CSL Behring AG	2028700007	12430	17.03.2009	01.2012
00500	Redimune 1 g	CSL Behring AG	2049300001	12463	05.03.2009	01.2012
00500	Redimune 6 g	CSL Behring AG	2049500024	12395	02.03.2009	12.2011
00500	Redimune 6 g	CSL Behring AG	2049500025	12394	03.03.2009	12.2011
00500	Redimune 6 g	CSL Behring AG	2049500026	12428	23.03.2009	01.2012
00500	Redimune 6 g	CSL Behring AG	2049500027	12429	11.03.2009	01.2012
00500	Redimune 6 g	CSL Behring AG	2049500028	12484	17.03.2009	01.2012
00500	Redimune 6 g	CSL Behring AG	2049500029	12485	23.03.2009	01.2012
00500	Redimune 6 g	CSL Behring AG	2049500031	12546	24.03.2009	02.2012

00678	Redimune NF LIQUID 50 ml	CSL Behring AG	0485900007	12464	05.03.2009	09.2011
00678	Redimune NF LIQUID 50 ml	CSL Behring AG	0485900008	12465	04.03.2009	09.2011
00678	Redimune NF LIQUID 100 ml	CSL Behring AG	0486600013	12538	24.03.2009	10.2011
00678	Redimune NF LIQUID 100 ml	CSL Behring AG	0527600033	12487	19.03.2009	09.2011
00678	Redimune NF LIQUID 100 ml	CSL Behring AG	2011200023	12393	03.03.2009	09.2011
00678	Redimune NF LIQUID 100 ml	CSL Behring AG	2011200024	12436	10.03.2009	09.2011
53609	Rhophylac 200/300 300 mcg	CSL Behring AG	7203500068	12301	04.03.2009	12.2011
53588	Thymoglobuline 5.0 ml	Genzyme GmbH	C8042	12633	20.03.2009	11.2011
52618	Tissuocol Duo S 1.0 ml	Baxter AG	VND1J015	12502	05.03.2009	11.2010
52618	Tissuocol Duo S 1.0 ml	Baxter AG	VND1J016	12503	05.03.2009	11.2010
52618	Tissuocol Duo S 2.0 ml	Baxter AG	VND1J019	12532	11.03.2009	11.2010
52618	Tissuocol Duo S 2.0 ml	Baxter AG	VND1J020	12533	11.03.2009	11.2010
52618	Tissuocol Duo S 2.0 ml	Baxter AG	VND1J021	12534	11.03.2009	11.2010
59451	Varitect CP, i.v. 20 ml	Biotest (Schweiz) AG	A155038	12592	17.03.2009	06.2011
59451	Varitect CP, i.v. 5.0 ml	Biotest (Schweiz) AG	A155048	12591	17.03.2009	08.2011

Zum Vertrieb freigegebene Chargen von Arzneimitteln (1.3.-31.3.2009)

Lots de fabrication de produits thérapeutiques (1.3.-31.3.2009)

Zulassungsnummer N° de l'autorisation	Präparat Préparation	Zulassungsinhaber Titulaire de l'autorisation	Charge Lot	Prüfungsnummer N° de contrôle	Freigabedatum Date de libération	Verfalldatum Date de péremption
Impfstoffe / Vaccins						
00637	Boostrix	GlaxoSmithKline AG	AC37B039B/ AC37B039BH	12597	16.03.2009	05.2011
00681	Boostrix Polio	GlaxoSmithKline AG	AC39B022B/ AC39B022BC	12598	16.03.2009	05.2011
00534	Engerix-B 20	GlaxoSmithKline AG	AHVB682A/ AHVB682AD	12587	10.03.2009	03.2011
00572	Epaxal	Berna Biotech AG	3001548	12499	03.03.2009	11.2011
00572	Epaxal	Berna Biotech AG	3001576	12551	09.03.2009	01.2012
57911	Epaxal Junior	Berna Biotech AG	3001549	12500	02.03.2009	11.2011
00683	FSME-Immun 0.25 ml Junior	Baxter AG	VNR1H06D1	12553	02.03.2009	07.2010
00683	FSME-Immun 0.25 ml Junior	Baxter AG	VNR1H19D	12588	11.03.2009	04.2011
00450	FSME-Immun CC	Baxter AG	VNR1H16F	12589	11.03.2009	02.2011
57735	Gardasil	Sanofi Pasteur MSD AG	0772X/ NK14360	12660	26.03.2009	05.2011
00657	Menjugate	Novartis Pharma Schweiz AG	256012	12662	31.03.2009	08.2011
00656	NeisVac-C	Baxter AG	VN910552	12632	20.03.2009	02.2012
00613	Pentavac	Sanofi Pasteur MSD AG	D4151/ D4151-1	12567	04.03.2009	09.2010
00643	Prevenar	Wyeth Pharmaceutical AG	C97789E/ 37117	12652	26.03.2009	07.2011
00643	Prevenar	Wyeth Pharmaceutical AG	C97827E/ 36498	12651	26.03.2009	08.2011
58158	Priorix-Tetra	GlaxoSmithKline AG	AMRVA056A/ A71CA125A	12568	04.03.2009	05.2010
00520	Stamaril	Sanofi Pasteur MSD AG	D5580/ D5580-5	12637	23.03.2009	05.2011
00707	Tetanol pur	Novartis Pharma Schweiz AG	017091AZ/ 017091C	12663	31.03.2009	01.2012
00417	Tollwut Impfstoff Mérieux	Sanofi Pasteur MSD AG	B0001/ B0001-6	12635	23.03.2009	12.2009
00417	Tollwut Impfstoff Mérieux	Sanofi Pasteur MSD AG	B0001/ B0001-9	12636	23.03.2009	12.2009
00592	Twinrix 720/20	GlaxoSmithKline AG	AHABB166B/ AHABB166BD	12595	16.03.2009	09.2011
00592	Twinrix 720/20	GlaxoSmithKline AG	AHABB166B/ AHABB166BE	12596	16.03.2009	09.2011
00585	Varilrix	GlaxoSmithKline AG	AVARB174A/ A70CB155A	12586	10.03.2009	01.2011
00467	Vivotif	Berna Biotech AG	3001564	12530	03.03.2009	07.2010
00467	Vivotif	Berna Biotech AG	3001580	12571	17.03.2009	08.2010
00467	Vivotif	Berna Biotech AG	3001581	12572	17.03.2009	08.2010

Neuzulassungen / Nouvelles autorisations

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

02 Abstral 100 ug, Sublingualtabletten

03 Abstral 200 ug, Sublingualtabletten

04 Abstral 300 ug, Sublingualtabletten

05 Abstral 400 ug, Sublingualtabletten

06 Abstral 600 ug, Sublingualtabletten

07 Abstral 800 ug, Sublingualtabletten

Pro Concepta Zug AG, Bahnhofstrasse 7, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 58142	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	18.03.2009
Zusammensetzung	02	fentanylum 100 µg ut fentanylli citras, excipients pro compresso.	
	03	fentanylum 200 µg ut fentanylli citras, excipients pro compresso.	
	04	fentanylum 300 µg ut fentanylli citras, excipients pro compresso.	
	05	fentanylum 400 µg ut fentanylli citras, excipients pro compresso.	
	06	fentanylum 600 µg ut fentanylli citras, excipients pro compresso.	
	07	fentanylum 800 µg ut fentanylli citras, excipients pro compresso.	
Anwendung		Durchbruchschmerzen bei chronischen Tumorschmerzen	
Packung/en	02	003	30 Tablette(n) A
		014	10 Tablette(n) A
	03	005	30 Tablette(n) A
		015	10 Tablette(n) A
	04	007	30 Tablette(n) A
	05	009	30 Tablette(n) A
	06	011	30 Tablette(n) A
	07	013	30 Tablette(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		17.03.2014	

04 Arcoxia 30 mg, Tabletten**05 Arcoxia 60 mg, Tabletten**

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

Zul.-Nr.: 56079	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	03.03.2009
Zusammensetzung	04	etoricoxibum 30 mg. Überzug: Color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	05	etoricoxibum 60 mg. Überzug: Color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		selektiver COX-2 Hemmer	
Packung/en	04	065 28 Tablette(n)	B
	05	066 7 Tablette(n)	B
		067 28 Tablette(n)	B
Bemerkung		etoricoxibum, DCI = NAS (neuer Wirkstoff)	
Gültig bis		02.03.2014	

01 Azarga, Augentropfen

Alcon Switzerland SA, Bösch 69, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 59179	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	25.03.2009
Zusammensetzung	01	brinzolamidum 10 mg, timololum 5.0 mg ut timololi maleas, Conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	01	001 5 ml	B
		002 3x5 ml	B
Bemerkung			
Gültig bis		24.03.2014	

01 Camilia, solution buvable en unidoses

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

N° d'AMM: 59057	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	19.03.2009
Composition	01	chamomilla recutita C9, phytolacca americana C5, rheum C5 ana partes 333.3 mg, excipients ad solutionem.	
Indication		Troubles attribués à la dentition	
Conditionnements	01	001 10 x 1 ml	D
Remarque			
Valable jusqu'au		18.03.2014	

01 Ciprofloxacin Orifarm 250 mg, Filmtabletten
02 Ciprofloxacin Orifarm 500 mg, Filmtabletten
03 Ciprofloxacin Orifarm 750 mg, Filmtabletten
 Orifarm Generics AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf

Zul.-Nr.: 58845	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.8.	19.03.2009
Zusammensetzung	01	ciprofloxacinum 250 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum monohydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	ciprofloxacinum 500 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum monohydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	ciprofloxacinum 750 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum monohydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	002 10 Tablette(n)	A
		004 20 Tablette(n)	A
	02	006 10 Tablette(n)	A
		008 20 Tablette(n)	A
	03	010 20 Tablette(n)	A
Bemerkung			
Gültig bis		18.03.2014	

01 Citalopram ecosol 20 mg, Filmtabletten
02 Citalopram ecosol 40 mg, Filmtabletten
 Orifarm AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf

Zul.-Nr.: 58263	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	05.03.2009
Zusammensetzung	01	citalopramum 20 mg ut citaloprami hydrobromidum, pro compresso obducto.	
	02	citalopramum 40 mg ut citaloprami hydrobromidum, pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 98 Tablette(n)	B
	02	003 28 Tablette(n)	B
		004 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Deklaration nur für Wirkstoff(e), nicht für deklarationspflichtige Hilfsstoffe	
		Eingeführtes Arzneimittel gemäss Art.14 Abs.2 Heilmittelgesetz von 55935 Citalopram ecosol, Filmtabletten	
Gültig bis		04.03.2014	

01 Co-Perindopril Orifarm, Tabletten
 Orifarm Generics AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf

Zul.-Nr.: 58113	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	25.03.2009
Zusammensetzung	01	perindoprilum-tert.-butylaminum 4 mg, indapamidum 1.28 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antihypertenseur	
Packung/en	01	001 30 Tabletten	B
		002 90 Tabletten	B
Bemerkung			
Gültig bis		24.03.2014	

01 Elleogest 30, Dragées

Stragen Pharma SA, 3, rue Hugo-de-Senger, 1205 Genève

Zul.-Nr.: 57973	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	19.03.2009
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 30 µg, gestodenum 75 µg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	001	1 x 21 Dragée(s) B
		002	3 x 21 Dragée(s) B
		003	6 x 21 Dragée(s) B
Bemerkung			
Gültig bis		18.03.2014	

01 Fluvastatin Sandoz Retard, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, Hinterbergstrasse 24, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 59364	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	12.03.2009
Zusammensetzung	01	fluvastatinum 80 mg ut fluvastatinum natricum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Primäre Hypercholesterinämie, primäre gemischte Dyslipidämie	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
		003	28 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		11.03.2014	

01 Gestinyl 30, Dragées

Stragen Pharma SA, 3, rue Hugo-de-Senger, 1205 Genève

Zul.-Nr.: 57978	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	19.03.2009
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 30 µg, gestodenum 75 µg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	001	1 x 21 Dragée(s) B
		002	3 x 21 Dragée(s) B
		003	6 x 21 Dragée(s) B
Bemerkung			
Gültig bis		18.03.2014	

01 Helixate M2 V 250 I.E., Lyophilisat
 02 Helixate M2 V 500 I.E., Lyophilisat
 03 Helixate M2 V 1000 I.E., Lyophilisat
 04 Helixate M2 V 2000 I.E., Lyophilisat
 CSL Behring (Schweiz) AG, Herostrasse 7, 8048 Zürich

Zul.-Nr.: 60181	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	17.03.2009
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: octocogum alfa 250 U.I., glycinum, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, histidinum, saccharum, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 2.5 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus et aqua.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: octocogum alfa 500 U.I., glycinum, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, histidinum, saccharum, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 2.5 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus et aqua.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: octocogum alfa 1000 U.I., glycinum, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, histidinum, saccharum, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 2.5 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus et aqua.	
	04	Praeparatio cryodesiccata: octocogum alfa 2000 U.I., glycinum, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, histidinum, saccharum, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 5 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus et aqua.	
Anwendung		Hämophilie A	
Packung/en	01	001	1 Set B
	02	002	1 Set B
	03	003	1 Set B
	04	004	1 Set B
Bemerkung			
Gültig bis		16.03.2014	

01 Imipenem/Cilastatin-Teva 250 mg/250 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**02 Imipenem/Cilastatin-Teva 500 mg/500 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 59212	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	24.03.2009
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: imipenemum anhydricum 250 mg ut imipenemum monohydricum, cilastatinum 250 mg ut cilastatinum natricum, natrii hydrogenocarbonas, pro vitro.	
	02	Praeparatio sicca: imipenemum anhydricum 500 mg ut imipenemum monohydricum, cilastatinum 500 mg ut cilastatinum natricum, natrii hydrogenocarbonas, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	1 Stechampulle
		002	5 Stechampullen
		003	10 Stechampullen
	02	004	1 Stechampulle
		005	5 Stechampullen
		006	10 Stechampullen
Bemerkung			
Gültig bis		23.03.2014	

01 Inhibace mite 2.5 mg, Filmtabletten**02 Inhibace 5 mg, Filmtabletten**

Impharm AG, Untermüli 6, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 59071	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	23.03.2009
Zusammensetzung	01	cilazaprilum anhydricum 2.5 mg, pro compresso obducto.	
	02	cilazaprilum anhydricum 5 mg, pro compresso obducto.	
Anwendung		ACE-Hemmer	
Packung/en	01	002	28 Tablette(n)
		004	98 Tablette(n)
	02	006	28 Tablette(n)
		008	98 Tablette(n)
Bemerkung		Deklaration nur für Wirkstoff(e), nicht für deklarationspflichtige Hilfsstoffe	
		Eingeführtes Arzneimittel gemäss Art.14 Abs.2 Heilmittelgesetz von 50373 Inhibace, Filmtabletten	
Gültig bis		22.03.2014	

01 Inhibace plus, Filmtabletten

Impharm AG, Untermüli 6, 6302 Zug

Zul.-Nr.: 59127	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	23.03.2009
Zusammensetzung	01	cilazaprilum anhydricum 5 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n)
		002	98 Tablette(n)
Bemerkung		Deklaration nur für Wirkstoff(e), nicht für deklarationspflichtige Hilfsstoffe	
		Eingeführtes Arzneimittel gemäss Art.14 Abs.2 Heilmittelgesetz von 52472 Inhibace Plus, Filmtabletten	
Gültig bis		22.03.2014	

01 Irinotecan Sandoz 40 mg/2 ml, Infusionskonzentrat
02 Irinotecan Sandoz 100 mg/5 ml, Infusionskonzentrat
 Sandoz Pharmaceuticals AG, Hinterbergstrasse 24, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 59228	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	11.03.2009
Zusammensetzung	01	irinotecani hydrochloridum trihydricum 40 mg, acidum lacticum, sorbitolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	irinotecani hydrochloridum trihydricum 100 mg, acidum lacticum, sorbitolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
		002	40 Durchstechflasche(n) A
	02	003	1 Durchstechflasche(n) A
		004	40 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		10.03.2014	

01 Kaloba, Lösung
 Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 60060	Abgabekategorie: D	Index: 03.99.0.	17.03.2009
Zusammensetzung	01	pelargonii sidoides radicis extractum ethanolicum liquidum 800 mg, DER: 1:8-10, excipiens ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 12% V/V.	
Anwendung		Akute Bronchitis	
Packung/en	01	001	50 ml D
		002	100 ml D
Bemerkung			
Gültig bis		16.03.2014	

01 Levofloxacin-Teva 250 mg i.v., Infusionslösung
02 Levofloxacin-Teva 500 mg i.v., Infusionslösung
 Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 59160	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.8.	11.03.2009
Zusammensetzung	01	levofloxacinum 250 mg ut levofloxacinum hemihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
	02	levofloxacinum 500 mg ut levofloxacinum hemihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	1 x 50 ml Minibag A
		002	5 x 50 ml Minibag A
	02	003	1 x 100 ml Minibag A
		004	5 x 100 ml Minibag A
Bemerkung			
Gültig bis		10.03.2014	

01 Methadon Streuli 10 mg/ml, Tropflösung**02 Methadon Streuli 20 mg/ml, Tropflösung****03 Methadon Streuli 50 mg/ml, Tropflösung**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 56552	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	06.03.2009
Zusammensetzung	01	methadoni hydrochloridum 10 mg, Conserv.: E 218, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 guttae.	
	02	methadoni hydrochloridum 20 mg, Conserv.: E 218, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 guttae.	
	03	methadoni hydrochloridum 50 mg, Conserv.: E 218, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. 25 guttae.	
Anwendung		Narkotisches Analgetika	
Packung/en	01	001 50 ml Flasche(n)	A
		002 100 ml Flasche(n)	A
		007 500 ml Flasche(n)	A
		008 1000 ml Flasche(n)	A
	02	003 50 ml Flasche(n)	A
		004 100 ml Flasche(n)	A
	03	005 50 ml Flasche(n)	A
		006 100 ml Flasche(n)	A
Bemerkung		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		05.03.2014	

01 NovoSeven "Suffix" 1mg, Injektionspräparat

02 NovoSeven "Suffix" 2mg, Injektionspräparat

03 NovoSeven "Suffix" 5mg, Injektionspräparat

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

Zul.-Nr.: 58693	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	27.03.2009
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: eptacogum alfa (activatum) 1 mg, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, glycy-l-glycinum, polysorbatum 80, saccharum, mannitolum, Antiox.: methioninum 0.5 mg, pro vitro. Solvens: histidinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.15 ml. Solutio reconstituta: eptacogum alfa (activatum) 1 mg/ml.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: eptacogum alfa (activatum) 2 mg, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, glycy-l-glycinum, polysorbatum 80, saccharum, mannitolum, Antiox.: methioninum 1 mg, pro vitro. Solvens: histidinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2.15 ml. Solutio reconstituta: eptacogum alfa (activatum) 1 mg/ml.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: eptacogum alfa (activatum) 5 mg, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, glycy-l-glycinum, polysorbatum 80, saccharum, mannitolum, Antiox.: methioninum 2.5 mg, pro vitro. Solvens: histidinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5.3 ml. Solutio reconstituta: eptacogum alfa (activatum) 1 mg/ml.	
Anwendung		Hemmkörperhämophilie	
Packung/en	01	001	1 Set B
	02	002	1 Set B
	03	003	1 Set B
Bemerkung			
Gültig bis		26.03.2014	

01 OLIMEL 3,3 % mit Elektrolyte, Infusionsemulsion**02 OLIMEL 4,4 % mit Elektrolyte, Infusionsemulsion****03 OLIMEL 5,7 % mit Elektrolyte, Infusionsemulsion**

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: **58182** Abgabekategorie: **B** Index: 07.01.2. 24.03.2009

- Zusammensetzung
- 01** I): Aminosäurelösung mit Elektrolyten.
 II): Fettemulsion.
 III): Glucose-Lösung mit Calcium.
 I) et II) et III) corresp. alaninum 4.76 g, argininum 3.23 g, acidum asparticum 0.95 g, acidum glutamicum 1.64 g, glycinum 2.28 g, histidinum 1.96 g, isoleucinum 1.65 g, leucinum 2.28 g, lysinum anhydricum 2.59 g ut lysini acetatas, methioninum 1.65 g, phenylalaninum 2.28 g, prolinum 1.96 g, serinum 1.3 g, threoninum 1.65 g, tryptophanum 0.55 g, tyrosinum 80 mg, valinum 2.1 g, natrii acetatas trihydricus 1.5 g, kalii chloridum 2.24 g, magnesii chloridum hexahydricum 0.81 g, natrii glycerophosphas 3.67 g, glucosum anhydricum 115 g ut glucosum monohydricum, calcii chloridum dihydricum 0.51 g, olivae oleum et sojae oleum 40 g, phosphatidum ovi depuratum 2.4 g, glycerolum 4.5 g, natrii oleas 60 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml in emulsione recenter mixta.
 Corresp. aminoacida 32.9 g/l, glucosum 115 g/l, materia crassa 40 g/l, Mineralia: natri
- 02** I): Aminosäurelösung mit Elektrolyten.
 II): Fettemulsion.
 III): Glucose-Lösung mit Calcium.
 I) et II) et III) corresp. alaninum 6.41 g, argininum 4.34 g, acidum asparticum 1.28 g, acidum glutamicum 2.21 g, glycinum 3.07 g, histidinum 2.64 g, isoleucinum 2.21 g, leucinum 3.07 g, lysinum anhydricum 3.48 g ut lysini acetatas, methioninum 2.21 g, phenylalaninum 3.07 g, prolinum 2.64 g, serinum 1.75 g, threoninum 2.21 g, tryptophanum 0.74 g, tyrosinum 0.11 g, valinum 2.83 g, natrii acetatas trihydricus 1.5 g, kalii chloridum 2.24 g, magnesii chloridum hexahydricum 0.81 g, natrii glycerophosphas 3.67 g, glucosum anhydricum 140 g ut glucosum monohydricum, calcii chloridum dihydricum 0.52 g, olivae oleum et sojae oleum 40 g, phosphatidum ovi depuratum 2.4 g, glycerolum 4.5 g, natrii oleas 60 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml in emulsione recenter mixta.
 Corresp. aminoacida 44.3 g/l, glucosum 140 g/l, materia crassa 40 g/l, Mineralia: na
- 03** I): Aminosäurelösung mit Elektrolyten.
 II): Fettemulsion.
 III): Glucose-Lösung mit Calcium.
 I) et II) et III) corresp. alaninum 8.24 g, argininum 5.58 g, acidum asparticum 1.65 g, acidum glutamicum 2.84 g, glycinum 3.95 g, histidinum 3.4 g, isoleucinum 2.84 g, leucinum 3.95 g, lysinum anhydricum 4.48 g ut lysini acetatas, methioninum 2.84 g, phenylalaninum 3.95 g, prolinum 3.4 g, serinum 2.25 g, threoninum 2.84 g, tryptophanum 0.95 g, tyrosinum 0.15 g, valinum 3.64 g, natrii acetatas trihydricus 1.5 g, kalii chloridum 2.24 g, magnesii chloridum hexahydricum 0.81 g, natrii glycerophosphas 3.67 g, glucosum anhydricum 110 g ut glucosum monohydricum, calcii chloridum dihydricum 0.52 g, olivae oleum et sojae oleum 40 g, phosphatidum ovi depuratum 2.4 g, glycerolum 4.5 g, natrii oleas 60 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml in emulsione recenter mixta.

			Corresp. aminoacida 56.9 g/l, glucosum 110 g/l, materia crassa 40 g/l, Mineralia: natr	
Anwendung			Parenterale Ernährung	
Packung/en	01	002	4 x 1500 ml Drei-Kammerbeutel	B
		003	4 x 2000 ml Drei-Kammerbeutel	B
		004	2 x 2500 ml Drei-Kammerbeutel	B
	02	005	4 x 2000 ml Drei-Kammerbeutel	B
		006	6 x 1000 ml Drei-Kammerbeutel	B
		019	4 x 1500 ml Drei-Kammerbeutel	B
	03	007	6 x 1000 ml Drei-Kammerbeutel	B
		008	4 x 1500 ml Drei-Kammerbeutel	B
		009	4 x 2000 ml Drei-Kammerbeutel	B
Bemerkung				
Gültig bis			23.03.2014	

01 PeriOLIMEL 2,5% mit Elektrolyte, Infusionsemulsion

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: **59376** Abgabekategorie: **B** Index: 07.01.2. 24.03.2009

Zusammensetzung	01	I): Aminosäurelösung mit Elektrolyten. II): Fettemulsion. III): Glucose-Lösung mit Calcium. I) et II) et III) corresp. alaninum 3.66 g, argininum 2.48 g, acidum asparticum 0.73 g, acidum glutamicum 1.26 g, glycinum 1.76 g, histidinum 1.51 g, isoleucinum 1.26 g, leucinum 1.76 g, lysinum anhydricum 1.99 g ut lysini acetat, methioninum 1.26 g, phenylalaninum 1.76 g, prolinum 1.51 g, serinum 1 g, threoninum 1.26 g, t ryptophanum 0.42 g, tyrosinum 60 mg, valinum 1.62 g, natrii acetat trihydricus 1.16 g, kalii chloridum 1.19 g, magnesi chloridum hexahydricum 0.45 g, natrii glycerophosphat 1.91 g, glucosum anhydricum 75 g ut glucosum monohydricum, calcii chloridum dihydricum 0.3 g, olivae oleum et sojae oleum 30 g, phosphatidum ovi depuratum 1.8 g, glycerolum 3.38 g, natrii oleat 50 mg, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml in emulsione recenter mixta. Corresp. aminoacida 25.3 g/l, glucosum 75 g/l, materia crassa 30 g/l, Mineralia: natrium		
Anwendung			Parenterale Ernährung	
Packung/en	01	002	6 x 1000 ml Drei-Kammerbeutel	B
		003	4 x 1500 ml Drei-Kammerbeutel	B
		004	4 x 2000 ml Drei-Kammerbeutel	B
		005	2 x 2500 ml Drei-Kammerbeutel	B
Bemerkung				
Gültig bis			23.03.2014	

01 Renatriol 0.25 mcg, Weichgelatine kapseln**02 Renatriol 0.5 mcg, Weichgelatine kapseln**

ProReo Pharma AG, Rebgasse 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 57592	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.3.	20.03.2009
Zusammensetzung	01	calcitriolum 0.25 µg, Antiox.: E 320, E 321, excipients pro capsula.	
	02	calcitriolum 0.5 µg, Antiox.: E 320, E 321, excipients pro capsula.	
Anwendung		Renale Osteodystrophie, Hypoparathyreoidismus, Rachitis, postmenopausale Osteoporose	
Packung/en	01	001 20 Kapsel(n)	B
		002 100 Kapsel(n)	B
		003 50 Kapsel(n)	B
	02	007 20 Kapsel(n)	B
		009 50 Kapsel(n)	B
		011 100 Kapsel(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		19.03.2014	

01 Ribomustin 25 mg, Lyophilisat für Infusionslösung**02 Ribomustin 100 mg, Lyophilisat für Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: 58816	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	25.03.2009
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: bendamustini hydrochloridum 25 mg corresp. bendamustinum 22.7 mg, mannitolium, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: bendamustini hydrochloridum 100 mg corresp. bendamustinum 90.8 mg, mannitolium, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum: Chronische lymphatische Leukämie	
Packung/en	01	001 5 Durchstechflasche(n)	A
		002 10 Durchstechflasche(n)	A
		003 20 Durchstechflasche(n)	A
	02	004 1 Durchstechflasche(n)	A
		005 5 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		bendamustinum, DCI = NAS (neuer Wirkstoff)	
Gültig bis		24.03.2014	

- 01 Risperidon Spirig 0.5, Filmtabletten
 02 Risperidon Spirig 1, Filmtabletten
 03 Risperidon Spirig 2, Filmtabletten
 04 Risperidon Spirig 3, Filmtabletten
 05 Risperidon Spirig 4, Filmtabletten
 06 Risperidon Spirig 6, Filmtabletten

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 58285	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	13.03.2009
Zusammensetzung	01	risperidonum 0.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	risperidonum 1 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	risperidonum 2 mg, Color.: E 104, excipients pro compresso obducto.	
	04	risperidonum 3 mg, Color.: E 104, excipients pro compresso obducto.	
	05	risperidonum 4 mg, Color.: E 104, E 132, excipients pro compresso obducto.	
	06	risperidonum 6 mg, Color.: E 104, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Neurolepticum	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) B
	02	003	20 Tablette(n) B
		004	60 Tablette(n) B
	03	005	20 Tablette(n) B
		006	60 Tablette(n) B
	04	007	20 Tablette(n) B
		008	60 Tablette(n) B
	05	009	20 Tablette(n) B
		010	60 Tablette(n) B
	06	011	20 Tablette(n) B
		012	60 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		12.03.2014	

- 01 Silymarin Mepha 140, Kapseln
 02 Silymarin Mepha 200, Kapseln

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 57990	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	19.03.2009
Zusammensetzung	01	cardui mariae extractum siccum 0.17-0.21 g corresp. silymarinum 140 mg, DER: 36-44.1. Materia capsulae: excipients pro capsula.	
	02	cardui mariae extractum siccum 0.24-0.29 g corresp. silymarinum 200 mg, DER: 36-44:1. Materia capsulae: excipients pro capsula.	
Anwendung		Toxische Lebererkrankungen und zur unterstützenden Behandlung bei entzündlichen und chronischen Lebererkrankungen	
Packung/en	01	001	40 Kapsel(n) B
	02	002	40 Kapsel(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		18.03.2014	

01 Testopatch 1,2 mg/24 h, transdermales therapeutisches System**02 Testopatch 1,8 mg/24 h, transdermales therapeutisches System****03 Testopatch 2,4 mg/24 h, transdermales therapeutisches System**

Robapharm AG, Gewerbestrasse 18, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 58101	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.4.	03.03.2009
Zusammensetzung	01	testosteronum 15 mg, excipiens ad praeparationem pro 30 cm ² cum liberatione 1.2 mg/24h.	
	02	testosteronum 22.5 mg, excipiens ad praeparationem pro 45 cm ² cum liberatione 1.8 mg/24h.	
	03	testosteronum 30 mg, excipiens ad praeparationem pro 60 cm ² cum liberatione 2.4 mg/24h.	
Anwendung		Männlicher Hypogonadismus	
Bemerkung		Nur für den Export bestimmt	
Gültig bis		02.03.2014	

01 Tredaptive Tabletten

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

Zul.-Nr.: 58647	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	26.03.2009
Zusammensetzung	01	acidum nicotinicum 1000 mg, laropirantum 20 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Dyslipidämie	
Packung/en	01	001 56 Tablette(n)	B
		003 196 Tablette(n)	B
Bemerkung		laropirantum, DCI = NAS (neuer Wirkstoff)	
Gültig bis		25.03.2014	

01 Zürcher Bahnhof Apotheke Bronchialpastillen mit Codein, Lutschpastillen

Iromedica AG, Hagenstrasse 45, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 59382	Abgabekategorie: C	Index: 03.03.1.	06.03.2009
Zusammensetzung	01	codeini phosphas hemihydricus 3 mg, Arom.: eucalypti aetheroleum, balsami tolutani sirupus, anisi stellati aetheroleum, levomentholum, anisi aetheroleum, liquiritiae succus, aspartamum, Color.: E 150, Conserv.: E 202, E 219, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	001 24 Stück	C
Bemerkung			
Gültig bis		05.03.2014	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Domosedan Gel ad us.vet.

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 59125	Abgabekategorie: A	Index:	27.03.2009
Zusammensetzung	01	detomidini hydrochloridum 7.2 mg, Color.: E 133, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Sedierung und Ruhigstellung von Pferden	
Packung/en	01	001	1 x 3.0 ml A
Bemerkung		7, 2 mg/g detomidini hydrochloridum entsprechen 7,6 mg/mL detomidini hydrochloridum (wie auf den genehmigten Texten deklariert)E 133, NCE (für Tierarzneimittel neuer Hilfsstoff)	
Gültig bis		26.03.2014	

01 Easotic ad us.vet., Ohrsuspension

Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: 58971	Abgabekategorie: B	Index:	24.03.2009
Zusammensetzung	01	hydrocortisoni aceponas 1.11 mg, miconazolum 15.1 mg ut miconazoli nitras, gentamicinum 1'505 U.I. ut gentamicini sulfas, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Behandlung von Otitis externa sowohl bakteriellen als auch mykotischen Ursprungs, hervorgerufen durch Gentamicin-empfindliche Bakterien sowie durch Miconazol-empfindliche Pilze beim Hund	
Packung/en	01	001	10 ml B
Bemerkung			
Gültig bis		23.03.2014	

01 Equimax Tabs ad us.vet., Kautabletten

Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: 58649	Abgabekategorie: A	Index:	05.03.2009
Zusammensetzung	01	ivermectinum 20 mg, praziquantelum 150 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
Anwendung		Behandlung von Pferden bei Befall durch adulte und immature Nematoden (Rundwürmer), Zestoden (Brandwürmer) und Magenbremsen-Larven (Gasterophilus spp.)	
Packung/en	01	001	1 x 8 Tablette(n) A
		002	12 x 8 Tablette(n) A
		003	48 x 8 Tablette(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		04.03.2014	

01 Sustane Sevoflurane ad us.vet., Inhalationsnarkotikum

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 58664	Abgabekategorie: B	Index:	25.03.2009
Zusammensetzung	01	sevofluranum 100 %.	
Anwendung		Inhalationsnarkotikum für Hunde, Katzen, Kleinnager und Vögel	
Packung/en	01	001	250 ml B
Bemerkung		sevofluranum, DCI = NAS (für Tierarzneimittel neuer Wirkstoff)	
Gültig bis		24.03.2014	

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01 AdreView, Iobenguane (I-123) Injection

Heider AG, Picardiestrasse 3, 5040 Schöftland

Zul.-Nr.: 52538	Abgabekategorie: A	Index: 17.01.9.	19.03.2009
Zusammensetzung	01	Iobenguanum(123-I) zum Kalibrierungszeitpunkt 74 MBq, Iobenguanumhydrogensulfat(127-I), Natriumhydroxidum, Natriumdihydrogenphosphat dihydricum, Dinatriumphosphat dihydricum, Conserv.: Alcohol benzylicus 10 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Tumorzintigraphie, Funktionsuntersuchung des Nebennierenmarks	
Packung/en	01	025	37 MBq A
		026	74 MBq A
		027	111 MBq A
		028	148 MBq A
		029	185 MBq A
		030	222 MBq A
		031	259 MBq A
		032	296 MBq A
		033	333 MBq A
		034	370 MBq A
		035	407 MBq A
		036	444 MBq A
		037	481 MBq A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.05.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		23.11.2013	

01 Advil 400 Liqua, Weichgelatine kapseln

Whitehall-Robins AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 56054	Abgabekategorie: C	Index: 07.10.1.	31.03.2009
Zusammensetzung	01	Ibuprofenum 400 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antiphlogistikum, Analgetikum, Antipyretikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.07.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		15.07.2014	

04 Allsan Multivitamine und Mineralstoffe, Filmdragées

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: 45690	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	27.03.2009
* Zusammensetzung	04	Vitamina: retinoli palmitas 2500 U.I., thiamini nitras 4.5 mg, riboflavinum 4.5 mg, pyridoxini hydrochloridum 4.5 mg, cyanocobalaminum 2 µg, acidum ascorbicum 40 mg, cholecalciferolum 200 U.I., int-rac-alfa-tocopherylis acetat 60 mg, biotinum 50 µg, nicotinamidum 30 mg, acidum folicum 1 mg, acidum d-pantothenicum 22.9 mg ut calcii pantothenas, Mineralia: magnesium 4.67 mg, calcium 7.01 mg, ferum 4.01 mg, zincum 1.1 mg, cuprum 120 µg, manganum 97.5 µg, selenium 22.8 µg, iodum 34.4 µg, chromium 11.2 µg, molybdenum 11.9 µg, kalium 8.7 mg, Alia: inositolum 30 mg, acidum oroticum anhydricum 9 mg, hesperidinum 6 mg, rutosidum 4 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Vitamin- und Mineralstoffpräparat	
Packung/en	04	122	30 Dragée(s) D
		123	100 Dragée(s) D
		124	300 Dragée(s) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.01.2005 (Änderung Wirkstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		13.01.2010	

01 Alphagan 0,2%, Augentropfen

Allergan AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 54605	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	17.03.2009
Zusammensetzung	01	brimonidini tartras 2 mg, Conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Weitwinkelglaukom, okuläre Hypertension	
Packung/en	01	013	5 ml B
		021	3 x 5 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.11.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.07.2014	

02 Amigo Kräutersirup

Mislin + Balthasar AG, Lavendelweg 2, 6280 Hochdorf

Zul.-Nr.: 38475	Abgabekategorie: E	Index: 03.02.0.	03.03.2009
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 pericarpium extractum spissum 21 mg, saccharinum natricum, aromatica, Color.: E 150, Conserv.: E 202, E 218, excipiens ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	02	010	200 ml E
Bemerkung			
* Gültig bis		02.03.2019	

01 Amiodar mite, Tabletten**02 Amiodar, Tabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 55721	Abgabekategorie: B	Index: 02.02.0.	25.03.2009
Zusammensetzung	01	amiodaroni hydrochloridum 100 mg, excipiens pro compresso.	
	02	amiodaroni hydrochloridum 200 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antiarrhythmicum	
Packung/en	01	006 60 Tablette(n)	B
	02	002 20 Tablette(n)	B
		004 60 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.06.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.05.2014	

01 Amoxicillin Helvepharm, Pulver für Suspension

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 49816	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.23	06.03.2009
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 200 mg ut amoxicillinum trihydricum, A-rom.: vanillinum et alia, Color.: E 127, excipiens ad pulverem corresp. suspensio reconstituta 4 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	030 80 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.03.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.03.2014	

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	06.03.2009
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	
Packung/en	01	030 16 Tablette(n)	A
	02	049 20 Tablette(n)	A
		057 4 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.04.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.03.2014	

01 Amoxicillin Helvepharm 1000 mg, Lacktabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 49815	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.23	06.03.2009
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 1 g ut amoxicillinum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	034	10 Tablette(n) A
		042	20 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.03.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.03.2014	

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 BL

Zul.-Nr.: 49929	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.23	25.03.2009
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 100 mg ut amoxicillinum trihydricum, aromatica, Conserv.: E 200, E 211, excipiens ad granulatum corresp. suspensio reconstituta 4 ml.	
	04	amoxicillinum anhydricum 200 mg ut amoxicillinum trihydricum, aromatica, Conserv.: E 200, E 211, excipiens ad granulatum corresp. suspensio reconstituta 4 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	048	80 ml A
	04	021	80 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.03.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.03.2014	

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 BL

Zul.-Nr.: 44911	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.23	25.03.2009
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 500 mg ut amoxicillinum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	amoxicillinum anhydricum 750 mg ut amoxicillinum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	amoxicillinum anhydricum 1 g ut amoxicillinum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	04	amoxicillinum anhydricum 375 mg ut amoxicillinum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	019 20 Tablette(n)	A
	02	027 20 Tablette(n)	A
	03	035 20 Tablette(n)	A
	04	043 16 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.03.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.03.2014	

01 Antall-C Calcium citron, Brausetabletten
02 Antall-C Calcium orange, Brausetabletten
Tentan AG, Brünliweg 16, 4433 Ramlinsburg

Zul.-Nr.: 30943	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.52	05.03.2009
Zusammensetzung	01	acidum ascorbicum 1 g, ergocalciferolum 160 U.I., calcii glycerophosphas 610 mg corresp. calcium 100 mg, acidum citricum anhydricum, Arom.: aspartamum et alia, excipiens pro compresso.	
	02	acidum ascorbicum 1 g, ergocalciferolum 160 U.I., calcii glycerophosphas 610 mg corresp. calcium 100 mg, acidum citricum anhydricum, Arom.: aspartamum et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Roborans	
Packung/en	01	066 20 Tablette(n)	D
	02	074 20 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.08.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.08.2014	

01 Antébor N, solution

Sanofi SA, 11, rue de Veyrot, 1217 Meyrin

N° d'AMM: 52288	Catégorie de remise: D	Index: 10.02.0.	30.03.2009
Composition	01	chlorhexidinum 3 mg, triclosanum 6.9 mg, ethanolum, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, conserv.: benzododecinii bromidum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Acné légère, séborrhée	
Conditionnements	01	010 150 ml	D
Remarque			
* Valable jusqu'au		13.11.2013	

02 Apranax 550 mg, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 43428	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	12.03.2009
Zusammensetzung	02	naproxenum natricum 550 mg, Color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiphlogisticum	
Packung/en	02	055	20 Tablette(n) B
		063	50 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.04.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.10.2014	

01 Arteopilo, Augentropfen

Bausch & Lomb Swiss AG, Sumpfstasse 3, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 54113	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	23.03.2009
Zusammensetzung	01	carteololi hydrochloridum 20 mg, pilocarpini hydrochloridum 20 mg, Conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	01	013	5 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.10.2014	

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.	13.03.2009
Zusammensetzung	01	ipratropii bromidum corresp. ipratropii bromidum anhydricum 0.25 mg, excipients ad solutionem pro 2 ml.	
	02	ipratropii bromidum corresp. ipratropii bromidum anhydricum 0.5 mg, excipients ad solutionem pro 2 ml.	
	03	ipratropii bromidum corresp. ipratropii bromidum anhydricum 0.25 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
	04	ipratropii bromidum corresp. ipratropii bromidum anhydricum 0.5 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bronchospasmolytikum	
Packung/en	01	019	60 Einzeldose(n) B
	02	027	20 Einzeldose(n) B
		035	60 Einzeldose(n) B
	03	043	20 Einzeldose(n) B
		051	60 Einzeldose(n) B
	04	078	20 Einzeldose(n) B
		086	60 Einzeldose(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.3.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.03.2014	

02 Aulin 100, comprimés

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

N° d'AMM: 48991	Catégorie de remise: B	Index: 07.10.1.	30.03.2009
Composition	02	nimesulidum 100 mg, excipients pro compresso.	
Indication		antiphlogistique, analgésique	
Conditionnements	02	033	15 comprimé(s) B
		041	30 comprimé(s) B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 10.02.2006 (révocation de la séquence 01 Aulin 50, comprimés)	
Valable jusqu'au		09.02.2011	

02 Aulin 100, granulé

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

N° d'AMM: 48989	Catégorie de remise: B	Index: 07.10.1.	30.03.2009
Composition	02	nimesulidum 100 mg, aromatica, excipients ad granulatum, pro charta.	
Indication		antiphlogistique, analgésique	
Conditionnements	02	039	15 sachet-dose(s) B
		047	30 sachet-dose(s) B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 10.02.2006 (révocation de la séquence 01 Aulin 50, granulé)	
Valable jusqu'au		09.02.2011	

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	06.03.2009
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 375 mg ut amoxicillinum trihydricum, excipients pro compresso obducto.	
	02	amoxicillinum anhydricum 750 mg ut amoxicillinum trihydricum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	053	16 Tablette(n) A
	02	045	20 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.03.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.03.2014	

02 Azillin 200, Pulver für Sirup

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 45858	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.23	06.03.2009
Zusammensetzung	02	amoxicillinum anhydricum 200 mg ut amoxicillinum trihydricum, Arom.: vanillinum et alia, natrii cyclamas, excipients ad pulverem corresp. suspensio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	02	030	100 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.02.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.03.2014	

01 Azillin 100, Pulver für Tropfen

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 50138	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.23	06.03.2009
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 100 mg ut amoxicillinum trihydricum, Arom.: vanillinum et alia, natrii cyclamas, excipients ad pulverem corresp. suspensio reconstituta 2 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	011	40 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.02.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.03.2014	

01 Belivon, Lösung

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 55186	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	19.03.2009
Zusammensetzung	01	risperidonum 1 mg, Conserv.: E 210, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Neurolepticum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.6.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		24.03.2014	

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**

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 52336	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	19.03.2009
Zusammensetzung	01	risperidonum 1 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	risperidonum 2 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	risperidonum 3 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	risperidonum 4 mg, excipients pro compresso obducto.	
	05	risperidonum 0.25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	06	risperidonum 0.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.6.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		24.03.2014	

01 Betadine, desinfizierendes Gurgelkonzentrat

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

Zul.-Nr.: 34284	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	27.03.2009
Zusammensetzung	01	iodum 7.5 mg ut povidonum iodinatum, Arom.: saccharinum natri-cum et alia, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 36 % V/V.	
Anwendung		Desinficiens für Mund und Rachen	
Packung/en	01	032 120 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.200 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.03.2014	

02 Bisolvon Hustensirup, Sirup**03 Bisolvon Kids Hustensirup, Sirup**

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

Zul.-Nr.: 54619	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	30.03.2009
Zusammensetzung	02	bromhexini hydrochloridum 8 mg, aromatica, Conserv.: E 210, excipiens ad solutionem pro 5 ml.	
	03	bromhexini hydrochloridum 4 mg, Arom.: vanillinum et alia, Conserv.: E 210, excipiens ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Mukolytikum	
* Packung/en	02	024 200 ml	D
	03	025 200 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.10.2008 (Neue Packungsgrösse, neu: 200 ml)	
Gültig bis		20.11.2013	

01 Bondronat, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 56360	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	26.03.2009
Zusammensetzung	01	acidum ibandronicum 50 mg ut natrii ibandronas hydricus, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Behandlung von Knochenmetastasen	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.09.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		01.09.2014	

01 Braunoderm ungefärbt, Lösung**02 Braunoderm gefärbt, Lösung**

B. Braun Medical AG, Seesatz, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 43468	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.1.	09.03.2009
Zusammensetzung	01	iodum 0.9 mg ut povidonum iodinum, alcohol isopropylicus 457 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
	02	iodum 0.9 mg ut povidonum iodinum, alcohol isopropylicus 457 mg, Color.: E 110, E 124, E 151, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Haut- und Wunddesinfizienz	
Packung/en	01	022 1 x 1000 ml	D
		049 1 x 5 l	D
		138 10 x 1000 ml	D
		154 2 x 5 l	D
		308 1 x 250 ml	D
		316 20 x 250 ml	D
		405 1 x 200 l	D
		421 20 x 100 ml	D
		448 1 x 100 ml	D
	02	170 10 x 1000 ml	D
		197 2 x 5 l	D
		332 20 x 250 ml	D
		413 1 x 200 l	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.12.2000 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		08.03.2014	

01 Budenofalk 3 mg, capsules

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

N° d'AMM: 53259	Catégorie de remise: B	Index: 04.99.0.	11.03.2009
Composition	01	budesonidum 3 mg, color.: E 127, excipients pro capsula.	
Indication		Maladie Crohn	
Conditionnements	01	022 100 capsule(s)	B
		030 50 capsule(s)	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 01.01.2005 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		06.04.2014	

02 Busilvex, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Robapharm AG, Gewerbestrasse 18, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 56739	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	06.03.2009
Zusammensetzung	02	busulfanum 60 mg, N,N-dimethylacetamidum, macrogolum 400, ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Konditionierung vor einer hämatopoetischen Stammzelltransplantation	
Packung/en	02	004 8 x 10 ml Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18. April 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		08.09.2014	

04 Calciumfolinat Ebewe 30 mg, Injektionslösung
05 Calciumfolinat Ebewe 100 mg, Injektionslösung
06 Calciumfolinat Ebewe 300 mg, Injektionslösung
 EBEWE Pharma Schweiz AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 51075	Abgabekategorie: B	Index: 06.07.3.	18.03.2009
Zusammensetzung	04	acidum folinicum 30 mg ut calcii folinas, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 3 ml.	
	05	acidum folinicum 100 mg ut calcii folinas, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	06	acidum folinicum 300 mg ut calcii folinas, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 30 ml.	
Anwendung		Antidot gegen Folsäureantagonisten	
Packung/en	04	056 5 x 3 ml Brechampullen	B
	05	064 5 x 10 ml Brechampullen	B
		072 1x 10 ml Stechampullen	B
	06	080 1x 30 ml Stechampullen	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		23.03.2014	

02 Calciumfolinat Ebewe, Kapseln
 EBEWE Pharma Schweiz AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 51076	Abgabekategorie: B	Index: 06.07.3.	18.03.2009
Zusammensetzung	02	acidum folinicum 15 mg ut calcii folinas, Color.: E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antidot gegen Folsäureantagonisten	
Packung/en	02	029 20 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		23.03.2014	

03 Calcium-Sandoz f, Brausetabletten**04 Calcium-Sandoz ff, Brausetabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 31087	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.1.	04.03.2009
Zusammensetzung	03	calcii carbonas 875 mg et calcii lactas et gluconas 1.13 g corresp. calcium 500 mg, Arom.: aspartamum et alia, Antiox.: E 320, Conserv.: E 220, excipients pro compresso.	
	04	calcii carbonas 1.75 g et calcii lactas et gluconas 2.26 g corresp. calcium 1 g, Arom.: aspartamum et alia, Antiox.: E 320, Conserv.: E 220, excipients pro compresso.	
Anwendung		Calcium-Präparat	
Packung/en	03	066	100 Tablette(n) D
		074	20 Tablette(n) D
	04	082	20 Tablette(n) D
		090	100 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.01.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		01.09.2014	

01 Calcivit, comprimés

UB Interpharm SA, avenue Cardinal-Mermillod 36, 1227 Carouge GE

N° d'AMM: 44165	Catégorie de remise: D	Index: 07.02.51	04.03.2009
Composition	01	calcii hydrogenophosphas dihydricus 450 mg, cholecalciferolum 250 U.I., arom.: vanillinum et alia, excipients pro compresso.	
Indication		Préparation à base de calcium et vitamine D	
Conditionnements	01	015	150 comprimé(s) D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 26.08.2004 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		25.08.2014	

01 Cal-D-Vita, Brausetabletten

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 54111	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	09.03.2009
Zusammensetzung	01	calcium 600 mg ut calcii carbonas, cholecalciferolum 400 U.I., Arom.: aspartamum et alia, excipients pro compresso.	
Anwendung		Calcium- und Vitamin D-Mangelzustände	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.05.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		25.08.2014	

01 Calperos D3, Lutschtabletten

Robapharm AG, Gewerbestrasse 18, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 54822	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	06.03.2009
Zusammensetzung	01	calcium 500 mg ut calcii carbonas, cholecalciferolum 400 U.I., aromatica, aspartamum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Calcium- und Vitamin D3-Präparat	
Packung/en	01	014 24 Tablette(n)	D
		022 60 Tablette(n)	D
		030 180 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.08.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.08.2014	

01 Capella, homöopathische Globuli

Tentan AG, Brünliweg 16, 4433 Ramlinsburg

Zul.-Nr.: 17750	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	17.03.2009
Zusammensetzung	01	acidum silicicum D8, calcii fluoridum D8, graphites D10, thuja occidentalis D10 ana partes, excipiens ad globulos.	
Anwendung		Bei Haar- und Nagelwachstumsstörungen	
Packung/en	01	011 20 g	D
		038 100 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.12.2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		03.12.2012	

01 Carbamid Widmer, Emulsion

Louis Widmer AG, Rietbachstrasse 5, 8952 Schlieren

Zul.-Nr.: 49236	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	19.03.2009
Zusammensetzung	01	ureum 80 mg, propylenglycolum, laurilsulfas, Antiox.: E 321, Conserv.: E 216, E 218, imidazolidinyl-ureum, excipiens ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Trockene Haut	
Packung/en	01	026 150 ml	D
Bemerkung			
* Gültig bis		11.12.2012	

01 Cardiophyt A, Tropfen

Lyron AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: 12133	Abgabekategorie: D	Index: 02.98.0.	10.03.2009
Zusammensetzung	01	crataegi folii cum flore extractum ethanolicum liquidum 900 mg, DER: 1:1, valerianae extractum ethanolicum liquidum 60 mg, DER: 1:1, cacti grandifloris extractum ethanolicum liquidum 40 mg, DER: 1:2, ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 44 % V/V.	
Anwendung		Bei nervösen Herzbeschwerden	
Packung/en	01	022	100 ml D
Bemerkung			
* Gültig bis		02.12.2013	

01 Cetirizin Streuli, Filmtabletten

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 56330	Abgabekategorie: B/C	Index: 07.13.1.	16.03.2009
Zusammensetzung	01	cetirizini dihydrochloridum 10 mg, Conserv.: E 200, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiallergikum	
Packung/en	01	014	10 Tablette(n) C
		015	30 Tablette(n) B
		016	50 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.10.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.05.2014	

01 Cetirizin-Teva, Filmtabletten

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 56328	Abgabekategorie: B/C	Index: 07.13.1.	16.03.2009
Zusammensetzung	01	cetirizini dihydrochloridum 10 mg, Conserv.: E 200, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiallergikum	
Packung/en	01	007	10 Tablette(n) C
		009	30 Tablette(n) B
		013	50 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.11.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.05.2014	

01 Codipront, Kapseln

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 34134	Abgabekategorie: B	Index: 03.03.1.	02.03.2009
Zusammensetzung	01	codeinum 30 mg ad resinam adsorbatum, phenyltoloxaminum 10 mg ad resinam adsorbatum, Color.: E 127, excipients pro capsula.	
Anwendung		Husten	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 3.3.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung und Umwandlung Zulassungsart, nur für Export)	
* Gültig bis		02.03.2014	

01 Codipront, Saft

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 34135	Abgabekategorie: B	Index: 03.03.1.	02.03.2009
Zusammensetzung	01	codeinum 11.0 mg ad resinam adsorbatum, phenyltoloxaminum 3.6 mg ad resinam adsorbatum, Arom.: saccharinum natricum et alia, Color.: E 127, Conserv.: E 216, E 218, excipients ad suspensionem pro 5 ml.	
Anwendung		Husten	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 3.3.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung, Umwandlung Zulassungsart, nur für Export)	
* Gültig bis		02.03.2014	

02 Schmid's Coldi Kältespray, Aerosol

OTC Pharma AG, Windeggstrasse 16, 8867 Niederurnen

Zul.-Nr.: 48676	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	05.03.2009
Zusammensetzung	02	pentanum 40 % m/m et propellentia ad aerosolum.	
Anwendung		Kältebehandlungen bei stumpfen Verletzungen	
Packung/en	02	030	300 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.09.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		04.03.2014	

01 Coliquifilm, Augensalbe

Allergan AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 46440	Abgabekategorie: D	Index: 11.08.2.	17.03.2009
Zusammensetzung	01	paraffinum perliquidum 425 mg, vaselinum album 573 mg, alcoholes adipis lanae ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Tränenersatzmittel	
Packung/en	01	013	3,5 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.11.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		02.09.2014	

02 Congo, Salbe

Bahnhof Apotheke, Thaler, Poststrasse 16, 9000 St. Gallen

Zul.-Nr.: 8967	Abgabekategorie: D	Index: 10.06.0.	06.03.2009
Zusammensetzung	02	zinci oxidum 80 mg, adeps lanae, aromatica, Conserv.: chlorhexidini diacetat, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Wundsalbe	
Packung/en	02	060	30 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.11.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		13.11.2013	

01 Conoxia, Inhalationsgas

PanGas AG, Industriepark 10, 6252 Dagmersellen

Zul.-Nr.: 59115	Abgabekategorie: E	Index: 03.99.0.	04.03.2009
Zusammensetzung	01	oxygenium 100 %, gasum inhalationis.	
Anwendung		Sauerstofftherapie	
Packung/en	01	001	600 l E
		002	1000 l E
		003	21 l E
		004	41 l E
		005	46 l E
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.02.2009 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 21l/41l/46l stationäre Cryobehälter)		
* Gültig bis	03.02.2014		

02 Cremol-Ritter, Douche, flüssig

Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 38658	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	16.03.2009
* Zusammensetzung	02	triclosanum 10 mg, detergentia, propylenglycolum, Color.: E 131, Conserv.: E 202, methyl(chloro)isothiazolinonum et methylisothiazolinonum, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Trockene, schuppige Haut	
Packung/en	02	042	150 ml D
		050	300 ml D
		051	150 ml D
		052	300 ml D
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.09.2005 (Neuer deklarationspflichtiger Hilfsstoff Isothiazolinonum)		
Gültig bis	28.09.2010		

01 Dalacin C Phosphat 300 mg, Injektionslösung**02 Dalacin C Phosphat 600 mg, Injektionslösung**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 38978	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.92	24.03.2009
Zusammensetzung	01	clindamycinum 300 mg ut clindamycini phosphas, dinatrii edetas, Conserv.: alcohol benzylicus 18 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	clindamycinum 600 mg ut clindamycini phosphas, dinatrii edetas, Conserv.: alcohol benzylicus 36 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
* Packung/en	01	071	1 x 2 ml A
		098	10 x 2 ml A
	02	101	1 x 4 ml A
		128	10 x 4 ml A
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.11.2008 (Neue Packungsgrösse/n, neu: 1 x 2 ml und 10 x 2 ml)		
Gültig bis	12.12.2009		

01 Demolaxin, dragées

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

N° d'AMM: 38115	Catégorie de remise: D	Index: 04.08.11	19.03.2009
Composition	01	bisacodylum 5 mg, color.: E 104, E 127, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Laxatif	
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 11.11.2008 (prolongation du certificat d'autorisation) Destiné uniquement pour l'exportation	
* Valable jusqu'au		04.05.2014	

01 Dialgine, comprimés

Intermedica AG, 1700 Fribourg

N° d'AMM: 56422	Catégorie de remise: D	Index: 01.01.2.	10.03.2009
Composition	01	paracetamolium 500 mg, coffeinum 50 mg, excipients pro compresso.	
Indication		analgésique, antipyrétique	
Conditionnements	01	001 10 comprimé(s)	D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 25.03.2004 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		24.03.2014	

01 Dipiperon, Tabletten

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 30269	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	27.03.2009
Zusammensetzung	01	pipamperonium 40 mg ut pipamperoni dihydrochloridum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Neurolepticum	
Packung/en	01	012 30 Tablette(n) 020 200 Tablette(n)	B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.3.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		30.03.2014	

01 Dolormin, Filmtabletten

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 52764	Abgabekategorie: C	Index: 07.10.1.	31.03.2009
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 200 mg ut ibuprofenum lysinum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiphlogistikum, Analgetikum, Antipyrétique	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1.12.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		15.07.2014	

01 Doplin 50, Filmtabletten**02 Doplin 100, Filmtabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 57017	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	26.03.2009
Zusammensetzung	01	metoprololi tartras (2:1) 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	metoprololi tartras (2:1) 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Beta-Rezeptorenblocker	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.09.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		15.04.2014	

01 Doplin, Injektionslösung

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 57018	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	26.03.2009
Zusammensetzung	01	metoprololi tartras (2:1) 5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Beta-Rezeptorenblocker	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.09.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		15.04.2014	

01 Doplin Retard, Divitabs

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 57019	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	26.03.2009
Zusammensetzung	01	metoprololi tartras (2:1) 200 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Beta-Rezeptorenblocker	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.09.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		15.04.2014	

01 Dynacirc SRO 2,5 mg mite, Kapseln**02 Dynacirc SRO 5 mg, Kapseln**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 57016	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.1.	04.03.2009
Zusammensetzung	01	isradipinum 2.5 mg, excipients pro capsula.	
	02	isradipinum 5 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.09.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		07.04.2014	

01 Elyzol 25 %, Dentalgel

Colgate-Palmolive AG, Grabetsmattweg, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 51963	Abgabekategorie: B	Index: 13.06.0.	04.03.2009
Zusammensetzung	01	metronidazolium 250 mg ut metronidazoli benzoas, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Parodontitis	
Packung/en	01	016	2 x 1,0 g Zylinderampulle(n) B
		032	2 x 0,3 g Zylinderampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.01.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		23.03.2014	

01 Ferinject, Injektionslösung zur i.v. Verabreichung (Stechampullen zu 2ml)**02 Ferinject, Injektionslösung zur i.v. Verabreichung (Stechampullen zu 10ml)**

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

Zul.-Nr.: 57851	Abgabekategorie: B	Index: 06.07.1.	24.03.2009
Zusammensetzung	01	ferrum 100 mg ut ferri oxidum/carboxymaltosum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	ferrum 500 mg ut ferri oxidum/carboxymaltosum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Antianämikum	
* Packung/en	01	001	5 x 2 ml Ampulle(n) B
		003	1 x 2 ml Ampulle(n) B
	02	002	5 x 10 ml Ampulle(n) B
		004	1 x 10 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.11.2007 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 1 x 2 ml, 1 x 10 ml)	
Gültig bis		22.11.2012	

01 Flector EP Liquicaps 25 mg, capsules molles gastro-résistantes**02 Flector EP Liquicaps 50 mg, capsules molles gastro-résistantes**

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

N° d'AMM: 55507	Categoria di dispensazione: B	Index: 07.10.1.	25.03.2009
Composizione	01	diclofenacum epolaminum 32.5 mg corresp. diclofenacum natricum 25 mg, excipiens pro capsula.	
	02	diclofenacum epolaminum 65 mg corresp. diclofenacum natricum 50 mg, excipiens pro capsula.	
Indicazione		Antirheumatico, Antiflogistico, Analgetico	
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 17.09.2004 (proroga del certificato di omologazione e trasformazione tipo di omologazione, solo per l'esportazione)	
		Destinato esclusivamente all' esportazione	
* Valevole fino al		16.09.2014	

01 Fluconazol Redibag Baxter 100 mg, Infusionslösung**02 Fluconazol Redibag Baxter 200 mg, Infusionslösung****03 Fluconazol Redibag Baxter 400 mg, Infusionslösung**

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 58022	Abgabekategorie: B	Index: 08.06.0.	10.03.2009
Zusammensetzung	01	fluconazolum 100 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
	02	fluconazolum 200 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
	03	fluconazolum 400 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 200 ml.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	001 10 x 50 ml Infusionsbeutel	B
		003 20 x 50 ml Infusionsbeutel	B
	02	005 10 x 100 ml Infusionsbeutel	B
		007 20 x 100 ml Infusionsbeutel	B
	03	009 10 x 200 ml Infusionsbeutel	B
		011 20 x 200 ml Infusionsbeutel	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.11.2007 (Änderung Präparatename, früher: Fluconazol Redibag, Infusionslösung)	
Gültig bis		11.11.2012	

01 Flüge Kieselerde, Pulver

Schellenberg-Reformprodukte, Stettbachstrasse 37, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: 10445	Abgabekategorie: E	Index: 07.02.1.	31.03.2009
Zusammensetzung	01	terra silicea spec..	
Anwendung		Ergänzung der Nahrung bei Störungen des Nagel- und Haarwachstums	
Packung/en	01	019 100 g	E
		035 200 g	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.08.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.08.2014	

01 Flüge Kieselerde, Tabletten

Schellenberg-Reformprodukte, Stettbachstrasse 37, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: 23336	Abgabekategorie: E	Index: 07.02.1.	31.03.2009
Zusammensetzung	01	terra silicea spec. 810 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Ergänzung der Nahrung bei Störungen des Nagel- und Haarwachstums	
Packung/en	01	014 60 Tablette(n)	E
		022 120 Tablette(n)	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.08.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.08.2014	

01 Fluoxetin Helvepharm, Kapseln

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 54327	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	13.03.2009
Zusammensetzung	01	fluoxetinum 20 mg ut fluoxetini hydrochloridum, Color.: E 104, E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	013	14 Kapsel(n) B
		021	30 Kapsel(n) B
		048	100 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.03.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).	
* Gültig bis		17.03.2014	

03 Fostimon 75 U.I., preparazione iniettabile i.m., s.c.**04 Fostimon 150 U.I., preparazione iniettabile i.m., s.c.****05 Fostimon 75 U.I., preparazione iniettabile i.m., s.c.****06 Fostimon 150 U.I., preparazione iniettabile i.m., s.c.**

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

N° d'AMM: 52974	Categoria di dispensazione: A	Index: 07.08.1.	31.03.2009
Composizione	03	Praeparatio cryodesiccata: urofollitropinum 75 U.I., lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L 1 ml.	
	04	Praeparatio cryodesiccata: urofollitropinum 150 U.I., lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L 1 ml.	
	05	Praeparatio cryodesiccata: urofollitropinum 75 U.I., lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L 1 ml.	
	06	Praeparatio cryodesiccata: urofollitropinum 150 U.I., lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L 1 ml.	
Indicazione		Disturbi dell'ovulazione, insufficienza luteale; riproduzione medicalmente assistita	
Confezione/i	03	062	1 + 1 flaoncino/flaoncini A
		070	10 + 10 flaoncino/flaoncini A
	04	089	1 + 1 flaoncino/flaoncini A
		097	10 + 10 flaoncino/flaoncini A
	05	098	1 + 1 flaoncino/flaoncini A
		099	10 + 10 flaoncino/flaoncini A
	06	100	1 + 1 flaoncino/flaoncini A
		101	10 + 10 flaoncino/flaoncini A
Osservazione		Questo attestato di registrazione sostituisce quello del 29.12.2003 Nuove sequenze con siringa preriempita con solvente	
* Valevole fino al		30.03.2014	

01 Geli Stop, Tabletten

Tentan AG, Brünliweg 16, 4433 Ramlinsburg

Zul.-Nr.: 11848	Abgabekategorie: D	Index: 04.09.0.	17.03.2009
Zusammensetzung	01	magnesii peroxidum 30 mg, pectinum 75 mg, albuminum lacteum vaccae tanninum 225 mg, Arom.: saccharinum natricum et vanillinum et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Durchfall	
Packung/en	01	036	50 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. April 2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.04.2014	

01 Gencydo 1%, Nasenspray, anthroposophisches Arzneimittel**02 Gencydo 3%, Nasenspray, anthroposophisches Arzneimittel**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 55300	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	27.03.2009
Zusammensetzung	01	limonis succus 8-12 mg, extractum aquosum 30 mg ex cydoniae fructus recens 9.7 mg, ratio: 1:2,1, ad solutionem.	
	02	limonis succus 24-36 mg, extractum aquosum 30 mg ex cydoniae fructus recens 9.7 mg, ratio: 1:2,1, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		bei Heuschnupfen	
* Packung/en	01	004	20 ml D
	02	005	20 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 4. August 2006 (Sequenz 02 /Gencydo 3% Nasenspray wird per 31. März 2010 widerrufen)	
Gültig bis		03.08.2011	

01 Gonal-f PEN 300 U.I./0.5 ml, Injektionslösung**02 Gonal-f PEN 450 U.I./0.75 ml, Injektionslösung****03 Gonal-f PEN 900 U.I./1.5 ml, Injektionslösung**

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 56689	Abgabekategorie: A	Index: 07.08.1.	25.03.2009
Zusammensetzung	01	follitropinum alfa 300 U.I., poloxamerum 188, natrii phosphates, saccharum, Antiox.: methioninum, Conserv.: metacresolum 1.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	02	follitropinum alfa 450 U.I., poloxamerum 188, natrii phosphates, saccharum, Antiox.: methioninum, Conserv.: metacresolum 2.25 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.75 ml.	
	03	follitropinum alfa 900 U.I., poloxamerum 188, natrii phosphates, saccharum, Antiox.: methioninum, Conserv.: metacresolum 4.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.	
Anwendung		Stimulierung der Follikelreifung bei anovulatorischen Zuständen, bei ärztlich assistierten Reproduktionsprogrammen und bei Frauen mit schwerem LH- und FSH-Mangel; Stimulierung der Spermatogenese	
Packung/en	01	002	1 Set A
	02	004	1 Set A
	03	006	1 Set A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.04.2014	

02 Hyperiforce comp., Tropfen

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 52496	Abgabekategorie: C	Index: 01.04.2.	12.03.2009
Zusammensetzung	02	hyperici herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 592 mg, ratio: 1:9, melissae recentis extractum ethanolicum liquidum 182 mg, ratio: 1:17, lupuli recentis extractum ethanolicum liquidum 136 mg, ratio: 1:12, ad solutionem pro 1 ml, corresp. 36 guttae, corresp. ethanololum 65% V/V.	
Anwendung		Bei Stimmungs labilität, innerer Unruhe	
Packung/en	02	055	50 ml C
		063	100 ml C
Bemerkung			
* Gültig bis		30.10.2013	

01 Ialugen plus, crema

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

N° d'AMM: 51722	Categoria di dispensazione: B/C	Index: 10.06.0.	13.03.2009
Composizione	01	natrii hyaluronas 2 mg, sulfadiazinum argenticum 10 mg, laurilsulfas, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Indicazione		Cura delle ulcere, delle ferite e delle scottature infette	
Confezione/i	01	019	25 g B
		027	60 g B
		035	100 g B
		043	20 g C
		051	500 g B
		078	1000 g B
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 20.09.2001 (proroga del certificato di omologazione)	
* Valevolefino al		12.03.2014	

01 Ialugen plus, garze medicate

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

N° d'AMM: 51970	Categoria di dispensazione: B/C	Index: 10.06.0.	13.03.2009
Composizione	01	Tela cum unguento 4 g. Unguentum: natrii hyaluronas 0.5 mg, sulfadiazinum argenticum 10 mg, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Indicazione		Cura delle ulcere, delle ferite e delle scottature infette	
Confezione/i	01	012	10 garza impregnata B
		020	30 garza impregnata B
		039	5 garza impregnata C
Osservazione		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.09.2001 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Valevolefino al		12.03.2014	

01 Ibufen-L, Suppositorien

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

Zul.-Nr.: 42124	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	18.03.2009
Zusammensetzung	01	ibuprofenum lysinum 500 mg corresp. ibuprofenum 292.6 mg, lidocaini hydrochloridum 30 mg, excipients pro supposito.	
Anwendung		Antiphlogisticum	
Packung/en	01	036 10 Suppositorien	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.03.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		30.03.2014	

01 Inflammac 25 rapid, Filmtabletten**02 Inflammac 50 rapid, Filmtabletten**

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 55926	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	31.03.2009
Zusammensetzung	01	diclofenacum kalicum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	diclofenacum kalicum 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumatikum, Antiphlogisticum, Analgetikum	
Packung/en	02	025 10 Tablette(n)	B
		027 20 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.06.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) 55926 01: Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		20.06.2014	

01 Inlubene N 125, Suppositorien**02 Inlubene N 250, Suppositorien**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 52324	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.1.	03.03.2009
Zusammensetzung	01	paracetamolium 125 mg, excipients pro supposito.	
	02	paracetamolium 250 mg, excipients pro supposito.	
Anwendung		Analgeticum, Antipyreticum	
* Packung/en	01	017 10 Suppositorien	D
	02	025 10 Suppositorien	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.09.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		02.03.2014	

02 Insulin NovoNordisk NovoMix 30 FlexPen, Injektionssuspension

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

Zul.-Nr.: 55757	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.1.	26.03.2009
* Zusammensetzung	02	insulinum aspartum 100 U. ut, insulinum solutum 30 % et insulinum isophanum 70 %, protamini sulfas, zincum ut zinci chloridum, glycerolum, natrii chloridum, natrii phosphates, Conserv.: phenolum 1.50 mg, metacresolum 1.72 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diabetes mellitus	
Packung/en	02	003	5 x 3 ml Injektor(en), vorgefüllt/Pen B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.10.2006. (Neuer deklarationspflichtiger Hilfsstoff: Glycerolum)	
Gültig bis		05.10.2011	

03 Insulin NovoNordisk NovoMix 30 Penfill, Injektionssuspension

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

Zul.-Nr.: 55415	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.1.	26.03.2009
* Zusammensetzung	03	insulinum aspartum 100 U. ut, insulinum solutum 30 % et insulinum isophanum 70 %, protamini sulfas, zincum ut zinci chloridum, glycerolum, natrii chloridum, natrii phosphates, Conserv.: phenolum 1.50 mg, metacresolum 1.72 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diabetes mellitus	
Packung/en	03	003	5 x 3 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.10.2006. (Neuer deklarationspflichtiger Hilfsstoff: Glycerolum)	
Gültig bis		05.10.2011	

01 Isoket, concentré pour perfusion

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

N° d'AMM: 41390	Catégorie de remise: B	Index: 02.04.1.	19.03.2009
Composition	01	isosorbidi dinitras 1 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Thérapeutique coronarienne du groupe des dérivé nitré organique	
Conditionnements	01	018	10 ampoules 10 ml B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 01.01.2008 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		30.03.2014	

02 Isoket retard, capsules

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

N° d'AMM: 45979	Catégorie de remise: B	Index: 02.04.1.	19.03.2009
Composition	02	isosorbidi dinitras 120 mg, excipients pro capsula.	
Indication		Thérapeutique coronarienne du groupe des dérivé nitré organique	
Conditionnements	02	059	20 capsule(s) B
		067	50 capsule(s) B
		075	100 capsule(s) B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 01.01.2008 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		30.03.2014	

01 Isotretinoin Sandoz 10, Weichgelatinecapseln**02 Isotretinoin Sandoz 20, Weichgelatinecapseln**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 56117	Abgabekategorie: A	Index: 10.02.0.	06.03.2009
Zusammensetzung	01	isotretinoinum 10 mg, Antiox.: E 304, excipients pro capsula.	
	02	isotretinoinum 20 mg, Antiox.: E 304, excipients pro capsula.	
Anwendung		Schwere therapieresistente Formen von Akne	
Packung/en	01	002 30 Kapsel(n)	A
		004 100 Kapsel(n)	A
	02	006 30 Kapsel(n)	A
		008 100 Kapsel(n)	A
Bemerkung			
* Gültig bis		07.04.2014	

01 Kamillosan, Crème

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 46180	Abgabekategorie: D	Index: 10.08.0.	09.03.2009
Zusammensetzung	01	matricariae extractum ethanolicum liquidum 20 mg corresp. matricariae aetheroleum 200 µg et levomenolum 70 µg, ratio: 2.75:1, alcoholis adipis lanae, Conserv.: E 216, E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei kleineren Hautschäden, Verletzungen	
Packung/en	01	062 40 g	D
Bemerkung			
* Gültig bis		27.11.2013	

01 Ketesse, Injektionslösung

A. Menarini AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 56059	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	18.03.2009
Zusammensetzung	01	dexketoprofenum 50 mg ut dexketoprofenum trometamolom, ethanolom, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Nichtsteroidales Analgetikum/Antirheumatikum	
Packung/en	01	002 5 Ampulle(n)	B
		004 20 Ampulle(n)	B
		006 100 Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.05.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.05.2014	

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

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

Zul.-Nr.: 52354	Abgabekategorie: B	Index: 01.09.0.	19.03.2009
Zusammensetzung	01	granisetronum 1 mg ut granisetroni hydrochloridum. Überzug: excipients pro compresso obducto.	
	02	granisetronum 2 mg ut granisetroni hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiemetikum	
Packung/en	01	021	2 Tablette(n) B
		099	10 Tablette(n) B
	02	056	1 Tablette(n) B
		102	5 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.03.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.03.2014	

01 Kytril, Kinderlösung

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

Zul.-Nr.: 53757	Abgabekategorie: B	Index: 01.09.0.	12.03.2009
Zusammensetzung	01	granisetronum 200 µg ut granisetroni hydrochloridum, aromatica, Color.: E 110, Conserv.: E 211, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiemetikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.03.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		25.03.2014	

02 Lacryvisc SE, Augen-Gel

Alcon Switzerland SA, Bösch 69, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 54944	Abgabekategorie: D	Index: 11.08.2.	17.03.2009
Zusammensetzung	02	carbomerum 974 (P) 3 mg, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Tränenflüssigkeitsersatz/Gleitschutz bei Kontaktglasuntersuchungen	
Packung/en	02	039	20 x 0.5 g Einzeldose(n) D
		047	50 x 0.5 g Einzeldose(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.05.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		02.09.2014	

01 Laxamalt, paillettes

Actipharm S.A., rue Prévost-Martin 42-44, 1205 Genève

N° d'AMM: 19246	Catégorie de remise: D	Index: 04.08.11	17.03.2009
Composition	01	malti extractum 500 mg, paraffinum liquidum 500 mg ad granulum pro 1 g.	
Indication		Laxatif	
Conditionnements	01	027	300 g D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 04.05.2004 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		03.05.2014	

02 Lidocain 1% Streuli, Injektionslösung (Ampullen)
 03 Lidocain 2% Streuli, Injektionslösung (Ampullen)
 05 Lidocain 1% Streuli, Injektionslösung (Injektionsflaschen)
 06 Lidocain 2% Streuli, Injektionslösung (Injektionsflaschen)
 Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 30015	Abgabekategorie: B	Index: 01.02.2.	26.03.2009
Zusammensetzung	02	lidocaini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	lidocaini hydrochloridum 20 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	05	lidocaini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, Conserv.: E 218 1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	06	lidocaini hydrochloridum 20 mg, natrii chloridum, Conserv.: E 218 1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Lokalanaestheticum	
Packung/en	02	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
	03	029 10 x 2 ml	B
		223 50 x 2 ml	B
		258 10 x 5 ml	B
		274 50 x 5 ml	B
	05	177 1 x 50 ml	B
		185 10 x 50 ml	B
	06	452 1 x 50 ml	B
		460 10 x 50 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.10.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.03.2014	

- 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)
 Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 30016	Abgabekategorie: B	Index: 01.02.2.	26.03.2009
Zusammensetzung	02	lidocaini hydrochloridum 10 mg, adrenalinum 10 µg, dinatrii edetas, natrii acetat trihydricus, natrii chloridum, Antiox.: E 223 1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	lidocaini hydrochloridum 20 mg, adrenalinum 12.5 µg, dinatrii edetas, natrii acetat trihydricus, natrii chloridum, Antiox.: E 223 1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	05	lidocaini hydrochloridum 10 mg, adrenalinum 10 µg, dinatrii edetas, natrii acetat trihydricus, natrii chloridum, Antiox.: E 223 1 mg, Conserv.: E 218 1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	06	lidocaini hydrochloridum 20 mg, adrenalinum 12.5 µg, dinatrii edetas, natrii acetat trihydricus, natrii chloridum, Antiox.: E 223 1 mg, Conserv.: E 218 1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Lokalanaesthetikum	
Packung/en	02	343 10 x 2 ml	B
		394 10 x 5 ml	B
	03	513 10 x 2 ml	B
		564 10 x 5 ml	B
	05	475 1 x 50 ml	B
		483 10 x 50 ml	B
	06	645 1 x 50 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.09.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung und Widerruf der Sequenz 07)	
* Gültig bis		28.03.2014	

- 01 Linola, Emulsion**
 Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 42407	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	24.03.2009
Zusammensetzung	01	acidum 9,11-linolicum 3.25 mg, acidum 9,12-linolicum 1.3 mg, aromatica, Conserv.: E 215, E 218, excipiens ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Mittel für empfindliche Haut, unterstützende Therapie verschiedener Hauterkrankungen	
Packung/en	01	011 40 g	D
		038 100 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.11.2014	

02 Linola Fett, Emulsion

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 42408	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	17.03.2009
Zusammensetzung	02	acida oligoinsaturata 8.15 mg, alcoholes adipis lanae, adeps lanae, Color.: E 160(a), excipients ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Mittel für empfindliche Haut, unterstützende Therapie verschiedener Hauterkrankungen	
Packung/en	02	034	40 g D
		042	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.11.2014	

02 Lucrin Depot 3 Monate, Injektionspräparat PDS

Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 54231	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.2.	19.03.2009
Zusammensetzung	02	Praeparatio sicca: leuprorelini acetat 11.25 mg, acidum poly-l(-)-lacticum, mannitolium. Solvens: carmellosum natricum, mannitolium, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml, pro vitro.	
Anwendung		Prostatakarzinom, Endometriose, Mammakarzinom	
Packung/en	02	024	1 Spritze(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.01.2008 Verlängerung der Zulassungsbescheinigung	
* Gültig bis		14.10.2014	

01 Lumalia, 21 Dragées**02 Lumalia non-stop, 28 Dragées**

Pierre Fabre (Suisse) S.A., Gewerbestrasse 25, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 57558	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	18.03.2009
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 35 µg, cyproteroni acetat 2 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	I) Dragée mit Wirkstoff: ethinylestradiolum 35 µg, cyproteroni acetat 2 mg, excipients pro compresso obducto. II) Placebo-Dragée: excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum für Frauen mit Androgenisierungsercheinungen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21. Dezember 2006 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Export) Nur für den Export bestimmt	
Gültig bis		20.12.2011	

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.	04.03.2009
Zusammensetzung	01	magnesii aspartatis hydrochloridum trihydricum 2.46 g corresp. magnesium 10 mmol, natrii cyclamas, saccharinum, aromatica, excipients ad granulatum pro charta 4 g.	
	02	magnesii aspartatis hydrochloridum trihydricum 2.46 g corresp. magnesium 10 mmol, aromatica, natrii cyclamas, saccharinum natricum, Antiox.: E 320, excipients ad granulatum pro charta 4 g.	
Anwendung		Magnesium-Präparat	
Packung/en	01	015	20 Beutel
		023	50 Beutel
	02	031	20 Beutel
		058	50 Beutel
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.08.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		01.08.2014	

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.	06.03.2009
Zusammensetzung	01	magnesii aspartatis hydrochloridum trihydricum 1.23 g corresp. magnesium 121.5 mg, saccharinum natricum, aromatica, Antiox.: E 320, excipients ad granulatum, pro charta 5 g.	
	02	magnesii aspartatis hydrochloridum trihydricum 1.23 g corresp. magnesium 121.5 mg, saccharinum, aromatica, Antiox.: E 320, excipients ad granulatum pro charta 5 g.	
Anwendung		Magnesium-Präparat	
Packung/en	01	061	20 Beutel
		088	50 Beutel
		096	500 Beutel
	02	118	20 Beutel
		126	50 Beutel
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.03.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.03.2014	

01 Malex, Tabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 56058	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.1.	10.03.2009
Zusammensetzung	01	paracetamolium 500 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	003	20 Tablette(n)
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.06.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		30.03.2014	

03 Mavena C-Tron Calcium, Kautabletten

MAVENA Health Care AG, Haselstrasse 1, 5401 Baden

Zul.-Nr.: 31034	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.52	31.03.2009
Zusammensetzung	03	acidum ascorbicum 500 mg partim ut natrii ascorbas, cholecalciferolum 80 U.I., calcii hydrogenophosphas dihydricus 340 mg corresp. calcium 100 mg, Arom.: aspartamum, alia, excipients pro compresso.	
Anwendung		Roborans	
Packung/en	03	094	24 Tablette(n) D
		108	60 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.03.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		24.11.2014	

01 Mercilon, Tabletten**02 Mercilon 28, Tabletten**

Essex Chemie AG, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: 49781	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	05.03.2009
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 20 µg, desogestrelum 150 µg, excipients pro compresso.	
	02	I) wirkstoffhaltige Tablette: ethinylestradiolum 20 µg, desogestrelum 150 µg, excipients pro compresso. II) Placebotablette: excipients pro compresso.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	016	1 x 21 Tablette(n) B
		024	3 x 21 Tablette(n) B
		032	6 x 21 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.12.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) 49781 02: Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		08.03.2014	

05 Merional 75 U.I., preparazione iniettabile i.m.,s.c.
 06 Merional 150 U.I., preparazione iniettabile i.m.,s.c.
 07 Merional 75 U.I., preparazione iniettabile i.m., s.c.
 08 Merional 150 U.I., preparazione iniettabile i.m., s.c.
 IBSA Institut Biochimique SA, Via al Ponte 13, 6903 Lugano

N° d'AMM: 52703	Categoria di dispensazione: A	Index: 07.08.1.	31.03.2009
Composizione	05	Praeparatio cryodesiccata: menotropinum 75 U.I. hFSH et 75 U.I. hLH, gonadotropinum chorionicum 3.5-10.5 U.I. hCG, lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L 1 ml.	
	06	Praeparatio cryodesiccata: menotropinum 150 U.I. hFSH et 150 U.I. hLH, gonadotropinum chorionicum 7-21 U.I. hCG, lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L 1 ml.	
	07	Praeparatio cryodesiccata: menotropinum 75 U.I. hFSH et 75 U.I. hLH, gonadotropinum chorionicum 3.5-10.5 U.I. hCG, lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L 1 ml.	
	08	Praeparatio cryodesiccata: menotropinum 150 U.I. hFSH et 150 U.I. hLH, gonadotropinum chorionicum 7-21 U.I. hCG, lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L 1 ml.	
Indicazione		Disturbi dell'ovulazione, riproduzione medicalmente assistita; ipogonadismo ipogonadotropinico	
Confezione/i	05	100	1 + 1 flaconcino/flaconcini A
		119	10 + 10 flaconcino/flaconcini A
	06	127	1 + 1 flaconcino/flaconcini A
		135	10 + 10 flaconcino/flaconcini A
	07	136	1 + 1 flaconcino/flaconcini A
		137	10 + 10 flaconcino/flaconcini A
	08	138	1 + 1 flaconcino/flaconcini A
		139	10 + 10 flaconcino/flaconcini A
Osservazione		Questo attestato di registrazione sostituisce quello del 20.12.2004 Nuove sequenze con siringa preriempita con solvente	
* Valevole fino al		30.03.2014	

01 Microgynon 30, Dragées
 Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 38411	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	04.03.2009
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 30 µg, levonorgestrelum 150 µg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	012	1 x 21 Dragée(s) B
		020	3 x 21 Dragée(s) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		23.03.2014	

01 Microgynon 50, Dragées

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 38454	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	04.03.2009
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 50 µg, levonorgestrelum 125 µg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	013	1 x 21 Dragée(s) B
		021	3 x 21 Dragée(s) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		23.03.2014	

- 01 Mircera 50 ug / 1 ml, Durchstechflaschen
 02 Mircera 100 ug / 1 ml, Durchstechflaschen
 03 Mircera 200 ug / 1 ml, Durchstechflaschen
 04 Mircera 300 ug / 1 ml, Durchstechflaschen
 05 Mircera 400 ug / 1 ml, Durchstechflaschen
 06 Mircera 600 ug / 1 ml, Durchstechflaschen
 07 Mircera 1000 ug / 1 ml, Durchstechflaschen

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

Zul.-Nr.: 57861	Abgabekategorie: A	Index: 06.07.3.	11.03.2009
Zusammensetzung	01	methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta 50 µg, natrii sulfas anhydricus, natrii phosphates, mannitolium, poloxamerum 188, Anti-ox. methioninum 1.49 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta 100 µg, natrii sulfas anhydricus, natrii phosphates, mannitolium, poloxamerum 188, Anti-ox. methioninum 1.49 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta 200 µg, natrii sulfas anhydricus, natrii phosphates, mannitolium, poloxamerum 188, Anti-ox. methioninum 1.49 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta 300 µg, natrii sulfas anhydricus, natrii phosphates, mannitolium, poloxamerum 188, Anti-ox. methioninum 1.49 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	05	methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta 400 µg, natrii sulfas anhydricus, natrii phosphates, mannitolium, poloxamerum 188, Anti-ox. methioninum 1.49 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	06	methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta 600 µg, natrii sulfas anhydricus, natrii phosphates, mannitolium, poloxamerum 188, Anti-ox. methioninum 1.49 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	07	methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta 1000 µg, natrii sulfas anhydricus, natrii phosphates, mannitolium, poloxamerum 188, Anti-ox. methioninum 1.49 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Stimulierung der Erythropoese	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.09.2007 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Export)	
		Nur für den Export bestimmt	
Gültig bis		26.09.2012	

- 01 Mircera 50 ug / 0.3 ml, Fertigspritzen
- 02 Mircera 75 ug / 0.3 ml, Fertigspritzen
- 03 Mircera 100 ug / 0.3 ml, Fertigspritzen
- 04 Mircera 150 ug / 0.3 ml, Fertigspritzen
- 05 Mircera 200 ug / 0.3 ml, Fertigspritzen
- 06 Mircera 250 ug / 0.3 ml, Fertigspritzen
- 07 Mircera 400 ug / 0.6 ml, Fertigspritzen
- 08 Mircera 600 ug / 0.6 ml, Fertigspritzen
- 09 Mircera 800 ug / 0.6 ml, Fertigspritzen
- 10 Mircera 30 ug / 0.3 ml, Fertigspritzen
- 11 Mircera 40 ug / 0.3 ml, Fertigspritzen
- 12 Mircera 60 ug / 0.3 ml, Fertigspritzen
- 13 Mircera 120 ug / 0.3 ml, Fertigspritzen
- 14 Mircera 360 ug / 0.6 ml, Fertigspritzen

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

Zul.-Nr.: **57860** Abgabekategorie: **A** Index: 06.07.3. 11.03.2009

Zusammensetzung	01	methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta 50 µg, natrii sulfas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolium, poloxamerum 188, Antiox. methioninum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.
	02	methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta 75 µg, natrii sulfas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolium, natrii phosphates, poloxamerum 188, Antiox. methioninum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.
	03	methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta 100 µg, natrii sulfas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolium, poloxamerum 188, Antiox. methioninum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.
	04	methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta 150 µg, natrii sulfas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolium, poloxamerum 188, Antiox. methioninum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.
	05	methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta 200 µg, natrii sulfas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolium, poloxamerum 188, Antiox. methioninum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.
	06	methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta 250 µg, natrii sulfas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolium, poloxamerum 188, Antiox. methioninum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.
	07	methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta 400 µg, natrii sulfas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolium, poloxamerum 188, Antiox. methioninum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml.
	08	methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta 600 µg, natrii sulfas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolium, poloxamerum 188, Antiox. methioninum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml.
	09	methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta 800 µg, natrii sulfas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolium, poloxamerum 188, Antiox. methioninum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml.

- 10 methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta 30 µg, natrii sulfas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolium, poloxamerum 188, Antiox. methioninum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.
- 11 methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta 40 µg, natrii sulfas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolium, poloxamerum 188, Antiox. methioninum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.
- 12 methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta 60 µg, natrii sulfas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolium, poloxamerum 188, Antiox. methioninum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.
- 13 methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta 120 µg, natrii sulfas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolium, poloxamerum 188, Antiox. methioninum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.
- 14 methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta 360 µg, natrii sulfas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolium, poloxamerum 188, Antiox. methioninum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml.

Anwendung

Stimulierung der Erythropoese

* Packung/en

01	001	1 x 0.3 ml	A
02	003	1 x 0.3 ml	A
03	005	1 x 0.3 ml	A
04	007	1 x 0.3 ml	A
05	009	1 x 0.3 ml	A
06	011	1 x 0.3 ml	A
10	018	1 x 0.3 ml	A
13	021	1 x 0.3 ml	A
14	022	1 x 0.6 ml	A

Bemerkung

Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.09.2008 (Umwandlung Zulassungsart, Seq. 07, 08, 09, 11, 12 nur für Export)

57860 07: Nur für den Export bestimmt

57860 08: Nur für den Export bestimmt

57860 09: Nur für den Export bestimmt

57860 11: Nur für den Export bestimmt

57860 12: Nur für den Export bestimmt

Gültig bis

26.09.2012

05 Morphin HCl 10 mg/ml Bichsel, Injektionslösung**06 Morphin HCl 2 mg/ml Bichsel, Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: 53571	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	04.03.2009
* Zusammensetzung	05	morphini hydrochloridum trihydricum 10 mg corresp. morphinum 7.6 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	06	morphini hydrochloridum trihydricum 2 mg corresp. morphinum 1.52 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Analgetikum, Narkoticum	
* Packung/en	05	131	10 Ampulle(n) A
		158	100 Ampulle(n) A
		166	10 Ampulle(n) A
		174	100 Ampulle(n) A
	06	175	10 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14. Februar 2008 (Zulassung der neuen Dosierung 2 mg/ml) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		13.02.2013	

01 Motilium, Brausegranulat

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 50890	Abgabekategorie: C	Index: 04.06.0.	06.03.2009
Zusammensetzung	01	domperidonum 10 mg, saccharum 1.54 g, Arom.: aspartamum et alia, excipients ad granulatum pro charta 3 g.	
Anwendung		Gastrokinetikum	
Packung/en	01	015	18 Sachet(s) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.09.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.09.2014	

01 Motilium, Filmtabletten

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 41903	Abgabekategorie: B/C	Index: 04.06.0.	06.03.2009
Zusammensetzung	01	domperidonum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Gastrokinetikum	
Packung/en	01	015	30 Tablette(n) C
		023	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.09.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.09.2014	

01 Motilium lingual, Tabletten

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 54068	Abgabekategorie: C	Index: 04.06.0.	06.03.2009
Zusammensetzung	01	domperidonum 10 mg, Arom.: aspartamum et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Gastrokinetikum	
Packung/en	01	018	30 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.09.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.09.2014	

01 Motilium 10 mg, Suppositorien**02 Motilium 30 mg, Suppositorien****03 Motilium 60 mg, Suppositorien**

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 41904	Abgabekategorie: B	Index: 04.06.0.	06.03.2009
Zusammensetzung	01	domperidonum 10 mg, Antiox.: E 320, excipiens pro supposito. 02 domperidonum 30 mg, Antiox.: E 320, excipiens pro supposito. 03 domperidonum 60 mg, Antiox.: E 320, excipiens pro supposito.	
Anwendung		Gastrokinetikum	
Packung/en	01	038	6 Suppositorien B
	02	011	6 Suppositorien B
	03	046	6 Suppositorien B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.09.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.09.2014	

02 Motilium, Suspension

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 41905	Abgabekategorie: B	Index: 04.06.0.	06.03.2009
Zusammensetzung	02	domperidonum 1 mg, saccharinum natricum, Conserv.: E 216, E 218, excipiens ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Gastrokinetikum	
Packung/en	02	034	200 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.09.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.09.2014	

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

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

N° d'AMM: 48589	Catégorie de remise: B	Index: 03.02.0.	03.03.2009
Composition	03	erdosteinum 150 mg, excipients pro capsula.	
	04	erdosteinum 300 mg, excipients pro capsula.	
Indication		Mucolytique	
Conditionnements	04	022 20 capsule(s)	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 4.3.2004 (prolongation du certificat d'autorisation, changement de type d'autorisation, la séquence 03 réservé à l'exportation)	
		48589 03: Destinée uniquement pour l'exportation	
* Valable jusqu'au		03.03.2014	

01 Mucofor, granulé pour sirop

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

N° d'AMM: 48587	Catégorie de remise: B	Index: 03.02.0.	03.03.2009
Composition	01	erdosteinum 175 mg, saccharum, saccharinum natricum, aspartamum, aromatica, conserv.: E 211, excipients ad granulatum corresp. suspensio reconstituta 5 ml.	
Indication		Mucolytique	
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 4.3.2004 (prolongation du certificat d'autorisation)	
		Destiné uniquement pour l'exportation	
* Valable jusqu'au		03.03.2014	

03 Mucofor, sachets

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

N° d'AMM: 48590	Catégorie de remise: B	Index: 03.02.0.	03.03.2009
Composition	03	erdosteinum 300 mg, aspartamum, saccharinum natricum, aromatica, excipients ad granulatum, pro charta.	
Indication		Mucolytique	
Conditionnements	03	012 20 sachet-dose(s)	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 4.3.2004 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		03.03.2014	

01 Mucostop 600, Brausetabletten

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 54907	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	26.03.2009
Zusammensetzung	01	acetylcysteinum 600 mg, Arom.: aspartamum et alia, Conserv.: E 220, excipients pro compresso.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	01	052 10 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.4.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.04.2014	

01 Mycodermil, crème

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

N° d'AMM: 49586	Catégorie de remise: C	Index: 10.09.4.	30.03.2009
Composition	01	fenticonazoli nitras 20 mg, propylenglycolum, adeps lanae hydrogenatus, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Indication		Dermatomycozes	
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 26.11.2001 (prolongation du certificat d'autorisation) Destiné uniquement pour l'exportation	
* Valable jusqu'au		29.03.2014	

02 Mycodermil, poudre

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

N° d'AMM: 49587	Catégorie de remise: C	Index: 10.09.4.	30.03.2009
Composition	02	fenticonazoli nitras 20 mg, excipients ad pulverem pro 1 g.	
Indication		Dermatomycozes	
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 16.11.2001 (prolongation du certificat d'autorisation) Destiné uniquement pour l'exportation	
* Valable jusqu'au		29.03.2014	

01 Mycodermil, spray

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

N° d'AMM: 49588	Catégorie de remise: C	Index: 10.09.4.	30.03.2009
Composition	01	fenticonazolum ut fenticonazoli nitras 20 mg, propylenglycolum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Dermatomycozes	
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 26.11.2001 (prolongation du certificat d'autorisation) Destiné uniquement pour l'exportation	
* Valable jusqu'au		29.03.2014	

01 Myocholine-Glenwood 10 mg, comprimés**02 Myocholine-Glenwood 25 mg, comprimés**

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

Zul.-Nr.: 40087	Abgabekategorie: B	Index: 01.14.0.	10.03.2009
Zusammensetzung	01	bethanecholi chloridum 10 mg, excipients pro compresso.	
	02	bethanecholi chloridum 25 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Parasympathomimétique	
Packung/en	01	060	50 Tablette(n) B
	02	079	50 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.11.2001 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		09.03.2014	

01 Naloxon OrPha, Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 56952	Abgabekategorie: B	Index: 15.01.0.	25.03.2009
Zusammensetzung	01	naloxoni hydrochloridum dihydricum 0.4 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Opioid-Antagonist	
* Packung/en	01	001	10 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.12.2006 (Widerruf der Sequenz 02)	
Gültig bis		06.06.2009	

01 Neurophyt, Dragées

Lyron AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: 12136	Abgabekategorie: D	Index: 01.04.2.	12.03.2009
Zusammensetzung	01	passiflorae extractum ethanolicum siccum 30 mg, DER: 6.2-7.1:1, valerianae extractum ethanolicum siccum 100 mg, DER: 6-7.4:1, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Nervosität	
Packung/en	01	021	100 Dragée(s) D
Bemerkung			
* Gültig bis		15.12.2013	

01 Neurorubin Lactab, Lacktabletten

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 31151	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.4.	16.03.2009
Zusammensetzung	01	thiamini nitras 200 mg, pyridoxini hydrochloridum 50 mg, cyanocobalaminum 1000 µg, Color.: E 127, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Als Adjuvans bei Neuritiden, Neuralgien	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.09.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		28.09.2014	

01 Norfloxacin Helvepharm 400 mg, Filmtabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 56810	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.8.	06.03.2009
Zusammensetzung	01	norfloxacinum 400 mg, Color.: E 110, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	6 Tablette(n) A
		003	14 Tablette(n) A
		005	42 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.05.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		04.05.2014	

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
 Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 52277	Abgabekategorie: B	Index: 07.03.1.	10.03.2009
Zusammensetzung	01	quinagolidum 25 µg ut quinagolidi hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
	02	quinagolidum 50 µg ut quinagolidi hydrochloridum, Color.: E 132, excipiens pro compresso.	
	03	quinagolidum 75 µg ut quinagolidi hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
	04	quinagolidum 150 µg ut quinagolidi hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
	05	I) Rosa Tablette: quinagolidum 25 µg ut quinagolidi hydrochloridum, excipiens pro compresso. II) Blaue Tablette: quinagolidum 50 µg ut quinagolidi hydrochloridum, Color.: E 132, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Dopamin D2-Rezeptor-Agonist zur Behandlung der Hyperprolaktinämie	
Packung/en	01	000	B
	02	000	B
	03	027 30 Tablette(n)	B
	04	035 30 Tablette(n)	B
	05	019 1 Kombipackung(en)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.10.20007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		23.03.2014	

01 Noveril TR, Filmtabletten

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 34630	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	19.03.2009
Zusammensetzung	01	dibenzepini hydrochloridum 240 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	011 20 Tablette(n)	B
		038 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.09.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).	
* Gültig bis		23.03.2014	

01 Omeprax 10 mg, Filmtabletten**02 Omeprax 20 mg, Filmtabletten****03 Omeprax 40 mg, Filmtabletten**

Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: 56399	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	19.03.2009
Zusammensetzung	01	omeprazolium 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	omeprazolium 20 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	omeprazolium 40 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Ulcustherapie, Zollinger-Ellison-Syndrom	
* Packung/en	01	024 14 Tablette(n)	B
		026 28 Tablette(n)	B
		028 56 Tablette(n)	B
		030 98 Tablette(n)	B
	02	032 7 Tablette(n)	B
		034 14 Tablette(n)	B
		036 28 Tablette(n)	B
		038 56 Tablette(n)	B
		040 98 Tablette(n)	B
	03	042 7 Tablette(n)	B
		044 28 Tablette(n)	B
		045 56 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.07.2005 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: .40 mg/56 Filmtabletten) und (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.05.2014	

01 Omidia Cardiospermum-N, homöopathische Salbe bei Hautausschlägen

Omidia AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 49785	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	30.03.2009
* Zusammensetzung	01	cardiospermum halicacabum TM 100 mg, Conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Hautausschlägen	
Packung/en	01	011 50 g	D
		038 100 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.10.2007 (Änderung der Zusammensetzung Hilfsstoff)	
Gültig bis		28.10.2012	

01 Omidia Rubiderm-N, homöopathische Salbe

Omidia AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 53324	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	30.03.2009
* Zusammensetzung	01	mahonia aquifolium TM 100 mg, Conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei trockenen, schuppigen und ekzematösen Hauterscheinungen	
Packung/en	01	010 50 g	D
Bemerkung		Ersetzt Zulassungsbescheinigung vom 16.12.2004 (Änderung der Zusammensetzung Hilfsstoff)	
Gültig bis		15.12.2009	

01 Omida Rubisan-N, homöopathische Salbe

Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 51988	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	30.03.2009
* Zusammensetzung	01	mahonia aquifolium TM 100 mg, Conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei trockenen Hautausschlägen, (Psoriasis)	
Packung/en	01	019	50 g C
		027	100 g C
Bemerkung		Ersetzt Zulassungsbescheinigung vom 02.11.2006 (Änderung der Zusammensetzung Hilfsstoff)	
Gültig bis		01.11.2011	

01 Omniscan, Injektionslösung

GE Healthcare AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 52537	Abgabekategorie: B	Index: 14.01.0.	25.03.2009
Zusammensetzung	01	gadodiamidum 287 mg corresp. 0.5 mmol, caldiamidum natricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		MRT-Kontrastmittel	
* Packung/en	01	010	1 x 10 ml Glasflasche B
		029	10 x 10 ml Glasflaschen B
		037	1 x 15 ml Glasflasche B
		045	10 x 15 ml Glasflaschen B
		053	1 x 20 ml Glasflasche B
		061	10 x 20 ml Glasflaschen B
		088	1 x 5 ml Glasflasche B
		134	1 x 50 ml Injektionsflasche PP B
		142	10 x 50 ml Injektionsflaschen PP B
		150	1 x 10 ml Injektionsflasche PP B
		169	10 x 10 ml Injektionsflaschen PP B
		177	1 x 15 ml Injektionsflasche PP B
		185	10 x 15 ml Injektionsflaschen PP B
		193	1 x 20 ml Injektionsflasche PP B
		215	10 x 20 ml Injektionsflaschen PP B
		223	1 x 10 ml Fertigspritze PP B
		231	10 x 10 ml Fertigspritzen PP B
		258	1 x 15 ml Fertigspritzen PP B
		266	10 x 15 ml Fertigspritzen PP B
		274	1 x 20 ml Fertigspritze PP B
		282	10 x 20 ml Fertigspritzen PP B
		290	1 x 100 ml Glasflasche B
		304	10 x 100 ml Glasflaschen B
		305	1 x 10 ml Fertigspritze COP B
		306	10 x 10 ml Fertigspritzen COP B
		307	1 x 15 ml Fertigspritze COP B
		308	10 x 15 ml Fertigspritzen COP B
		309	1 x 20 ml Fertigspritze COP B
		310	10 x 20 ml Fertigspritzen COP B
		311	1 x 50 ml Polpropylenflasche B
		312	10 x 50 ml Polpropylenflaschen B
		313	1 x 100 ml Polpropylenflasche B
		314	10 x 100 ml Polpropylenflaschen B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.10.2008 (Neue zusätzliche Packungsgrößen, Änderung Primärbehälter)	
Gültig bis		14.12.2013	

01 Optiderm Lotion, Lotion

Almirall AG, Dorfstrasse 38, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 56914	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	23.03.2009
Zusammensetzung	01	polidocanola 30 mg, ureum 50 mg, Conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Bei trockener, juckender Haut sowie zur unterstützenden Behandlung verschiedener Hauterkrankungen	
Packung/en	01	007	200 g D
		009	500 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.06.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		13.09.2014	

02 Optovit forte, capsules**03 Optovit, capsules****04 Optovit fortissimum 500, capsules**

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

N° d'AMM: 46567	Catégorie de remise: D	Index: 07.02.3.	12.03.2009
Composition	02	(+)-alfa-tocopherolum 134.2 mg corresp. (+)-alfa-tocopherolum 200 U.I., excipiens pro capsula.	
	03	(+)-alfa-tocopherolum 67.1 mg corresp. (+)-alfa-tocopherolum 100 U.I., excipiens pro capsula.	
	04	(+)-alfa-tocopherolum 335.5 mg corresp. (+)-alfa-tocopherolum 500 U.I., excipiens pro capsula.	
Indication		Préparation à base de vitamine E	
Conditionnements	02	072	90 capsule(s) D
	03	056	30 capsule(s) D
	04	099	60 capsule(s) D
		102	100 capsule(s) D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 01.01.2005 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		02.09.2014	

01 Otosporin, Ohrentropfen

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 25101	Abgabekategorie: A	Index: 12.01.3.	05.03.2009
Zusammensetzung	01	polymyxini B sulfas 10000 U.I., neomycinum 3.5 mg ut neomycini sulfas, hydrocortisonum 10 mg, Conserv.: E 218, excipiens ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Otitis externa	
Packung/en	01	014	10 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.03.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.03.2014	

02 Oxyplastin, Paste

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

Zul.-Nr.: 13749	Abgabekategorie: D	Index: 10.06.0.	03.03.2009
* Zusammensetzung	02	zinci oxidum 460 mg, adeps lanae, aromatica, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Wundheilung und Hautschutz	
Packung/en	02	028	75 g D
		029	120 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.11.2007 (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		19.04.2010	

01 Panadol, Brausetabletten

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG, Talstrasse 5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 46344	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.1.	06.03.2009
Zusammensetzung	01	paracetamololum 500 mg, saccharinum natricum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	014	12 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.09.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.03.2014	

01 Panadol Extra, Filmtabletten

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG, Talstrasse 5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 56279	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.2.	13.03.2009
Zusammensetzung	01	paracetamololum 500 mg, coffeinum 65 mg, Conserv.: E 202, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	002	10 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.10.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		06.04.2014	

02 Panadol, Filmtabletten

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG, Talstrasse 5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 25144	Abgabekategorie: B/D	Index: 01.01.1.	06.03.2009
Zusammensetzung	02	paracetamololum 500 mg, Conserv.: E 202, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	02	031	20 Tablette(n) D
		058	1000 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.05.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.03.2014	

01 Paro Amin Fluor Gelée, Gelée

Esro AG, Dorfstrasse 143, 8802 Kilchberg ZH

Zul.-Nr.: 51226	Abgabekategorie: C/D	Index: 13.05.1.	11.03.2009
Zusammensetzung	01	olaflurum et dectaflurum 13.31 mg corresp. fluoridum 1 mg, natrii fluoridum 25.43 mg corresp. fluoridum 11.5 mg, Arom.: vanillinum, saccharinum natricum et alia, Color.: E 124, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Kariesprophylaxe	
Packung/en	01	046 25 g 054 200 ml	D C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.04.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		15.04.2014	

01 Parodontosan-N, Mundwasser

Tentan AG, Brünliweg 16, 4433 Ramlinsburg

Zul.-Nr.: 52194	Abgabekategorie: D	Index: 13.04.0.	06.03.2009
Zusammensetzung	01	chlorhexidini digluconas 9.14 mg, myrrhae tinctura 34.73 mg, menthae piperitae aetheroleum 13.71 mg, salviae aetheroleum 9.14 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 68% V/V.	
Anwendung		Mund- und Rachendesinfizienz	
Packung/en	01	032 15 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.03.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.12.2012	

02 Pectocalmine N, sirop

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

N° d'AMM: 12874	Catégorie de remise: C	Index: 03.03.1.	18.03.2009
Composition	02	guaifenesinum 300 mg, codeini phosphas hemihydricus 20 mg, ephedrini hydrochloridum 15 mg, polygalae extractum ethanolicum liquidum 31.5 mg, saccharum, arom.: saccharinum natricum, vanillinum et alia, color.: E 150d, conserv.: E 211, E 218, excipiens ad solutionem pro 15 ml.	
Indication		Toux	
Conditionnements	02	015 200 ml	C
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 01.01.2005 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		31.12.2012	

02 Pectocalmine N, sans sucre, sirop

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

N° d'AMM: 52005	Catégorie de remise: C	Index: 03.03.1.	18.03.2009
Composition	02	codeini phosphas hemihydricus 20 mg, ephedrini hydrochloridum 15 mg, guaifenesinum 300 mg, polygalae extractum ethanolicum liquidum 31.5 mg, arom.: saccharinum natricum, natrii cyclamas, vanillinum et, alia, color.: E 150, conserv.: E 211, E 219, excipients ad solutionem pro 15 ml.	
Indication		Toux	
Conditionnements	02	020	200 ml C
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 01.01.2005 (prolongation du certificat d'autorisation) Soumis à la loi fédéral sur les stupéfiants et les substances psychotropes	
* Valable jusqu'au		31.12.2012	

02 Pharmaton Kiddi Vita, Sirup

Pharmaton SA, 6934 Bioggio

N° d'AMM: 56687	Categoria di dispensazione: D	Index: 07.02.52	06.03.2009
Composizione	02	vitamina: cholecalciferolum 400 U.I., int-rac-alfa-tocopherylis acetat 15 mg, thiamini hydrochloridum 3 mg, riboflavini natrii phosphas 3.5 mg, pyridoxini hydrochloridum 6 mg, nicotinamidum 20 mg, dexpanthenolum 10 mg, mineralia: calcium 130 mg, alia: lysini hydrochloridum 300 mg, arom.: aspartamum, vanillinum et alia, conserv.: alcohol benzylicus, E 202, E 211, excipients ad solutionem pro 15 ml.	
Indicazione		Preparazione ricostituente a base di vitamine e sali minerali	
Confezione/i	02	012	200 ml D
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 12.10.2006 (proroga del certificato di omologazione)	
* Valevole fino al		17.08.2014	

01 Pharmaton Vital compresse, compresse rivestite

Pharmaton SA, 6934 Bioggio

N° d'AMM: 54967	Categoria di dispensazione: D	Index: 07.02.6.	06.03.2009
Composizione	01	vitamina: betacarotenum 4.8 mg, cholecalciferolum 200 U.I., (+)-alfa-tocopherolum 10 mg, thiamini nitras 1.4 mg, riboflavinum 1.6 mg, pyridoxini hydrochloridum 2 mg, cyanocobalaminum 1 µg, nicotinamidum 18 mg, acidum folicum 0.2 mg, biotinum 150 µg, acidum ascorbicum 60 mg, mineralia: cuprum 2 mg, selenium 50 µg, manganum 2.5 mg, magnesium 40 mg, ferrum 10 mg, zincum 1 mg, calcium 100 mg, alia: ginseng extractum 40 mg corresp. ginsenosidea 1.6 mg. Ueberzug: excipients pro compresso obducto.	
Indicazione		Preparazione a base di vitamine e sali minerali in caso di carenze nella vecchiaia	
Confezione/i	01	102	30 compressa/compresse D
		103	60 compressa/compresse D
		104	90 compressa/compresse D
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 07.08.2008 (proroga del certificato di omologazione)	
* Valevole fino al		25.08.2014	

01 Piroxicam Helvepharm, Suppositorien

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 56386	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	18.03.2009
Zusammensetzung	01	piroxicamum 20 mg, excipiens pro supposito. Antiphlogistikum	
Anwendung			
Packung/en	01	001 10 Suppositorien	B
		003 30 Suppositorien	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.04.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.04.2014	

01 Renelix, homöopathisch-spagyrische Tropfen

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 55335	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	19.03.2009
Zusammensetzung	01	acidum benzoicum e resina D6 125 mg, acidum nitricum D6 125 mg, apis mellifica D4 105 mg, berberis vulgaris spag. Peka D6 145 mg, capsella bursa-pastoris spag. Peka D4 145 mg, colchicum autumnale D4 145 mg, dactylopius coccus D8 85 mg, solidago virgaurea D6 125 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 22% V/V.	
Anwendung		Bei Harnwegsentzündungen und Nierensteinen	
Packung/en	01	026 50 ml	B
		028 100 ml	B
Bemerkung			
* Gültig bis		19.09.2014	

01 Rhinallergy, comprimés homéopathiques

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

Zul.-Nr.: 56709	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	19.03.2009
Zusammensetzung	01	allium cepa C5, ambrosia artemisiaefolia C5, euphrasia officinalis C5, histamini dihydrochloridum C9, schoenocaulon officinale C5, solidago virgaurea C5 ana partes 0.5 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Rhume des foins	
Packung/en	01	002 60 Tablette(n)	D
Bemerkung			
* Gültig bis		09.06.2014	

01 Rhinathiol Sans Sucre Enfants, Sirop

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

N° d'AMM: 56169	Catégorie de remise: D	Index: 03.02.0.	06.03.2009
Composition	01	carbocisteinum 100 mg, arom.: saccharinum natricum, vanillinum et alia, color.: E 124, conserv.: E 219, excipiens ad solutionem pro 5 ml.	
Indication		Mucolytique	
Conditionnements	01	002 125 ml	D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28.4.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		07.03.2014	

01 Risperdal 1 mg/mL, Lösung

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 53424	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	27.03.2009
Zusammensetzung	01	risperidonum 1 mg, Conserv.: E 210, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Neurolepticum	
Packung/en	01	015	100 ml B
		023	30 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.3.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		30.03.2014	

01 Rombellin 5 mg, Tabletten

Qualicare AG, Florenzstrasse 7, 4142 Münchenstein

Zul.-Nr.: 55564	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.3.	06.03.2009
Zusammensetzung	01	biotinum 5 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Biotin-Präparat	
Packung/en	01	003	50 Tablette(n) D
		005	100 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.09.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		24.06.2014	

01 Saroten retard 25 mg, Kapseln**02 Saroten retard 50 mg, Kapseln**

Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 37360	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	19.03.2009
Zusammensetzung	01	amitriptylinum 25 mg ut amitriptylini hydrochloridum, excipiens pro capsula.	
	02	amitriptylinum 50 mg ut amitriptylini hydrochloridum, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	015	30 Kapsel(n) B
		023	100 Kapsel(n) B
	02	058	30 Kapsel(n) B
		066	100 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.03.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).	
* Gültig bis		24.03.2014	

01 Seranex N, comprimés

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

N° d'AMM: 54280	Catégorie de remise: D	Index: 01.01.1.	30.03.2009
Composition	01	paracetamolium 500 mg, excipients pro compresso.	
Indication		analgésique, antipyrétique	
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 25.08.2005 (changement de type d'autorisation, réservé à l'exportation) Destiné uniquement pour l'exportation	
* Valable jusqu'au		24.08.2010	

01 Sidroga Prostatatee, geschnittene Kräuter

Sidroga AG, Stengelbacherstrasse 2a, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: 56341	Abgabekategorie: D	Index: 05.98.0.	11.03.2009
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 Prostatatabeschwerden	
Packung/en	01	002	20 x 2,3 g D
Bemerkung			
* Gültig bis		18.03.2014	

01 Similasan Arnica Tabletten, homöopathisches Arzneimittel

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 56388	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	11.03.2009
Zusammensetzung	01	arnica montana D12, arnica montana D15, arnica montana D30 triturationes ana partes 8.33 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Bei Verletzungen	
Packung/en	01	001	60 Tablette(n) D
Bemerkung			
* Gültig bis		17.08.2014	

01 Similasan Echinacea Tabletten, homöopathisches Arzneimittel

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 56390	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	17.03.2009
Zusammensetzung	01	echinacea angustifolia et pallida D6, echinacea angustifolia et pallida D12, echinacea angustifolia et pallida D15 triturationes ana partes 8.33 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Bei Erkältungen	
Packung/en	01	001	60 Tablette(n) D
Bemerkung			
* Gültig bis		17.08.2014	

01 Similasan Hemosim, Globuli, homöopathisches Arzneimittel

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jönen

Zul.-Nr.: 53359	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	03.03.2009
Zusammensetzung	01	acidum nitricum D10, capsicum annuum D10, graphites D8, hamamelis virginiana D8 ana partes, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Bei Hämorrhoiden	
* Packung/en	01	035 15 g	D
		036 4.5 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09. März 2007 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: 4.5 g)	
Gültig bis		08.03.2012	

01 Similasan, homöopathisches Arzneimittel bei Fieber und Grippe Nr. 1, Globuli

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jönen

Zul.-Nr.: 53322	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	03.03.2009
Zusammensetzung	01	ferri phosphas D6 60%, ferri phosphas D8 20%, ferri phosphas D12 20%, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Bei Fieber und Erkältungen	
* Packung/en	01	018 15 g	D
		027 4.5 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22. August 2008 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: 4.5 g)	
Gültig bis		21.08.2012	

01 Similasan, homöopathisches Arzneimittel bei Fieber und Grippe Nr. 2, Globuli

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jönen

Zul.-Nr.: 50866	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	03.03.2009
Zusammensetzung	01	atropa belladonna D6 70 %, atropa belladonna D12 30%, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Bei Fieber und Erkältungen	
* Packung/en	01	017 15 g	D
		026 4.5 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04. Oktober 2006 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: 4.5 g)	
Gültig bis		05.10.2010	

01 Similasan, homöopathisches Arzneimittel bei Hautausschlägen, Globuli

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jönen

Zul.-Nr.: 50884	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	03.03.2009
Zusammensetzung	01	mercurius solubilis hahnemanni D12, natrii chloridum D12, rhus toxicodendron D10, selenium metallicum D15 ana partes, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Bei Hautausschlägen	
* Packung/en	01	015 15 g	D
		016 4.5 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26. August 2008 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: 4.5 g)	
Gültig bis		25.08.2010	

01 Similasan, homöopathisches Arzneimittel bei nervösen Bauchkrämpfen, Globuli

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 52311	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	03.03.2009
Zusammensetzung	01	anamirta cocculus D15, atropa belladonna D12, chamomilla recutita D12, colocynthis D12, magnesii phosphas D12 ana partes, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Bei nervösen Bauchkrämpfen	
* Packung/en	01	039	15 g D
		040	4.5 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28. August 2008 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: 4.5 g)	
Gültig bis		27.08.2012	

01 Similasan, homöopathisches Arzneimittel bei Venenbeschwerden, Globuli

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 53360	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	03.03.2009
Zusammensetzung	01	aesculus hippocastanum D8, aristolochia clematitidis D10, lycopodium clavatum D12, vipera berus D12 ana partes, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Bei Venenbeschwerden	
* Packung/en	01	017	15 g D
		026	4.5 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27. August 2007 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: 4.5 g)	
Gültig bis		26.08.2012	

01 Similasan, homöopathisches Arzneimittel bei Verstopfung, Globuli

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 51373	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	03.03.2009
Zusammensetzung	01	graphites D12, magnesii chloridum D8, sulfur D15, thuja occidentalis D10 ana partes, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Bei Verstopfung	
* Packung/en	01	014	15 g D
		015	4.5 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26. August 2008 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: 4.5 g)	
Gültig bis		25.08.2010	

01 Similasan, homöopathisches Arzneimittel bei Zahnungsbeschwerden, Globuli

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 47659	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	03.03.2009
Zusammensetzung	01	calcii carbonas hahnemanni D12, calcii fluoridum D12, calcii phosphas D12, chamomilla recutita D8, ferri phosphas D12, podophyllum peltatum D12 ana partes, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Bei Zahnungsbeschwerden	
* Packung/en	01	035 15 g	D
		036 4.5 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06. Oktober 2005 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: 4.5 g)	
Gültig bis		05.10.2010	

01 Similasan, homöopathisches Arzneimittel zur Milchbildung, Globuli

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 54925	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	03.03.2009
Zusammensetzung	01	alfalfa D6, lac caninum D10, urtica urens D6 ana partes, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Zur Förderung der Milchbildung	
* Packung/en	01	018 15 g	D
		019 4.5 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09. Dezember 2004 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: 4.5 g)	
Gültig bis		08.12.2009	

01 Similasan Hypericum Tabletten, homöopathisches Arzneimittel

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 56389	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	17.03.2009
Zusammensetzung	01	hypericum perforatum D12, hypericum perforatum D15, hypericum perforatum D30 triturationes ana partes 8.33 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Bei Stimmungsschwankungen	
Packung/en	01	002 80 Tablette(n)	D
Bemerkung			
* Gültig bis		17.08.2014	

01 Similasan Kava-Kava Tabletten, homöopathisches Arzneimittel

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 56391	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	17.03.2009
Zusammensetzung	01	piper methysticum D12, piper methysticum D15, piper methysticum D30 triturationes ana partes 8.33 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Bei nervösen Angst- und Spannungszuständen	
Packung/en	01	002 80 Tablette(n)	D
Bemerkung			
* Gültig bis		17.08.2014	

02 Simvastatin-Teva 20 mg, Filmtabletten
03 Simvastatin-Teva 40 mg, Filmtabletten
04 Simvastatin-Teva 80 mg, Filmtabletten
 Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 56525	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	12.03.2009
Zusammensetzung	02	simvastatinum 20 mg, Antiox.: E 320, excipients pro compresso obducto.	
	03	simvastatinum 40 mg, Antiox.: E 320, excipients pro compresso obducto.	
	04	simvastatinum 80 mg, Antiox.: E 320, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
* Packung/en	02	014 28 Tablette(n)	B
		016 98 Tablette(n)	B
		025 30 Tablette(n)	B
		026 100 Tablette(n)	B
	03	018 28 Tablette(n)	B
		020 98 Tablette(n)	B
		027 30 Tablette(n)	B
		028 100 Tablette(n)	B
	04	022 28 Tablette(n)	B
		024 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.09.2006 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: 20mg + 40mg 30 und 100 Filmtabletten)	
Gültig bis		27.05.2009	

05 Natrium iodide (I-131) 0.6 MBq capsule D Mallinckrodt, Diagnostikkapseln
06 Natrium iodide (I-131) 1.1 MBq capsule D Mallinckrodt, Diagnostikkapseln
07 Natrium iodide (I-131) 2.0 MBq capsule D Mallinckrodt, Diagnostikkapseln
08 Natrium iodide (I-131) 3.7 MBq capsule D Mallinckrodt, Diagnostikkapseln
 Mallinckrodt Schweiz AG, Roosstrasse 53, 8832 Wollerau

Zul.-Nr.: 52727	Abgabekategorie: A	Index: 17.01.6.	24.03.2009
Zusammensetzung	05	natrii iodidum(131-I) 0.6 MBq, Color.: E 104, E 122, E 132, excipients pro capsula.	
	06	natrii iodidum(131-I) 1.1 MBq, Color.: E 104, E 122, E 132, excipients pro capsula.	
	07	natrii iodidum(131-I) 2.0 MBq, Color.: E 104, E 122, E 132, excipients pro capsula.	
	08	natrii iodidum(131-I) 3.7 MBq, Color.: E 104, E 122, E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Schilddrüsendiagnostik	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.11.2008 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Export) Nur für den Export bestimmt	
Gültig bis		27.11.2013	

02 Solian 200 mg, comprimés sécables
03 Solian 100 mg, comprimés sécables
04 Solian 400 mg, comprimés pelliculés, sécables
 Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin

N° d'AMM: 54212	Catégorie de remise: B	Index: 01.05.0.	19.03.2009
Composition	02	amisulpridum 200 mg, excipients pro compresso.	
	03	amisulpridum 100 mg, excipients pro compresso.	
	04	amisulpridum 400 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Neuroleptique	
Conditionnements	02	011	30 comprimé(s) B
		038	90 comprimé(s) B
	03	046	30 comprimé(s) B
		054	90 comprimé(s) B
	04	062	30 comprimé(s) B
		070	90 comprimé(s) B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28.4.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		24.03.2014	

02 Solmag 300, Brausetabletten mit Himbeeraroma
03 Solmag 300, Brausetabletten mit Orangenaroma
 Nutrimed AG, Spalenvorstadt 34, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 53751	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.1.	20.03.2009
Zusammensetzung	02	magnesium 300 mg ut magnesii oxidum ponderosum, Arom.: saccharinum natricum, natrii cyclamas, aspartamum, vanillinum et alia, excipients pro compresso.	
	03	magnesium 300 mg ut magnesii oxidum ponderosum, Arom.: saccharinum natricum, natrii cyclamas, aspartamum et alia, Conserv.: E 220, excipients pro compresso.	
Anwendung		Magnesium-Präparat	
* Packung/en	02	040	20 Tablette(n) D
		060	60 Tablette(n) D
	03	059	20 Tablette(n) D
		061	60 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.08.2008 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 60 Brausetabletten)	
Gültig bis		27.10.2010	

01 Spiriva 18 mcg, Kapseln zur Inhalation
 Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Dufourstrasse 54, 4052 Basel

Zul.-Nr.: 55855	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.3.	10.03.2009
Zusammensetzung	01	tiotropium 18 µg ut tiotropii bromidum monohydricum, Color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Dauerbehandlung COPD	
* Packung/en	01	008	30 Kapsel(n) B
		009	90 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.8.2007 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: 90 Kapseln)	
Gültig bis		15.08.2012	

01 Stilex, gel

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

N° d'AMM: 41312	Catégorie de remise: D	Index: 10.01.0.	31.03.2009
Composition	01	mepyramini maleas 15 mg, lidocaini hydrochloridum 15 mg, dexpanthenolum 50 mg, aromatica, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Indication		Affections allergiques ou prurigineuses de la peau	
* Conditionnements	01	017	45 g D
		018	20 g D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 13.10.2005 (ajout de taille(s) d'emballage, nouveau: 20 g)	
Valable jusqu'au		12.10.2010	

01 Subutex 0,4 mg, Sublingualtabletten**02 Subutex 2 mg, Sublingualtabletten****03 Subutex 8 mg, Sublingualtabletten**

Essex Chemie AG, Weyrstrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: 54732	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	10.03.2009
Zusammensetzung	01	buprenorphinum 0.4 mg ut buprenorphini hydrochloridum, excipients pro compresso.	
	02	buprenorphinum 2 mg ut buprenorphini hydrochloridum, excipients pro compresso.	
	03	buprenorphinum 8 mg ut buprenorphini hydrochloridum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Substitutionsbehandlung bei Opioidabhängigkeit	
Packung/en	01	015	7 Tablette(n) A
		023	28 Tablette(n) A
	02	031	7 Tablette(n) A
		058	28 Tablette(n) A
	03	066	7 Tablette(n) A
		074	28 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
* Gültig bis		30.03.2014	

01 Supradyn, Brausetabletten mit Zitronenaroma, Brausetabletten**02 Supradyn, Brausetabletten mit Orangenaroma, Brausetabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 56698	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	09.03.2009
Zusammensetzung	01	Vitamina: retinoli palmitas 2666 U.I., cholecalciferolum 200 U.I., intrac-alfa-tocopherolum 10 mg, phytomenadionum 30 µg, thiamini hydrochloridum 4.2 mg, riboflavinum 4.8 mg, pyridoxinum 6 mg, cyanocobalaminum 3 µg, nicotinamidum 54 mg, acidum folicum 0.6 mg, acidum d-pantothenicum 18 mg, biotinum 0.45 mg, acidum ascorbicum 180 mg, Mineralia: phosphorus 126 mg, calcium 120 mg, magnesium 45 mg, ferrum 8 mg, zincum 8 mg, manganum 1.8 mg, fluoridum 1.5 mg, cuprum 0.9 mg, iodum 75 µg, selenium 55 µg, molybdenum 45 µg, chromium 25 µg, Arom.: aspartamum et alia, excipiens pro compresso.	
	02	Vitamina: retinoli palmitas 2666 U.I., cholecalciferolum 200 U.I., intrac-alfa-tocopherolum 10 mg, phytomenadionum 30 µg, thiamini hydrochloridum 4.2 mg, riboflavinum 4.8 mg, pyridoxinum 6 mg, cyanocobalaminum 3 µg, nicotinamidum 54 mg, acidum folicum 0.6 mg, acidum d-pantothenicum 18 mg, biotinum 0.45 mg, acidum ascorbicum 180 mg, Mineralia: phosphorus 126 mg, calcium 120 mg, magnesium 45 mg, ferrum 8 mg, zincum 8 mg, manganum 1.8 mg, fluoridum 1.5 mg, cuprum 0.9 mg, iodum 75 µg, selenium 55 µg, molybdenum 45 µg, chromium 25 µg, Arom.: aspartamum, vanillinum et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Vitamin- und Mineralpräparat	
Packung/en	01	003	15 Tablette(n) D
		021	30 Tablette(n) D
		045	45 Tablette(n) D
	02	001	15 Tablette(n) D
		023	30 Tablette(n) D
		041	45 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.05.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.05.2014	

03 Supradyn, Dragées

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 41821	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	09.03.2009
Zusammensetzung	03	Vitamina: retinoli palmitas 3333 U.I., cholecalciferolum 500 U.I., intrac-alfa-tocopherylis acetas 10 mg, thiamini nitras 20 mg, riboflavinum 5 mg, pyridoxini hydrochloridum 10 mg, cyanocobalaminum 5 µg, nicotinamidum 50 mg, acidum folicum 1 mg, calcii pantothenas 11.6 mg, biotinum 0.25 mg, acidum ascorbicum 150 mg, Mineralia: calcium 51.3 mg ut magnesium 21.2 mg ut ferrum 10 mg ut manganum 0.5 mg ut phosphorus 23.8 mg ut cuprum 1 mg ut zincum 0.5 mg ut molybdenum 0.1 mg ut natrii molybidas dihydricus, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Vitamin- und Mineralpräparat	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.05.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		25.08.2014	

01 Supradyn, Filmtabletten

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 56699	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	09.03.2009
Zusammensetzung	01	Vitamina: retinoli palmitas 2666 U.I., cholecalciferolum 200 U.I., int-rac-alfa-tocopherolum 10 mg, phytomenadionum 30 µg, thiamini hydrochloridum 4.2 mg, riboflavinum 4.8 mg, pyridoxinum 6 mg, cyanocobalaminum 3 µg, nicotinamidum 54 mg, acidum folicum 0.6 mg, acidum d-pantothenicum 18 mg, biotinum 0.45 mg, acidum ascorbicum 180 mg, Mineralia: calcium 120 mg ut magnesium 45 mg ut phosphorus 126 mg ut ferrum 8 mg ut zincum 8 mg ut manganum 1.8 mg ut fluoridum 1.5 mg ut cuprum 0.9 mg ut iodum 75 µg ut selenium 55 µg ut molybdenum 45 µg ut chromium 25 µg ut excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Vitamin- und Mineralpräparat	
Packung/en	01	009	30 Tablette(n) D
		031	90 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.05.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.05.2014	

03 Supradyn N, Brausetabletten mit Zitronenaroma

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 39002	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	31.03.2009
Zusammensetzung	03	Vitamina: retinoli palmitas 3333 U.I., cholecalciferolum 500 U.I., int-rac-alfa-tocopherylis acetat 10 mg, monophosphothiamini chloridum 20 mg, riboflavini natrii phosphas 5 mg, pyridoxini hydrochloridum 10 mg, cyanocobalaminum 5 µg, nicotinamidum 50 mg, acidum folicum 1 mg, calcii pantothenas 11.6 mg, biotinum 0.25 mg, acidum ascorbicum 150 mg, Mineralia: calcium 51.3 mg, magnesium 5 mg, ferrum 1.25 mg, mangani sulfas monohydricus corresp. manganum 0.5 mg, phosphorus 47 mg, cuprum 0.1 mg, zincum 0.5 mg, molybdenum 0.1 mg, saccharinum natricum, aromatica, excipients pro compresso.	
Anwendung		Vitamin- und Mineralpräparat	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.05.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		25.08.2019	

02 Supradyn N, Kapseln

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: **39003** Abgabekategorie: **D** Index: 07.02.51 09.03.2009

Zusammensetzung 02 Vitamina: retinoli palmitas 3333 U.I., ergocalciferolum 1000 U.I., int-rac-alfa-tocopherylis acetat 10 mg, thiamini nitras 20 mg, riboflavinum 5 mg, pyridoxini hydrochloridum 10 mg, cyanocobalaminum 5 µg, nicotinamidum 50 mg, acidum folicum 1 mg, dextranthenolum 10 mg, biotinum 0.25 mg, acidum ascorbicum 150 mg, Mineralia: calcium 100 mg ut magnesium 5 mg ut ferrum 10 mg, manganum 0.5 mg ut phosphorus 84 mg ut cuprum 1 mg ut cupri sulfas anhydricus, zincum 0.5 mg ut molybdenum 0.1 mg ut Arom.: ethylvanillinum, Conserv.: E 215, E 217, excipients pro capsula.

Anwendung Vitamin- und Mineralpräparat

Bemerkung Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.05.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)

Nur für den Export bestimmt

* Gültig bis 25.08.2014

01 Supradyn Vital 50+, Filmtabletten

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: **54749** Abgabekategorie: **D** Index: 07.02.52 31.03.2009

Zusammensetzung 01 Vitamina: retinoli palmitas 1333 U.I., cholecalciferolum 200 U.I., (+)-alfa-tocopherolum 15 mg, thiamini hydrochloridum 2.1 mg, riboflavinum 2.4 mg, pyridoxini hydrochloridum 3 mg, cyanocobalaminum 1.5 µg, nicotinamidum 18 mg, acidum folicum 0.3 mg, acidum d-pantothenicum 6 mg, biotinum 75 µg, acidum ascorbicum 90 mg, Mineralia: calcium 160 mg ut magnesium 120 mg ut ferrum 5.6 mg ut cuprum 1 mg ut manganum 1.4 mg ut iodum 60 µg ut molybdenum 60 µg ut selenium 28 µg ut zincum 6 mg ut chromium 50 µg ut Alia: ginseng extractum 50 mg, Color.: E 141, excipients pro compresso obducto.

Anwendung Vitamin- und Mineralstoffpräparat

Packung/en 01 015 30 Tablette(n) D
058 90 Tablette(n) D

Bemerkung Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.05.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)

* Gültig bis 25.08.2014

01 Swidro Rusco Salben-Gel, Gel

Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 56943	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	16.03.2009
Zusammensetzung	01	rusci aculeati rhizomae recentis extractum ethanolicum liquidum 390 mg corresp. ruscogenina 0.5 mg, ratio: 1:1.5-2.5, heparinum natricum 250 U.l., propylenglycolum, aromatica, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Venenbeschwerden	
Packung/en	01	002 100 g	D
		004 200 g	D
Bemerkung			
* Gültig bis		19.04.2014	

01 Tasmar 100 mg, Filmtabletten**02 Tasmar 200 mg, Filmtabletten**

Valeant Pharmaceuticals Switzerland GmbH, Rührbergstrasse 21, 4127 Birsfelden

Zul.-Nr.: 54055	Abgabekategorie: A	Index: 01.08.0.	09.03.2009
Zusammensetzung	01	tolcaponum 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	tolcaponum 200 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Morbus Parkinson	
Packung/en	01	013 30 Tablette(n)	A
		021 100 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.05.2005 (Neuzulassung) 54055 02: Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		08.03.2014	

01 Tavegyl, Gel

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 41813	Abgabekategorie: D	Index: 10.01.0.	30.03.2009
Zusammensetzung	01	clemastinum 0.3 mg ut clemastini fumaras, propylenglycolum, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Topisches Antihistaminikum	
Packung/en	01	032 20 g	D
Bemerkung			
* Gültig bis		03.11.2014	

01 Tavo-Domp, Brausegranulat

Cilag AG, Hochstrasse 201, 8200 Schaffhausen

Zul.-Nr.: 53607	Abgabekategorie: C	Index: 04.06.0.	06.03.2009
Zusammensetzung	01	domperidonum 10 mg, saccharum 1.54 g, Arom.: aspartamum et alia, excipients ad granulatum pro charta 3 g.	
Anwendung		Gastrokinetikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.12.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		20.09.2014	

01 Tavo-Domp, Filmtabletten

Cilag AG, Hochstrasse 201, 8200 Schaffhausen

Zul.-Nr.: 53604	Abgabekategorie: B/C	Index: 04.06.0.	06.03.2009
Zusammensetzung	01	domperidonum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Gastrokinetikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.12.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		20.09.2014	

01 Tavo-Domp 10 mg, Suppositorien**02 Tavo-Domp 30 mg, Suppositorien****03 Tavo-Domp 60 mg, Suppositorien**

Cilag AG, Hochstrasse 201, 8200 Schaffhausen

Zul.-Nr.: 53605	Abgabekategorie: B	Index: 04.06.0.	06.03.2009
Zusammensetzung	01	domperidonum 10 mg, Antiox.: E 320, excipients pro suppositoio.	
	02	domperidonum 30 mg, Antiox.: E 320, excipients pro suppositoio.	
	03	domperidonum 60 mg, Antiox.: E 320, excipients pro suppositoio.	
Anwendung		Gastrokinetikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.12.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		20.09.2014	

01 Tavo-Domp, Suspension

Cilag AG, Hochstrasse 201, 8200 Schaffhausen

Zul.-Nr.: 53606	Abgabekategorie: B	Index: 04.06.0.	06.03.2009
Zusammensetzung	01	domperidonum 1 mg, saccharinum natricum, Conserv.: E 216, E 218, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Gastrokinetikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.12.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		20.09.2014	

01 Tetley Technegas, Generator

Heider AG, Picardiessstrasse 3, 5040 Schöftland

Zul.-Nr.: 54546	Abgabekategorie: A	Index: 17.03.	11.03.2009
Zusammensetzung	01	graphites 1.4 g pro vase.	
Anwendung		Generator zur Herstellung von ^{99m} Tc-markiertem Kohlenstoff-Aerosol für die Lungenventilationsszintigraphie	
Packung/en	01	025	50 Stück A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.05.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.03.2014	

01 Tobrex, Augengel

Alcon Switzerland SA, Bösch 69, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 56825	Abgabekategorie: A	Index: 11.07.1.	17.03.2009
Zusammensetzung	01	tobramycinum 3 mg, Conserv.: benzododecinii bromidum, excipients ad gelatum pro 1 ml.	
Anwendung		Bakterielle Augeninfektionen	
Packung/en	01	002	5 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.05.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.05.2014	

01 Tofranil 10 mg, Dragées**02 Tofranil 25 mg, Dragées**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 24115	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	19.03.2009
Zusammensetzung	01	imipramini hydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	imipramini hydrochloridum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	011	60 Dragée(s) B
	02	046	50 Dragée(s) B
		054	200 Dragée(s) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.09.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).	
* Gültig bis		22.03.2014	

01 Trawell, Tabletten

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 57000	Abgabekategorie: D	Index: 01.09.0.	26.03.2009
Zusammensetzung	01	dimenhydrinatum 50 mg, Color.: E 104, E 127, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antiemeticum	
Packung/en	01	005	20 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.09.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.05.2014	

01 Trusopt, Augentropfen

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

Zul.-Nr.: 52969	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	27.03.2009
Zusammensetzung	01	dorzolamidum 20 mg ut dorzolamidi hydrochloridum, Conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	01	018	5 ml B
		026	3 x 5 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.11.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.10.2014	

01 Tuscalman A, supposte**02 Tuscalman B, supposte**

Desma Healthcare B.V., Rotterdam, succursale di Chiasso, Corso San Gottardo 32, 6830 Chiasso

N° d'AMM: 31900	Categoria di dispensazione: D Index: 03.03.1.		27.03.2009
Composizione	01	noscapini hydrochloridum 5 mg, guaifenesinum 25 mg, color.: E 120, excipients pro suppositorio.	
	02	noscapini hydrochloridum 10 mg, guaifenesinum 50 mg, excipients pro suppositorio.	
Indicazione		Tosse	
Confezione/i	01	050	10 supposte D
	02	069	10 supposte D
Osservazione	Sostituisce l'attestato di omologazione del 12.5.2004 (proroga del certificato di omologazione)		
* Valevolefino al	11.05.2014		

01 Tuscalman, gocce

Desma Healthcare B.V., Rotterdam, succursale di Chiasso, Corso San Gottardo 32, 6830 Chiasso

N° d'AMM: 35552	Categoria di dispensazione: D Index: 03.03.1.		27.03.2009
Composizione	01	noscapini hydrochloridum 15 mg, guaifenesinum 100 mg, arom.: saccharinum natricum, natrii cyclamas et alia, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 40 guttae corresp. ethanolum 64% V/V.	
Indicazione		Tosse	
Confezione/i	01	022	20 ml D
Osservazione	Sostituisce l'attestato di omologazione del 16.5.2004 (proroga del certificato di omologazione)		
* Valevolefino al	11.05.2014		

01 Tuscalman, sciroppo

Desma Healthcare B.V., Rotterdam, succursale di Chiasso, Corso San Gottardo 32, 6830 Chiasso

N° d'AMM: 29223	Categoria di dispensazione: D Index: 03.03.1.		27.03.2009
Composizione	01	noscapini hydrochloridum 15 mg, guaifenesinum 100 mg, althaeae radices extractum pro sirupo 250 mg, aromatica, conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 10 ml corresp. ethanolum 4 % V/V.	
Indicazione		Tosse	
Confezione/i	01	025	120 ml D
Osservazione	Sostituisce l'attestato di omologazione del 12.5.2004 (proroga del certificato di omologazione)		
* Valevolefino al	11.05.2014		

01 Uomoprost, homöopathische Globuli

Tentan AG, Brünliweg 16, 4433 Ramlinsburg

Zul.-Nr.: 54471	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	19.03.2009
Zusammensetzung	01	conium maculatum D12 14.3 %, digitalis purpurea D12 28.55 %, selenium metallicum D12 14.3 %, serenoa repens D12 28.55 %, excipients ad globulos.	
Anwendung		Bei beginnender Vergrößerung der Prostata	
Packung/en	01	017	10 g D
Bemerkung			
* Gültig bis	20.09.2014		

01 Velbe, Lyophilisat

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 27821	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	06.03.2009
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: vinblastini sulfas 10 mg pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	014	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. April 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		03.06.2014	

01 Vicks Medinait, sirop

Procter & Gamble Switzerland SARL, 47, route de Saint-Georges, 1213 Petit-Lancy

N° d'AMM: 41799	Catégorie de remise: C	Index: 01.01.2.	10.03.2009
Composition	01	dextromethorphanii hydrobromidum 50 mg, doxylamini hydrogenu- succinas 25 mg, ephedrini sulfas 26.7 mg, paracetamolium 2 g, aroma- tica, color.: E 104, E 132, conserv.: E 211, excipients ad solutionem pro 100 ml corresp. ethanolium 15 % V/V.	
Indication		Rhume et refroidissements	
Conditionnements	01	013	180 ml C
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 19.03.2004 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		18.03.2014	

01 Viracept, Oralpulver

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

Zul.-Nr.: 54299	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	30.03.2009
Zusammensetzung	01	nelfinavirum 50 mg ut nelfinaviri mesilas, Arom.: ethylvanillinum, vanillinum et alia, aspartamum, excipients ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		HIV-Protease Hemmer	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.08.2008. (Umwandlung Zulassungsart, nur für Export) Nur für den Export bestimmt	
Gültig bis		24.08.2013	

01 VIS-C, sirop

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

N° d'AMM: 54867	Categoria di dispensazione: D	Index: 07.02.3.	12.03.2009
Composizione	01	Praeparatio sicca: acidum ascorbicum 5 g et natrii ascorbas 5.62 g, excipients ad pulverem pro vitro. Solvens: sorbitolum, aromatica, conserv.: E 202, E 211, excipients ad solutionem pro vitro corresp. acidum ascorbicum 1 g in solutione recenter reconstituta 10 ml.	
Indicazione		preparazione a base di vitamina C	
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 03.09.2004 (proroga del certificato di omologazione) Destinato esclusivamente all' esportazione	
* Valevole fino al		02.09.2014	

02 Xylocain 10%, Spray

AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 52097	Abgabekategorie: B	Index: 01.02.2.	19.03.2009
Zusammensetzung	02	lidocainum 10 mg pro dosi, macrogolum 400, Arom.: vanillinum et alia, saccharinum, excipiens ad solutionem, doses pro vase ca. 500.	
Anwendung		Oberflächenanaesthetikum	
Packung/en	02	029	50 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.11.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.11.2013	

01 Zestril 20 mg, Tabletten**02 Zestril 5 mg, Tabletten****03 Zestril 10 mg, Tabletten****04 Zestril 30 mg, Tabletten**

AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 49297	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	16.03.2009
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		ACE-Hemmer	
Packung/en	01	017	30 Tablette(n) B
		025	100 Tablette(n) B
	02	033	30 Tablette(n) B
		041	100 Tablette(n) B
	03	068	30 Tablette(n) B
		076	100 Tablette(n) B
	04	084	30 Tablette(n) B
		092	100 Tablette(n) B
Bemerkung			
* Gültig bis		21.03.2014	

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.	06.03.2009
Zusammensetzung	01	cefuroximum 750 mg ut cefuroximum natricum pro vitro.	
	02	cefuroximum 1.5 g ut cefuroximum natricum pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
* Packung/en	01	018	1 Durchstechflasche(n) A
	02	026	1 Durchstechflasche(n) A
		042	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.03.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.03.2014	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Alamycin Spray ad us.vet.

Arovet AG, Binderstrasse 49, 8702 Zollikon

Zul.-Nr.: 56331	Abgabekategorie: A	Index:	18.03.2009
Zusammensetzung	01	oxytetracyclinum 29.7 mg ut oxytetracyclini hydrochloridum, propylenglyolum, Color.: E 131, excipiens ad solutionem pro 1 ml, propellentia ad aerosolum pro vase 140 ml.	
Anwendung		Moderhinke und lokale Infektionen bei Rind, Schaf und Schwein	
Packung/en	01	002	140 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13. Mai 2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		12.05.2014	

01 Alizin ad us.vet., Injektionslösung

Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: 56694	Abgabekategorie: A	Index:	25.03.2009
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	
Packung/en	01	001	5 ml A
		003	10 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.03.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.03.2014	

01 Antiparasit Colors, Ungezieferhalsband für Katzen

Jos. Styger AG, Josty-Heimtierbedarf engros, Lerzenstrasse 20, 8953 Dietikon

Zul.-Nr.: 55002	Abgabekategorie: E	Index:	03.03.2009
Zusammensetzung	01	dimpylatum 2.1 g, excipiens pro praeparatione 14 g.	
Anwendung		Ektoparasiten bei Katzen	
Packung/en	01	001	1 Halsband E
		003	1 Halsband E
Bemerkung			
* Gültig bis		31.12.2011	

01 Antiparasit Flash, Reflektierendes Ungezieferhalsband für Katzen

Jos. Styger AG, Josty-Heimtierbedarf engros, Lerzenstrasse 20, 8953 Dietikon

Zul.-Nr.: 48648	Abgabekategorie: E	Index:	03.03.2009
Zusammensetzung	01	dimpylatum 2.1 g, excipiens pro praeparatione 14 g.	
Anwendung		Ektoparasiten bei Katzen	
Packung/en	01	010	1 Halsband E
Bemerkung			
* Gültig bis		31.12.2011	

01 Attane Isoflurane ad us.vet., Inhalationsnarkotikum

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 56761	Abgabekategorie: B	Index:	05.03.2009
Zusammensetzung	01	isofluranum.	
Anwendung		Inhalationsnarkotikum für Pferde, Rinder, Schweine, Hunde, Katzen, kleine Heimtiere, Vögel, Reptilien und Amphibien	
Packung/en	01	002 250 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 8. April 2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.04.2014	

01 Buscopan compositum ad us.vet., Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 35186	Abgabekategorie: B	Index:	03.03.2009
Zusammensetzung	01	scopolamini butylbromidum 4 mg, metamizolum natricum 500 mg, acidum tartaricum, Conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Spasmolytikum, Analgetikum für Pferde, Rinder, Schweine und Hunde	
Packung/en	01	018 100 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10. März 2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		09.03.2014	

01 Equipalazone-Paste ad us.vet.

Veterinaria AG, Grubenstrasse 40, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 45439	Abgabekategorie: B	Index:	26.03.2009
* Zusammensetzung	01	phenylbutazonum 1 g, Arom.: vanillinum et alia, Conserv.: E 217, E 219, excipiens ad pastam, pro dosi 6 g.	
Anwendung		Muskel-, Sehnen- und Gelenksaffektionen bei Pferden	
Packung/en	01	011 36 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. Mai 2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.12.2012	

01 Fertagyl ad us.vet., Injektionslösung

Veterinaria AG, Grubenstrasse 40, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 46011	Abgabekategorie: B	Index:	23.03.2009
Zusammensetzung	01	gonadorelinum 0.10 mg ut gonadorelini (6-d-Phe) acetat, natrii chloridum, Conserv.: alcohol benzylicus 10 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Ovariell bedingte Fruchtbarkeitsstörungen bei Rindern	
Packung/en	01	058 10 x 5 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.03.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		23.03.2014	

01 Hapadex 5% ad us.vet., orale Suspension
02 Hapadex 15% ad us.vet., orale Suspension
 Provect AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 48550	Abgabekategorie: B	Index:	05.03.2009
Zusammensetzung	01	netobimum 50 mg, Conserv.: E 216, E 218, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	netobimum 150 mg, Conserv.: E 216, E 218, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung	01	Anthelminthikum für Schafe	
	02	Anthelminthikum für Rinder	
Packung/en	01	010	1000 ml B
	02	029	1000 ml B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. Januar 2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	14.04.2014		

01 Mamyzin 5 ad us.vet., Injektionspräparat
02 Mamyzin 10 ad us.vet., Injektionspräparat
 Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Dufourstrasse 54, 4052 Basel

Zul.-Nr.: 37835	Abgabekategorie: B	Index:	05.03.2009
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: penethamati hydroiodidum 5 Mio U.I., lecithinum ex ovo, natrii citras, polysorbatum 81, pro vitro. Solvens: Conserv.: E 218 1.5 mg/ml, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro vitro 15 ml.	
	02	Praeparatio sicca: penethamati hydroiodidum 10 Mio U.I., lecithinum ex ovo, natrii citras, polysorbatum 81, pro vitro. Solvens: Conserv.: E 218 1.5 mg/ml, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro vitro 30 ml.	
Anwendung	Bakterielle Infektionen des Atmungsapparates bei Kühen, Hunden und Katzen Mastitis bei Kühen		
Packung/en	01	013	10 x 5 Mio I.E. B
	02	021	10 x 10 Mio I.E. B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.05.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	31.12.2012		

01 Marbocyl P 5mg ad us.vet., Tabletten
02 Marbocyl P 20mg ad us.vet., Tabletten
03 Marbocyl P 80mg ad us.vet., Tabletten
 VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 56899	Abgabekategorie: A	Index:	12.03.2009
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	
Packung/en	01	002 10 Tablette(n)	A
		008 100 Tablette(n)	A
	02	004 10 Tablette(n)	A
		010 100 Tablette(n)	A
	03	006 6 Tablette(n)	A
		012 72 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.12.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		15.03.2014	

01 Neo-M-Suspension ad us. vet.
 Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern

Zul.-Nr.: 38112	Abgabekategorie: A	Index:	23.03.2009
Zusammensetzung	01	benzylpenicillinum procainum 50'000 U.I., neomycinum 20 mg ut neomycini sulfas, retinoli palmitas 4'000 U.I., dinatrii 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 q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Mastitis bei Kühen	
Packung/en	01	015 200 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.03.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		23.03.2014	

01 Optimectin Pour-On ad us.vet., Lösung
 VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 56302	Abgabekategorie: B	Index:	05.03.2009
Zusammensetzung	01	ivermectinum 5 mg, Color.: E 131, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zur Behandlung und Kontrolle von Endo- und Ektoparasiten bei indern	
Packung/en	01	001 250 ml	B
		003 1000 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. Dezember 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		15.03.2014	

01 Orbeseal ad us.vet., Suspension in Injektoren

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 56745	Abgabekategorie: C	Index:	17.03.2009
Zusammensetzung	01	Suspension: bismuthi subnitras 2.6 g, paraffinum liquidum, aluminii di/tristearas, silica colloidalis anhydrica, pro vase 4 g. Tela cum solutione: alcohol isopropylicus 70 % V/V, aqua q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Antibiotikafreier Euterschutz während der Trockenzeit für Rinder (Milchkühe)	
Packung/en	01	002 4 x 4 g 004 24 x 4 g	C C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.07.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.03.2014	

02 Pargenta-50 ad us.vet., Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 46067	Abgabekategorie: A	Index:	23.03.2009
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 q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen bei Wiederkäuern, Pferden, Schweinen, Hunden und Katzen	
Packung/en	02	061 100 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.03.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		23.03.2014	

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

Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: 56160	Abgabekategorie: A	Index:	12.03.2009
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	
Packung/en	01	001 5 g 003 10 g 005 20 g	A A A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.03.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		15.03.2014	

01 Pyceze ad us.vet., Lösung

Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 56644	Abgabekategorie: C	Index:	18.03.2009
Zusammensetzung	01	bronopolum 500 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antimycotikum für Nutzfische und deren Bruteier	
Packung/en	01	001 1 l	C
		003 5 l	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 4. Januar 2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		22.04.2014	

01 Rilexine orale Paste ad us.vet.

Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: 55129	Abgabekategorie: A	Index:	12.03.2009
Zusammensetzung	01	cefalexinum monohydricum 200 mg, aromatica, Antiox.: E 320, Conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad pastam pro 1 g.	
Anwendung		Cephalosporin-Antibiotikum für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	002 4.2 g	A
		004 10.5 g	A
		006 21 g	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.03.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		15.03.2014	

01 Rota-TS ad us.vet., Tabletten

VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 42126	Abgabekategorie: A	Index:	23.03.2009
Zusammensetzung	01	sulfadimidinum 625 mg, trimethoprimum 125 mg, Arom.: saccharinum natricum, natrii cyclamas, excipients pro compresso.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen, Kokzidiose bei Wiederkäuern und Schweinen	
Packung/en	01	012 100 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.12.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		23.03.2014	

01 Systemex Suspension ad us.vet.

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 42770	Abgabekategorie: B	Index:	05.03.2009
Zusammensetzung	01	oxfendazolum 22.65 mg, Conserv.: E 218, E 200, excipients ad suspen- sionem pro 1 ml.	
Anwendung		Anthelminthikum für Rinder und Schafe	
Packung/en	01	027 1000 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. Januar 2005 (Verlänge- rung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.04.2014	

01 Vetimast ad us.vet., Suspensionsgel

Novartis Tiergesundheits AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 45273	Abgabekategorie: A	Index:	24.03.2009
Zusammensetzung	01	Suspension: cefacetrilum 235 mg ut cefacetrilum natricum, acidum stearicum, cera, arachidis oleum, pro vase 10 g. Tela cum solutione 2 ml: alcohol isopropylicus 70 %, aqua q.s. ad solutionem 30%.	
Anwendung		Mastitis bei Kühen	
Packung/en	01	024 20x10 g	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.03.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		23.03.2014	

01 Vitakraft Antiparasit-Halsband für Katzen**02 Vitakraft Antiparasit-Halsband für Hunde****03 Vitakraft Antiparasit-Halsband für grosse Hunde**

Vitakraft AG, Industriezone Furtbach, 8107 Buchs ZH

Zul.-Nr.: 54376	Abgabekategorie: E	Index:	03.03.2009
Zusammensetzung	01	dimpylatum 2.1 g, excipiens pro praeparatione 14 g.	
	02	dimpylatum 3.6 g, excipiens pro praeparatione 24 g.	
	03	dimpylatum 6.15 g, excipiens pro praeparatione 41 g.	
Anwendung	01	Ektoparasiten bei Katzen	
	02	Ektoparasiten bei Hunden	
	03	Ektoparasiten bei grossen Hunden	
Packung/en	01	014 1 Halsband	E
	02	022 1 Halsband	E
	03	030 1 Halsband	E
Bemerkung			
* Gültig bis		31.12.2011	

01 Vitakraft Color Reflex Antiparasit-Halsband für Katzen

Vitakraft AG, Industriezone Furtbach, 8107 Buchs ZH

Zul.-Nr.: 54808	Abgabekategorie: E	Index:	03.03.2009
Zusammensetzung	01	dimpylatum 2.1 g, excipiens pro praeparatione 14 g.	
Anwendung		Ektoparasiten bei Katzen	
Packung/en	01	011 1 Halsband	E
Bemerkung			
* Gültig bis		31.12.2011	

02 Vital CST-222 ad us.vet., Arzneimittelvormischung

Vital AG, Industriestrasse 30, 5036 Oberentfelden

Zul.-Nr.: 47469	Abgabekategorie: A	Index:	31.03.2009
* Zusammensetzung	02	chlortetracyclini hydrochloridum 70 g, sulfadimidinum 140 g, tylosinum 12 g ut tylosini phosphas, paraffinum perliquidum, Arom.: saccharinum natricum, vanillinum et alia, excipiens ad pulverem pro 1 kg.	
Anwendung		Therapie und Metaphylaxe bakteriell bedingter Mischinfektionen, falls die beteiligten Bakterien auf die Kombination Chlortetracyclin, Tylosin und Sulfadimidin empfindlich sind. Insbesondere: Atemwegserkrankungen verursacht durch Mycoplasmen (speziell enzootische Pneumonie), Bordetella bronchiseptica, Pasteurella multocida (Rhinitis atrophicans) und Actinobacillus pleuropneumoniae (APP). Darmerkrankungen verursacht durch Lawsonia intracellularis (Porcine Intestinale Adenomatose) und E. coli. Serosen- und Gelenkentzündung verursacht durch Hämophilus parasuis (Transportkrankheit des Schweines).	
Packung/en	02	059	5 kg A
		060	25 kg A
		061	1 kg A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21. Dezember 2007 (Neuer Hilfsstoff: Silica colloidalis anhydrica)	
Gültig bis		20.12.2012	

01 Voren ad us.vet., Injektionssuspension

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

Zul.-Nr.: 33875	Abgabekategorie: B	Index:	05.03.2009
Zusammensetzung	01	dexamethasoni-21 isonicotinas 1 mg, natrii chloridum, polysorbatum 80, Conserv.: E 216 0.15 mg, E 218 1.35 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Corticosteroid-Therapie bei Rindern, Pferden, Schweinen, Hunden und Katzen	
Packung/en	01	010	50 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.12.2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		15.12.2012	

Zentralstelle für Änderung Firmen Registre Swissmedic des titulaires d'AMM

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

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

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 9. März 2009 übernimmt die Firma **MEDA Pharma GmbH, Wangen-Brüttisellen** die folgenden Präparate der Firma **Valeant Pharmaceuticals Switzerland GmbH, Birsfelden**:
A compter du 9 mars 2009, l'entreprise **MEDA Pharma GmbH, Wangen-Brüttisellen** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Valeant Pharmaceuticals Switzerland GmbH, Birsfelden**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
33'702	Folvite, Tabletten
36466	Glutril, Tabletten
43154	Loramet, Tabletten
44854	Normison, Gelatine kapseln

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

Per 6. März 2009 ändert die Firma **Cerbios-Pharma SA, Barbengo** ihr Firmendomizil von 6917 Barbengo nach **6900 Lugano**.
A compter du 6 mars 2009, l'entreprise **Cerbios-Pharma SA, Barbengo** actuellement sise 6917 Barbengo, aura pour nouveau domicile **6900 Lugano**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
46353	Cernivet 68 ad us. vet., Suspension
53149	Ventrux, Kapseln

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

Per 18. März 2009 ändert die Firma **Lactipar AG, Les Treflons, 1070 Puidoux** ihr Firmendomizil von Puidoux nach **Rengglochstrasse 38, 6012 Obernau**.
A compter du 18 mars 2009, l'entreprise **Lactipar AG, Les Treflons, 1070 Puidoux** actuellement sise Puidoux, aura pour nouveau domicile **Rengglochstrasse 38, 6012 Obernau**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
57309	Calgodip 3000 ad us. vet., Zitzendesinfektionsmittel

Änderung Name der Zulassungsinhaberin / Changement de raison sociale

Per 15. März 2009 ändert die Firma **Mayne Pharma (Schweiz) GmbH, Zug** ihren Firmennamen auf **Hospira Schweiz GmbH, Zug**.

A compter du 15 mars 2009, l'entreprise **Mayne Pharma (Schweiz) GmbH, Zug** aura pour nouvelle raison sociale **Hospira Schweiz GmbH, Zug**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
----------------------	---------------------

57301	Paclitaxel Hospira, Infusionskonzentrat
-------	---

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

Zeichenerklärung

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

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

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	GES 45, Pulver Milupa SA, Route de l'industrie 24, 1564 Domdidier	46931	D	07.02.7.	31.10.2009
1	01	Hibital, alkoholische Lösung Globopharm AG, Bahnweg 11, 8700 Küsnacht ZH	41613	D	10.09.1.	09.01.2009
1	01	Neomycin-Hydrocortison Streuli, Salbe Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	48856	B	10.05.2.	04.02.2009
1	01	Ringer Baxter, Infusionslösung Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil	56051	B	05.03.2.	12.02.2009
1	01	Simvasin 10 mg, Filmtabletten Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen	56350	B	07.12.0.	26.02.2009
1	02	Simvasin 20 mg, Filmtabletten Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen	56350	B	07.12.0.	26.02.2009
1	03	Simvasin 40 mg, Filmtabletten Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen	56350	B	07.12.0.	26.02.2009
1	01	Valoron, Kapseln Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	38585	A	01.01.3.	31.01.2009
1	01	123-I-Hippurate GE Healthcare, Injektionslösung GE Healthcare AG, 8152 Opfikon	55654	A	17.01.3.	31.03.2009

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	01	Physovetin ad us.vet., Injektionslösung	42866 B	31.12.2009
		Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach		

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

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01	Calmavérine, solution injectable i.v., i.m. Taphlan SA, Avenue de Valmont 12, 1010 Lausanne Erlöschene IKS-Registrierung Enregistrements OICM échus	37079	B	04.02.0.	15.03.2009
01	Floracea Echinacea, Tabletten Dr. Dünner AG, 6403 Küssnacht am Rigi	52397	D	03.99.0.	30.08.2009
01	Inderal, Injektionslösung AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug	31705	B	02.03.0.	20.10.2009
01	Neutra-C, compresse Sorgente della Vita SA, Via degli Olmi 4, 6648 Minusio	48485	D	07.02.3.	20.01.2009
01	Omida Wallwurz-Gel, Gel Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi	47031	D	07.10.4.	02.09.2009
01	Pecto-Baby, sirop Vifor SA, 10, route de Moncor, 1752 Villars-sur-Glâne	37826	C	03.03.1.	01.06.2009
01	Sevredol 20 mg/ml, Tropfen Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel, Branch, St. Alban-Rheinweg 74, 4006 Basel	56081	A	01.01.3.	13.05.2009

**Berichtigung
Rectification**

Swissmedic Journal Nr. 2/2009, Februar 2009, Seite 174
Journal Swissmedic No. 2/2009, février 2009, page 174

Im Swissmedic Journal 2/2009 fehlte in der Publikation zu Medikinet MR, Kapseln 56'847 die Bemerkung: „Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe.“

La remarque suivante doit être ajoutée aux informations qui ont été publiées dans le Journal Swissmedic 2/2009 au sujet de Medikinet MR, capsules 56'847: «soumis à la loi fédérale sur les stupéfiants et les substances psychotropes».