

Journal **Swissmedic**

3/2011
10. Jahrgang
10^e année

ISSN 2234-9456

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

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

Erscheint monatlich / Publication mensuelle

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

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

	Seite		Seite
Im Brennpunkt		Medizinprodukte	
Nachtrag 7.1 der Europäischen Pharmakopöe in Kraft	176	Warnung vor möglicherweise gefährlichen chirurgischen Instrumenten	186
Arzneimittel Nachrichten		Arzneimittel Statistik	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Brinavess®, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	180	Chargenrückrufe	188
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Menevo®, Lyophilisat und Lösung (Polysaccharida neisseriae meningitidis A/C/W/Y)	182	Zum Vertrieb freigegebene Chargen	189
Regulatory News		Neuzulassungen	192
Neue Version der Erläuterungen für die Erstellung der Beschreibung eines Betriebstandortes (Site Master File, SMF)	184	Revisionen und Änderungen der Zulassung	207
		Zentralstelle für Änderung Firmen	261
		Widerruf der Zulassung	263
		Erlöschen der Zulassung	269

Swissmedic Kontaktliste

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

Zeichenerklärung

Abgabekategorien

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

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

Page	Page
Actualités	
Entrée en vigueur du Supplément 7.1 de la Pharmacopée Européenne	178
Médicaments	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Brinavess®, (chlorhydrate de vernakalant) concentré destiné à la préparation d'une solution pour perfusion)	181
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Menevo®, lyophilisat et solution (Polysaccharida neisseriae meningitidis A/C/W/Y)	183
Réglementation	
Nouvelle version des notes explicatives pour l'élaboration du descriptif de site d'exploitation (Site Master File, SMF)	185
Dispositifs médicaux	
Mise en garde contre des instruments chirurgicaux potentiellement dangereux	187
Miscellanées	
Retraits de lots	188
Lots de fabrication admis à la commercialisation	189
Nouvelles autorisations	192
Révisions et changements de l'autorisation	207
Registre Swissmedic des titulaires le marché	261
Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	263
Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	269

Annuaire Swissmedic

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

Légende

Catégories de remise

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

C Remise sur conseil des professionnels de la santé

- D Remise sur conseil spécialisé
- E Remise sans conseil spécialisé

Nachtrag 7.1 der Europäischen Pharmakopöe in Kraft



Der Institutsrat hat den Nachtrag 7.1 der Europäischen Pharmakopöe auf den 1. April 2011 in Kraft gesetzt.

Seit 1. April 2011 ist der Nachtrag 7.1 zur Europäischen Pharmakopöe in Kraft. Der Nachtrag 7.1 enthält folgende neue Texte:

Allgemeiner Teil

- 2.5.37 Methyl-, Ethyl- und Isopropyl-methansulfonat in Methansulfonsäure
2.9.39 Wasser-Feststoff-Interaktionen:
Bestimmung der Sorptions/Desorptions-Isotherme und der Wasseraktivität

Pflanzliche Drogen und Zubereitungen aus pflanzlichen Drogen

Chinesisches-Helmkraut-Wurzel

Homöopathische Zubereitungen und Einzelmonographien zu Stoffen für homöopathische Zubereitungen

Kaliumdichromat für homöopathische Zubereitungen
Natriumtetrachloroaurat-Dihydrat für homöopathische Zubereitungen
Schwefel für homöopathische Zubereitungen

Monographien A-Z

Atorvastatin-Calcium-Trihydrat
Clopidogrelhydrogensulfat
Glycopyrroniumbromid
Oseltamivirphosphat
Sauerstoff 93 Prozent

Folgende Texte wurden inhaltlich überarbeitet:

Allgemeiner Teil

- 2.6.1 Prüfung auf Sterilität
2.9.1 Zerfallszeit von Tabletten und Kapseln
2.9.19 Partikelkontamination – Nicht sichtbare Partikeln
4 Reagenzien
5.8 Harmonisierung der Arzneibücher

Monographien zu Darreichungsformen Zubereitungen zur Anwendung am Ohr

Pflanzliche Drogen und Zubereitungen aus pflanzlichen Drogen

Baldriantrockenextrakt, mit wässrig-alkoholischen Mischungen hergestellter
Bärentraubenblätter
Cascararinde
Faulbaumrinde
Fenchel, süßer
Lavendelblüten
Leinsamen
Queckenwurzelstock
Wermutkraut
Zimtöl
Zimtrinde

Homöopathische Zubereitungen

Pflanzliche Drogen für homöopathische Zubereitungen

Monographien A-Z

Cetylstearylalkohol (Typ A), emulgierender
Cetylstearylalkohol (Typ B), emulgierender
Chlorambucil
Ciprofloxacinhydrochlorid
Citalopramhydrobromid
Etoposid
Flecainidacetat
Gentamicinsulfat
Lovastatin
Nadolol
Natriumcetylstearylsulfat
Natriumcromoglicat
Norfloxacin
Noscapin
Noscapinhydrochlorid-Monohydrat
Oleylalkohol
Phenobarbital
Phenytoin-Natrium
Rifaximin
Testosteronenantat
Tolnaftat
Verapamilhydrochlorid

Weiter wurden die nachfolgenden Texte korrigiert:

Allgemeiner Teil

2.2.47 Kapillarelektrophorese

Monographien A-Z

Amikacinsulfat
Articainhydrochlorid
Benzalkoniumchlorid
Benzalkoniumchlorid-Lösung
Doxycyclinhyclat
Etamsylat
Fenoterolhydrobromid
Ketoprofen
Morphinhydrochlorid
Pramipexolhydrochlorid-Monohydrat
Sertralinhydrochlorid

Die Pharmakopöe

Die gültige Pharmakopöe in der Schweiz umfasst die 7. Ausgabe der Europäischen Pharmakopöe (Ph.Eur.7) mit dem Nachtrag 7.1 sowie die 10. Ausgabe der Schweizerischen Pharmakopöe (Ph.Helv.10) mit dem Supplement 10.3.

Die Ph.Eur.7 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 Heilmittelinstutitut, herausgegeben und kann ebenfalls beim Bundesamt für Bauten und Logistik, Vertrieb Publikationen, 3003 Bern bezogen werden.

Die nachfolgenden Texte wurden **harmonisiert** (siehe Kapitel 5.8 *Harmonisierung der Arzneibücher*):

Allgemeiner Teil

- 2.6.1 Prüfung auf Sterilität
- 2.9.1 Zerfallszeit von Tabletten und Kapseln
- 2.9.19 Partikelkontamination – Nichtsichtbare Partikeln

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

Zu beachten:

Die Monographie **Pflanzliche Drogen für homöopathische Zubereitungen** wurde inhaltlich überarbeitet, um sie mit der Monographie **Pflanzliche Drogen** abzugleichen, die im Nachtrag 6.8 der Ph.Eur. publiziert worden ist. In der überarbeiteten Monographie **Pflanzliche Drogen für homöopathische Zubereitungen** wurden unter anderem Grenzwerte für Schwermetalle festgelegt. Die neu definierten Grenzwerte entsprechen der aktuell gültigen regulatorischen Praxis.

Durch den Nachtrag 7.1 wird keine Monographie der Ph.Helv. abgelöst.

Der Nachtrag 7.2 zur Ph.Eur.7 wird am 1. Juli 2011 in Kraft treten.

Entrée en vigueur du Supplément 7.1 de la Pharmacopée Européenne



Le Conseil de l'institut a fixé l'entrée en vigueur du Supplément 7.1 de la Pharmacopée Européenne au 1^{er} avril 2011.

Le Supplément 7.1 de la Pharmacopée Européenne est entré en vigueur le 1^{er} avril 2011. Dans le Supplément 7.1 figurent les **nouveaux** textes suivants:

Chapitres généraux

- 2.5.37. Méthanesulfonate de méthyle, d'éthyle et d'isopropyle dans l'acide méthanesulfonique
- 2.9.39. Interactions eau-solide: détermination des isothermes de sorption-désorption et de l'activité de l'eau

Drogues végétales et préparations à base de drogues végétales

Scutellaria baicalensis (racine de)

Préparations homéopathiques

- Potassium (dichromate de) pour préparations homéopathiques
- Sodium (tétrachloroaurate de) dihydraté pour préparations homéopathiques
- Soufre pour préparations homéopathiques

Monographies

- Atorvastatine calcique trihydrate
- Clopidogrel (hydrogénosulfate de)
- Glycopyrronium (bromure de)
- Oseltamivir (phosphate d')
- Oxygène à 93 pour cent

Les textes ci-après ont été **révisés**:

Chapitres généraux

- 2.6.1. Stérilité
- 2.9.1. Désagrégation des comprimés et des capsules
- 2.9.19. Contamination particulaire: particules non visibles
- 4. Réactifs
- 5.8. Harmonisation des pharmacopées

Formes pharmaceutiques

Préparations auriculaires

Drogues végétales et préparations à base de drogues végétales

- Absinthe
- Bourdaine
- Busserole (feuille de)
- Cannelle dite de Ceylan
- Cannelle dite de Ceylan (huile essentielle de)
- Cascara
- Chiendent (rhizome de)
- Fenouil doux (fruit de)
- Lavande (fleur de)
- Lin (graine de)
- Valériane (extrait hydroalcoolique sec de)

Préparations homéopathiques

Drogues végétales pour préparations homéopathiques

Monographies

- Cétostéaryl (sulfate de) sodique
- Cétostéaryl (alcool) émulsifiant (type A)
- Cétostéaryl (alcool) émulsifiant (type B)
- Chlorambucil
- Ciprofloxacine (chlorhydrate de)
- Citalopram (bromhydrate de)
- Etoposide
- Flécaïnide (acétate de)
- Gentamicine (sulfate de)
- Lovastatine
- Nadolol
- Norfloxacine
- Noscapine
- Noscapine (chlorhydrate de)
- Oléique (alcool)
- Phénobarbital
- Phénytoïne sodique
- Rifaximine
- Sodium (cromoglicate de)
- Testostérone (énanotate de)
- Tolnaftate
- Vérapamil (chlorhydrate de)

En outre, les textes ci-après ont été corrigés:

Chapitres généraux

2.2.47. Electrophorèse capillaire

Monographies

Amikacine (sulfate d')
 Articaïne (chlorhydrate d')
 Benzalkonium (chlorure de)
 Benzalkonium (chlorure de), solution de
 Doxycycline (hyclate de)
 Etamsylate
 Fénotérol (bromhydrate de)
 Kétoprofène
 Morphine (chlorhydrate de)
 Pramipexole (dichlorhydrate de) monohydraté
 Sertraline (chlorhydrate de)

En outre, les textes ci-après ont fait l'objet du processus **d'harmonisation** des Pharmacopées (voir chapitre 5.8 *Harmonisation des Pharmacopées*):

Chapitres généraux

- 2.6.1. Stérilité
- 2.9.1. Désagrégation des comprimés et des capsules
- 2.9.19. Contamination particulaire: particules non visibles

À noter:

La monographie **Drogues végétales pour préparations homéopathiques** a été révisée pour être alignée sur la monographie **Drogues végétales** publiée dans le Supplément 6.8. En particulier des limites pour des métaux lourds reflétant la pratique réglementaire en vigueur ont été indiquées.

Il n'y a pas de monographie dans le Supplément 7.1 qui remplace une monographie de la Ph.Helv.

Le Supplément 7.2 de la Ph.Eur.7 entrera en vigueur le 1^{er} juillet 2011.

La Pharmacopée

La Pharmacopée en vigueur en Suisse est la 7^e Edition de la Pharmacopée Européenne (Ph.Eur.7) et le Supplément 7.1 ainsi que la 10^e Edition de la Pharmacopée Helvétique (Ph.Helv. 10) et le Supplément 10.3.

La Ph.Eur.7 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.publications-federales.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: Brinavess®, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (Vernakalanthydrochlorid)

Name Arzneimittel:	Brinavess®, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Vernakalanthydrochlorid
Dosisstärke und galenische Form:	500 mg pro 25 ml Durchstechflasche
Anwendungsgebiet / Indikation:	Zur raschen Konversion eines neu aufgetretenen Vorhofflimmerns in den Sinusrhythmus bei erwachsenen Patienten mit oder ohne vorherigem chirurgischem Eingriff am Herzen.
ATC Code:	C01BG11
IT-Nummer / Bezeichnung:	02.02.0. / Antiarrhythmica
Zulassungsnummer/n:	61304
Zulassungsdatum:	16.03.2011
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Brinavess®,
(chlorhydrate de vernakalant) concentré destiné à la préparation d'une solution pour
perfusion)**

Préparation:	Brinavess®, concentré destiné à la préparation d'une solution pour perfusion
Principe(s) actif(s):	Vernakalanthydrochlorid
Dosage et forme galénique:	500 mg par flacon perforable à 25 ml
Possibilités d'emploi / Indication:	Zur raschen Konversion eines neu aufgetretenen Vorhofflimmerns in den Sinusrhythmus bei erwachsenen Patienten mit oder ohne vorherigem chirurgischem Eingriff am Herzen. L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer au Compendium suisse des médicaments.
Code ATC:	C01BG11
No IT / désignation:	02.02.0. / Antiarrhythmica
No d'autorisation:	61304
Date d'autorisation:	16.03.2011
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Menevo[®], Lyophilisat und Lösung
(Polysaccharida neisseriae meningitidis A/C/W/Y)**

Name Arzneimittel:	Menevo [®] , Liophilisat und Lösung
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Polysaccharida neisseriae meningitidis A/C/W/Y conjugatum cum proteinum corynebacteriae diphteriae CRM ₁₉₇
Dosisstärke und galenische Form:	1 Durchstechflasche und Spritze 0,5 ml Lösung zur i.m. Injektion
Anwendungsgebiet / Indikation:	Zur aktiven Immunisierung von Jugendlichen (ab dem vollendeten 11. Lebensjahr) und Erwachsenen, bei denen das Risiko einer Exposition gegenüber Neisseria meningitidis (Meningokokken) der Serogruppen A, C, W-135 und Y besteht, um eine invasive Erkrankung zu vermeiden. Die Anwendung des Impfstofes sollte offizielle Empfehlungen berücksichtigen.
ATC Code:	J07AH08
IT-Nummer / Bezeichnung:	08.08. / Impfstoffe
Zulassungsnummer/n:	60079
Zulassungsdatum:	10.03.2011
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Menevo®, lyophilisat et solution (Polysaccharida neisseriae meningitidis A/C/W/Y)

Préparation:	Menevo®, liophilisat et solution
Principe(s) actif(s):	Polysaccharida neisseriae meningitidis A/C/W/Y conjugatum cum proteinum corynebacteriae diphteriae CRM ₁₉₇
Dosage et forme galénique:	1 flacon et 1 seringue 0,5 ml de solution pour injection i.m.
Possibilités d'emploi / Indication:	Zur aktiven Immunisierung von Jugendlichen (ab dem vollen-deten 11. Lebensjahr) und Erwachsenen, bei denen das Risiko einer Exposition gegenüber Neisseria meningitidis (Meningo-kokken) der Serogruppen A, C, W-135 und Y besteht, um eine invasive Erkrankung zu vermeiden. Die Anwendung des Impfstofes sollte offizielle Empfehlungen berücksichtigen. L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer au Compendium suisse des médicaments.
Code ATC:	J07AH08
No IT / désignation:	08.08. / Vaccins
No d'autorisation:	60079
Date d'autorisation:	10.03.2011 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

Neue Version der Erläuterungen für die Erstellung der Beschreibung eines Betriebsstandortes (Site Master File, SMF)

Die PIC/S (Pharmaceutical Inspection Cooperation Scheme) hat das Dokument PE 008 "EXPLANATORY NOTES FOR INDUSTRY ON THE PREPARATION OF A SITE MASTER FILE" revidiert. Die neue Version (PE 008-4) ist im Vergleich zur Vorversion im Aufbau vereinfacht und umfasst statt 25 Seiten nur noch 8 Seiten, obwohl der Inhalt mit neuen Elementen ergänzt wurde. Diese betreffen insbesondere Aspekte bezüglich Risikomanagement (QRM), Process Analytical Technology (PAT), Real Time Release (RTR), Product Quality Review (PQR) und Transmissible spongiforme Enzephalopathie (TSE). Eine zusätzliche Forderung stellt die Identifizierung des Betriebsstandortes dar z.B. mittels GPS Koordinaten bzw. der DUNS-Nummer (Data Universal Numbering System). Diese Erläuterungen können ebenso Herstellern von Wirkstoffen, Blutprodukten bzw. Transplantatprodukten zur Erstellungen eines Site Master File (SMF) dienen.

Es gilt zu beachten, dass ein SMF neu auch ausdrücklich gefordert wird im EU-GMP-Leitfaden welcher gemäss Anhang 1 der Verordnung vom 17. Oktober 2001 über die Bewilligungen im Arzneimittelbereich (AMBV, SR 812.212.1) auch in der Schweiz anwendbar ist. Dies wird mit der Revision von Kapitel 4 ("Dokumentation") des EU-GMP-Leitfadens, gültig ab 30. Juni 2011, eingeführt. Das Format des SMF, wie es im Dokument PE-008-4 beschrieben ist, wurde ebenfalls von der European Medicines Agency (EMA) verabschiedet (vgl. Eudralex-Volume 4, Good manufacturing practice (GMP) Guidelines, Part III-GMP related documents).

Hilfreiche Links

<http://www.picscheme.org/publication.php?id=15>

http://ec.europa.eu/health/files/eudralex/vol-4/2011_site_master_file_en.pdf

Nouvelle version des notes explicatives pour l'élaboration du descriptif de site d'exploitation (Site Master File, SMF)

Le PIC/S (Pharmaceutical Inspection Cooperation Scheme) a révisé le document PE 008 "EXPLANATORY NOTES FOR INDUSTRY ON THE PREPARATION OF A SITE MASTER FILE". La nouvelle version (PE 008-4) représente une simplification de sa structure par rapport à la version précédente (version précédente: 25 pages; nouvelle version: 8 pages). Cependant le contenu a en même temps été augmenté d'éléments concernant notamment le système de gestion du risque qualité (QRM), la Process Analytical Technology (PAT), la libération en temps réel (RTR), la revue qualité des produits (PQR) ainsi que l'encéphalite spongiforme transmissible (EST). De plus un numéro d'identification du site tel que par exemple coordonnées GPS ou numéro DUNS (Data Universal Numbering System) est demandé.

Ces notes explicatives peuvent aussi servir à la préparation d'un SMF pour les fabricants de principes actifs, de produits sanguins et/ou de produits transplants standardisés.

Il est à noter que dès l'entrée en vigueur (30 juin 2011) de la révision du chapitre 4 "Documentation" du guide européen des BPF (applicable en Suisse comme indiqué dans l'annexe 1 de l'Ordonnance du 17 octobre 2001 sur les autorisations dans le domaine des médicaments, OAMèd) le Site Master File (SMF) sera explicitement exigé. De plus le format du SMF tel que décrit dans le document PE 008-4 a également été adopté par l'European Medicines Agency (EMA) (cf. EudraLex-Volume 4 Good manufacturing practice (GMP) Guidelines, Part III : GMP related documents).

Liens internet utiles:

<http://www.picscheme.org/publication.php?id=15>

http://ec.europa.eu/health/files/eudralex/vol-4/2011_site_master_file_en.pdf

Warnung vor möglicherweise gefährlichen chirurgischen Instrumenten

Swissmedic ist darüber in Kenntnis gesetzt worden, dass steril gekennzeichnete chirurgische Einweg-Instrumente mit einer unrechtmässigen CE-Kennzeichnung in der Schweiz in Verkehr gebracht wurden. Es handelt sich dabei um Pinzetten, Arterienklemmen, Dammscheren, Iris-scheren, Kornzangen, Nadelhalter, div. Scheren, scharfe Löffel, Wundhaken, Wundspreizer, Wundversorgungssets und Zangen. Bilder und Details dazu können im Internet eingesehen werden www.swissmedic.ch/md.asp (wählen Sie „Mitteilungen über bestimmte Medizinprodukte“, „Batu“). Als Hersteller können die Firmen Batu Medical Hannover, Batu Medizinaltechnik AG in CH-8455 Rüdlingen, Batu-Vertriebs GmbH Hamburg oder Batu Vertriebs GmbH München auf dem Etikett zur Produktkennzeichnung aufgeführt sein. In unerlaubter Weise wurden die Kennnummern 0482 und 0503 sowie die nicht existierende Kennnummer 4042 zur Kennzeichnung CE0482, CE0503 und CE4042 verwendet.

Aufgrund der unrechtmässigen Kennzeichnung ist nicht gesichert, dass die Produkte alle notwendigen Verfahren für das Inverkehrbringen durchlaufen haben, dies gilt insbesondere auch für das Sterilisationsverfahren. Es kann daher nicht ausgeschlossen werden, dass durch eine mögliche unsachgemäße Sterilisation der Produkte eine Gefährdung bei der Anwendung für den Patienten besteht. Nicht gesichert ist überdies, ob geltende Materialanforderungen eingehalten wurden und die Verpackungen so ausgelegt wurden, dass die Produkte für den angegebenen Verwendungszeitraum steril bleiben.

Derzeit ist nicht bekannt, in welchen Gesundheitseinrichtungen diese Produkte angeboten und in Verkehr gebracht wurden. Kliniken, OP-Praxen, Rettungsdienste und andere Betreiber, die Medizinprodukte der Hersteller-Firmen Batu Medizinaltechnik AG in CH-8455 Rüdlingen, Batu Medical Hannover, Batu-Vertriebs GmbH Hamburg oder Batu Vertriebs GmbH München bezogen haben, werden daher ersucht, die fraglichen Produkte bis auf weiteres auszusondern und nicht zu verwenden. Stellen Sie oder Ihr Umfeld fragliche Produkte fest, empfehlen wir Ihnen dringend, Swissmedic darüber zu informieren.

Diese Information wird potentiell betroffenen Kreisen über verschiedene Wege zugänglich gemacht. Swissmedic hat einen Warnhinweis ins

Internet gestellt. Zusätzlich angeschrieben wurden Spitäler, Kontaktpersonen, Kantonsärzte und Kantonsapotheke.

Kontakt

Swissmedic, Abteilung Medizinprodukte
Hallerstrasse 7
Postfach
CH-3000 Bern 9
Tel. 031 323 22 51 / Fax 031 322 76 46
E-Mail: medical.devices@swissmedic.ch

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

Mise en garde contre des instruments chirurgicaux potentiellement dangereux

Swissmedic a été informé que des instruments chirurgicaux à usage unique certifiés stériles ont été mis sur le marché en Suisse avec un marquage CE non conforme. Il s'agit en l'occurrence de pincettes, de pinces hémostatiques, de ciseaux à épisiotomie, de ciseaux pour l'iris, de pinces à tampon, de porte-aiguille, de divers ciseaux, de curettes tranchantes, crochets pour plaies, d'écarteurs, de kits pour soins de plaies et de pinces. Des images et détails de ces produits peuvent être consultées sur Internet www.swissmedic.ch/md.asp (choisir «Communications concernant des dispositifs médicaux spécifiques», «Batu»).

Peuvent apparaître sur les étiquettes de ces produits l'un des fabricants suivants: Batu Medical Hannover, Batu Medizinaltechnik AG, sise à CH-8455 Rüdlingen, Batu-Vertriebs GmbH Hamburg ou Batu Vertriebs GmbH München. Les numéros d'identification 0482 et 0503 ainsi que le numéro d'identification 4042 inexistant ont été indûment indiqués dans les marquages CE0482, CE0503 et CE4042.

En raison du marquage illicite, il n'est pas garanti que les produits aient subi tous les procédés nécessaires avant la mise sur le marché, et en particulier le procédé de stérilisation. On ne peut donc exclure que l'utilisation de produits ayant pu être stérilisés de manière inappropriée entraîne un risque pour les patients. On ignore en outre si les exigences en vigueur concernant le matériau ont été respectées et si les conditionnements préservent la stérilité des produits concernés jusqu'à la date de péremption indiquée.

On ignore également à l'heure actuelle à quels établissements de soins ces produits ont été proposés et vendus. En conséquence, il est demandé aux cliniques, cabinets chirurgicaux, services d'urgence et autres utilisateurs qui ont acheté des produits fabriqués par les sociétés Batu Medizinaltechnik AG sise à CH-8455 Rüdlingen, Batu Medical Hannover, Batu-Vertriebs GmbH Hamburg ou Batu Vertriebs GmbH München de retirer de leur stock jusqu'à nouvel ordre les produits sujets à caution et de ne pas les utiliser. Par ailleurs, si vous ou vos collègues constatez la présence de produits douteux, veuillez immédiatement en informer Swissmedic.

Cette information est transmise par différents canaux à tous les milieux potentiellement concernés. Swissmedic a ainsi mis en ligne sur son site Internet une mise en garde et un courrier a été adressé aux interlocuteurs des hôpitaux ainsi qu'aux médecins et pharmaciens cancéronaux.

Contact

Swissmedic, Division Dispositifs Médicaux
Hallerstrasse 7
Case postale
CH-3000 Berne 9
Tél. 031 323 22 51 / Fax 031 322 76 46
E-Mail: medical.devices@swissmedic.ch

D'autres informations sur les dispositifs médicaux sont publiées sur Internet à l'adresse www.swissmedic.ch/md.asp

Chargenrückrufe

Präparat:	Caverject 10 µg, Injektionspäparat Caverject 20 µg, Injektionspräparat
Wirkstoff:	Alprostadil
Zulassungsnummer:	52'510
Zulassungsinhaberin:	Pfizer AG
Rückzug der Charge/n:	X04797, Durchstechflaschen 10 µg mit Solvens X01080, Durchstechflaschen 20 µg mit Solvens

Die Firma Pfizer AG hat die oben erwähnten Chargen von Caverject 10 µg und Caverject 20 µg, Injektionspräparat, vorsorglich bis auf Stufe Detailhandel zurückgezogen, da einzelne beigeckte Spritzenadeln (BD Microlane 30G des Herstellers Becton Dickinson) verstopft sein können. Caverject DC 10 µg und 20 µg Zweikammer-Fertigspritzen (Zulassungsnummer 55674) sind nicht betroffen.

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

Retraits de lots

Préparation:	Caverject 10 µg, préparation injectable Caverject 20 µg, préparation injectable
Principe actif:	Alprostadil
No d'autorisation:	52'510
Titulaire de l'autorisation:	Pfizer AG
Retrait du/des lot/s:	X04797, flacon-ampoules à 10 µg avec solvant X01080, flacon-ampoules à 20 µg avec solvant

Par précaution, la société Pfizer AG a retiré du marché les lots susmentionnés de Caverject 10 µg et Caverject 20 µg, préparations injectables, et ce jusqu'au détaillant. En effet, il est possible que certaines aiguilles (BD Microlane 30G du fabricant Becton Dickinson) jointes aux emballages soient bouchées.

Les emballages de Caverject DC 10 µg et 20 µg, seringues à deux compartiments (numéro d'autorisation 55674), ne sont pas concernés.

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

Zum Vertrieb freigegebene Chargen

Lots de fabrication admis à la commercialisation

Zum Vertrieb freigegebene Chargen von Arzneimitteln (1.3.-31.3.2011)
Lots de fabrication de produits thérapeutiques (1.3.-31.3.2011)

Zulassungs- nummer N° de l'autorisation	Präparat Préparation	Zulassungs- inhaberin 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%, Infusions-lösung	CSL Behring AG	0486200014	C-000854	16.03.2011	09.01.2014
52476	Albumin CSL 20%, Infusions-lösung	CSL Behring AG	0528400048	C-000852	16.03.2011	11.01.2014
52476	Albumin CSL 20%, Infusions-lösung	CSL Behring AG	2035100089	C-000851	16.03.2011	11.01.2014
52476	Albumin CSL 20%, Infusions-lösung	CSL Behring AG	0532500027	C-000855	17.03.2011	15.01.2014
52476	Albumin CSL 20%, Infusions-lösung	CSL Behring AG	0486900004	C-000888	24.03.2011	25.01.2014
52476	Albumin CSL 25%, Infusions-lösung	CSL Behring AG	2051000035	C-000886	17.03.2011	22.01.2014
45780 674	Haemate P 1000, Konzentrat Hepatitis-B-Immunglobulin Behring, Injektionslösung	CSL Behring AG CSL Behring AG	87866911A 07346821E	C-000973 C-000974	07.03.2011 07.03.2011	31.10.2013 30.04.2013
57939	Human Albumin 50g/l Baxter, Infusionslösung	Baxter AG	PAA1K084	C-000970	03.03.2011	10.2013
52715	Immunate S/D 1'000 I.E., Injektionspräparat	Baxter AG	VNC3L004	C-001038	25.03.2011	12.2012
52474	Immunine STIM Plus 1200, Injektionspräparat	Baxter AG	VNC1K041	C-000971	04.03.2011	10.2012
57676	Intratect, Infusionslösung	Biotest (Schweiz) AG	B791061	C-001037	24.03.2011	31.01.2013
57469	Kiovig, Infusionslösung	Baxter AG	LE12K345	C-000972	04.03.2011	11.2012
57469	Kiovig, Infusionslösung	Baxter AG	LE12K285	C-000989	10.03.2011	09.2012
57469	Kiovig, Infusionslösung	Baxter AG	LE12L006	C-000990	10.03.2011	12.2012
57469	Kiovig, Infusionslösung	Baxter AG	LE12K332	C-001017	18.03.2011	10.2012
602	Octaplas S/D	Octapharma AG	A104E9501	C-000998	31.03.2011	27.01.2015
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	0486700004	C-000860	08.03.2011	15.01.2014
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2007300015	C-000890	08.03.2011	29.01.2014
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	0511800011	C-000879	10.03.2011	22.01.2014
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	0511800012	C-000880	10.03.2011	22.01.2014
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	0486700003	C-000859	14.03.2011	15.01.2014
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	0511800010	C-000878	16.03.2011	19.01.2014
58314 697	Privigen, Infusionslösung Prolastin, Trockensubstanz zur Herstellung einer Infusions-lösung	CSL Behring AG CRUCELL SWITZER- LAND AG	2049100055 T110011	C-000891 C-000978	17.03.2011 08.03.2011	30.01.2014 30.09.2012
41330	Prothromplex NF 600 I.E., Injektionspräparat	Baxter AG	VNP5L003	C-000994	11.03.2011	01.2014
41330	Prothromplex NF 600 I.E., Injektionspräparat	Baxter AG	VNP5L002	C-001016	17.03.2011	12.2013
500	Redimune 12 g, Trocken- substanz mit Solvens	CSL Behring AG	2006900006	C-000813	03.03.2011	20.12.2013
500	Redimune 3 g, Trocken- substanz mit Solvens	CSL Behring AG	2022300010	C-000877	14.03.2011	23.01.2014
500	Redimune 6 g, Trocken- substanz mit Solvens	CSL Behring AG	0530800026	C-000931	17.03.2011	08.02.2014
500	Redimune 6 g, Trocken- substanz mit Solvens	CSL Behring AG	2049500146	C-000928	21.03.2011	05.02.2014
500	Redimune 6 g, Trocken- substanz mit Solvens	CSL Behring AG	2049500144	C-000905	22.03.2011	31.01.2014
500	Redimune 6 g, Trocken- substanz mit Solvens	CSL Behring AG	2049500145	C-000906	22.03.2011	31.01.2014
500	Redimune 6 g, Trocken- substanz mit Solvens	CSL Behring AG	2049500147	C-000929	22.03.2011	05.02.2014
500	Redimune 6 g, Trocken- substanz mit Solvens	CSL Behring AG	2049500137	C-001018	28.03.2011	19.12.2013
500	Redimune 6 g, Trocken- substanz mit Solvens	CSL Behring AG	2049500138	C-001019	28.03.2011	19.12.2013
500	Redimune 6 g, Trocken- substanz mit Solvens	CSL Behring AG	2049500139	C-001020	28.03.2011	19.12.2013

500	Redimune 6 g, Trocken-substanz mit Solvens	CSL Behring AG	2049500148	C-000930	29.03.2011	05.02.2014
53609	Rhophylac 300, Injektions-lösung	CSL Behring AG	7203500160	C-000791	08.03.2011	22.12.2013
53609	Rhophylac 300, Injektions-lösung	CSL Behring AG	7203500159	C-000790	10.03.2011	22.12.2013
670	TachoSil, Schwamm	Nycomed Pharma AG	10617140	C-001008	15.03.2011	09.2013
670	TachoSil, Schwamm	Nycomed Pharma AG	10621324	C-001009	15.03.2011	10.2013
670	TachoSil, Schwamm	Nycomed Pharma AG	10629912	C-001010	15.03.2011	10.2013
670	TachoSil, Schwamm	Nycomed Pharma AG	10629917	C-001011	15.03.2011	10.2013
53588	Thymoglobuline, Infusions-konzentrat	Genzyme GmbH	C0088	C-000988	09.03.2011	05.2013
52618	Tissucol Duo S 0.5 mL	Baxter AG	VND1L016	C-000952	24.03.2011	31.12.2012
43141	Tissucol Kit 1.0 mL	Baxter AG	VNT1L008	C-000923	01.03.2011	30.06.2012
43141	Tissucol Kit 1.0 mL	Baxter AG	VNT1L009	C-000914	01.03.2011	31.10.2012
43141	Tissucol Kit 1.0 mL	Baxter AG	VNT1L010	C-000924	01.03.2011	31.10.2012
43141	Tissucol Kit 2.0 mL	Baxter AG	VNT1L012	C-000926	02.03.2011	30.09.2012
57739	Vivaglobin, Injektionslösung	CSL Behring AG	05040611L	C-000969	03.03.2011	29.02.2012

Zum Vertrieb freigegebene Chargen von Arzneimitteln (1.3.-31.3.2011)
Lots de fabrication de produits thérapeutiques (1.3.-31.3.2011)

Zulassungs- nummer N° de l'autorisation	Präparat Préparation	Zulassungs- inhaberin Titulaire de l'autorisation	Charge Lot	Prüfungs- nummer N° de contrôle	Freigabe- datum Date de libération	Verfall- datum Date de péremption
Impfstoffe / Vaccins						
681	Boostrix Polio, Injektions-suspension	GlaxoSmithKline AG	AC39B030A	C-000975	07.03.2011	01.2013
637	Boostrix, Injektionssuspension	GlaxoSmithKline AG	AC37B070F/ AC37B070FA	C-000966	01.03.2011	06.2013
637	Boostrix, Injektionssuspension	GlaxoSmithKline AG	AC37B049A/ AC37B049AD	C-000236	07.03.2011	03.2012
628	Encepur N Kinder, Injektions-suspension	Novartis Pharma Schweiz AG	121031A-Z	C-001012	15.03.2011	08.2012
628	Encepur N Kinder, Injektions-suspension	Novartis Pharma Schweiz AG	121031A-Z	C-001013	15.03.2011	08.2012
534	Engerix-B 20, Injektions-suspension	GlaxoSmithKline AG	AHBVB874C/ AHBVB874CC	C-000967	01.03.2011	06.2013
534	Engerix-B 20, Injektions-suspension	GlaxoSmithKline AG	AHBVB963A	C-001053	31.03.2011	09.2013
534	Engerix-B 20, Injektions-suspension	GlaxoSmithKline AG	AHBVB963A	C-001054	31.03.2011	09.2013
57911	Epaxal Junior, Injektions-suspension	CRUCELL SWITZER-LAND AG	3001969	C-000992	22.03.2011	01.2014
57911	Epaxal Junior, Injektions-suspension	CRUCELL SWITZER-LAND AG	3001971	C-001015	29.03.2011	01.2014
683	FSME-Immun 0.25 ml Junior, Suspension zur intramuskulären Injektion	Baxter AG	VNR1K06C	C-000991	10.03.2011	02.2013
450	FSME-Immun CC, Suspension zur intramuskulären Injektion	Baxter AG	VNR1K09B	C-001036	23.03.2011	04.2013
558	Havrix 1440, Injektions-suspension	GlaxoSmithKline AG	AHAVB488A	C-000995	11.03.2011	09.2013
619	Infanrix DTPa-IPV+Hib, Injektionslösung	GlaxoSmithKline AG	A20CA665	C-000976	07.03.2011	03.2013
619	Infanrix DTPa-IPV+Hib, Injektionslösung	GlaxoSmithKline AG	A20CA671	C-001035	22.03.2011	02.2013
640	Infanrix hexa, Injektions-suspension	GlaxoSmithKline AG	A21CB048	C-001034	22.03.2011	04.2013
59147	IXIARO, Injektionssuspension	Novartis Pharma Schweiz AG	JEV10F52	C-001033	22.03.2011	29.02.2012
540	MoRu-Viraten Multidose, Trockenimpfstoff und Lösungsmittel	CRUCELL SWITZER-LAND AG	3001915	C-000950	22.03.2011	08.2012
540	MoRu-Viraten Multidose, Trockenimpfstoff und Lösungsmittel	CRUCELL SWITZER-LAND AG	8000138	C-000951	22.03.2011	09.2012
656	NeisVac-C, Injektions-suspension	Baxter AG	VNS1K11A	C-001014	16.03.2011	11.2013
615	Priorix, Trockensubstanz und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	GlaxoSmithKline AG	AMJRC135A/ A69CC499A	C-000968	01.03.2011	10.2012
615	Priorix, Trockensubstanz und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	GlaxoSmithKline AG	AMJRB872A	C-000977	07.03.2011	12.2012
58158	Priorix-Tetra, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	GlaxoSmithKline AG	AMRVA105A	C-001055	31.03.2011	04.2012
592	Twinrix 720/20, Injektions-suspension	GlaxoSmithKline AG	AHABB230A/ AHABB230AH	C-000965	01.03.2011	10.2013
592	Twinrix 720/20, Injektionssuspension	GlaxoSmithKline AG	AHABB216A	C-000996	11.03.2011	09.2013

Neuzulassungen / Nouvelles autorisations

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01 Andreamag mit Orangenaroma, Brausetabletten

02 Andreamag mit Himbeeraroma, Brausetabletten

Andreabal AG, Binningerstrasse 95, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 62185	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.1.	24.03.2011
Zusammensetzung	01 magnesium 300 mg ut magnesii oxidum ponderosum, aromatica, saccharinum natricum, natrii cyclamas, aspartatum, excipiens pro compresso. 02 magnesium 300 mg ut magnesii oxidum ponderosum, arom.: saccharinum natricum, natrii cyclamas, aspartatum, vanillinum et alia, excipiens pro compresso.		
Anwendung	Magnesium-Präparat		
Packung/en	01 001 20 Tablette(n) 002 60 Tablette(n) 02 003 20 Tablette(n) 004 60 Tablette(n)	D D D D	
Bemerkung			
Gültig bis	23.03.2016		

01 Acalypha indica / Arnica montana comp., Tropfen

Regena AG, Riedholzstrasse 1, 6030 Ebikon

Zul.-Nr.: 60657	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	31.03.2011
Zusammensetzung	01 acalypha indica D10, aconitum napellus D20, alchemilla vulgaris D4, arnica montana D8, bellis perennis D4, calendula officinalis D6, capsella bursa-pastoris D6, carbo animalis D12, hamamelis virginiana D6, hypericum perforatum D8 ana partes 1 ml, excipiens ad solutionem pro 10 ml, corresp. ethanolum 50 % V/V.		
Anwendung			
Bemerkung	Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.		
Gültig bis	30.03.2016		

01 Acidum silicum / Causticum hahnemanni comp. Tropfen

Regena AG, Riedholzstrasse 1, 6030 Ebikon

Zul.-Nr.: 60510	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	31.03.2011
Zusammensetzung	01	acidum silicum D8, aesculus hippocastanum D3, aluminii oxidum D12, argenti nitras D12, causticum hahnemanni D4, graphites D12, hydrargyri subchloridum D9, magnesii subcarbonas D12, petroleum rectificatum D6, pimpinella alba e radice recente D2, sanguinaria canadensis D4 ana partes 0.91 ml, excipiens ad solutionem pro 10 ml, corresp. ethanolum 48 % V/V.	
Anwendung			
Bemerkung	Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.		
Gültig bis	30.03.2016		

01 Alfuzosin Pfizer 10 mg, Retardtabletten

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 61468	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	16.03.2011
Zusammensetzung	01	alfuzosini hydrochloridum 10 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung	Symptomatische Behandlung der funktionellen Störungen der gutartigen Prostatahyperplasie		
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
	002	90 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis	15.03.2016		

01 Anastrozol Helvepharm 1mg, Filmtabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 61533	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	11.03.2011
Zusammensetzung	01	anastrozolum 1 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung	Oncologicum		
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
	002	98 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis	10.03.2016		

01 Angelica archangelica / Kalium stibyltartaricum comp., Tropfen

Regena AG, Riedholzstrasse 1, 6030 Ebikon

Zul.-Nr.: 60615	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	31.03.2011
Zusammensetzung	01	agave americana e foliis recentibus D3, angelica archangelica e radice siccata D8, arsenii triiodidum D8, bellis perennis D2, carbo animalis D10, echinacea angustifolia D4, graphites D20, hepar sulfuris D10, kalii stibyli tartras D12, chamomilla recutita D4 ana partes 1 ml, ad solutionem 10 ml.	
Anwendung			
Bemerkung	Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.		
Gültig bis	30.03.2016		

01 Apis cum Levistico D3, Ampullen

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59995	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	11.03.2011
Zusammensetzung	01	apis cum levistico D3 1000 mg, glycerolum (85 per centum), aqua ad injectabilia, pro vitro 1 ml.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.	
		Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen.	
Gültig bis		10.03.2016	

01 Aristolochia clematitis / Conium meculatum comp., Tropfen

Regena AG, Riedholzstrasse 1, 6030 Ebikon

Zul.-Nr.: 60619	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	31.03.2011
Zusammensetzung	01	aesculus hippocastanum D8, agave americana e foliis recentibus D12, aranea diadema D20, aristolochia clematitis D24, carbo animalis D20, conium maculatum D30, galium aparine D3, solanum dulcamara C6, spongilla lacustris D20, viscum album D4 ana partes 1 ml, ad solutionem 10 ml, corresp. ethanolum 50 % V/V.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		30.03.2016	

02 Brinavess 500 mg, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 61304	Abgabekategorie: B	Index: 02.02.0.	16.03.2011
Zusammensetzung	02	vernakalanti hydrochloridum 500 mg corresp. vernakalantum 452.5 mg, acidum citricum monohydricum, natrii chloridum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 25 ml.	
Anwendung		Antiarrhythmikum	
Packung/en	003	1 Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		vernakalantum, DCI = NAS (neuer Wirkstoff); vernakalanti hydrochloridum, DCI mod. = NAS (neuer Wirkstoff)	
Gültig bis		15.03.2016	

01 Capsella bursa-pastoris, ethanol. Infusum D4, Augentropfen

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59774	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	11.03.2011
Zusammensetzung	01	capsella bursa-pastoris, ethanol. Infusum D4 1 ml, ad solutionem.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.	
		Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen.	
Gültig bis		10.03.2016	

01 Carbo animalis / Graphites comp., Tropfen

Regena AG, Riedholzstrasse 1, 6030 Ebikon

Zul.-Nr.: 60656	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	31.03.2011
Zusammensetzung	01 agave americana e foliis recentibus D3, arsenii triiodidum D8, bellis perennis D2, carbo animalis D8, echinacea angustifolia D3, graphites D20, hepar sulfuris D10, chamomilla recutita D4 ana partes 1.25 ml, ad solutionem 10 ml, corresp. ethanolum 48 % V/V.		
Anwendung			
Bemerkung	Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.		
Gültig bis	30.03.2016		

01 Carboneum sulfuratum / Helleborus niger comp., Tropfen

Regena AG, Riedholzstrasse 1, 6030 Ebikon

Zul.-Nr.: 60661	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	31.03.2011
Zusammensetzung	01 acidum arsenicosum D60, arnica montana D12, carbo animalis D20, carboneum sulfuratum D12, conium maculatum D12, delphinium staphisagria D10, helleborus niger D12, chamomilla recutita D6, rhus toxicodendron D20, stibii sulfidum nigrum D12 ana partes 1 ml, excipiens ad solutionem pro 10 ml, corresp. ethanolum 50 % V/V.		
Anwendung			
Bemerkung	Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.		
Gültig bis	30.03.2016		

01 Cefuroxim Pfizer i.v. 750 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung**02 Cefuroxim Pfizer i.v. 1,5 g, Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 61680	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.3.	07.03.2011
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	001 1 x 750 mg Durchstechflaschen	A
	02	002 10 x 750 mg Durchstechflaschen	A
	02	003 1 x 1,5 g Durchstechflaschen	A
	04	004 10 x 1,5 g Durchstechflaschen	A
Bemerkung			
Gültig bis	06.03.2016		

01 Chondrodendron / Pimpinella comp., Tropfen

Regena AG, Riedholzstrasse 1, 6030 Ebikon

Zul.-Nr.: 60663	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	18.03.2011
Zusammensetzung	01	acidum nitricum D6, aluminii oxidum D12, argenti nitras D20, pareira brava D2, kalii dichromas D8, pimpinella alba D2, sulfur D12 ana partes ad solutionem, corresp. ethanolum 51 % V/V.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		17.03.2016	

01 Clindamycin Pfizer, Granulat zur Herstellung einer Lösung

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 61897	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.92	10.03.2011
Zusammensetzung	01	clindamycinum 75 mg ut clindamycini-2 palmitatis hydrochloridum, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 214, excipiens ad granulatum corresp. solutio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001 80 ml	A
Bemerkung			
Gültig bis		09.03.2016	

01 Clindamycin Pfizer 150 mg, Kapseln**02 Clindamycin Pfizer 300 mg, Kapseln**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 61556	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.92	10.03.2011
Zusammensetzung	01	clindamycinum 150 mg ut clindamycini hydrochloridum, excipiens pro capsula.	
	02	clindamycinum 300 mg ut clindamycini hydrochloridum, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001 16 Kapsel(n)	A
	02	002 16 Kapsel(n)	A
Bemerkung			
Gültig bis		09.03.2016	

01 Clindamycin Phosphat Pfizer i.v./i.m. 300 mg, Injektionslösung**02 Clindamycin Phosphat Pfizer i.v./i.m. 600 mg, Injektionslösung**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 61898	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.92	10.03.2011
Zusammensetzung	01	clindamycinum 300 mg ut clindamycini phosphas, dinatrii edetas, conserv.: alcohol benzylicus 18 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	clindamycinum 600 mg ut clindamycini phosphas, dinatrii edetas, conserv.: alcohol benzylicus 36 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001 1 x 2 ml Ampulle	A
		002 10 x 2 ml Ampulle	A
	02	003 1 x 4 ml Ampulle	A
		004 10 x 4 ml Ampulle	A
Bemerkung			
Gültig bis		09.03.2016	

01 Cremolan Crème

Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 62089	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	23.03.2011
Zusammensetzung	01	ureum 100 mg, conserv.: E 218, excipiens ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Trockene Haut	
Packung/en	01	001 100 ml	D
		002 300 ml	D
Bemerkung			
Gültig bis		22.03.2016	

01 Docetaxel-Mepha 20 mg/0,5 ml, Infusionskonzentrat**02 Docetaxel-Mepha 80 mg/2 ml, Infusionskonzentrat**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 61277	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	24.03.2011
Zusammensetzung	01	docetaxelum 20 mg, acidum citricum anhydricum, ethanolum anhydricum, polysorbatum 80 ad solutionem pro 0.5 ml. Diluens: ethanolum anhydricum 140.16 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.	
	02	docetaxelum 80 mg, acidum citricum anhydricum, ethanolum anhydricum, polysorbatum 80 ad solutionem pro 2 ml. Diluens: ethanolum anhydricum 560.52 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 6.0 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001 1 + 1 Durchstechflasche(n)	A
	02	002 1 + 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung			
Gültig bis		23.03.2016	

01 Fucus vesiculosus / Phyllitis scolopendrium comp., Tropfen

Regena AG, Riedholzstrasse 1, 6030 Ebikon

Zul.-Nr.: 60669	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	31.03.2011
Zusammensetzung	01	adonis vernalis D3, alchemilla vulgaris D2, arnica montana D3, carbo vegetabilis D6, fucus vesiculosus D2, hyssopus officinalis e herba recenti D2, nasturtium officinale D2, phyllitis scolopendrium D2, phytolacca americana D4 ana partes 1.11 ml, excipiens ad solutionem pro 10 ml, corresp. ethanolum 49 % V/V.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		30.03.2016	

01 Herbamel Halspastillen

F. Hunziker & Co AG, Heimstrasse 18, 8953 Dietikon

Zul.-Nr.: 61436	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	09.03.2011
Zusammensetzung	01	glycerolum 27.6 mg, specierum pectoralium extractum 10.4 mg, aromatica, conserv.: E 202, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Lindernd bei Heiserkeit und Halsweh	
Packung/en	01	001 220 g	E
Bemerkung			
Gültig bis		08.03.2016	

01 Hirudo comp., Globuli velati

Wala Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60346	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	10.03.2011
Zusammensetzung	01	aesculus hippocastanum e semine ferm D2 10 mg, hamamelis virginiana ferm D2 10 mg, hirudo medicinalis D5 10 mg, hydrargyrum metallicum D14 10 mg, paeonia officinalis ferm D2 10 mg, pulsatilla vulgaris e floribus ferm D2 10 mg, saccharum q.s. ad globulos pro 1 g.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		09.03.2016	

01 Hydrochinon D8 D12 D30 D200, Injektionslösung

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 58930	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	18.03.2011
Zusammensetzung	01	hydrochinonum D8 275 mg, hydrochinonum D12 275 mg, hydrochinonum D30 275 mg, hydrochinonum D200 275 mg, natrii chloridum, pro vitro 1.1 ml.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		17.03.2016	

01 Hydroxychloroquine Zentiva, comprimés pelliculés
 Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin

N° d'AMM: 62215	Catégorie de remise: B	Index: 08.04.1.	22.03.2011
Composition	01	hydroxychloroquini sulfas 200 mg, excipiens pro compressso obducto.	
Indication		Paludisme, lupus érythémateux, polyarthrite chronique	
Conditionnements	01	001 30 comprimé(s)	B
Remarque			
Valable jusqu'au		21.03.2016	

01 Kalium aceticum comp. D6, Ampullen (s.c.)

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59991	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	11.03.2011
Zusammensetzung	01	kalium aceticum comp. D6, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.	
		Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen.	
Gültig bis		10.03.2016	

01 Knautia arvensis / Petroleum rectificatum comp., Tropfen

Regena AG, Riedholzstrasse 1, 6030 Ebikon

Zul.-Nr.: 60672	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	30.03.2011
Zusammensetzung	01	arctium lappa D3, inula helenium D4, juniperus communis D4, knautia arvensis D4, levisticum officinale D4, petroleum rectificatum D6 ana partes 1.67 ml, ad solutionem 10 ml, corresp. ethanolum 50 % V/V.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		29.03.2016	

01 Leptospermum scoparium TM, Tropfen

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 59058	Abgabekategorie: C/D	Index: 20.01.0.	09.03.2011
Zusammensetzung	01	leptospermum scoparium e apic. ramorum siccum TM, ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 70 % V/V.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.	
		Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen.	
		Die Urtinktur (TM) und die Potenz D1 werden in der Abgabekategorie C und ab der Potenz D2 und Folgepotenzen in der Abgabekategorie D zugelassen.	
Gültig bis		08.03.2016	

01 Letrozol-Teva 2,5 mg, Filmtabletten

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 60394	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	28.03.2011
Zusammensetzung	01	letrozolum 2.5 mg, color.: E 102, E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Cytostatikum	
Packung/en	01	30 Tablette(n)	B
	002	100 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		27.03.2016	

01 Lev Desitin 250 mg, Minipacks mit Mini-Filmtabletten**02 Lev Desitin 500 mg, Minipacks mit Mini-Filmtabletten****03 Lev Desitin 1000 mg, Minipacks mit Mini-Filmtabletten**

Desitin Pharma GmbH, Hammerstrasse 47, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 62069	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	08.03.2011
Zusammensetzung	01	levetiracetamum 250 mg, excipiens pro compressi obducti pro charta.	
	02	levetiracetamum 500 mg, excipiens pro compressi obducti pro charta.	
	03	levetiracetamum 1000 mg, excipiens pro compressi obducti pro charta.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	30 Tablette(n)	B
	02	20 Tablette(n)	B
	003	100 Tablette(n)	B
	004	200 Tablette(n)	B
	03	30 Tablette(n)	B
	005	100 Tablette(n)	B
	006	200 Tablette(n)	B
	007		
Bemerkung			
Gültig bis		07.03.2016	

01 Levetiracetam Spirig 250 mg, Filmtabletten
02 Levetiracetam Spirig 500 mg, Filmtabletten
03 Levetiracetam Spirig 1000 mg, Filmtabletten
 Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 61499	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	08.03.2011
Zusammensetzung	01	levetiracetatum 250 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	02	levetiracetatum 500 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	03	levetiracetatum 1000 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
	02	002 20 Tablette(n)	B
	03	003 100 Tablette(n)	B
	04	004 200 Tablette(n)	B
	05	005 30 Tablette(n)	B
	06	006 100 Tablette(n)	B
	07	007 200 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		07.03.2016	

01 Marmor D6/Stibium D6 aa, Ampullen (s.c.)

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59986	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	18.03.2011
Zusammensetzung	01	marmor D6, stibium metallicum praeparatum D6 ana partes 500 mg, pro vitro 1 ml.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		17.03.2016	

01 Mel comp., Augentropfen

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59982	Abgabekategorie: C	Index: 20.02.0.	18.03.2011
Zusammensetzung	01	foeniculi fructus, ethanol. Decoctum D1 10 mg, mel D6 330 mg, nontronit D12 330 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		17.03.2016	

01 Melissosan Halspastillen

F. Hunziker & Co AG, Heimstrasse 18, 8953 Dietikon

Zul.-Nr.: 61408	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	09.03.2011
Zusammensetzung	01	glycerolum 13.9 mg, melissae extractum spissum 4.7 mg, acidum ascorbicum 3.2 mg, aromatica, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Lindernd bei Heiserkeit und Halsweh	
Packung/en	01	220 g	E
Bemerkung			
Gültig bis		08.03.2016	

01 Menveo, Lyophilisat und Lösung

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 60079	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	10.03.2011
Zusammensetzung	01	I) Vaccinum conjugatum in praeparatio cryodesiccata: polysaccharida neisseriae meningitidis A 10 µg conjugatum cum proteinum corynebacteriae diphtheriae CRM 197, kali dihydrogenophosphas, saccharum, pro vitro. II) Vaccini conjugati in solutio: polysaccharida neisseriae meningitidis C 5 µg conjugatum cum proteinum corynebacteriae diphtheriae CRM 197 7.1-12.5 µg, polysaccharida neisseriae meningitidis W 5 µg conjugatum cum proteinum corynebacteriae diphtheriae CRM 197 3.3-8.3 µg, polysaccharida neisseriae meningitidis Y 5 µg conjugatum cum proteinum corynebacteriae diphtheriae CRM 197 5.6-10 µg, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas dihydricus, aqua q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Meningokokken-Meningitis der Serogruppen A, C, W135 und Y	
Packung/en	01	1 Durchstechflasche	B
Bemerkung			
Gültig bis		09.03.2016	

02 Mirtazapin Streuli 30 mg, Filmtabletten**03 Mirtazapin Streuli 45 mg, Filmtabletten**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 61344	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	31.03.2011
Zusammensetzung	02	mirtazapinum 30 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	mirtazapinum 45 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	02	10 Tablette(n)	B
	002	30 Tablette(n)	B
	003	100 Tablette(n)	B
	03	30 Tablette(n)	B
	005	100 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		30.03.2016	

A

01 Montelukast Sandoz 10 mg, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 61222	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.5.	23.03.2011
Zusammensetzung	01	montelukastum 10 mg ut natrii montelukastum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Asthma bronchiale, allergische Rhinitis	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
	002	98 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		22.03.2016	

01 Montelukast Sandoz 4 mg, Kautabletten**02 Montelukast Sandoz 5 mg, Kautabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 61223	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.5.	23.03.2011
Zusammensetzung	01	montelukastum 4 mg ut natrii montelukastum, aromatica, aspartamum, color.: E 129, excipiens pro compresso.	
	02	montelukastum 5 mg ut natrii montelukastum, aromatica, aspartamum, color.: E 129, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Asthma bronchiale, allergische Rhinitis	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
	002	98 Tablette(n)	B
	02	003 28 Tablette(n)	B
	004	98 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		22.03.2016	

01 Nplate, 250 mcg Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung**02 Nplate, 500 mcg Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung**

Amgen Switzerland AG, Zählerweg 6, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 61541	Abgabekategorie: A	Index: 06.99.0.	29.03.2011
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: romiplostim 375 µg, mannitolum, saccharum, histidinum, polysorbatum 20 *, pro vitro. Solvens: aqua ad inyectabilia 0.72 ml. Corresp. in solutione recenter reconstituta romiplostim 375 µg pro 0.75 ml corresp. romiplostim 250 µg pro 0.5 ml.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: romiplostim 625 µg, mannitolum, saccharum, histidinum, polysorbatum 20 *, pro vitro. Solvens: aqua ad inyectabilia 1.2 ml. Corresp. in solutione recenter reconstituta romiplostim 625 µg pro 1.25 ml corresp. romiplostim 500 µg pro 1 ml.	
Anwendung		Chronische (idiopathische) immunthrombozytopenische Purpura (ITP)	
Packung/en	01	001 1 Set	A
	02	002 1 Set	A
Bemerkung		* aus gentechnisch verändertem Mais hergestellt	
Gültig bis		28.03.2016	

01 Oxaliplatin Fresenius LYO 50 mg, Lyophilisat zur Infusion**02 Oxaliplatin Fresenius LYO 100 mg, Lyophilisat zur Infusion**

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

Zul.-Nr.: 61685	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	04.03.2011
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: oxaliplatinum 50 mg, lactosum monohydricum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: oxaliplatinum 100 mg, lactosum monohydricum, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
	02	002 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Zulassung gemäss Artikel 13 HMG (SR 812.21)	
Gültig bis		03.03.2016	

02 Oxaliplatin-Teva liquid 50 mg/10 ml, Infusionskonzentrat**03 Oxaliplatin-Teva liquid 100 mg/20 ml, Infusionskonzentrat****04 Oxaliplatin-Teva liquid 200 mg/40 ml, Infusionskonzentrat**

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 61688	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	04.03.2011
Zusammensetzung	02	oxaliplatinum 50 mg, lactosum monohydricum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	03	oxaliplatinum 100 mg, lactosum monohydricum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
	04	oxaliplatinum 200 mg, lactosum monohydricum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 40 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	02	001 1 Durchstechflasche(n)	A
	03	002 1 Durchstechflasche(n)	A
	04	003 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Zulassung gemäss Artikel 13 HMG (SR 812.21)	
Gültig bis		03.03.2016	

01 Pamorelin LA 22,5 mg, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 61238	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.2.	09.03.2011
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: triptorelinum 22.5 mg ut triptorelini pamoas hydricus, copoly(dl-lactidum-glycolidum),mannitolum, carmellosum naticum, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: aqua ad inyectabilia 2 ml pro vitro.	
Anwendung		Synthetisches Analogon des natürlichen GnRH/LH-RH	
Packung/en	01	001 1 Set	A
Bemerkung			
Gültig bis		08.03.2016	

01 Pantoral-Teva, Filmtabletten

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 61493	Abgabekategorie: C	Index: 04.99.0.	18.03.2011
Zusammensetzung	01	pantoprazolum 20 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		kurzzeitige Behandlung von Refluxsymptomen bei Erwachsenen	
Packung/en	01	001 7 Tablette(n) C 002 14 Tablette(n) C 003 7 Tablette(n) C 004 14 Tablette(n) C	
Bemerkung			
Gültig bis		17.03.2016	

01 Plumbeum aceticum comp., Tropfen

Wemedis Pharma GmbH, Zeughausstrasse 13, 9053 Teufen AR

Zul.-Nr.: 60168	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	10.03.2011
Zusammensetzung	01	arnica montana e floribus siccatis Glückselig D2 0.06 ml, kaolinum ponderosum spag. Glückselig D2 0.12 ml, camphora D3 0.07 ml, chelidonium majus ex herba recenti spag. Glückselig D7 0.07 ml, cupri sulfas pentahydricus D4 0.12 ml, kalii nitras D3 0.20 ml, plumbeum aceticum spag. Glückselig D4 0.07 ml, stibii sulfidum nigrum D8 0.08 ml, valeriana officinalis Glückselig D1 0.07 ml, zincum metallicum D8 0.07 ml, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 31 % V/V.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		09.03.2016	

01 Prunus spinosa Summitates D8, Augentropfen

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59620	Abgabekategorie: C	Index: 20.02.0.	18.03.2011
Zusammensetzung	01	prunus spinosa e summitatibus D8 1 ml, ad solutionem.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen.	
Gültig bis		17.03.2016	

01 Salofalk 1000 mg, Rektalschaum

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

N° d'AMM: 59777	Catégorie de remise: B	Index: 04.09.0.	08.03.2011
Composition	01	mesalazinum 1000 mg, propylenglycolum, antiox.: E 223, propellantia et excipiens ad suspensionem pro dosi.	
Indication		Colite ulcéreuse	
Conditionnements	01	001 80 g	B
Remarque			
Valable jusqu'au		07.03.2016	

01 Tamsulosin Sandoz eco 0.4mg, Retardkapseln

Sandoz Pharmaceuticals AG, Hinterbergstrasse 24, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 62112	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	15.03.2011
Zusammensetzung	01	tamsulosini hydrochloridum 0.4 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		benigne Prostatahyperplasie	
Packung/en	01	10 Kapsel(n)	B
	002	30 Kapsel(n)	B
	003	100 Kapsel(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		14.03.2016	

01 Terbinafin Pfizer 125 mg, Tabletten**02 Terbinafin Pfizer 250 mg, Tabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 61457	Abgabekategorie: B	Index: 08.06.0.	29.03.2011
Zusammensetzung	01	terbinafinum 125 mg ut terbinafini hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
	02	terbinafinum 250 mg ut terbinafini hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	14 Tablette(n)	B
	02	14 Tablette(n)	B
	003	28 Tablette(n)	B
	004	56 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		28.03.2016	

01 Valsartan Spirig 40 mg, Filmtabletten**02 Valsartan Spirig 80 mg, Filmtabletten****03 Valsartan Spirig 160 mg, Filmtabletten**

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 61324	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	02.03.2011
Zusammensetzung	01	valsartanum 40 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	valsartanum 80 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	valsartanum 160 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	28 Tablette(n)	B
	02	28 Tablette(n)	B
	003	98 Tablette(n)	B
	03	28 Tablette(n)	B
	005	98 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		01.03.2016	

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 ACC eco 600, Granulat

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 55622	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	24.03.2011
Zusammensetzung	01	acetylcysteinum 600 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, antiox.: E 320, excipiens ad granulatum pro charta.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	01	10 Sachet(s)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.02.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.02.2017	

01 Activital forte, Brausepulver

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

Zul.-Nr.: 55495	Abgabekategorie: D	Index: 07.98.0.	10.03.2011
Zusammensetzung	01	arginini aspartas 5 g, magnesii aspartas dihydricus 2.4 g, arom.: aspartamum et alia, antiox.: E 320, excipiens ad granulatum pro charta 9.1 g.	
Anwendung		Roborans	
Packung/en	01	10 Sachet(s)	D
	010	20 Sachet(s)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.08.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		13.08.2016	

01 Actonel 75 mg, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 58359	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	21.03.2011
Zusammensetzung	01	natrii risedronas 75 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Osteoporose	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.07.2010 (Umwandlung Zulassungsart)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		30.06.2015	

01 Alfuzosine Uno Winthrop 10 mg, comprimés retard
 Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin

N° d'AMM: 57846	Catégorie de remise: B	Index: 05.99.0.	17.03.2011
Composition	01	alfuzosini hydrochloridum 10 mg, excipiens pro compresso.	
Indication		hyperplasie bénigne de la prostate	
Conditionnements	01	001 10 comprimé(s)	B
		002 30 comprimé(s)	B
		003 90 comprimé(s)	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 01.05.2007 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		10.08.2016	

01 Algifor-L 200, comprimés filmés**02 Algifor-L forte 400, comprimés filmés**

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

N° d'AMM: 55766	Catégorie de remise: D	Index: 07.10.1.	22.03.2011
Composition	01	ibuprofenum 200 mg ut ibuprofenum lysinum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	ibuprofenum 400 mg ut ibuprofenum lysinum, excipiens pro compresso obducto.	
Indication		Analgésique	
Conditionnements	01	021 20 comprimé(s)	D
	02	041 10 comprimé(s)	D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28 juillet 2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		25.07.2016	

01 Alpinamed Arnica-Gel mit Spilanthes, Gel

Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 47762	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	08.03.2011
Zusammensetzung	01	spilanthis oleraceae floris extractum ethanolicum liquidum 200 mg, ratio: 1:10, arnicae floris extractum ethanolicum liquidum 100 mg, ratio: 1:10, arnicae radicis extractum ethanolicum liquidum 50 mg, ratio: 1:10, propylenglycolum, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Einreibemittel bei stumpfen Traumen	
Packung/en	01	014 100 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. Oktober 2010 (Änderung Präparatename, früher: Alpina Arnica-Gel mit Spilanthes, Gel)	
Gültig bis		19.12.2015	

01 Alpinamed Ringelblumen Salbe, Salbe

Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 49817	Abgabekategorie: D	Index: 10.06.0.	08.03.2011
Zusammensetzung	01	calendulae herbae recentis extractum propylenglycolicum/ethanolicum liquidum 250 mg, ratio: 1:2.3, calendulae floris recentis extractum isopropylicum/myristicum/ethanolicum oleosum liquidum 50 mg, ratio: 1:4, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei kleineren Hautverletzungen	
Packung/en	01	010 100 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29. September 2008 (Änderung Präparatename, früher: Alpina Ringelblumensalbe, Salbe)	
Gültig bis		11.11.2013	

02 Alpinamed Ruscovarin Venen Gel

Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 49147	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	08.03.2011
Zusammensetzung	02	rusci aculeati rhizomae recentis extractum ethanolicum liquidum 390 mg corresp. ruscogenina 0.5 mg, ratio: 1:1.5-2.5, heparinum natricum 250 U.I., propylenglycol, aromatica, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Venenbeschwerden	
Packung/en	02	031 100 g 058 200 g	D D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30. September 2008 (Änderung Präparatename, früher: Ruscovarin, Salbengel)	
Gültig bis		13.11.2013	

01 Alpinamed Wallwurz-Gel, Gel

Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 46474	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	08.03.2011
Zusammensetzung	01	symphyti radicis recentis extractum ethanolicum liquidum 350 mg, ratio: 1:3-4, hyperici herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 50 mg, ratio: 1:1.5-2.5, calendulae herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 50 mg, ratio: 1:1.5-2.5, echinaceae purpureae herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 25 mg, ratio: 1:1.5-2.5, menthae piperitae recentis extractum ethanolicum liquidum 25 mg, ratio: 1:1.5-2.5, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Einreibemittel bei stumpfen Traumen	
Packung/en	01	015 100 g 023 200 g	D D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19. Juni 2009 (Änderung Präparatename, früher: Alpina Wallwurz-Gel, Gel)	
Gültig bis		18.08.2014	

01 Amavita Nieren- und Balsendragées

Iromedica AG, Haggerstrasse 45, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 58185	Abgabekategorie: D	Index: 05.02.0.	14.03.2011
Zusammensetzung	01	uvae ursi extractum aquosum siccum 108-120 mg, DER: 4-5:1, betulae extractum aquosum siccum 46.25 mg, DER: 4.5-5.5:1, solidaginis serotinae extractum ethanolicum siccum 40 mg, DER: 4-6:1, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Reizungen der Harnwege	
* Packung/en	01	001 20 Dragée(s)	D
		002 60 Dragée(s)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.07.2007 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 60 Dragées)	
Gültig bis		03.07.2012	

01 Amilorid HCT Helvepharm, Tabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 47797	Abgabekategorie: B	Index: 05.01.0.	22.03.2011
Zusammensetzung	01	amiloridi hydrochloridum anhydricum 5 mg, hydrochlorothiazidum 50 mg, color.: E 110, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Diuretikum, Antihypertonikum	
Packung/en	01	039 20 Tablette(n)	B
		047 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13. Juli 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.06.2016	

01 Ancopir, Dragées

Dr. Grossmann AG Pharmaca, Hardstrasse 25, 4127 Birsfelden

Zul.-Nr.: 34662	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.4.	24.05.2011
Zusammensetzung	01	thiamini nitras 200 mg, pyridoxini hydrochloridum 100 mg, cyanocobalaminum 0.3 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Vitamin B1, B6, B12-Präparat	
Packung/en	01	010 20 Dragée(s)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.05.2006 (Erneute Zulassung nach Erlösung in Folge Ablauf der Gültigkeit der Zulassung)	
Gültig bis		23.05.2016	

01 Ancopir, Injektionslösung

Dr. Grossmann AG Pharmaca, Hardstrasse 25, 4127 Birsfelden

Zul.-Nr.: 28486	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.4.	24.05.2011
Zusammensetzung	01	thiamini hydrochloridum 200 mg, pyridoxini hydrochloridum 50 mg, cyanocobalaminum 1 mg, lidocaini hydrochloridum 10 mg, sorbitolum, conserv.: E 218 1.6 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Vitamin B1, B6, B12-Präparat	
Packung/en	01	014 5 x 2 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.05.2006 (Erneute Zulassung nach Erlösung in Folge Ablauf der Gültigkeit der Zulassung)	
Gültig bis		23.05.2016	

- 01 Aranesp 10 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze**
02 Aranesp 15 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze
03 Aranesp 20 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze
04 Aranesp 30 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze
05 Aranesp 40 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze
06 Aranesp 50 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze
07 Aranesp 60 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze
08 Aranesp 80 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze
09 Aranesp 100 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze
10 Aranesp 150 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze
11 Aranesp 300 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze
12 Aranesp 500 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze
13 Aranesp 130 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze

Amgen Switzerland AG, Zählerweg 6, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 55725	Abgabekategorie: A	Index: 06.07.3.	28.03.2011
Zusammensetzung	01	darbepoetinum alfa 10 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80 *, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 0.4 ml corresp., darbepoetinum alfa 25 µg/ml.	
	02	darbepoetinum alfa 15 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80 *, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 0.375 ml corresp., darbepoetinum alfa 40 µg/ml.	
	03	darbepoetinum alfa 20 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80 *, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml corresp., darbepoetinum alfa 40 µg/ml.	
	04	darbepoetinum alfa 30 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80 *, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml corresp., darbepoetinum alfa 100 µg/ml.	
	05	darbepoetinum alfa 40 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80 *, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 0.4 ml corresp., darbepoetinum alfa 100 µg/ml.	
	06	darbepoetinum alfa 50 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80 *, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml corresp., darbepoetinum alfa 100 µg/ml.	
	07	darbepoetinum alfa 60 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80 *, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml corresp., darbepoetinum alfa 200 µg/ml.	
	08	darbepoetinum alfa 80 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80 *, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 0.4 ml corresp., darbepoetinum alfa 200 µg/ml.	

	09	darbepoetinum alfa 100 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80 *, aqua ad iniecatibilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml corresp., darbepoetinum alfa 200 µg/ml.
	10	darbepoetinum alfa 150 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80 *, aqua ad iniecatibilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml corresp., darbepoetinum alfa 500 µg/ml.
	11	darbepoetinum alfa 300 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80 *, aqua ad iniecatibilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml corresp., darbepoetinum alfa 500 µg/ml.
	12	darbepoetinum alfa 500 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80 *, aqua ad iniecatibilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	13	darbepoetinum alfa 130 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80 *, aqua ad iniecatibilia q.s. ad solutionem pro 0.65 ml corresp., darbepoetinum alfa 200 µg/ml.
Anwendung		Stimulierung der Erythropoese
* Packung/en	01	002 1 Spritze(n) A 004 4 Spritze(n) A
	02	006 1 Spritze(n) A 008 4 Spritze(n) A 053 1 Spritze(n) mit Nadelschutz A 054 4 Spritze(n) mit Nadelschutz A
	03	010 1 Spritze(n) A 012 4 Spritze(n) A 055 1 Spritze(n) mit Nadelschutz A 056 4 Spritze(n) mit Nadelschutz A
	04	014 1 Spritze(n) A 016 4 Spritze(n) A 057 1 Spritze(n) mit Nadelschutz A 058 4 Spritze(n) mit Nadelschutz A
	05	018 1 Spritze(n) A 020 4 Spritze(n) A 059 1 Spritze(n) mit Nadelschutz A 060 4 Spritze(n) mit Nadelschutz A
	06	022 1 Spritze(n) A 024 4 Spritze(n) A 061 1 Spritze(n) mit Nadelschutz A 062 4 Spritze(n) mit Nadelschutz A
	07	026 1 Spritze(n) A 028 4 Spritze(n) A 063 1 Spritze(n) mit Nadelschutz A 064 4 Spritze(n) mit Nadelschutz A
	08	030 1 Spritze(n) A 032 4 Spritze(n) A 065 1 Spritze(n) mit Nadelschutz A 066 4 Spritze(n) mit Nadelschutz A
	09	034 1 Spritze(n) A 036 4 Spritze(n) A 067 1 Spritze(n) mit Nadelschutz A

	068	4 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
10	038	1 Spritze(n)	A
	040	4 Spritze(n)	A
	069	1 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
	070	4 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
11	042	1 Spritze(n)	A
	044	4 Spritze(n)	A
	071	1 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
	072	4 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
12	046	1 Spritze(n)	A
	048	4 Spritze(n)	A
	073	1 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
	074	4 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
13	050	1 Spritze(n)	A
	052	4 Spritze(n)	A
	075	1 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
	076	4 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.11.2007 (Änderung Primärverpackung, neu: mit Nadelschutz)		
	* aus gentechnisch verändertem Mais hergestellt		
Gültig bis	05.09.2012		

01 Aspégic Inject 1g, préparation injectable**02 Aspégic Inject 0.5 g, préparation injectable**

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

Zul.-Nr.: 47256	Abgabekategorie: B	Index: 01.01.1.	10.03.2011
Zusammensetzung	01 Praeparatio sicca: dl-lysini acetylsalicylas 1.8 g corresp. acidum acetylsalicicum 1 g, glycinum, pro vitro.		
	02 Praeparatio sicca: dl-lysini acetylsalicylas 900 mg corresp. acidum acetylsalicicum 500 mg, glycinum pro vitro. Solvens: aqua ad injectabilia 5 ml pro vitro.		
Anwendung	Analgésique		
Packung/en	02 062 6 + 6 Ampulle(n)		B
	070 20 Ampulle(n)		B
Bemerkung	remplace l'attestation d'autorisation du 10 août 2006 (prolongation du certificat d'autorisation)		
	47256 01: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
* Gültig bis	09.08.2016		

01 Atropair Steri-Nebs 0.5mg/2ml, Lösung für einen Vernebler
02 Atropair Steri-Nebs 0.25mg/1ml, Lösung für einen Vernebler
Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 58404	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.3.	29.03.2011
Zusammensetzung	01 ipratropii bromidum corresp. ipratropii bromidum anhydricum 0.5 mg, excipiens ad solutionem pro 2 ml. 02 ipratropii bromidum corresp. ipratropii bromidum anhydricum 0.25 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung	Bronchospasmolytikum		
Packung/en	01 003 60 (2 x 30) Einzeldose(n) 008 60 Einzeldose(n) 02 007 60 (2 x 30) Einzeldose(n) 009 60 Einzeldose(n)		B B B B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.6.2008 (Neue Packungsgrössen, neu: 60 Einzeldosen)		
* Gültig bis	09.06.2013		

02 Balmandol, Badeoel

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 46935	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	24.03.2011
* Zusammensetzung	02 amygdalae oleum 259.5 mg, paraffinum perliquidum 599.45 mg, aromatica, excipiens ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung	Trockene Haut		
Packung/en	02 013 225 ml		D
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.07.2009 (Streichung eines deklarationspflichtigen Hilfsstoffes)		
Gültig bis	25.11.2014		

01 Baypress mite, Tabletten**02 Baypress, Tabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 46811	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.1.	01.03.2011
Zusammensetzung	01 nitrendipinum 10 mg, excipiens pro compresso. 02 nitrendipinum 20 mg, excipiens pro compresso.		
Anwendung	Calciumantagonist		
Packung/en	01 011 30 Tablette(n) 046 100 Tablette(n) 02 054 30 Tablette(n) 070 100 Tablette(n)		B B B B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.05.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	18.05.2016		

01 Biodoron 0,1% Tabletten, anthroposophisches Arzneimittel**02 Biodoron 5% Tabletten, anthroposophisches Arzneimittel**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 21521	Abgabekategorie: C	Index: 20.02.0.	30.03.2011
Zusammensetzung	01 ferrum-quarz D2 20 mg, excipiens pro compresso.		
	02 ferrum-quarz 50% 20 mg, excipiens pro compresso.		
Anwendung	Zur Linderung von Migräne		
Packung/en	01 051 30 g	C	
	02 078 30 g	C	
	086 100 g	C	
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.5.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	30.05.2016		

01 Biodoron 150 mg Kapseln, anthroposophisches Arzneimittel

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 38051	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	30.03.2011
Zusammensetzung	01 ferrum-quarz 100% 149.6 mg, color.: E 150, excipiens pro capsula.		
Anwendung	Zur Basisbehandlung von Migräne		
Packung/en	01 016 20 Kapsel(n)	B	
	024 80 Kapsel(n)	B	
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.5.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	30.05.2016		

01 Bleomycin-Teva, Lyophilisat zur parenteralen Anwendung

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 57190	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	28.03.2011
Zusammensetzung	01 Praeparatio cryodesiccata: bleomycinum 15000 U.I. ut bleomycini sulfas, pro vitro.		
Anwendung	Zytostatikum		
Packung/en	01 001 1 Durchstechflasche(n)	A	
	002 10 Durchstechflasche(n)	A	
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.10.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	04.10.2016		

01 Catarstat, Augentropfen

Bausch & Lomb Swiss AG, Gotthardstrasse 2, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 39523	Abgabekategorie: B	Index: 11.10.0.	22.03.2011
Zusammensetzung	01 pyridoxini hydrochloridum 0.2 mg, glycinum 2.4 mg, kalii magnesii aspartas 1 mg, acidum glutamicum 3.8 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung	Alterserscheinungen an der Linse		
Packung/en	01 019 10 ml	B	
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	19.07.2016		

01 Cérubidine, lyophilisat

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

N° d'AMM: 34092	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.1.	11.03.2011
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: daunorubicinum 20 mg ut daunorubicini hydrochloridum, mannitolum, pro vitro.	
Indication		Cytostatique	
Conditionnements	01	036 10 flacon(s)	A
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 30.08.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		29.08.2016	

01 Cicafissan, pâte

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

N° d'AMM: 10606	Catégorie de remise: D	Index: 10.06.0.	22.03.2011
Composition	01	bismuthi subnitras 5 mg, caseinum hydrolysatum 9.5 mg, zinci oxidum 103.6 mg, kaolinum ponderosum 26.5 mg, propylenglycolum, adeps lanae, aromatica, conserv.: E 218, excipiens ad pastam pro 1 g.	
Indication		Irritations cutanées	
Conditionnements	01	012 50 g	D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28 juillet 2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		27.07.2016	

01 Claritine, Tabletten

Essex Chemie AG, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: 48243	Abgabekategorie: B/C	Index: 07.13.1.	10.03.2011
Zusammensetzung	01	loratadinum 10 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antihistaminicum	
Packung/en	01	010 14 Tablette(n)	C
		029 28 Tablette(n)	B
		045 42 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.09.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.09.2016	

01 Cololyt, Granulat

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 48205	Abgabekategorie: B	Index: 04.08.11	31.03.2011
Zusammensetzung	01	natrii sulfas anhydricus 5.68 g, natrii chloridum 1.46 g, kalii chloridum 0.745 g, natrii hydrogenocarbonas 1.68 g, macrogolum 4000 59 g ad granulatum, pro charta corresp. solutio reconstituta 1 l.	
Anwendung		Laxans zur Vorbereitung abdominaler Röntgenuntersuchungen und Endoskopie	
Packung/en	01	011 3 Beutel	B
		038 60 Beutel	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29. November 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.11.2016	

01 Comilorid-Mepha mite, Tabletten**02 Comilorid-Mepha, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 50477	Abgabekategorie: B	Index: 05.01.0.	22.03.2011
Zusammensetzung	01	amiloridi hydrochloridum anhydricum 2.5 mg ut amiloridi hydrochloridum dihydricum, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipiens pro compresso.	
	02	amiloridi hydrochloridum anhydricum 5 mg ut amiloridi hydrochloridum dihydricum, hydrochlorothiazidum 50 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Diuretikum	
Packung/en	01	010 30 Tablette(n)	B
	029	100 Tablette(n)	B
	02	037 20 Tablette(n)	B
	045	100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30. Juni 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.06.2016	

02 Cremolan, Waschlotion

Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 38658	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	23.03.2011
Zusammensetzung	02	triclosanum 10 mg, detergentia, propylenglycolum, color.: E 131, conserv.: E 202, methyl(chloro)isothiazolinonum et methylisothiazolinonum, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Trockene, schuppende Haut	
Packung/en	02	053 150 ml	D
		054 300 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.03.2009 (Änderung Präparatename, früher: Cremol Ritter Douche, flüssig)	
Gültig bis		28.09.2015	

01 Desogestrel 20EE Essex, Tabletten

Essex Chemie AG, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: 57705	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	16.03.2011
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 20 µg, desogestrelum 150 µg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.12.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		08.06.2016	

01 Desogestrel 30EE Essex, Tabletten

Essex Chemie AG, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: 57704	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	16.03.2011
Zusammensetzung	01	desogestrelum 150 µg, ethinylestradiolum 30 µg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.12.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		08.06.2016	

01 Dexafree UD 0,1%, Augentropfen

THEA Pharma SA, Webergasse 45, 8200 Schaffhausen

Zul.-Nr.: 57477	Abgabekategorie: A	Index: 11.06.1.	09.03.2011
Zusammensetzung	01	dexamethasoni natrii phosphas 1.09 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nicht-infizierte Augenentzündungen	
Packung/en	01	002 10 Einzeldose(n)	A
		004 20 Einzeldose(n)	A
Bemerkung		Erneute Zulassung nach Erlöschen infolge Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
* Gültig bis		05.04.2016	

04 Dopamin Fresenius 250 mg/50 ml, Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 53191	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.2.	25.03.2011
Zusammensetzung	04	dopamini hydrochloridum 250 mg, natrii chloridum, acetylcysteinum, dinatrii edetas, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Schockzustände, schwere akute Hypotonie	
Packung/en	04	045 10 x 50 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.09.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		03.09.2016	

02 Droperidol Sintetica 1 mg/2 ml, solution injectable

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 56550	Catégorie de remise: B	Index: 01.02.1.	25.03.2011
Composition	02	droperidolum 0.5 mg, acidum lacticum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Traitements des nausées et vomissements postopératoires (NVPO) chez l'adulte	
Conditionnements	02	001 10 ampoule(s)	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 11.04.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		10.04.2016	

01 Ecomucyl 100, Granulat**02 Ecomucyl 200, Granulat****04 Ecomucyl 600, Granulat**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 47920	Abgabekategorie: B/D	Index: 03.02.0.	17.03.2011
Zusammensetzung	01	acetylcysteinum 100 mg, arom.: saccharinum naticum, bergamottae aetheroleum, vanillinum et alia, excipiens ad granulatum pro charta.	
	02	acetylcysteinum 200 mg, arom.: saccharinum naticum, bergamottae aetheroleum, vanillinum et alia, excipiens ad granulatum pro charta.	
	04	acetylcysteinum 600 mg, arom.: saccharinum naticum et alia, antiox.: E 320, excipiens ad granulatum pro charta.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	01	019 30 Beutel	D
	02	027 30 Beutel	D
		078 100 (2 x 50) Beutel	B
	04	043 10 Beutel	D
		086 100 (2 x 50) Beutel	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.5.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.02.2017	

01 Femara 2,5 mg, Filmtabletten

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 54018	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	25.03.2011
Zusammensetzung	01	letrozol 2.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Cytostatikum	
Packung/en	01	010 30 Tablette(n)	B
		029 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.08.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.08.2016	

01 Femicin Menopause One, capsules

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

N° d'AMM: 57767	Catégorie de remise: D	Index: 09.99.0.	18.03.2011
Composition	01	cimicifugae extractum ethanolicum siccum 6.5 mg, DER: 4.5-8.5:1, excipiens pro capsula.	
Indication		En cas de troubles de la ménopause	
Conditionnements	01	001 30 capsule(s)	D
		002 60 capsule(s)	D
		003 90 capsule(s)	D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 23.6.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		22.06.2016	

01 Femoston conti 1/5, Filmtabletten
02 Femoston conti 0.5/2.5, Filmtabletten
 Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 54986	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.6.	10.03.2011
Zusammensetzung	01	estradiolum 1 mg ut estradiolum hemihydricum, dydrogesteronum 5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	estradiolum 0.5 mg ut estradiolum hemihydricum, dydrogesteronum 2.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonersatztherapie in der Menopause	
* Packung/en	018	28 Tablette(n)	B
	001	28 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.12.2010 (neue Dosierungsstärke: Femoston conti 0.5/2.5, Filmtabletten und Änderung Präparatenname Femoston conti 1/5,Filmtabletten, früher: Femoston conti)	
Gültig bis		19.05.2014	

01 Fenipic Plus, Gel

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 60809	Abgabekategorie: D	Index: 10.01.0.	18.03.2011
Zusammensetzung	01	lidocaini hydrochloridum 20 mg, diphenhydramini hydrochloridum 20 mg, benzalkonii chloridum 10 mg, levomentholum 20 mg, dexpanthenolum 30 mg, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Insektenstiche und Hautreizungen	
* Packung/en	01	001 24 g	D
		002 20 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.12.2009 (Neue zusätzliche Packungsgröße, neu: 20 g)	
Gültig bis		08.12.2014	

02 Fexofenadine Winthrop 120 mg, comprimés pelliculés
03 Fexofenadine Winthrop 180 mg, comprimés pelliculés
04 Fexofenadine Winthrop 40 mg, comprimés pelliculés
 Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin

N° d'AMM:	58327	Catégorie de remise: B/C	Index: 07.13.1.	10.03.2011
Composition	02	fexofenadini hydrochloridum 120 mg, excipiens pro compresso obducto.		
	03	fexofenadini hydrochloridum 180 mg, excipiens pro compresso obducto.		
	04	fexofenadini hydrochloridum 40 mg, excipiens pro compresso obducto.		
Indication		Rhinite allergique		
	03	urticaire idiopathique chronique		
* Conditionnements	02	006 30 comprimé(s)		B
		007 10 comprimé(s)		C
	03	008 10 comprimé(s)		B
		010 30 comprimé(s)		B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 16.10.2010 (révocation de la séquence 01 (30 mg))		
		58327 04: séquence autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger		
Valable jusqu'au		28.04.2013		

01 Electoparin Tissugel, plaster

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

N° d'AMM:	57347	Categoria di dispensazione: D	Index: 07.10.4.	22.03.2011
Composizione	01	Tela cum gelato 14 g. Gel: diclofenacum epolaminum 13 mg corresp. diclofenacum natricum 10 mg, heparinum natricum 400 U.I., propylenglycolum, aromatica, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad gelatum pro 1 g.		
Indicazione		Antiflogistico		
Confezione/i	01	002 2 cerotto(i)		D
		004 5 cerotto(i)		D
		006 10 cerotto(i)		D
		008 7 cerotto(i)		D
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 15.08.2007 (proroga del certificato di omologazione)		
* Valevolefino al		13.07.2016		

- 01 Fluconazol-Teva i.v. 50 mg, Infusionslösung
02 Fluconazol-Teva i.v. 100 mg, Infusionslösung
03 Fluconazol-Teva i.v. 200 mg, Infusionslösung
04 Fluconazol-Teva i.v. 400 mg, Infusionslösung**
Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 57528	Abgabekategorie: B	Index: 08.06.0.	10.03.2011
Zusammensetzung	01	fluconazolum 50 mg, natrii chloridum, aqua ad iniecatilia q.s. ad solutionem pro 25 ml.	
	02	fluconazolum 100 mg, natrii chloridum, aqua ad iniecatilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
	03	fluconazolum 200 mg, natrii chloridum, aqua ad iniecatilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
	04	fluconazolum 400 mg, natrii chloridum, aqua ad iniecatilia q.s. ad solutionem pro 200 ml.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	001 25 ml	B
	02	003 50 ml	B
	03	005 100 ml	B
	04	007 200 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 9. Juni 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		08.06.2016	

01 Fosamax, Tabletten

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

Zul.-Nr.: 53085	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	15.03.2011
Zusammensetzung	01	acidum alendronicum 10 mg ut natrii alendronas trihydricus, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Osteoporose	
Packung/en	01	016 28 Tablette(n)	B
	024	98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.08.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		15.08.2016	

01 Fosamax 70 mg, Wochentabletten

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

Zul.-Nr.: 55475	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	15.03.2011
Zusammensetzung	01	acidum alendronicum 70 mg ut natrii alendronas trihydricus 91.37 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Osteoporose	
Packung/en	01	002 4 Tablette(n)	B
	004	12 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.08.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		15.08.2016	

02 FSME-Immun CC, Suspension zur intramuskulären Injektion

Baxter AG, Müllerstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 450	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	22.03.2011
Zusammensetzung	02	virus FSME inactivatum (Stamm Neudörfl.) 2.4 µg, aluminii hydroxidum (65% Al2O3), albuminum seri humani, natrii chloridum, dinatrii phosphas dihydricus, kalii dihydrogenophosphas, saccharum, formaldehydum, residui: protamini sulfas, neomycinum, gentamicinum, aqua q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung	aktive Immunisierung gegen Frühsommer-Meningoenzephalitis, ab dem 16. Geburtstag		
Packung/en	02	001 1 Spritze(n) 002 10 Spritze(n)	B B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 8. Januar 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	31.07.2016		

01 Gastricumeel, homöopathische Tabletten

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 47396	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	16.03.2011
Zusammensetzung	01	acidum arsenicosum D6 30 mg, argenti nitras D6 30 mg, carbo vegetabilis D6 60 mg, pulsatilla pratensis D4 60 mg, stibii sulfidum nigrum D6 60 mg, strychnos nux-vomica D4 60 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung	Bei Magenbeschwerden		
Packung/en	01	018 50 Tablette(n)	C
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.08.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	14.08.2016		

01 Gemcitabin Sandoz 200 mg, Lyophilisat zur Herstellung einer Infusionslösung**02 Gemcitabin Sandoz 1 g, Lyophilisat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 59444	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	21.03.2011
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: gemcitabinum 200 mg ut gemcitabini hydrochloridum, mannitolum, natrii acetas anhydricus ut natrii acetas trihydricus, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: gemcitabinum 1 g ut gemcitabini hydrochloridum, mannitolum, natrii acetas anhydricus ut natrii acetas trihydricus, pro vitro.	
Anwendung	Zytostatikum		
Packung/en	01	003 1 Durchstechflasche(n)	A
	02	004 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2010 (Änderung Präparatename, früher: Gemcitabin "Ebewe")		
Gültig bis	04.06.2014		

01 Ginsana, capsule

Ginsana SA, Via Mulini, 6934 Bioggio

N° d'AMM: 39630	Categoria di dispensazione: D	Index: 07.98.0.	30.03.2011
Composizione	01	ginseng extractum ethanolicum siccum 30 - 55 mg corresp. ginsenosidea 4 mg, DER: 3-7:1, arom.: ethylvanillinum, excipiens pro capsula.	
Indicazione		Tonico-stimolante	
Confezione/i	01	028 30 capsula/capsule	D
		036 100 capsula/capsule	D
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 18.11.2009 (proroga del certificato di omologazione)	
* Valevole fino al		14.05.2016	

01 Glucosum "Bichsel" 5 %, Infusionslösung**02 Glucosum "Bichsel" 10 %, Infusionslösung****03 Glucosum "Bichsel" 20 %, Infusionslösung****04 Glucosum "Bichsel" 40 %, Infusionslösung****05 Glucosum "Bichsel" 50 %, Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: 32920	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.1.	31.03.2011
Zusammensetzung	01	glucosum anhydricum 50 g, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. ca. 840 kJ.	
	02	glucosum anhydricum 100 g, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. ca. 1670 kJ.	
	03	glucosum anhydricum 200 g, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. ca. 3350 kJ.	
	04	glucosum anhydricum 400 g, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. ca. 6700 kJ.	
	05	glucosum anhydricum 500 g, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. ca. 8370 kJ.	
Anwendung		Glucose-Therapie	
Packung/en	01	012 500 ml Flasche(n)	B
		063 1000 ml Flasche(n)	B
		136 100 ml Flasche(n)	B
		144 250 ml Flasche(n)	B
		152 250 ml Beutel	B
		160 500 ml Beutel	B
		179 1000 ml Beutel	B
		276 1000 ml Flasche(n)	B
		314 10 x 10 ml Ampulle(n)	B
		322 100 x 10 ml Ampulle(n)	B
		454 100 ml Beutel	B
		463 250 ml Beutel	B
		464 500 ml Beutel	B

	465	1000 ml Beutel	B
02	020	500 ml Flasche(n)	B
	071	1000 ml Flasche(n)	B
	187	250 ml Flasche(n)	B
	195	500 ml Beutel	B
	209	1000 ml Beutel	B
	217	100 ml Flasche(n)	B
	330	10 x 10 ml Ampulle(n)	B
	349	100 x 10 ml Ampulle(n)	B
03	039	500 ml Beutel	B
	098	1000 ml Beutel	B
	225	100 ml Flasche(n)	B
	284	250 ml Flasche(n)	B
	292	500 ml Flasche(n)	B
	306	1000 ml Flasche(n)	B
	357	10 x 10 ml Ampulle(n)	B
	365	100 x 10 ml Ampulle(n)	B
04	233	500 ml Flasche(n)	B
	241	1000 ml Flasche(n)	B
	373	10 x 10 ml Ampulle(n)	B
	381	100 x 10 ml Ampulle(n)	B
05	055	500 ml Flasche(n)	B
	128	1000 ml Flasche(n)	B
	403	10 x 10 ml Ampulle(n)	B
	411	100 x 10 ml Ampulle(n)	B
	438	10 x 2 ml Ampulle(n)	B
	446	100 x 2 ml Ampulle(n)	B
	462	100 ml Flasche(n)	B

Bemerkung Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.08.2006
(Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)

* Gültig bis 17.08.2016

03 Haemocomplettan P 1 g, Injektionspräparat**04 Haemocomplettan P 2 g, Injektionspräparat**

CSL Behring AG, Wankdorffstrasse 10, 3014 Bern

Zul.-Nr.: 50203	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	29.03.2011
Zusammensetzung	03	Praeparatio cryodesiccata: fibrinogenum humanum 1 g corresp. proteina 1.3-1.9 g, albuminum humanum, arginini hydrochloridum, natrii chloridum, natrii citras anhydricus, pro praeparatione.	
	04	Praeparatio cryodesiccata: fibrinogenum humanum 2 g corresp. proteina 2.6-3.8 g, albuminum humanum, arginini hydrochloridum, natrii chloridum, natrii citras anhydricus, pro praeparatione.	
Anwendung		primäre Fibrinogenmangelzustände erworbbene Hypofibrinogenämie (schwere Leberparenchymenschäden)	
Packung/en	03	018 1 x 1 g Flasche(n)	B
	04	026 1 x 2 g Flasche(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.07.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.12.2016	

01 HBVAXPRO 10, Injektionssuspension

Sanofi Pasteur MSD AG, Gulmatt, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 663	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	09.03.2011
Zusammensetzung	01	hepatitidis B virus antigenum ADNr 10 µg, aluminium ut aluminii hydroxyphosphas sulphas amorphus, natrii chloridum, natrii boras, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Hepatitis B, ab dem vollendeten 10. Lebensjahr	
* Packung/en	01	001 1 Fertigspritze	B
		011 1 Ampulle(n)	B
		012 10 Fertigspritzen	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.10.2008 (Neue zusätzliche Packungsgröße/n, neu: 10 Fertigspritzen à 1 ml mit oder ohne Nadel)	
Gültig bis		13.08.2012	

01 Hyperiforce, Tabletten

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 53790	Abgabekategorie: C	Index: 01.04.1.	11.03.2011
Zusammensetzung	01	hyperici herbae recentis extractum ethanolicum siccum 40-73 mg corresp. hypericinum 0.33 mg, DER: 3.9-5:1, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei gedrückter Stimmung	
Packung/en	01	011 60 Tablette(n)	C
		038 120 Tablette(n)	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.05.2016	

01 Hyperimed, Tabletten

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 54826	Abgabekategorie: C	Index: 01.04.1.	11.03.2011
Zusammensetzung	01	hyperici herbae recentis extractum ethanolicum siccum 40-73 mg corresp. hypericinum 0.33 mg, DER: 3.9-5:1, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei gedrückter Stimmung	
Packung/en	01	60 Tablette(n)	C
	036	120 Tablette(n)	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.05.2016	

01 Impuls Blasen- und Nierendragées

Iromedica AG, Haggengasse 45, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 61469	Abgabekategorie: D	Index: 05.02.0.	14.03.2011
Zusammensetzung	01	uvae ursi extractum aquosum siccum 108-120 mg, DER: 4-5:1, betulae extractum aquosum siccum 46.25 mg, DER: 4.5-5.5:1, solidaginis serotinae extractum ethanolicum siccum 40 mg, DER: 4-6:1, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Reizungen der Harnwege	
* Packung/en	01	20 Dragée(s)	D
		60 Dragée(s)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.07.2010 (Neue zusätzliche Packungsgröße/n, neu: 60 Dragées)	
Gültig bis		21.07.2015	

01 Invirase, Kapseln

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

Zul.-Nr.: 53691	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	08.03.2011
Zusammensetzung	01	saquinavirum 200 mg ut saquinaviri mesilas, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.04.2010. (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		21.09.2015	

- 01 Irinotecan Orion 40 mg/2 ml, Infusionskonzentrat**
02 Irinotecan Orion 100 mg/5 ml, Infusionskonzentrat
03 Irinotecan Orion 300 mg/15 ml, Infusionskonzentrat
04 Irinotecan Orion 500 mg/25 ml, Infusionskonzentrat
- Orion Pharma AG, Untermüli 11, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 59219	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	07.03.2011
Zusammensetzung	01	irinotecani hydrochloridum trihydricum 40 mg, sorbitolum, acidum lacticum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	irinotecani hydrochloridum trihydricum 100 mg, sorbitolum, acidum lacticum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	03	irinotecani hydrochloridum trihydricum 300 mg, sorbitolum, acidum lacticum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 15 ml.	
	04	irinotecani hydrochloridum trihydricum 500 mg, sorbitolum, acidum lacticum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 25 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
* Packung/en	01	1 Durchstechflasche(n)	A
	02	1 Durchstechflasche(n)	A
	03	1 Durchstechflasche(n)	A
	04	1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12. November 2009 (Zusätzliche Dosisstärken 300 mg/15 ml und 500 mg/25 ml)	
Gültig bis		10.09.2014	

01 Itraconazol Helvepharm, Kapseln

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 57493	Abgabekategorie: B	Index: 08.06.0.	22.03.2011
Zusammensetzung	01	itraconazolum 100 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	15 Kapsel(n)	B
	002	30 Kapsel(n)	B
	004	4 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25. Oktober 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.08.2016	

01 Itraconazol Sandoz, Kapseln

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 55991	Abgabekategorie: B	Index: 08.06.0.	10.03.2011
Zusammensetzung	01	itraconazolum 100 mg, color.: E 127, E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	15 Kapsel(n)	B
	002	30 Kapsel(n)	B
	003	4 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 9. Februar 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		03.09.2016	

01 Ivemend 115 mg, Infusionspräparat**02 Ivemend 150 mg, Infusionspräparat**

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

Zul.-Nr.: 57913	Abgabekategorie: B	Index: 01.09.0.	14.03.2011
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: fosaprepitantum 115 mg ut dimeglumini fosaprepitantum, dinatrii edetas, polysorbitum 80, lactosum anhydricum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: fosaprepitantum 150 mg ut dimeglumini fosaprepitantum, dinatrii edetas, polysorbitum 80, lactosum anhydricum, pro vitro.	
Anwendung		Antiemetikum	
* Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	B
		002 10 Durchstechflasche(n)	B
	02	003 1 Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.07.2008 (Zulassung der neuen Dosierung 150mg)	
Gültig bis		02.07.2013	

01 Ivracain 0,5 %, solution injectable

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 53283	Catégorie de remise: B	Index: 01.02.2.	10.03.2011
Composition	01	chloroprocaini hydrochloridum 5 mg, natrii chloridum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Anesthésie locale	
Conditionnements	01	013 5 x 20 ml ampoule(s)	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28.05.2010 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		26.04.2016	

01 Kenergon, spray

Laboratoires Magistra SA, chemin du Grand-Puits 28, 1217 Meyrin

N° d'AMM: 49433	Catégorie de remise: D	Index: 10.01.0.	22.03.2011
Composition	01	lidocainum 95 mg, aromaticum, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad solutionem pro 1 g, solutio 5 g et propellantia ad aerosolum 8.5 g pro vase, doses pro vase 180.	
Indication		Ejaculatio praecox	
Conditionnements	01	018 20 ml	D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28 septembre 2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		27.09.2016	

01 Loceryl, Crème

Galderma SA, Zugerstrasse 8, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 51280	Abgabekategorie: B	Index: 10.09.4.	16.03.2011
Zusammensetzung	01	amorolfinum 2.5 mg ut amorolfini hydrochloridum, conserv.: phenoxyethanol, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Hautmykosen	
Packung/en	01	016 20 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18. August 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.08.2016	

02 Loceryl, Nagellack

Galderma SA, Zugerstrasse 8, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 51281	Abgabekategorie: B	Index: 10.09.4.	16.03.2011
Zusammensetzung	02	A) Nagellack: amorolfinum 50 mg ut amorolfini hydrochloridum, ethanolum anhydricum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. B) Tupfer: alcohol isopropylicus 70 %.	
Anwendung		Nagelmykosen	
Packung/en	02	039 5 ml 040 2.5 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 5. August 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.08.2016	

01 Loratadin Helvepharm, Tabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 57415	Abgabekategorie: B/C	Index: 07.13.1.	31.03.2011
Zusammensetzung	01	loratadinum 10 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antihistaminicum	
Packung/en	01	002 10 Tablette(n) 004 20 Tablette(n) 006 30 Tablette(n) 008 60 Tablette(n)	C B B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31. August 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.08.2016	

01 Lucentis, Injektionslösung

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 57664	Abgabekategorie: B	Index: 11.99.0.	16.03.2011
Zusammensetzung	01	ranibizumabum 10 mg, trehalosum dihydricum, histidini hydrochloridum monohydricum, histidinum, polysorbatum 20, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Makuladegeneration	
Packung/en	01	002 0,23 ml Spritze(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.07.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		24.08.2016	

**01 Lysopain dol Ambroxol, Lutschtabletten mit Mint-Aroma
02 Lysopain dol Ambroxol, Lutschtabletten mit Blackcurrant-Aroma**
Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Dufourstrasse 54, 4052 Basel

Zul.-Nr.: 55531	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.1.	16.03.2011
Zusammensetzung	01	ambroxoli hydrochloridum 20 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, excipiens pro compresso.	
	02	ambroxoli hydrochloridum 20 mg, arom.: vanillinum et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Halsschmerzen	
Packung/en	01	023 20 Tablette(n)	D
	02	025 18 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01. April 2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		01.02.2017	

**01 Magnesia San Pellegrino, poudre effervescente sans arôme
02 Magnesia San Pellegrino, poudre effervescente avec arôme**

Actipharm SA, rue Prévost-Martin 42-44, 1205 Genève

N° d'AMM: 27481	Catégorie de remise: D	Index: 04.08.11	23.03.2011
Composition	01	magnesii hydroxidum 450 mg, excipiens ad pulverem pro 1 g.	
	02	magnesii hydroxidum 450 mg, aromatica, excipiens ad pulverem pro 1 g.	
Indication		Laxatif et antiacide	
Conditionnements	01	043 125 g flacon(s)	D
	02	086 125 g flacon(s)	D
		116 125 g flacon(s)	D
		124 25 x 4,5 g sachet-dose(s)	D
		133 5 x 4,5 g sachet-dose(s)	D
Remarque		Renouvellement de l'autorisation faisant suite à l'expiration de la validité de l'autorisation	
* Valable jusqu'au		10.04.2016	

**01 Magnesia San Pellegrino, poudre sans arôme
Actipharm SA, rue Prévost-Martin 42-44, 1205 Genève**

N° d'AMM: 10574	Catégorie de remise: D	Index: 04.08.11	23.03.2011
Composition	01	magnesii hydroxidum 900 mg, excipiens ad pulverem pro 1 g.	
Indication		Laxatif et antiacide	
Conditionnements	01	099 70 g	D
Remarque		Renouvellement de l'autorisation faisant suite à l'expiration de la validité de l'autorisation	
* Valable jusqu'au		10.04.2016	

01 Meridol perio Chlorhexidin Lösung 0.2%, Lösung
GABA International AG, Grabetsmattweg, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 57479	Abgabekategorie: D	Index: 13.04.0.	25.03.2011
Zusammensetzung	01	chlorhexidini digluconas 2 mg, aromatica, color.: E 131, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Buccales Antiseptikum	
Packung/en	01	002 300 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.06.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		06.07.2016	

02 Metaneuron N, homöopathische Tropfen
Metapharmaka GmbH, Hellgasse 40, 6460 Altdorf UR

Zul.-Nr.: 47688	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	30.03.2011
Zusammensetzung	02	argenti nitras D5 300 mg, mandragora e radice siccata D6 100 mg, petasites officinalis D6 200 mg, piper methysticum D6 100 mg, sumbulus moschatus D2 200 mg, excipients ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 38 % V/V.	
Anwendung		Bei nervösen Reiz- und Erschöpfungszuständen	
Packung/en	02	035 50 ml	D
		043 100 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.7.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		09.07.2016	

02 Metaossylen N, homöopathische Tropfen
Metapharmaka GmbH, Hellgasse 40, 6460 Altdorf UR

Zul.-Nr.: 50660	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	18.03.2011
Zusammensetzung	02	bryonia cretica D2 50 mg, ferri chloridi solutio D2 170 mg, piper methysticum D6 50 mg, stannum metallicum D8 40 mg, excipients ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 20 % V/V.	
Anwendung		Bei rheumatisch-neuralgischen Schmerzen	
Packung/en	02	044 50 ml	D
		052 100 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.7.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		09.07.2016	

01 Metasinusit, homöopathische Tropfen
Metapharmaka GmbH, Hellgasse 40, 6460 Altdorf UR

Zul.-Nr.: 53671	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	18.03.2011
Zusammensetzung	01	hydrargyri sulfidum rubrum D6 50 mg, hydrastis canadensis D3 30 mg, kalii dichromas D4 100 mg, verbascum densiflorum TM 20 mg, excipients ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 33 % V/V.	
Anwendung		Bei Nasennebenhöhlen-Affektionen	
Packung/en	01	012 50 ml	C
		020 100 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.7.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		09.07.2016	

06 Metoject 7.5 mg, Injektionslösung

07 Metoject 10 mg, Injektionslösung

08 Metoject 15 mg, Injektionslösung

09 Metoject 20 mg, Injektionslösung

10 Metoject 25 mg, Injektionslösung

11 Metoject 30 mg, Injektionslösung

Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 57272	Abgabekategorie: A	Index: 07.10.6.	02.03.2011
* Zusammensetzung	06 methotrexatum 7.5 mg ut methotrexatum naticum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 0.15 ml.		
	07 methotrexatum 10 mg ut methotrexatum naticum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 0.2 ml.		
	08 methotrexatum 15 mg ut methotrexatum naticum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.		
	09 methotrexatum 20 mg ut methotrexatum naticum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 0.4 ml.		
	10 methotrexatum 25 mg ut methotrexatum naticum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.		
	11 methotrexatum 30 mg ut methotrexatum naticum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml.		
Anwendung	Arthritis und Psoriasis		
* Packung/en	06 040 1 Spritze(n)		A
	060 4 Spritze(n)		A
	061 6 Spritze(n)		A
	062 12 Spritze(n)		A
	063 24 Spritze(n)		A
	07 044 1 Spritze(n)		A
	064 4 Spritze(n)		A
	065 6 Spritze(n)		A
	066 12 Spritze(n)		A
	067 24 Spritze(n)		A
	08 048 1 Spritze(n)		A
	068 4 Spritze(n)		A
	069 6 Spritze(n)		A
	070 12 Spritze(n)		A
	071 24 Spritze(n)		A
	09 052 1 Spritze(n)		A
	072 4 Spritze(n)		A
	073 6 Spritze(n)		A
	074 12 Spritze(n)		A
	075 24 Spritze(n)		A
	10 056 1 Spritze(n)		A
	076 4 Spritze(n)		A
	077 6 Spritze(n)		A
	078 12 Spritze(n)		A
	079 24 Spritze(n)		A
	11 080 1 Spritze(n)		A
	081 4 Spritze(n)		A

	082	6 Spritze(n)	A
	083	12 Spritze(n)	A
	084	24 Spritze(n)	A
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.03.2010 (Zulassung der neuen Dosierung 30 mg und Änderungen bei den Packungsgrössen der bisher zugelassenen Dosierungen)		
Gültig bis	01.09.2015		

- 01 Micardis Amlo 40/5 mg, Tabletten
 02 Micardis Amlo 40/10 mg, Tabletten
 03 Micardis Amlo 80/5 mg, Tabletten
 04 Micardis Amlo 80/10 mg, Tabletten

Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Dufourstrasse 54, 4002 Basel

Zul.-Nr.: 61270	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	28.03.2011
Zusammensetzung	01 telmisartanum 40 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, color.: E 133, excipiens pro compresso. 02 telmisartanum 40 mg, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, color.: E 133, excipiens pro compresso. 03 telmisartanum 80 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, color.: E 133, excipiens pro compresso. 04 telmisartanum 80 mg, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, color.: E 133, excipiens pro compresso.		
Anwendung	Antihypertensivum		
* Packung/en	01 001 28 Tablette(n) 002 98 Tablette(n) 03 005 28 Tablette(n) 006 98 Tablette(n) 04 007 28 Tablette(n) 008 98 Tablette(n)		B B B B B B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2010 61270 02: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	07.11.2015		

01 Multibic 2 mmol/l Kalium, Hämofiltrationslösung**02 Multibic 3 mmol/l Kalium, Hämofiltrationslösung****03 Multibic 4 mmol/l Kalium, Hämofiltrationslösung****04 Multibic Kaliumfrei, Hämofiltrationslösung**

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

Zul.-Nr.: 55781	Abgabekategorie: B	Index: 05.04.0.	18.03.2011	
Zusammensetzung	01	natrium 140.0 mmol, kalium 2.0 mmol, hydrogenocarbonas 35.0 mmol, calcium 1.5 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 111 mmol, glucosum 5.55 mmol, aqua q.s. ad solutionem pro 1000 ml.		
	02	natrium 140 mmol, kalium 3 mmol, hydrogenocarbonas 35 mmol, calcium 1.5 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 112 mmol, glucosum 5.55 mmol, aqua q.s. ad solutionem pro 1000 ml.		
	03	natrium 140 mmol, kalium 4 mmol, hydrogenocarbonas 35 mmol, calcium 1.5 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 113 mmol, glucosum 5.55 mmol, aqua q.s. ad solutionem pro 1000 ml.		
	04	natrium 140.0 mmol, hydrogenocarbonas 35.0 mmol, calcium 1.5 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 109 mmol, glucosum 5.55 mmol, aqua q.s. ad solutionem pro 1000 ml.		
Anwendung		Hämofiltration bei akutem Nierenversagen		
Packung/en	01	009 2 x 5000 ml	B	
	02	010 2 x 5000 ml	B	
	03	011 2 x 5000 ml	B	
	04	012 2 x 5000 ml	B	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.02.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis		13.09.2016		

02 Multilind, Heilpaste

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 42675	Abgabekategorie: B	Index: 10.09.4.	16.03.2011
Zusammensetzung	02	nystatinum 100'000 U.I., zinci oxidum 200 mg, aromatica, excipiens ad pastam pro 1 g.	
Anwendung		Mykosen der Haut	
Packung/en	02	032 20 g	B
		040 50 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22. Mai 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.07.2016	

01 Naabak, collyre

THEA Pharma SA, Webergasse 45, 8200 Schaffhausen

N° d'AMM: 56998	Catégorie de remise: B	Index: 11.06.2.	17.03.2011
Composition	01	natrii N-acetyl-aspartylglutamas 49 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		(Kérato) conjonctivite allergique	
Conditionnements	01	001 10 ml	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28.07.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		27.07.2016	

01 Nebivolol Sandoz 5, Tabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, Hinterbergstrasse 24, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 61287	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	30.03.2011
Zusammensetzung	01	nebivololum 5 mg ut nebivololi hydrochloridum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Beta-Rezeptorenblocker	
* Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 56 Tablette(n)	B
		003 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.10.2010 (Neue zusätzliche Packungsgröße/n, neu: 98)	
Gültig bis		19.10.2015	

01 Nebivolol-Acino 5, Tabletten

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 59076	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	16.03.2011
Zusammensetzung	01	nebivololum 5 mg ut nebivololi hydrochloridum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Hypertonie und chronische Herzinsuffizienz	
* Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 56 Tablette(n)	B
		003 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.04.2010 (Neue zusätzliche Packungsgröße/n, neu: 98 Tabletten)	
Gültig bis		08.04.2015	

02 Neosporin, Augentropfen

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 33314	Abgabekategorie: A	Index: 11.07.1.	24.03.2011
Zusammensetzung	02	polymyxini B sulfas 5000 U.I. corresp. polymyxini B sulfas 626 µg, neomycinum 1700 U.I. corresp. neomycinum 1.7 mg ut neomycinum sulfas, gramicidinum 25 U.I. corresp. gramicidinum 25 µg, propylenglycolum, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Augeninfektionen	
Packung/en	02	027 5 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.09.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.09.2016	

01 Neulasta, Injektionslösung

Amgen Switzerland AG, Zählerweg 6, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 56326	Abgabekategorie: A	Index: 06.07.3.	28.03.2011
Zusammensetzung	01	pegfilgrastimum 6 mg, natrii acetas anhydricus, sorbitolum, polysorbitum 20 *, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml.	
Anwendung		Neutropenie	
* Packung/en	01	001 1 Spritze(n)	A
		003 1 x 25 Spritze(n)	A
		004 1 Spritze(n)	A
		005 1 x 25 Spritze(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.08.2008 (Änderung Primärverpackung, neu: mit Nadelschutz) * aus gentechnisch verändertem Mais hergestellt	
Gültig bis		31.08.2013	

01 Neupogen Amgen 30, Injektionslösung**02 Neupogen Amgen 48, Injektionslösung****06 Neupogen Amgen 30, Fertigspritzen****07 Neupogen Amgen 48, Fertigspritzen**

Amgen Switzerland AG, Zählerweg 6, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 51035	Abgabekategorie: A	Index: 06.07.3.	01.03.2011
Zusammensetzung	01	filgrastimum ADNr 30 Mio. U., natrii acetas trihydricus, polysorbitum 80, sorbitolum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	filgrastimum ADNr 48 Mio. U., natrii acetas trihydricus, sorbitolum, polysorbitum 80, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1.6 ml.	
	06	filgrastimum ADNr 30 Mio. U., natrii acetas trihydricus, polysorbitum 80, sorbitolum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	07	filgrastimum ADNr 48 Mio. U., natrii acetas trihydricus, polysorbitum 80, sorbitolum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Neutropenie	
Packung/en	01	143 5 x 1 ml Durchstechflasche(n)	A
	06	178 1 x 0.5 ml Spritze(n)	A
		186 5 x 0.5 ml Spritze(n)	A
	07	194 1 x 0.5 ml Spritze(n)	A
		208 5 x 0.5 ml Spritze(n)	A
Bemerkung		51035 02: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		05.09.2016	

01 No Pic Gel forte

Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 46694	Abgabekategorie: D	Index: 10.01.0.	14.03.2011
Zusammensetzung	01	lidocaini hydrochloridum 20 mg, diphenhydramini hydrochloridum 20 mg, benzalkonii chloridum 10 mg, levomentholum 20 mg, dexpanthenolum 30 mg, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Behandlung von Insektenstichen	
* Packung/en	01	015 24 g	D
		016 20 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.01.2009 (Neue zusätzliche Packungsgröße/n, neu: 20 g)	
Gültig bis		31.12.2012	

01 Noradrenalin Bichsel, Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 56470	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.2.	25.03.2011
Zusammensetzung	01	noradrenalinum 1 mg ut noradrenalini tartras, natrii chloridum, antiox.: E 223 1 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Sympathomimetikum, Vasokonstriktor, Herzstimulans	
Packung/en	01	10 x 1 ml Ampulle(n)	B
	002	100 x 1 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.11.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		23.11.2016	

01 Octaplex, Pulver und Lösungsmittel

Octapharma AG, Seidenstrasse 2, 8853 Lachen SZ

Zul.-Nr.: 57918	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	29.03.2011
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: factor II coagulationis humanus 220 - 760 U.I., factor VII coagulationis humanus 180 - 480 U.I., factor IX coagulationis humanus 500 U.I., factor X coagulationis humanus 360 - 600 U.I., proteinum humanum C 140 - 620 U.I., proteinum humanum S 140 - 640 U.I., heparinum, natrii citras dihydricus pro vitro. Solvens: aqua ad inyectabilia 20 ml pro vitro.	
Anwendung		Gerinnungsstörungen infolge Verminderung der Faktoren II, VII, IX und X	
Packung/en	01	1 Set	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.08.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		15.08.2016	

01 Olbas Oel, flüssig

Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: 53969	Abgabekategorie: D	Index: 03.06.0.	08.03.2011
Zusammensetzung	01	menthae piperitae aetheroleum 435 mg, eucalypti aetheroleum 400 mg, cajeputi aetheroleum 100 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Einreibe- und Inhalationsmittel bei Erkältungen	
Packung/en	01	10 ml	D
	038	25 ml	D
	046	50 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.6.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.06.2016	

- 01 Paclitaxel Sandoz 30 mg/5 mL, Infusionskonzentrat**
02 Paclitaxel Sandoz 100 mg/16.7 mL, Infusionskonzentrat
03 Paclitaxel Sandoz 150 mg/25 mL, Infusionskonzentrat
04 Paclitaxel Sandoz 300 mg/50 mL, Infusionskonzentrat
05 Paclitaxel Sandoz 600 mg/100 mL, Infusionskonzentrat
- Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 56990	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	21.03.2011
Zusammensetzung	01	paclitaxelum 30 mg, macrogolglyceroli ricinoleas, ethanolum anhydricum 2.01 g, ad solutionem pro 5 ml.	
	02	paclitaxelum 100 mg, macrogolglyceroli ricinoleas, ethanolum anhydricum 6.69 g, ad solutionem pro 16.7 ml.	
	03	paclitaxelum 150 mg, macrogolglyceroli ricinoleas, ethanolum anhydricum 10.0 g, ad solutionem pro 25 ml.	
	04	paclitaxelum 300 mg, macrogolglyceroli ricinoleas, ethanolum anhydricum 20.1 g, ad solutionem pro 50 ml.	
	05	paclitaxelum 600 mg, macrogolglyceroli ricinoleas, ethanolum anhydricum 40.2 g, ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung	Zytostatikum		
Packung/en	01	009 1 Durchstechflasche(n)	A
	02	010 1 Durchstechflasche(n)	A
	03	011 1 Durchstechflasche(n)	A
	04	012 1 Durchstechflasche(n)	A
	05	013 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.02.2010 (Änderung Präparatename, früher: Paclitaxel "Ebewe")		
Gültig bis	08.06.2015		

- 01 Panadol Junior 60 mg, Suppositorien**
02 Panadol Junior 125 mg, Suppositorien
03 Panadol Junior 250 mg, Suppositorien

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG, Talstrasse 5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 57454	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.1.	10.03.2011
Zusammensetzung	01	paracetamolum 60 mg, excipiens pro suppositorio.	
	02	paracetamolum 125 mg, excipiens pro suppositorio.	
	03	paracetamolum 250 mg, excipiens pro suppositorio.	
Anwendung	Behandlung von leichten bis mässig starken Schmerzen, symptomatische Behandlung von Fieber		
Packung/en	01	003 10 Suppositorien	D
	02	009 10 Suppositorien	D
	03	021 10 Suppositorien	D
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 7. September 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	06.09.2016		

01 Perskindol Classic, bain

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

N° d'AMM: 53532	Catégorie de remise: D	Index: 07.10.5.	22.03.2011
Composition	01	piceae aetheroleum 4.30 g, aurantii dulcis flavedinis aetheroleum 1.89 g, lavandulae aetheroleum 0.08 g, rosmarini aetheroleum 0.52 g, limonis aetheroleum 0.52 g, eucalypti aetheroleum 1.29 g, gaultheriae aetheroleum 1.72 g, jojobae oleum 8.60 g, excipiens ad solutionem pro 100 ml.	
Indication		Douleurs musculaires; en cas de refroidissements	
Conditionnements	01	012 250 ml 039 500 ml 040 2 x 500 ml	D D D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 02.05.2010 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		30.03.2016	

01 Perskindol Ibuprofen akut forte 400, comprimés filmés

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

N° d'AMM: 57780	Catégorie de remise: D	Index: 07.10.1.	29.03.2011
Composition	01	ibuprofenum 400 mg ut ibuprofenum lysinum, excipiens pro compresso obducto.	
Indication		Analgésique	
Conditionnements	01	001 10 comprimé(s)	D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 4. août 2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		03.08.2016	

01 Pertudoron Tropfen, anthroposophisches Arzneimittel

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 17497	Abgabekategorie: C	Index: 20.02.0.	18.03.2011
Zusammensetzung	01	atropa belladonna D3 100 mg, cephælis ipecacuanha D3 100 mg, cinchona pubescens D3 100 mg, dactylopius coccus D3 100 mg, drosera D1 50 mg, mephitis putorius D5 100 mg, veratrum album D3 100 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g corresp. ethanolum 47 % V/V.	
Anwendung		Zur Behandlung von Reiz- und Krampf husten	
Packung/en	01	057 30 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.7.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.07.2016	

01 Phytopharma Phyto-Laxia, tablettes

Phytopharma SA, 1666 Grandvillard

N° d'AMM: 55413	Catégorie de remise: D	Index: 04.08.14	08.03.2011
Composition	01	frangulae cortex 60 mg et sennae fructus angustifoliae 43 mg corresp. hydroxyanthracenae 6.5 mg, arom.: liquiritiae radix, excipients pro compresso.	
Indication		En cas de constipation occasionnelle	
Conditionnements	01	022 50 comprimé(s)	D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 7.7.2010 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		29.06.2016	

01 Propofol 1% MCT Fresenius, Emulsion zur Injektion oder Infusion**02 Propofol 2% MCT Fresenius, Emulsion zur Infusion**

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

Zul.-Nr.: 57029	Abgabekategorie: B	Index: 01.02.1.	25.03.2011
Zusammensetzung	01	propofolum 10 mg, sojae oleum 50 mg, triglycerida saturata media 50 mg, lecithinum purificatum e vitello ovi, glycerolum, aqua ad injectabilia q.s. ad emulsionem pro 1 ml.	
	02	propofolum 20 mg, sojae oleum 50 mg, triglycerida saturata media 50 mg, lecithinum purificatum e vitello ovi, glycerolum, aqua ad injectabilia q.s. ad emulsionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allgemeinnarkoticum	
* Packung/en	01	002 5 x 20 ml Ampullen 004 1 x 50 ml Infusionsflasche 006 1 x 100 ml Infusionsflasche 014 5 x 20 ml Durchstechflaschen 015 10 x 50 ml Infusionsflaschen 016 10 x 100 ml Infusionsflaschen	B
	02	008 5 x 20 ml Ampullen 010 1 x 50 ml Infusionsflasche 012 1 x 100 ml Infusionsflasche 017 10 x 50 ml Infusionsflaschen 018 10 x 100 ml Infusionsflaschen	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.06.2010 (Neue zusätzliche Packungsgrössen und Änderung Primärverpackung, zusätzlich Durchstechflaschen)	
Gültig bis		03.11.2015	

01 Pulmex Baby, Salbe

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 47653	Abgabekategorie: D	Index: 03.06.0.	11.03.2011
Zusammensetzung	01	rosmarini aetheroleum 50 mg, eucalypti aetheroleum 50 mg, balsamum peruvianum artificale 60 mg, arom.: vanillinum, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Erkältungen und Husten	
Packung/en	01	029 40 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.6.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.06.2016	

- 01 Rapamune 1 mg, überzogene Tabletten**
02 Rapamune 2 mg, überzogene Tabletten
03 Rapamune 0.5 mg, überzogene Tabletten
Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 55804	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	30.03.2011
Zusammensetzung	01 sirolimusum 1 mg, excipiens pro compresso obducto. 02 sirolimusum 2 mg, excipiens pro compresso obducto. 03 sirolimusum 0.5 mg, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung	Immunsuppressivum		
Packung/en	01 001 30 Tablette(n) 003 100 Tablette(n) 02 005 30 Tablette(n) 007 100 Tablette(n) 03 008 30 Tablette(n) 009 100 Tablette(n)		B B B B B B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15. Februar 2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	18.06.2016		

- 01 Rasival 150 mg/160 mg, Filmtablette**
02 Rasival 300 mg/320 mg, Filmtablette

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 60413	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	29.03.2011
Zusammensetzung	01 aliskiren 150 mg ut aliskireni hemifumaras, valsartanum 160 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto. 02 aliskiren 300 mg ut aliskireni hemifumaras, valsartanum 320 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung	Hypertonie		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.01.2011 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	02.01.2016		

- 01 Requip 0,25 mg, Filmtabletten**
03 Requip 1,0 mg, Filmtabletten
04 Requip 2,0 mg, Filmtabletten
05 Requip 5,0 mg, Filmtabletten

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 53841	Abgabekategorie: B	Index: 01.08.0.	24.03.2011
Zusammensetzung	01	ropinirolum 0.25 mg ut ropiniroli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	ropinirolum 1 mg ut ropiniroli hydrochloridum, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	04	ropinirolum 2 mg ut ropiniroli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	05	ropinirolum 5 mg ut ropiniroli hydrochloridum, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Morbus Parkinson	
Packung/en	01	139 126 Tablette(n)	B
	03	082 84 Tablette(n)	B
	04	104 84 Tablette(n)	B
	05	120 84 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.07.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.07.2016	

- 01 Requip 0,25 mg, Filmtabletten**
03 Requip 1,0 mg, Filmtabletten
04 Requip 2,0 mg, Filmtabletten
05 Requip 5,0 mg, Filmtabletten

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 53841	Abgabekategorie: B	Index: 01.08.0.	29.03.2011
Zusammensetzung	01	ropinirolum 0.25 mg ut ropiniroli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	ropinirolum 1 mg ut ropiniroli hydrochloridum, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	04	ropinirolum 2 mg ut ropiniroli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	05	ropinirolum 5 mg ut ropiniroli hydrochloridum, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Morbus Parkinson	
* Packung/en	01	139 126 Tablette(n)	B
		140 21 Tablette(n)	B
		141 84 Tablette(n)	B
	03	082 84 Tablette(n)	B
	04	104 84 Tablette(n)	B
	05	120 84 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.03.2011 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 53841 01: 21 und 84 Tabletten)	
Gültig bis		19.07.2016	

01 Rhinathiol, granulé

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

N° d'AMM: 50726	Catégorie de remise: D	Index: 03.02.0.	24.03.2011
Composition	01	carbocisteinum 750 mg, arom.: aspartamum et alia, excipiens ad granulatum pro charta 1 g.	
Indication		Mucolytique	
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 04.08.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
		autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
* Valable jusqu'au		03.08.2016	

01 Rical, Kapseln

Vita Health Care AG, 3177 Laupen BE

Zul.-Nr.: 54552	Abgabekategorie: D	Index: 04.08.0.	18.03.2011
Zusammensetzung	01	ricini oleum raffinatum 960 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		bei gelegentlicher Verstopfung	
Packung/en	01	025 50 Kapsel(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.6.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.06.2016	

01 Rotpunkt Apotheke Nieren- und Blasendragées

Parcopharm AG, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 58826	Abgabekategorie: D	Index: 05.02.0.	14.03.2011
Zusammensetzung	01	uvae ursi extractum aquosum siccum 108-120 mg, DER: 4-5:1, betulae extractum aquosum siccum 46.25 mg, DER: 4.5-5.5:1, solidaginis serotinae extractum ethanolicum siccum 40 mg, DER: 4-6:1, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Reizungen der Harnwege	
Packung/en	01	001 20 Dragée(s) 002 60 Dragée(s)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.01.2008 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 60 Dragées)	
Gültig bis		27.01.2013	

01 Sabrinin Nieren- und Blasendragées

Iromedica AG, Haggengasse 45, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 58140	Abgabekategorie: D	Index: 05.02.0.	14.03.2011
Zusammensetzung	01	uvae ursi extractum aquosum siccum 108-120 mg, DER: 4-5:1, betulae extractum aquosum siccum 46.25 mg, DER: 4.5-5.5:1, solidaginis serotinae extractum ethanolicum siccum 40 mg, DER: 4-6:1, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Reizungen der Harnwege	
* Packung/en	01	001 20 Dragée(s) 002 60 Dragée(s)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.07.2007 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 60 Dragée)	
Gültig bis		03.07.2012	

02 Sinfrontal 200, Tabletten

Lubapharm AG, Güterstrasse 86a, 4053 Basel

Zul.-Nr.: 29194	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	11.03.2011
Zusammensetzung	02	chinini arsenis D12 30 mg, ferri phosphas D3 30 mg, hydrargyri sulfidum rubrum D4 10 mg, mercurius solubilis hahnemanni D5 HAB1 130 mg, potenziert mit / potentialisé avec: excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei Stirn- und Kieferhöhlen-Entzündungen	
Packung/en	02	017 150 Tablette(n)	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1.9.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		02.08.2016	

01 Sirdalud 2 mg, Tabletten**02 Sirdalud 4 mg, Tabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 44691	Abgabekategorie: B	Index: 01.12.0.	17.03.2011
Zusammensetzung	01	tizanidinum 2 mg ut tizanidini hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
	02	tizanidinum 4 mg ut tizanidini hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Myotonolyticum	
Packung/en	01	019 30 Tablette(n)	B
		027 100 Tablette(n)	B
	02	035 30 Tablette(n)	B
		043 100 Tablette(n)	B
		086 14 Tablette(n)	B
		094 10 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.10.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.12.2012	

01 SMOFlipid, Infusionsemulsion

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

Zul.-Nr.: 57231	Abgabekategorie: B	Index: 07.01.2.	10.03.2011
Zusammensetzung	01	sojae oleum 60 g, triglycerida saturata media 60 g, olivae oleum 50 g, piscis oleum 30 g, lecithinum purificatum e vitello ovi, glycerolum, natrii oleas, antiox.: E 307 163-225 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad emulsionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Parenterale Zufuhr von Energie, essentiellen Fettsäuren und Omega-3-Fettsäuren	
Packung/en	01	002 10 x 100 ml Flasche(n)	B
		004 10 x 250 ml Flasche(n)	B
		006 10 x 500 ml Flasche(n)	B
		007 10 x 100 ml Beutel	B
		008 10 x 250 ml Beutel	B
		009 10 x 500 ml Beutel	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 8. September 2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.07.2016	

01 Sportium Uno Spray, Emulsion
Lyon AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: 57695	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	22.03.2011
Zusammensetzung	01	heparinum naticum 400 U.I., conserv.: phenoxyethanol, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Stumpfe Verletzungen, oberflächliche Venenentzündungen	
Packung/en	01	100 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31. August 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		30.08.2016	

01 Swidro Blasen- und Nierendragées
Iromedica AG, Haggerstrasse 45, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 61470	Abgabekategorie: D	Index: 05.02.0.	14.03.2011
Zusammensetzung	01	uvae ursi extractum aquosum siccum 108-120 mg, DER: 4-5:1, betulae extractum aquosum siccum 46.25 mg, DER: 4.5-5.5:1, solidaginis serotinae extractum ethanolicum siccum 40 mg, DER: 4-6:1, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Reizungen der Harnwege	
* Packung/en	01	20 Dragée(s)	D
	002	60 Dragée(s)	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.07.2010 (Neue zusätzliche Packungsgröße/n, neu: 60 Dragées)	
Gültig bis		21.07.2015	

01 Telfast 40, comprimés pelliculés**02 Telfast 120, comprimés pelliculés****03 Telfast 180, comprimés pelliculés**

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

N° d'AMM: 54204	Catégorie de remise: B/C	Index: 07.13.1.	17.03.2011
Composition	01	fexofenadini hydrochloridum 40 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	fexofenadini hydrochloridum 120 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	fexofenadini hydrochloridum 180 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Rhinite allergique	
	03	urticaire idiopathique chronique	
* Conditionnements	02	036 10 comprimé(s)	C
		043 30 comprimé(s)	B
	03	051 10 comprimé(s)	B
		078 30 comprimé(s)	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28.09.2010 (révocation de la séquence 04 (30mg))	
		54204 01: séquence autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		14.11.2011	

02 Thymusin N, Hustensirup

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 20527	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	11.03.2011
Zusammensetzung	02	thymi extractum aquosum liquidum 833.5 mg, DER: 1:3.45, sorbitolum 3 g, natrii cyclamas, saccharinum natricum, conserv.: E 218, excipiens ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	02	013 200 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.9.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.04.2016	

01 Tisane provençale No 1, tisane laxative, plantes coupées

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

N° d'AMM: 55207	Catégorie de remise: D	Index: 04.08.15	18.03.2011
Composition	01	sennae folium 29 % corresp. hydroxyanthracenae 12.3 mg, althaeae flos 21 %, millefolii flos 12 %, menthae piperitae folium 12 %, liquiritiae radix 12 %, rosmarini folium 14 % pro charta 1.7 g.	
Indication		En cas de constipation occasionnelle	
Conditionnements	01	052 25 x 1.7 g	D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 11.7.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		10.07.2016	

01 Topotecan Actavis 1 mg, Lyophilisat zur Herstellung einer Infusionslösung**02 Topotecan Actavis 4 mg, Lyophilisat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 60247	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	07.03.2011
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: topotecanum 1 mg ut topotecani hydrochloridum, mannitolum, acidum tartaricum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: topotecanum 4 mg ut topotecani hydrochloridum, mannitolum, acidum tartaricum, pro vitro.	
Anwendung		Ovarialkarzinom, kleinzelliges Bronchialkarzinom	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 8. September 2010 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		07.09.2015	

01 Topotecan Sandoz 1 mg/1 ml, Infusionskonzentrat
02 Topotecan Sandoz 3 mg/3 ml, Infusionskonzentrat
03 Topotecan Sandoz 4 mg/4 ml, Infusionskonzentrat
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 60685	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	11.03.2011
Zusammensetzung	01 topotecanum 1 mg ut topotecani hydrochloridum, acidum tartaricum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniecatilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. 02 topotecanum 3 mg ut topotecani hydrochloridum, acidum tartaricum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniecatilia q.s. ad solutionem pro 3 ml. 03 topotecanum 4 mg ut topotecani hydrochloridum, acidum tartaricum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniecatilia q.s. ad solutionem pro 4 ml.		
Anwendung	Ovarialkarzinom, kleinzelliges Bronchialkarzinom, Zervixkarzinom		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30. November 2010 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	29.11.2015		

01 Tramadol Sandoz retard 100 mg, Zweischichttabletten
02 Tramadol Sandoz retard 150 mg, Zweischichttabletten
03 Tramadol Sandoz retard 200 mg, Zweischichttabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 57060	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	04.03.2011
Zusammensetzung	01 tramadoli hydrochloridum 100 mg, color.: E 104, E 132, excipiens pro compresso. 02 tramadoli hydrochloridum 150 mg, color.: E 104, E 132, excipiens pro compresso. 03 tramadoli hydrochloridum 200 mg, color.: E 104, E 132, excipiens pro compresso.		
Anwendung	Analgetikum		
Packung/en	01 018 10 Tablette(n) A 019 30 Tablette(n) A 020 50 Tablette(n) A 02 021 10 Tablette(n) A 022 30 Tablette(n) A 023 50 Tablette(n) A 03 024 10 Tablette(n) A 025 30 Tablette(n) A 026 50 Tablette(n) A		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.01.2010 (Änderung Präparatenname, früher: Ecodolor retard)		
Gültig bis	21.04.2015		

01 Tramadol Sandoz, Tropfen

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 55876	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	04.03.2011
Zusammensetzung	01	tramadoli hydrochloridum 100 mg, aromatica, conserv.: E 202, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. 40 guttae, corresp. ethanolum 19 % V/V.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	006 1 x 10 ml	A
		007 3 x 10 ml	A
		008 50 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.06.2008 (Änderung Präparatename, früher: Ecodolor)	
Gültig bis		18.06.2013	

01 Tramadol Sandoz 50 mg, Kapseln

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 54570	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	04.03.2011
Zusammensetzung	01	tramadoli hydrochloridum 50 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	032 10 Kapsel(n)	A
		033 20 Kapsel(n)	A
		034 60 Kapsel(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.08.2008 (Änderung Präparatename, früher: Ecodolor)	
Gültig bis		02.09.2013	

01 Valverde Verstopfung/Constipation, Dragées

Sidroga AG, Strengelbacherstrasse 2a, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: 47620	Abgabekategorie: D	Index: 04.08.15	18.03.2011
Zusammensetzung	01	caricae fructus pulvis 370 mg, sennae fructus extractum ethanolicum siccum 60 mg corresp. hydroxyanthracenae 12 mg, DER: 7-12:1, petasitidis rhizomatis extractum ethanolicum siccum 40 mg, DER: 7-14:1, petasina 8 mg corresp.. Überzug: excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei gelegentlicher Verstopfung	
Packung/en	01	023 20 Dragée(s)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.2.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		09.07.2016	

01 Vitreolent, Augentropfen

OmniVision AG, 8212 Neuhausen am Rheinfall

Zul.-Nr.: 32227	Abgabekategorie: B	Index: 11.10.0.	17.03.2011
Zusammensetzung	01	natrii iodidum 3 mg, kalii iodidum 3 mg, conserv.: chlorhexidini diacetas, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaskörpertrübungen	
Packung/en	01	015 10 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.06.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		13.06.2016	

01 Weleda Bolus Gurgelpulver, anthroposophisches Arzneimittel

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 24720	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	18.03.2011	
Zusammensetzung	01	extractum glycerolicum 10 mg ex apis mellifica 1 mg, extractum ethanolicum 3 mg ex atropa belladonna planta tota recens 1 mg, extractum ethanolicum 3 mg ex eucalyptus globulus folium siccum 1 mg, kaolinum ponderosum q.s. ad pulverem pro 1 g.		
Anwendung		Zur Linderung von Halsentzündungen		
Packung/en	01	039 30 g	D	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.7.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis		19.07.2016		

01 Wilate 450 IE, Injektionspräparat**02 Wilate 900 IE, Injektionspräparat**

Octapharma AG, Seidenstrasse 2, 8853 Lachen SZ

Zul.-Nr.: 56133	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	17.03.2011
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: factor VIII coagulationis humanus 450 U.I., von Willebrandfactor 400 U.I., proteina max. 7.5 mg, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, calcii chloridum anhydricus, glycinum, saccharum, pro praeparatione. Solvens: polysorbatum 80 0.1 % V/V, aqua q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: factor VIII coagulationis humanus 900 U.I., von Willebrandfactor 800 U.I., proteina max. 15 mg, natrii citras anhydricus, natrii chloridum, calcii chloridum anhydricus, glycinum, saccharum, pro praeparatione. Solvens: polysorbatum 80 0.1 % V/V, aqua q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Prophylaxe und Therapie von Blutungen bei Hämophilie A und beim von Willebrand Syndrom	
Packung/en	01	001 1 Set	B
	02	002 1 Set	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.04.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		06.06.2016	

02 Xylocain-Adrenalin 1%, Injektionslösung**03 Xylocain-Adrenalin 2%, Injektionslösung**

AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 15038	Abgabekategorie: B	Index: 01.02.2.	31.03.2011
Zusammensetzung	02	lidocaini hydrochloridum anhydricum 10 mg, adrenalinum 5 µg ut adrenalinii tartras, natrii chloridum, antiox.: E 223 0.5 mg, conserv.: E 218 1 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	lidocaini hydrochloridum anhydricum 20 mg, adrenalinum 5 µg ut adrenalinii tartras, natrii chloridum, antiox.: E 223 0.5 mg, conserv.: E 218 1 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Lokalanästheticum	
* Packung/en	02	047 5 x 50 ml Durchstechflasche(n)	B
	03	128 5 x 50 ml Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.12.2007 (Sequenz 03/Xylocain-Adrenalin 2%, Injektionslösung wird per 30.06.2011 widerrufen)	
Gültig bis		11.12.2012	

01 Xyrem 500 mg/ml, Lösung zum Einnehmen

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

Zul.-Nr.: 57184	Abgabekategorie: A	Index: 01.10.2.	23.03.2011
Zusammensetzung	01	natrii oxybas 500 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Narkolepsie mit Kataplexie bei Erwachsenen	
Packung/en	01	007 180 ml Flasche(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.06.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung). Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
* Gültig bis		08.06.2016	

01 Zavedos 5 mg, Kapseln**02 Zavedos 10 mg, Kapseln**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 52256	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	11.03.2011
Zusammensetzung	01	idarubicini hydrochloridum 5 mg, excipiens pro capsula.	
	02	idarubicini hydrochloridum 10 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	011 1 Kapsel(n)	A
	054	3 x 1 Kapsel(n)	A
	02	038 1 Kapsel(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.07.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		04.09.2016	

**01 Zavedos Lyophilisat 5 mg, Injektionspräparat
02 Zavedos Lyophilisat 10 mg, Injektionspräparat**
Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 50838	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	11.03.2011
Zusammensetzung	01 Praeparatio cryodesiccata: idarubicini hydrochloridum 5 mg, lactosum monohydricum, pro vitro. 02 Praeparatio cryodesiccata: idarubicini hydrochloridum 10 mg, lactosum monohydricum, pro vitro.		
Anwendung	Cytostaticum		
Packung/en	01 013 1 x 5 mg Durchstechflasche(n) 02 021 1 x 10 mg Durchstechflasche(n)		A A
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.11.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	26.11.2016		

**01 Zofenil 7,5 mg, Filmtabletten
02 Zofenil 15 mg, Filmtabletten
03 Zofenil 30 mg, Filmtabletten
04 Zofenil 60 mg, Filmtabletten**

A. Menarini AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 55113	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	03.03.2011
Zusammensetzung	01 zofenoprilum calcicum 7.5 mg, excipiens pro compresso obducto. 02 zofenoprilum calcicum 15 mg, excipiens pro compresso obducto. 03 zofenoprilum calcicum 30 mg, excipiens pro compresso obducto. 04 zofenoprilum calcicum 60 mg, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung	Antihypertensivum, akuter Myokardinfarkt		
Packung/en	01 002 12 Tablette(n) 03 010 28 Tablette(n) 012 56 Tablette(n) 04 016 28 Tablette(n) 018 56 Tablette(n)		B B B B B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.05.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) 55113 02: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
* Gültig bis	29.05.2016		

01 Zovirax, Augensalbe

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 44301	Abgabekategorie: A	Index: 11.07.2.	16.03.2011
Zusammensetzung	01	aciclovirum 30 mg, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Herpes-Infektionen des Auges	
Packung/en	01	016 4,5 g	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.08.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		08.08.2016	

01 Zyprexa Velotab 5 mg, comprimés orodispersibles**02 Zyprexa Velotab 10 mg, comprimés orodispersibles****03 Zyprexa Velotab 15 mg, comprimés orodispersibles****04 Zyprexa Velotab 20 mg, comprimés orodispersibles**

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

N° d'AMM: 55311	Catégorie de remise: B	Index: 01.05.0.	02.03.2011
Composition	01	olanzapinum 5 mg, aspartatum, conserv.: E 217, E 219, excipiens pro compresso.	
	02	olanzapinum 10 mg, aspartatum, conserv.: E 217, E 219, excipiens pro compresso.	
	03	olanzapinum 15 mg, aspartatum, conserv.: E 217, E 219, excipiens pro compresso.	
	04	olanzapinum 20 mg, aspartatum, conserv.: E 217, E 219, excipiens pro compresso.	
Indication		Neuroleptique	
Conditionnements	01	002 28 comprimé(s)	B
	02	004 28 comprimé(s)	B
	03	006 28 comprimé(s)	B
	04	008 28 comprimé(s)	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 19.07.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		18.07.2016	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire**02 Adequan IM ad us.vet., Injektionslösung**

Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 52806	Abgabekategorie:	Index:	25.03.2011
Zusammensetzung	02	heparinoidum (chondroitini polysulfas) 500 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Zur intramuskulären Injektion bei nicht infektiösen Gelenkserkrankungen des Pferdes	
Packung/en	02	038 7 x 5 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15. September 2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.04.2016	

01 Advocate 40 für Katzen ad us.vet., Spot-on**02 Advocate 80 für Katzen ad us.vet., Spot-on**

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 57040	Abgabekategorie:	Index:	29.03.2011
Zusammensetzung	01	imidaclopridum 40 mg, moxidectinum 4 mg, antiox.: E 321, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad solutionem pro vase 0.4 ml.	
	02	imidaclopridum 80 mg, moxidectinum 8 mg, antiox.: E 321, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad solutionem pro vase 0.8 ml.	
Anwendung		Antiparasitikum zum Auftröpfen für Katzen	
	01	Antiparasitikum zum Auftröpfen für Katzen bis 4 kg Körpergewicht	
	02	Antiparasitikum zum Auftröpfen für Katzen von 4 bis 8 kg Körpergewicht	
Packung/en	01	010 3 x 0.4 ml	B
	02	029 3 x 0.8 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23. Mai 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		22.05.2016	

01 Advocate 40 für Hunde ad us.vet., Spot-on
02 Advocate 100 für Hunde ad us.vet., Spot-on
03 Advocate 250 für Hunde ad us.vet., Spot-on
04 Advocate 400 für Hunde ad us.vet., Spot-on
 Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 57139	Abgabekategorie: B	Index:	29.03.2011
Zusammensetzung	01 imidaclopridum 40 mg, moxidectinum 10 mg, antiox.: E 321, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad solutionem pro vase 0.4 ml. 02 imidaclopridum 100 mg, moxidectinum 25 mg, antiox.: E 321, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad solutionem pro vase 1 ml. 03 imidaclopridum 250 mg, moxidectinum 62.5 mg, antiox.: E 321, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad solutionem pro vase 2.5 ml. 04 imidaclopridum 400 mg, moxidectinum 100 mg, antiox.: E 321, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad solutionem pro vase 4 ml.		
Anwendung	Antiparasitikum zum Auf tropfen für Hunde 01 Antiparasitikum zum Auf tropfen für Hunde bis 4 kg Körpergewicht 02 Antiparasitikum zum Auf tropfen für Hunde von 4-10 kg Körpergewicht 03 Antiparasitikum zum Auf tropfen für Hunde von 10-25 kg Körpergewicht 04 Antiparasitikum zum Auf tropfen für Hunde von 25-40 kg Körpergewicht		
Packung/en	01 010 3 x 0.4 ml 02 029 3 x 1.0 ml 03 037 3 x 2.5 ml 04 045 3 x 4.0 ml		B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23. Mai 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	22.05.2016		

02 Amoxicat 40 ad us.vet., comprimés
 Biokema SA, Ch. de la Chatanérie 2, 1023 Crissier

N° d'AMM: 52869	Catégorie de remise: A	Index:	31.03.2011
Composition	02 amoxicillinum anhydricum 40 mg ut amoxicillinum trihydricum, aromaticum, excipients pro compresso.		
Indication	Infections bactériennes chez les chats		
Conditionnements	02 013 10 x 12 comprimé(s)		A
Remarque	remplace l'attestation d'autorisation du 11 avril 2006 (prolongation du certificat d'autorisation)		
* Valable jusqu'au	10.04.2016		

01 Cefaseptin mite ad us.vet., Filmtabletten
02 Cefaseptin forte ad us.vet., Filmtabletten
 VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 47669	Abgabekategorie: A	Index:	03.03.2011
Zusammensetzung	01 cefalexinum monohydricum 120 mg. Überzug: excipiens pro compresso obducto.		
	02 cefalexinum monohydricum 600 mg. Überzug: excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung	Bakterielle Infektionen bei Hunden und Katzen		
Packung/en	01 014 30 Tablette(n) 02 022 30 Tablette(n) 057 200 Tablette(n)	A A A	
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. Dezember 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	29.03.2016		

01 Corbuvit ad us.vet., Dragées

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 52026	Abgabekategorie: B	Index:	17.03.2011
Zusammensetzung	01 phenylbutazonum 62.5 mg, dexamethasonum 0.25 mg, thiamini nitras 20 mg, pyridoxini hydrochloridum 50 mg, cyanocobalaminum 0.5 mg, color.: E 127, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung	Polytropes Antirheumatum für Hunde		
Packung/en	01 016 20 Dragée(s) 024 100 Dragée(s) 032 500 Dragée(s)	B B B	
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30. September 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	09.04.2016		

01 Desinficin CL ad us.vet., Zitzendesinfektionsmittel

DeLaval AG, Münchrüttistrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: 42359	Abgabekategorie: E	Index:	31.03.2011
Zusammensetzung	01 chloraminum 600 mg, natrii benzoas 340 mg, natrii laurilsulfas, excipiens ad pulverem pro 1 g.		
Anwendung	Zitzendesinfektionsmittel für Kühe		
Packung/en	01 033 1000 g	E	
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11. April 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	10.04.2016		

02 Dexamedium ad us.vet., Injektionssuspension

Veterinaria AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 50017	Abgabekategorie: B	Index:	16.03.2011	
* Zusammensetzung	02	dexamethasonum 0.85 mg ut dexamethasoni-21 tebutas, natrii chloridum, natrii citras dihydricus, methylcellulosum, polysorbatum 80, tragacantha, conserv.: alcohol benzylicus 10 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.		
Anwendung		Glucocorticosteroid für Rinder, Schafe, Ziegen, Pferde, Hunde und Katzen		
Packung/en	02	036 50 ml	B	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.11.2009 (Änderung der Zusammensetzung)		
Gültig bis		02.07.2013		

01 Fortekor Flavour 5mg ad us.vet., Hefetabletten**02 Fortekor Flavour 20mg ad us.vet., Hefetabletten**

Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 57576	Abgabekategorie: B	Index:	17.03.2011
Zusammensetzung	01	benazeprili hydrochloridum 5 mg, aromatica, excipiens pro compresso obducto.	
	02	benazeprili hydrochloridum 20 mg, aromatica, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung	01	ACE-Hemmer zur Behandlung der Herzinsuffizienz des Hundes und der chronischen Nierenerkrankung des Hundes und der Katze	
	02	ACE-Hemmer zur Behandlung der Herzinsuffizienz und der chronischen Nierenerkrankung des Hundes	
Packung/en	01	003 2 x 14 Tablette(n)	B
	005	4 x 14 Tablette(n)	B
	02	011 2 x 14 Tablette(n)	B
	013	4 x 14 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27. Januar 2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.04.2016	

01 Koi Med Wound Snow ad us.vet., Pulver

fishmed GmbH, Schaubhus, 6026 Rain

Zul.-Nr.: 59043	Abgabekategorie: D	Index:	10.03.2011
Zusammensetzung	01	indigocarminum 2 mg, excipiens ad pulverem pro 10 g.	
Anwendung		Zur Behandlung von Verletzungen und Infektionen der Haut, zur Blutstillung nach Eingriffen bei Zierfischen	
* Packung/en	01	003 40 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29. Juni 2010 (Änderung Primärverpackung, früher: 50g)	
		Zulassung im Meldeverfahren gemäss Art. 39 VAZV	
Gültig bis		08.05.2013	

01 Lopatol 100 ad us.vet., Lacktabletten**02 Lopatol 500 ad us.vet., Lacktabletten**

Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 43664	Abgabekategorie: B	Index:	16.03.2011
Zusammensetzung	01 nitroscanatum 100 mg, excipiens pro compresso obducto. 02 nitroscanatum 500 mg, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung	Orales Breitband-Anthelminthikum für Hunde		
Packung/en	01 069 24 x 6 Tablette(n) 02 077 24 x 4 Tablette(n)		B B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 5. April 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	04.04.2016		

02 Narketan 10 ad us.vet., Injektionslösung

VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 47190	Abgabekategorie: B	Index:	25.03.2011
Zusammensetzung	02 ketaminum 100 mg ut ketamini hydrochloridum, natrii hydroxidum, dinatrii edetas, conserv.: benzethonii chloridum 0.1 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung	Allgemeinanästhetikum für alle Tierarten		
Packung/en	02 029 50 ml 045 10 ml		B B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. Dezember 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	03.05.2016		

01 Omasin ad us.vet., Pulver

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

Zul.-Nr.: 36303	Abgabekategorie: C	Index:	31.03.2011
Zusammensetzung	01 calcii carbonas 320 mg, natrii hydrogenocarbonas 230 mg, natrii propionas 230 mg, thiamini hydrochloridum 2 mg, aromatica, ad pulverem pro 1 g.		
Anwendung	Vormagenstimulans für Rinder, Schafe und Ziegen		
Packung/en	01 026 200 g		C
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22. Juni 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	21.06.2016		

02 Panacur Suspension 10% ad us.vet.

Veterinaria AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 39618	Abgabekategorie: B	Index:	15.03.2011
Zusammensetzung	02 fenbendazolum 100 mg, conserv.: E 217, E 219, alcohol benzylicus, excipiens ad suspensionem pro 1 ml.		
Anwendung	Breitspektrum Anthelminthikum gegen unreife und reife Stadien von Magen-Darm-Nematoden und Lungenwürmern bei Rindern sowie gegen Magen-Darm-Nematoden bei Pferden und anderen Equiden		
* Packung/en	02 045 1000 ml		B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. Dezember 2010 (Änderung Primärverpackung, früher: 250 ml)		
Gültig bis	28.12.2015		

01 Pitosol-10 ad us.vet., Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 47994	Abgabekategorie: B	Index:	03.03.2011
Zusammensetzung	01	oxytocinum 10 U.I., natrii chloridum, conserv.: chlorobutanolum hemihydricum 2 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Uterinum für Wiederkäuer, Pferde, Schweine und Hunde	
Packung/en	01	5x10 ml	B
	020	100 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17. März 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.03.2016	

03 Prednisolon Vétoquinol ad us.vet., Tabletten 250 mg

VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 47360	Abgabekategorie: B	Index:	15.03.2011
Zusammensetzung	03	prednisolonum 250 mg ut prednisoloni acetas, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Glucocorticoid zur oralen Anwendung bei Pferden	
Packung/en	03	064 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. Dezember 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.04.2016	

01 Preventef Insektizidhalsband für Katzen**04 Preventef Insektizidhalsband für Hunde**

Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: 47954	Abgabekategorie: E	Index:	30.03.2011
Zusammensetzung	01	dimpylatum 1.68 g, ethylis acida crassa 560 mg, color.: E 172, excipiens pro praeparatione.	
	04	dimpylatum 5.43 g, ethylis acida crassa 1.81 g, color.: E 172, excipiens pro praeparatione.	
Anwendung	01	Dermatologisch und antiparasitär wirkendes Halsband für Katzen	
	04	Dermatologisch und antiparasitär wirkendes Halsband für Hunde	
Packung/en	01	045 1 Halsband	E
	04	029 1 Halsband	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 2. Juni 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		01.06.2016	

01 Prostavet ad us.vet., Injektionslösung

Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: 52825	Abgabekategorie: A	Index:	31.03.2011
Zusammensetzung	01	etiprostonum 1.95 mg, natrii chloridum, conserv.: chlorocresolum 3 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Luteolytikum für Rinder	
Packung/en	01	040 10 x 2 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11. Mai 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.05.2016	

02 Stullmisan S ad us.vet., Pulver

Veterinaria AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 35767	Abgabekategorie: D	Index:	18.03.2011
Zusammensetzung	02	extractum aquosum spissum ex piceae summitates 31 mg et extractum aquosum spissum ex melissae folium et matricariae flos et absinthii herba 1 mg, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		Pflanzliches Antidiarrhoikum für Pferde, Rinder, Schafe, Schweine, Hunde, Geflügel	
Packung/en	02	029 4 x 100 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. November 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.04.2016	

01 Telmin ad us.vet., pâte

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

N° d'AMM: 39939	Catégorie de remise: B	Index:	29.03.2011
Composition	01	mebendazolum 200 mg, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad pastam pro 1 g.	
Indication		Anthelminthique à large spectre pour chevaux	
Conditionnements	01	010 20 g	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 10 mai 2006 (prolongation de l'attestation d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		09.05.2016	

03 Topic ad us.vet., Pumpspray

VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 32375	Abgabekategorie: A	Index:	10.03.2011
Zusammensetzung	03	chloramphenicolum 61 mg, nitrofuralum 0.7 mg, prednisoloni acetas 2.1 mg, dipropylenglycolum, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Zur Wundbehandlung bei Hunden, Katzen und Heimtieren	
Packung/en	03	049 30 g 057 80 g	A A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. Dezember 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		30.03.2016	

01 Vesuprim ad us.vet., Injektionslösung

Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 51205	Abgabekategorie: A	Index:	03.03.2011
Zusammensetzung	01	sulfadiazinum 200 mg, trimethoprimum 40 mg, dinatrii edetas, 1-methyl-2-pyrrolidonum, antiox.: natrii hydroxymethansulfinas 1 mg, conserv.: chlorocresolum 1 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen bei Rindern, Schweinen, Hunden und Katzen	
Packung/en	01	022 10 x 100 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17. März 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.03.2016	

Zentralstelle für Änderung Firmen
Registre Swissmedic des titulaires d'AMM

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

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

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 1. März 2011 übernimmt die Firma **MEDA Pharma GmbH, Wangen-Brüttisellen** folgendes Präparat der Firma **Norgine SA, Muttenz**:

A compter du 1 mars 2011, l'entreprise **MEDA Pharma GmbH, Wangen-Brüttisellen** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Norgine SA, Muttenz**:

Zul.-Nr.	Präparat
N° d'AMM	Produit

10700	Pyralvex, Lösung
-------	------------------

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 11. März 2011 übernimmt die Firma **Teva Pharma AG, Aesch BL** folgendes Präparat der Firma **Mepha Pharma AG, Aesch BL**:

A compter du 11 mars 2011, l'entreprise **Teva Pharma AG, Aesch BL** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Mepha Pharma AG, Aesch BL**:

Zul.-Nr.	Präparat
N° d'AMM	Produit

59636	EpoTheta-Teva, Fertigspritze mit Injektionslösung
-------	---

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

Per 2. März 2011 ändert die Firma **Grünenthal Pharma AG** ihr Firmendomizil von **8756 Mitlödi** nach **Glarus Süd**.

A compter du 2 mars 2011, l'entreprise **Grünenthal Pharma AG** actuellement sise **8756 Mitlödi**, aura pour nouveau domicile **Glarus Süd**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
40858	Tramal, Injektionslösung
40859	Tramal, Suppositorien
43522	Proxen, Filmtabletten
43787	Tramal, Kapseln
43788	Tramal, Tropfen
49771	Supracyclin Tabs, Tabletten
53683	Tramal retard, Retardtabletten
54915	Colistin zur Inhalation, Trockensubstanz + Solvens
55016	Clavamox 625 mg (500/125), Filmtabletten
55017	Clavamox 1 g (875/125), Filmtabletten
55423	Transtec, Transdermales Pflaster
55810	Tilalgin, Filmtabletten
55811	Zaldiar, Filmtabletten
55887	Belara, Filmtabletten
56271	Penicillin "Grünenthal", Trockensubstanz zur Herstellung einer Lösung i.v./i.m.
57559	Desoren 20, Filmtabletten
58268	Desoren 30, Filmtabletten
58766	Larabel, Fimtabletten
58939	Zaldiar, Brausetabletten
58940	Tilalgin, Brausetabletten
60123	Paracetamol 1 g Grünenthal, Tabletten
60196	Balanca, Filmtabletten
60530	Palexia, Filmtabletten
61275	Paracetamol 500 mg Grünenthal, teilbare Tabletten

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

Per 31. März 2011 ändert die Firma **Biomet Orthopaedics Switzerland GmbH** ihr Firmendomizil von **3216 Ried b. Kerzers** nach **8953 Dietikon**.

A compter du 31 mars 2011, l'entreprise **Biomet Orthopaedics Switzerland GmbH** actuellement sise **3216 Ried b. Kerzers**, aura pour nouveau domicile **8953 Dietikon**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
41291	Septopal, Ketten
46417	Septopal, Miniketten

Widerruf der Zulassung

Révocation de l'autorisation de mise sur le marché

Zeichenerklärung

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

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

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	Amavita Mucolyticum, Sirup Iromedica AG, Hagggenstrasse 45, 9014 St. Gallen	57909 D	03.02.0. 20.01.2011
1	01	Amlodipin Winthrop 5 mg, comprimés Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin	57250 B	02.06.1. 12.01.2011
1	02	Amlodipin Winthrop 10 mg, comprimés Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin	57250 B	02.06.1. 12.01.2011
1	01	Baume Esco forte, Salbe Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	33619 D	07.10.4. 31.03.2011
1	01	Baume Esco, Salbe Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	13468 D	07.10.4. 31.03.2011
1	01	Bricanyl, Sirup AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug	39354 B	03.04.3. 02.03.2011
1	01	Celestoderm-V, Salbe Essex Chemie AG, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6	33327 B	10.05.1. 14.01.2011
1	02	Claforan 1 g i.v., lyophilisat et solvant Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin	43187 A	08.01.3. 20.01.2011
1	03	Claforan 2 g i.v., lyophilisat et solvant Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin	43187 A	08.01.3. 20.01.2011

1	01	Dafalgan plus C, Brausetabletten Bristol-Myers Squibb SA, Neuhofstrasse 6, 6340 Baar	37872	D	01.01.2. 31.10.2011
1	01	Depakine Chronosphere 50 mg, granules à libération prolongée Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin	57140	B	01.07.1. 04.02.2011
1	02	Depakine Chronosphere 100 mg, granules à libération prolongée Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin	57140	B	01.07.1. 04.02.2011
1	03	Depakine Chronosphere 250 mg, granules à libération prolongée Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin	57140	B	01.07.1. 04.02.2011
1	04	Depakine Chronosphere 500 mg, granules à libération prolongée Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin	57140	B	01.07.1. 04.02.2011
1	05	Depakine Chronosphere 750 mg, granules à libération prolongée Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin	57140	B	01.07.1. 04.02.2011
1	06	Depakine Chronosphere 1000 mg, granules à libération prolongée Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin	57140	B	01.07.1. 04.02.2011
1	01	Diprofen, Scalp Application Essex Chemie AG, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6	46672	B	10.05.1. 29.01.2011
1	01	Endorem Superparamagnetisches Magnet- resonanzkontrastmittel für die Leber Guerbet AG, Winterthurerstrasse 92, 8006 Zürich	52707	B	14.02.0. 21.03.2011
1	01	Essex, Salbe Essex Chemie AG, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6	42462	D	10.10.0. 16.02.2011
1	01	Eucalyptol eu, gouttes UB Interpharm SA, avenue Cardinal-Mermillod 36, 1227 Carouge GE	44426	D	03.06.0. 20.01.2012
1	02	Gastrogel, Suspension Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin	51355	B	04.01.0. 20.01.2011

1	02	Histacyl Cutan N, Salbe Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	18676	D	10.01.0. 31.03.2011
1	01	Laspal, poudre en sachets Sanofi SA, rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin	48732	D	01.01.2. 31.01.2011
1	01	Mebucasol f, Mundspray NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern	55543	D	12.03.3. 24.01.2011
1	01	Mebucasol f, Mundspülösung NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern	55542	D	12.03.3. 24.01.2011
1	01	Meropenem-Mepha 500 i.v., Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL	59213	A	08.01.25 23.02.2011
1	02	Meropenem-Mepha 1000 i.v., Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL	59213	A	08.01.25 23.02.2011
1	01	Methadon Streuli, Suppositorien Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	34384	A	01.01.3. 31.03.2011
1	01	Mitosyl, pomade Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin	20215	D	10.06.0. 21.01.2011
1	01	Mucabrox, Inhalationslösung Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	49772	B	03.02.0. 31.03.2011
1	01	Mucabrox, Tabletten Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	49774	D	03.02.0. 31.03.2011
1	01	Nicorette 5mg/16h, Depotpflaster Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar	51938	D	15.02.0. 20.01.2011
1	02	Nicorette 10mg/16h, Depotpflaster Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar	51938	D	15.02.0. 20.01.2011
1	03	Nicorette 15mg/16h, Depotpflaster Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar	51938	D	15.02.0. 20.01.2011
3	01	Novo-Helisen oral, Lösung Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil	47606	A	07.13.3. 31.03.2011

1	01	Okacin, Augentropfen Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern	52967 A	11.07.1. 26.01.2011
1	01	Pentacis, Markierungsbesteck CBI Medical Products Vertriebs GmbH, Blegistrasse 5, 6340 Baar	42543 A	17.01.3. 03.02.2011
1	01	Proxen, Saft Grünenthal Pharma AG, CH Glarus Süd	42823 B	07.10.1. 01.12.2011
1	02	Proxen 500 mg, Suppositorien Grünenthal Pharma AG, CH Glarus Süd	39205 B	07.10.1. 01.12.2011
1	01	Puregon 50 I.E., Injektionslösung Essex Chemie AG, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6	55400 A	07.08.1. 08.02.2011
1	02	Puregon 75 I.E., Injektionslösung Essex Chemie AG, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6	55400 A	07.08.1. 08.02.2011
1	03	Puregon 100 I.E., Injektionslösung Essex Chemie AG, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6	55400 A	07.08.1. 08.02.2011
1	04	Puregon 150 I.E., Injektionslösung Essex Chemie AG, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6	55400 A	07.08.1. 08.02.2011
1	01	Resovist, Injektionslösung Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich	55569 B	14.02.0. 31.01.2011
1	01	Rocuroniumbromid-Teva 25mg/2.5ml, Injektionslösung Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL	59153 B	01.13.0. 20.01.2011
1	02	Rocuroniumbromid-Teva 50mg/5ml, Injektionslösung Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL	59153 B	01.13.0. 20.01.2011
1	03	Rocuroniumbromid-Teva 100mg/10ml, Injektionslösung Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL	59153 B	01.13.0. 20.01.2011
1	01	Sandonorm, Tabletten Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern	46510 B	02.03.0. 12.01.2011
1	01	Skelid, comprimés Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin	53014 B	07.99.0. 11.01.2011

1	01	Teslascan, Injektionslösung GE Healthcare AG, 8152 Opfikon	54174	B	14.01.0. 31.01.2011
1	01	Tiludronate Sodip, comprimés Sanofi SA, rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin	53015	B	07.99.0. 11.01.2011
1	01	Unimax 2,5/2,5, Retardtabletten AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug	53993	B	02.07.2. 30.04.2011
1	02	Unimax 5/5, Retardtabletten AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug	53993	B	02.07.2. 30.04.2011
1	01	Urion 2,5 mg, comprimés pelliculés Sanofi SA, rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin	53440	B	05.99.0. 07.01.2011
1	01	Zolim, comprimés pelliculés Sanofi SA, rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin	54016	B	07.13.1. 06.01.2011

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	01	Ruminal ad us.vet., Lösung Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	43706 C	31.03.2011
1	01	Streptamin ad us.vet., Puder Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	53567 C	31.03.2011
1	02	Streptamin 2.5g ad us.vet., Tabletten Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	41252 A	31.03.2011

Erlöschen der Zulassung

Extinction de l'autorisation de mise sur le marché

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

02	Midalgan Balsam Neue Formel, Salbe Qualicare AG, Florenzstrasse 7, 4142 Münchenstein	14095	D	07.10.4.	15.08.2011
01	Morga Frauentee, geschnittene Kräuter Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel	54902	E	09.99.0.	06.07.2011
01	Paro Fluor, Gelée Esro AG, Dorfstrasse 143, 8802 Kilchberg ZH	39620	C/D	13.05.1.	17.07.2011
01	Phytopharma Lécithine, capsules Phytopharma SA, 1666 Grandvillard	53794	D	07.98.0.	27.07.2011
01	Zanosar, steriles Pulver Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	56523	A	07.16.1.	07.09.2011

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01	Acarin liquide ad us.vet., flüssiges Konzentrat 39498 A. Ziegler AG, Luegisland 2/4, 8143 Stallikon	E	25.01.2011
01	Albazol Paste ad us.vet. Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern	53353 B	13.06.2011
01	Benamin Expectorans ad us.vet., Sirup Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern	36061 C	27.04.2011
01	Benamin Expectorans mit Codein ad us.vet., Sirup Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern	40521 C	03.05.2011
01	Butadion ad us.vet., Injektionslösung Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	42726 B	13.06.2011
01	Calcamyl-24 ad us.vet., Infusionslösung Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern	24266 B	13.06.2011
01	Calcamyl-24 MP ad us.vet., Infusionslösung Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern	39931 B	26.04.2011
01	Calmivet ad us.vet., Tabletten VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen	42346 B	06.06.2011
01	Droncit ad us.vet., Injektionslösung Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach	43653 B	06.06.2011
01	Keta-S ad us.vet., Injektionslösung Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern	57152 B	17.05.2011
02	Miliopen ad us.vet., Euterinjektor Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern	47709 B	11.05.2011
01	PS Oxytetracycline Aquaculture ad us. vet., Arzneimittelvormischung Arovet AG, Moosmattstrasse 36, 8953 Dietikon	58284 A	08.03.2011
01	Tocoselenit ad us.vet., Injektionslösung Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern	46918 B	26.04.2011