

Journal

Swissmedic

3/2012
11. Jahrgang
11^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

<u>Seite</u>	<u>Seite</u>
Im Brennpunkt	
Merkblatt: Injizierbare Produkte zur Faltenbehandlung in Kosmetikstudios	162
Botox: Informationen versus Werbung	170
Versprechen und Annehmen geldwerter Vorteile: Entschädigung für Besuche von Arzneimittelvertreterinnen bzw. Arzneimittelvertretern	172
Nachtrag 7.4 der Europäischen Pharmakopöe in Kraft	174
Arzneimittel Nachrichten	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Xalkori®, Kapseln (Crizotinibum)	178
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Trajenta® Filmtabletten (Linagliptinum)	180
Medizinprodukte	
Sicherheitswarnung betreffend Cristal Face Dermal Filler des Herstellers Doctor's Program Italia S.r.l. und allfällige andere Produkte	182
Arzneimittel Statistik	
Chargenrückrufe	184
Neuzulassungen	186
Revisionen und Änderungen der Zulassung	200
Zentralstelle für Änderungen Firmen	279
Widerruf der Zulassung	283
Erlöschen der Zulassung	329

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		Dispositifs médicaux	
Aide-mémoire: produits injectables pour traitements antirides en instituts de beauté	166	Avertissement de sécurité concernant Cristal Face Dermal Filler du fabricant Doctor's Program Italia S.r.l., et autres produits éventuels	183
Botox: Information versus publicité	171	Miscellanées	
Promesse et acceptation d'avantages matériels: dédommagement pour les visites de délégués médicaux	173	Retraits de lots	185
Entrée en vigueur du Supplément 7.4 de la Pharmacopée Européenne	176	Nouvelles autorisations	186
Médicaments		Révisions et changements de l'autorisation	200
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Xalkori®, capsules (Crizotinibum)	179	Registre Swissmedic des titulaires d'AMM	279
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Trajenta®, comprimés pelliculés (Linagliptinum)	181	Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	283
		Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	329

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

Merkblatt: Injizierbare Produkte zur Faltenbehandlung in Kosmetikstudios

In letzter Zeit gab es vermehrt Hinweise, dass in Kosmetikstudios Faltenbehandlungen mit injizierbaren Produkten angeboten werden. Wegen der teils unübersichtlichen gesetzlichen Bestimmungen, welche diese Behandlungsmethoden regeln und der damit verbundenen Unsicherheiten seitens der anwendenden Kosmetikerinnen und Kosmetiker wie aber auch der Personen, die sich einer solchen Behandlung unterziehen, hat Swissmedic, Schweizerisches Heilmittelinstitut zusammen mit dem Bundesamt für Gesundheit (BAG) das vorliegende Merkblatt verfasst.

Im Merkblatt werden die für die Faltenbehandlung gebräuchlichsten Produkte aufgeführt, welche entweder als Arzneimittel oder Medizinprodukt eingeteilt sind. Je nachdem kommen unterschiedliche gesetzliche Bestimmungen zur Anwendung. Es wird auch auf die Frage eingegangen, wer und unter Einhaltung welcher fachlichen und betrieblichen Voraussetzungen welche Produkte anwenden darf.

Die meisten dieser Produkte dürfen von Kosmetikerinnen und Kosmetikern bereits aufgrund bundesrechtlicher Bestimmungen entweder gar nicht oder nur unter erschwerten Bedingungen angewendet werden.

Neben Bundesrecht muss zusätzlich aber auch kantonales Recht berücksichtigt werden. Aus diesem Grund sind Kosmetikerinnen und Kosmetiker gut beraten, vor Aufnahme einer solchen Tätigkeit auf jedem Fall mit den zuständigen kantonalen Gesundheitsbehörden (Kantonsapotheker) Kontakt aufzunehmen und sich nach allfälligen Auflagen wie vorgängige Ausbildung, ärztliche Aufsicht etc. zu erkundigen.

Einstufung von injizierbaren Produkten zur Faltenbehandlung

Produkte, die zur Faltenbehandlung eingesetzt werden, sind je nach Zusammensetzung, Zweckbestimmung, Applikationsart etc. als Arzneimittel, Medizinprodukt oder kosmetisches Mittel einzustufen. Je nach Einstufung kommen unterschiedliche gesetzliche Bestimmungen zur Anwendung.

Als injizierbare Stoffe oder Materialien für die Faltenbehandlung kommen vor allem Botulinumtoxin und Hyaluronsäure sowie verschiede-

ne Füllmaterialien mit nicht resorbierbaren Komponenten wie z.B. Silikon, Polyacrylamid oder Polymethylmethacrylat in Frage. Botulinumtoxin-Präparate (z.B. Botox) sind aufgrund ihrer pharmakologischen Wirkung als zulassungspflichtige Arzneimittel im Sinne von Art. 4 Abs. 1 Bst. a des Heilmittelgesetzes (HMG; SR 812.21) zu qualifizieren. Produkte mit Hyaluronsäure, Silikon, Polyacrylamid oder Polymethylmethacrylat werden hingegen aufgrund ihrer überwiegend physikalischen Wirkung als Medizinprodukte im Sinne von Art. 4 Abs. 1 Bst. b HMG und Art. 1 Abs. 1 der Medizinprodukteverordnung (MepV; SR 812.213) eingestuft. Sämtliche injizierbare Stoffe und Produkte zur Faltenbehandlung gelten also als Heilmittel (Arzneimittel und Medizinprodukte; Art. 2 Abs. 1 Bst. a HMG). Vertrieb, Abgabe und Anwendung unterliegen folglich den heilmittelrechtlichen Gesetzesbestimmungen.

Injizierbare Produkte können auf keinen Fall als kosmetische Mittel eingestuft werden, da diese nicht der Definition eines Kosmetikums entsprechen (vgl. Definition eines kosmetischen Mittels nach Art. 35 der Lebensmittel- und Gebrauchsgegenständeverordnung [LGV, SR 817.02]). Kosmetika sind demnach dazu bestimmt, äusserlich mit den verschiedenen Teilen des menschlichen Körpers (Haut, Behaarungssystem, Nägel, Lippen und intime Regionen) oder mit den Zähnen und den Schleimhäuten der Mundhöhle in Berührung zu kommen.

Wer darf Arzneimittel wie z.B. Botulinumtoxin-Präparate berufsmässig injizieren bzw. anwenden?

Botulinumtoxin-Präparate wie z.B. Botox wurden von Swissmedic gestützt auf Art. 23 HMG und Art. 20 der Arzneimittelverordnung (VAM; SR 812.212.21) aufgrund ihrer pharmakologischen und toxikologischen Wirkungen sowie der damit verbundenen Risiken für die Gesundheit der Patientinnen und Patienten in die Abgabekategorie A (verschärft verschreibungspflichtige Arzneimittel) eingeteilt und dürfen gemäss Art. 24 HMG i.V.m. Art. 23 VAM ausschliesslich auf ärztliche Verschreibung abgegeben werden. Ausserdem ist in der Fachinformation solcher Präparate ausdrücklich festgehalten, dass sie nur von Fachärzten angewendet werden dürfen, die mit der Applikation von Botulinumtoxin und mit der Anwendung der

hierfür erforderlichen Ausstattung die notwendige Erfahrung haben.

Hinsichtlich der Anwendung solcher verschreibungspflichtiger Präparate enthält die VAM (Art. 27a VAM) spezielle Regelungen. Danach bedürfen sämtliche Personen, die im Rahmen ihrer Berufsausübung verschreibungspflichtige Arzneimittel anwenden wollen, einer Bewilligung jenes Kantons, in welchem sie ihren Beruf ausüben. Diese Bewilligung, in welcher gegebenenfalls auch jene Arzneimittel aufgeführt sind, die von der Person berufsmässig angewendet werden dürfen (Art. 27a Abs. 3 VAM), darf jedoch kraft Bundesrecht nur an Personen erteilt werden, welche über eine eidgenössisch anerkannte Ausbildung verfügen. Dazu gehören laut Art. 27a Abs. 2 Bst. a – e VAM nebst Medizinalpersonen nur diplomierte Hebammen, diplomierte Dentalhygienikerinnen und Dentalhygieniker, diplomierte Rettungssanitäterinnen und –sanitäter sowie Personen nach Art. 25a VAM, d.h. Fachleute der Komplementärmedizin mit eidgenössisch anerkannter Ausbildung.

Da Kosmetikerinnen und Kosmetiker weder Medizinalpersonen sind noch in der abschliessenden Aufzählung nach Art. 27a Abs. 2 Bst. a – e VAM aufgeführt werden, sind sie nicht berechtigt zur berufsmässigen Anwendung von Botulinumtoxin-Präparaten oder anderer verschreibungspflichtiger Arzneimittel der Abgabekategorien A und B.

Exkurs: Belieferung von Arzneimitteln an Kosmetikerinnen und Kosmetiker durch Grosshändler

Aus Art. 2 Bst. e und k der Arzneimittel-Bewilligungsverordnung (AMBV; SR 812.212.1) geht hervor, dass Grosshändler nur Arzneimittel an jene Personen vermitteln dürfen, die ermächtigt sind, mit ihnen zu handeln, sie zu verarbeiten, abzugeben oder berufsmässig anzuwenden. Nach Art. 29 Abs. 1 HMG und Art. 9 Abs. 2 AMBV sind im Rahmen des Grosshandels die Regeln der Guten Vertriebspraxis (GDP) zu beachten, gemäss welchen Lieferungen nur an befugte Empfänger erfolgen dürfen (Ziff. 17 der GDP-Leitlinien für die Gute Vertriebspraxis von Humanarzneimitteln). Es obliegt also der gesetzlich klar verankerten Sorgfaltspflicht von Grosshändlern, periodisch und in dokumentierter und nachprüfbarer Art und Weise zu belegen, dass ein Empfänger über eine der unter Art. 2 Bst. e und k AMBV genannten Berechtigungen verfügt.

Da Kosmetikerinnen und Kosmetiker weder zur Abgabe noch zur berufsmässigen Anwendung von verschreibungspflichtigen Arzneimitteln berechtigt sind, ist es den Grossisten untersagt, solche Personen mit Botulinumtoxin- oder anderen verschreibungspflichtigen Arzneimitteln zu beliefern.

Die Belieferung von Kosmetikerinnen und Kosmetiker mit nicht verschreibungspflichtigen Arzneimitteln (Arzneimittel der Abgabekategorie C, D und E) durch Grossisten ist hingegen nur zulässig, wenn sich diese vorgängig vergewissern,

- dass die Kosmetikerinnen und Kosmetiker über eine kantonrechtlich anerkannte Ausbildung im Sinne von Art. 25 Abs. 5 HMG verfügen und
- dass der betroffene Kanton festgelegt hat, dass die Kosmetikerinnen und Kosmetiker die betroffenen Arzneimittel auch berufsmässig anwenden dürfen.

Wer darf Medizinprodukte wie z.B. Hyaluronsäure, Silikon, Polyacrylamid oder Polymethylmethacrylat berufsmässig injizieren bzw. anwenden?

Achtung: Nachfolgende Ausführungen basieren ausschliesslich auf Bundesrecht. Für die Ausstellung der allenfalls erforderlichen Bewilligungen im Rahmen der Berufsausübung sind aber die Kantone zuständig. Kosmetikerinnen und Kosmetiker sind deshalb gut beraten, sich vor Aufnahme einer solchen Tätigkeit beim Kantonsapotheker des zuständigen Kantons zu erkundigen.

Im Gegensatz zu den oben genannten Regelungen zum Umgang mit Arzneimitteln sind die Bestimmungen hinsichtlich Vertrieb, Abgabe und Anwendung von Medizinprodukten weniger weitgehend. Durch die Einführung von Art. 18 und Anhang 6 in die MepV hat der Bundesrat aber von seiner Möglichkeit nach Art. 48 Bst. b HMG Gebrauch gemacht, die Anwendung gewisser potentiell gesundheitsgefährdender Medizinprodukte vom Vorliegen bestimmter fachlicher und betrieblicher Voraussetzungen abhängig zu machen.

Ziff. 1 Bst. a des Anhangs 6 MepV sieht für Anwender von Produkten zur Injektion, die länger als 30 Tage im Körper des Menschen verbleiben (langzeitverbleibende Produkte), fachliche Voraussetzungen vor. Diese dürfen ausschliesslich

durch einen Arzt oder eine Ärztin oder durch eine gemäss den Bestimmungen dieses Anhangs ausgebildete Fachperson unter Kontrolle und Verantwortung eines Arztes oder einer Ärztin angewendet werden. Setzen also Kosmetikerinnen und Kosmetiker solche Produkte ein, müssen diese gemäss den Anforderungen nach Ziff. 2 des Anhangs 6 MepV ausreichend ausgebildet sein und eine Ärztin oder einen Arzt beiziehen, welche die Kontrolle und Verantwortung für die Anwendung trägt.

Da Ziff. 1 Bst. a des Anhangs 6 MepV ausschliesslich die Anwendung jener Produkten zur Injektion umfasst, die länger als 30 Tage im menschlichen Körper verbleiben, stellt sich die Frage, ob Produkte mit Hyaluronsäure, Silikon, Polyacrylamid oder Polymethylmethacrylat darunter fallen.

Nicht resorbierbare Produkte oder Füllmaterialien wie z.B. Silikon, Polyacrylamid oder Polymethylmethacrylat verbleiben lange Zeit im menschlichen Körper und fallen deshalb in jedem Fall unter diese Bestimmung. Für resorbierbare Füllmaterialien wie z.B. Hyaluronsäure gilt diese Bestimmung jedoch nur, wenn sie länger als 30 Tage im menschlichen Körper verbleiben, d.h. wenn 30 Tage nach der Unterspritzung immer noch Restbestände des Produkts im menschlichen Körper nachweisbar sind. Beträgt das Applikationsintervall zur Unterspritzung also mehr als 30 Tage, werden Produktbestandteile auch länger als 30 Tage im Körper verbleiben, womit Ziff. 1 Bst. a des Anhangs 6 MepV zur Anwendung kommt. Beträgt das Applikationsintervall zur Unterspritzung weniger als 30 Tage, kann das Produkt trotzdem nur dann ohne Beschränkung angewendet werden, wenn der Hersteller den wissenschaftlichen Nachweis einer vollständigen Resorption innerhalb von 30 Tagen hat erbringen können und dies der Produktinformation zu entnehmen ist.

Wenden Kosmetikerinnen und Kosmetiker injizierbare Produkte an, die nachweisbar spätestens 30 Tage nach deren Anwendung vollständig durch den menschlichen Körper resorbiert werden, sind sie gemäss Art. 3 HMG verpflichtet, alle Massnahmen zu treffen, die nach dem Stand von Wissenschaft und Technik erforderlich sind, damit die Gesundheit der Patientinnen und Patienten nicht gefährdet wird. Zudem unterstehen Kosmetikerinnen und Kosmetiker auch der Meldepflicht nach Art. 15 Abs. 2 und 3 MepV. Sie müssen der Swissmedic folglich sämtliche schwerwiegenden Vorkommnisse im Zu-

sammenhang mit der Anwendung solcher Produkte unverzüglich melden.

Um diesen Verpflichtungen nachkommen zu können und Patientinnen und Patienten nicht unnötig gesundheitlich zu gefährden, empfiehlt Swissmedic den Kosmetikerinnen und Kosmetikern vor Aufnahme einer solchen Tätigkeit auf jeden Fall eine Ausbildung im Sinne von Ziff. 2 Bst. a des Anhangs 6 MepV sowie regelmässige Weiterbildungen zu absolvieren. Da es bei einigen Patienten/innen nach Injektion solcher Substanzen durchaus zu schwerwiegenden unerwünschten Reaktionen kommen kann, rät Swissmedic zudem, die Anwendung aller Produkte stets unter der Kontrolle und Verantwortung einer Ärztin oder eines Arztes vorzunehmen.

Zusammenfassend ist festzuhalten:

Kosmetikerinnen und Kosmetiker sind weder zur berufsmässigen Anwendung von Botulinumtoxin-Präparaten wie z.B. Botox noch von weiteren verschreibungspflichtigen Arzneimitteln der Abgabekategorie A und B berechtigt, da sie keine Medizinalpersonen sind und in der abschliessenden Aufzählung nach Art. 27a Abs. 2 Bst. a – e VAM nicht aufgeführt werden.

Kosmetikerinnen und Kosmetikern ist die berufsmässige Anwendung von injizierbaren Medizinprodukten wie z.B. Hyaluronsäure, Silikon, Polyacrylamid oder Polymethylmethacrylat unter folgenden Bedingungen nicht untersagt:

- Wenn es sich um Produkte handelt, deren vollständige Resorptionszeit nachweisbar weniger als 30 Tage beträgt und dies der Produktinformation zu entnehmen ist, oder
- wenn es sich um Produkte handelt, die nicht resorbierbar sind oder deren vollständige Resorptionszeit länger als 30 Tage beträgt, sie aber über eine entsprechende anerkannte Ausbildung im Bereich der Injektion langzeitverbleibender Produkte im Sinne von Ziff. 2 Bst. a des Anhangs 6 MepV verfügen und deren Anwendung unter der Kontrolle und Verantwortung einer Ärztin oder eines Arztes geschieht, und
- wenn das kantonale Recht keine anders lautenden Regelungen enthält, welche den Kosmetikerinnen und Kosmetikern die Anwendung solcher Produkte bzw. solcher invasiven Techniken verbietet oder dafür eine Bewilligung vorsieht.

Zuständig für die Kontrolle der Abgabe und Anwendung von Heilmitteln in Kosmetikstudios sind die Kantone bzw. die Kantonsapothekerin oder der Kantonsapotheker des betroffenen Kantons, in welchem die Tätigkeit ausgeübt wird. Die Kantone sind auch für die Ausstellung der Berufsausübungsbewilligung zuständig und können somit bestimmen, ob und allenfalls welche Produkte Kosmetikerinnen und Kosmetiker berufsmässig anwenden dürfen. Aus diesem Grund ist es ratsam, vor der Anwendung injizierbarer Medizinprodukte unbedingt mit dem zuständigen Kanton Kontakt aufzunehmen. Stellen die Kantone nämlich im Rahmen der nachträglichen Kontrolle fest, dass seitens einer Kosmetikerin oder eines Kosmetikers gegen kantonale und/oder bundesrechtliche Bestimmungen verstossen wurde, kann dies zu einem Verwaltungsmassnahme- oder Strafverfahren führen.

Swissmedic empfiehlt den Kosmetikerinnen und Kosmetikern in jedem Fall, sowohl eine Ausbildung und regelmässige Weiterbildungen im Sinne von Ziff. 2 Bst. a des Anhangs 6 MepV zu absolvieren wie auch die Anwendung der Produkte ausschliesslich unter der Kontrolle und Verantwortung einer Ärztin oder eines Arztes vorzunehmen, um die gesetzlichen Verpflichtungen im Zusammenhang mit der beruflichen Anwendung von Heilmitteln (Sorgfaltspflichten nach Art. 3 HMG und Meldepflichten nach Art. 15 Abs. 2 und 3 MepV) wahrnehmen zu können.

Aide-mémoire : produits injectables pour traitements antirides en instituts de beauté

Il y a ces derniers temps de plus en plus de signaux, selon lesquels les instituts de beauté proposeraient des produits injectables comme traitements antirides. Du fait de l'absence de clarté de certaines dispositions légales régissant ces méthodes de traitement et de l'incertitude des esthéticien(ne)s tout comme des personnes qui se soumettent à ces traitements, Swissmedic, l'Institut suisse des produits thérapeutiques, a élaboré un aide-mémoire, de concert avec l'Office fédéral de la santé publique (OFSP).

Le présent aide-mémoire traite des produits les plus couramment utilisés dans les traitements antirides. Ces produits peuvent être qualifiés soit de médicaments soit de dispositifs médicaux et les dispositions légales qui s'appliquent diffèrent selon la catégorie à laquelle ils sont rattachés. Ce document répond également à la question de savoir qui est autorisé à utiliser quels produits, quelles qualifications professionnelles sont requises et quelles conditions relatives à l'utilisation doivent être remplies.

Les dispositions du droit fédéral interdisent ou restreignent considérablement l'utilisation de la plupart de ces produits par les esthéticien(ne)s.

En plus de la législation fédérale, il faut également tenir compte du droit cantonal. C'est pourquoi il est recommandé aux esthéticien(ne)s de prendre dans tous les cas contact avec les autorités sanitaires cantonales compétentes (pharmaciens cantonaux) avant de démarrer une telle activité et de s'informer des éventuelles exigences à remplir - comme une formation préalable, une surveillance médicale, etc.

Classification des produits injectables pour le traitement des rides

Selon leur composition, l'usage auquel ils sont destinés, leur mode d'administration, etc., les produits utilisés pour le traitement des rides sont qualifiés de médicaments, de dispositifs médicaux ou de cosmétiques. En fonction de la catégorie à laquelle ils sont rattachés, ils sont soumis à des dispositions légales différentes.

Sont notamment considérés comme substances ou matériels injectables destinés aux traitements antirides la toxine botulique et l'acide hyaluronique ainsi que divers produits non résorbables de comblement des rides tels que le silicone, le polyacrylamide ou le polyméthacrylate de mé-

thyle. Du fait de leur action pharmacologique, les préparations contenant de la toxine botulique (comme le Botox) doivent être qualifiées de médicaments soumis à autorisation au sens de l'art. 4, al. 1, let. a de la loi sur les produits thérapeutiques (LPTh ; RS 812.21). Par contre, les produits contenant de l'acide hyaluronique, du silicone, du polyacrylamide ou du polyméthacrylate de méthyle sont considérés, étant donné leur effet principal de nature physique, comme des dispositifs médicaux au sens de l'art. 4, al. 1, let. b LPTh et de l'art. 1, al. 1 de l'ordonnance sur les dispositifs médicaux (ODim ; RS 812.213). Toutes les substances et tous les produits injectables de traitement des rides sont donc des produits thérapeutiques (médicaments et dispositifs médicaux ; cf. art. 2, al. 1, let. a LPTh), dont la distribution, la remise et l'utilisation sont soumises aux dispositions de la législation sur les produits thérapeutiques.

Les produits injectables ne peuvent en aucun cas être considérés comme des cosmétiques, puisqu'ils ne correspondent pas à la définition qui en est donnée à l'art. 35 de l'ordonnance sur les denrées alimentaires et les objets usuels (ODAI-IOU; RS 817.02), selon laquelle les cosmétiques sont destinés à être mis en contact avec les diverses parties superficielles du corps humain (épiderme, systèmes pileux et capillaire, ongles, lèvres et organes génitaux externes) ou avec les dents et les muqueuses buccales.

Qui est autorisé à injecter ou à utiliser à titre professionnel des médicaments comme des préparations contenant de la toxine botulique?

Du fait de leurs effets pharmacologiques et toxicologiques et des risques qu'elles présentent pour la santé des patients, les préparations à base de toxine botulique comme le Botox ont été classées par Swissmedic, en vertu de l'art. 23 LPTh et de l'art. 20 de l'ordonnance sur les médicaments (OMéd ; RS 812.212.21) dans la catégorie de remise A (remise sur ordonnance médicale non renouvelable). Conformément à l'art. 24 LPTh en relation avec l'art. 23 OMéd, elles ne peuvent donc être remises que sur ordonnance du médecin. En outre, l'information professionnelle de ces préparations indique expressément qu'elles ne doivent être administrées que par des médecins spécialistes possédant les qualifications appropriées dans l'administration de la toxine botulique et dans l'utilisation de l'équipement approprié.

L'art. 27a OMéd prévoit des règles particulières concernant l'utilisation de telles préparations soumises à ordonnance. Ces règles énoncent que toute personne qui entend utiliser, dans l'exercice de sa profession, des médicaments soumis à ordonnance, doit être au bénéfice d'une autorisation délivrée par le canton dans lequel elle exerce sa profession. Cette autorisation sur laquelle figurera également, le cas échéant, chaque médicament que les personnes sont habilitées à utiliser à titre professionnel (art. 27a, al. 3 OMéd) ne peut cependant, selon la législation fédérale, être délivrée qu'aux titulaires d'un diplôme fédéral. Selon l'art. 27a, al. 2, let. a à e OMéd, outre les personnes exerçant une profession médicale, ne font partie de cette catégorie que les sages-femmes diplômées, les hygiénistes dentaires diplômés, les chiropraticiens diplômés, les ambulanciers diplômés et les personnes visées à l'art. 25a OMéd, c'est-à-dire les professionnels de la médecine complémentaire titulaires d'un diplôme fédéral reconnu.

Dans la mesure où les esthéticien(ne)s ne sont pas des personnes exerçant une profession médicale et où ils ne figurent pas non plus dans la liste exhaustive de l'art. 27a, al. 2, let. a à e OMéd, ils ne sont pas autorisés à utiliser à titre professionnel des préparations contenant de la toxine botulique ou d'autres médicaments soumis à ordonnance des catégories de remise A et B.

Remarque: livraison par des grossistes de médicaments à des esthéticien(ne)s

Il ressort de l'art. 2, let. e et k de l'ordonnance sur les autorisations dans le domaine des médicaments (OAMéd ; RS 812.212.1) que les grossistes ne peuvent distribuer des médicaments qu'à des personnes qui sont habilitées à en faire le commerce, à les préparer, à les remettre ou à les utiliser à titre professionnel. De plus, conformément à l'art. 29, al. 1 LPTH et à l'art. 9, al. 2 OAMéd, la distribution en gros des médicaments doit être conforme aux règles des bonnes pratiques de distribution (BPD), selon lesquelles des livraisons ne peuvent être effectuées qu'à des destinataires dûment autorisés (ch. 17 des lignes directrices relatives aux bonnes pratiques de distribution des médicaments à usage humain). C'est donc aux grossistes qu'il incombe, de par leur devoir de diligence clairement ancré dans la loi, de prouver périodiquement et de manière documentée et vérifiable que le destinataire dispose bien de l'une des autorisations énoncées à l'art. 2, let. e et k OAMéd.

Or, les esthéticien(ne)s n'étant habilités ni à remettre ni à utiliser à titre professionnel des médicaments soumis à ordonnance, il est interdit aux grossistes de leur livrer des médicaments contenant de la toxine botulique ou d'autres médicaments soumis à ordonnance.

En outre, la livraison à des esthéticien(ne)s de médicaments non soumis à ordonnance (médicaments des catégories de remise C, D et E) par des grossistes n'est licite qu'à condition que ces derniers se soient assurés au préalable,

- que les esthéticien(ne)s disposent bien d'une formation reconnue sur le plan cantonal au sens de l'art. 25, al. 5 LPTH et
- que le canton concerné a convenu que les esthéticien(ne)s peuvent aussi utiliser les médicaments concernés à titre professionnel.

Qui est habilité à injecter ou à utiliser à titre professionnel des dispositifs médicaux tels que l'acide hyaluronique, le silicone, le polyacrylamide ou le polyméthacrylate de méthyle ?

Attention: les commentaires qui suivent reposent exclusivement sur le droit fédéral. Ce sont toutefois les cantons qui sont compétents en matière de délivrance des autorisations éventuellement requises pour l'exercice de la profession. Les esthéticien(ne)s devraient donc se renseigner auprès du pharmacien cantonal du canton compétent avant de démarrer une telle activité.

Comparées aux règles susmentionnées sur l'utilisation de médicaments, les dispositions relatives à la distribution, la remise et l'utilisation de dispositifs médicaux sont plus restreintes. En adoptant l'art. 18 et l'annexe 6 ODim, le Conseil fédéral a fait usage de la possibilité qui lui était conférée par l'art. 48, let. b LPTH de faire dépendre l'utilisation de certains dispositifs médicaux potentiellement dangereux pour la santé du respect d'exigences particulières en matière de qualifications professionnelles et d'exploitation.

Le ch. 1, let. a de l'annexe 6 de l'ODim prévoit que les utilisateurs de dispositifs injectables destinés à demeurer plus de 30 jours dans le corps humain (dispositifs longue durée) disposent des qualifications professionnelles requises. Ces dispositifs ne peuvent être utilisés que par des médecins et des professionnels disposant d'une formation conforme aux dispositions de cette

annexe et opérant sous le contrôle et la responsabilité d'un médecin. En conséquence, pour pouvoir utiliser de tels dispositifs, les esthéticien(ne)s doivent disposer d'une formation suffisante conforme aux exigences du ch. 2 de l'annexe 6 de l'ODim et avoir recours à un médecin assumant alors le contrôle et la responsabilité de l'utilisation.

Puisque le ch. 1, let. a de l'annexe 6 de l'ODim ne prévoit que l'utilisation de dispositifs injectables qui demeurent plus de 30 jours dans le corps humain, on peut se demander si les dispositifs contenant de l'acide hyaluronique, du silicone, du polyacrylamide ou du polyméthacrylate de méthyle relèvent de cette catégorie.

Les dispositifs non résorbables ou de comblement comme le silicone, le polyacrylamide ou le polyméthacrylate de méthyle restent longtemps dans le corps humain et sont donc dans tous les cas soumis à cette disposition. En ce qui concerne les produits de comblement résorbables comme l'acide hyaluronique, ladite disposition ne s'applique qu'à condition qu'ils demeurent plus de 30 jours dans le corps humain, c'est-à-dire lorsque des résidus du produit sont encore décelables 30 jours après l'injection. Si l'intervalle entre deux injections est supérieur à 30 jours, cela implique donc que des composants du produit restent plus de 30 jours dans le corps et que le ch. 1, let. a de l'annexe 6 de l'ODim s'applique. Par contre, si l'intervalle entre deux injections est inférieur à 30 jours, le dispositif ne pourra être utilisé sans restriction qu'à condition que le fabricant ait pu apporter la preuve scientifique d'une résorption totale en l'espace de 30 jours et que celle-ci soit mentionnée dans l'information sur le dispositif.

Si des esthéticien(ne)s utilisent des dispositifs injectables dont il a été prouvé qu'ils sont entièrement résorbés dans le corps humain au plus tard 30 jours après leur utilisation, ils sont alors tenus, conformément à l'art. 3 LPTh, de prendre toutes les mesures requises par l'état de la science et de la technique, afin de ne pas mettre en danger la santé des patients. En outre, les esthéticien(ne)s sont soumis à l'obligation de déclaration énoncée à l'art. 15, al. 2 et 3 ODim et doivent donc déclarer sans délai à Swissmedic tous les incidents graves en relation avec l'utilisation de tels dispositifs.

Pour qu'ils puissent se conformer à ces obligations et ne pas mettre inutilement en danger la santé des patients, Swissmedic recommande aux

esthéticien(ne)s d'accomplir dans tous les cas une formation au sens du ch. 2, let. a de l'annexe 6 de l'ODim et de suivre régulièrement des formations continues avant d'entamer de telles activités. De plus, certains patients pouvant faire état de réactions indésirables graves après l'injection de telles substances, Swissmedic conseille d'utiliser systématiquement l'ensemble de ces dispositifs sous le contrôle et sous la responsabilité d'un médecin.

Pour résumer, il y a lieu d'observer les faits suivants:

Les esthéticien(ne)s ne sont habilités à utiliser à titre professionnel ni des préparations contenant de la toxine botulique comme le Botox ni d'autres médicaments soumis à ordonnance des catégories de remise A et B, puisqu'ils ne font pas partie des membres du corps médical et qu'ils ne sont pas mentionnés dans la liste exhaustive énoncée à l'art. 27a, al. 2, let. a à e de l'OMéd.

Il n'est pas interdit aux esthéticien(ne)s d'utiliser, à titre professionnel, des dispositifs médicaux injectables tels que l'acide hyaluronique, le silicone, le polyacrylamide ou le polyméthacrylate de méthyle dans les conditions suivantes:

- s'il s'agit de dispositifs dont il est prouvé que le temps de résorption totale est inférieur à 30 jours et si cette indication figure dans l'information sur le dispositif, ou
- s'il s'agit de dispositifs qui ne sont pas résorbables ou dont le temps de résorption totale est supérieur à 30 jours, à condition toutefois que les esthéticien(ne)s aient suivi une formation reconnue en matière d'injection de dispositifs longue durée au sens du ch. 2, let. a de l'annexe 6 de l'ODim et que les dispositifs soient utilisés sous le contrôle et la responsabilité d'un médecin, et
- si le droit cantonal ne contient aucune disposition contraire, interdisant aux esthéticien(ne)s l'utilisation de tels dispositifs ou de telles techniques invasives ou s'il ne prévoit pas pour ce faire l'obtention d'une autorisation.

Ce sont les cantons, c'est-à-dire les pharmaciens cantonaux du canton dans lequel sont réalisées ces activités, qui assument le contrôle de la remise et de l'utilisation de produits thérapeutiques dans les instituts de beauté. Ce sont eux

également qui délivrent les autorisations d'exercer et, à ce titre, qui peuvent déterminer si et quels dispositifs peuvent être utilisés à titre professionnel par des esthéticien(ne)s. On ne saurait donc que conseiller à ces derniers de prendre impérativement contact avec le canton compétent avant d'utiliser des dispositifs médicaux injectables. Si un canton devait constater, dans le cadre des contrôles ultérieurs, des violations des dispositions légales cantonales et/ou fédérales par un(e) esthéticien(ne), une procédure pour mesures administratives ou une procédure pénale pourrait être engagée à son encontre.

Swissmedic recommande dans tous les cas aux esthéticien(ne)s d'accomplir une formation, puis de suivre régulièrement des formations continues au sens du ch. 2, let. a de l'annexe 6 de l'ODim, mais aussi d'utiliser des dispositifs médicaux uniquement sous le contrôle et la responsabilité d'un médecin, afin de respecter leurs obligations légales en relation avec l'utilisation professionnelle de produits thérapeutiques (devoir de diligence selon l'art. 3 LPTh et déclaration obligatoire selon l'art. 15, al. 2 et 3 ODim).

Botox: Information versus Werbung

Das Bundesverwaltungsgericht stützt einen Entscheid von Swissmedic über Verbote von Arzneimittelwerbung im Rahmen der Anpreisung von ärztlichen Dienstleistungen (vgl. rechtskräftiges Urteil vom 17. Oktober 2011; C-1795/2009¹).

¹ <http://www.bvger.ch/publiws/pub/search.jsf> -> unter «Suchtext» C-1795/2009 eingeben und «Suchen» anklicken.

Wie können Ärztinnen und Ärzte in der ästhetischen Medizin über ärztliche Behandlungen mit Botulinumtoxin (Botox) informieren, ohne dafür zu werben? Gestützt auf das Gerichtsurteil kann Swissmedic jetzt Leitlinien veröffentlichen.

Das Merkblatt MU000_00_002d_MB_Botox_Information_versus_Werbung_Leitlinien kann von der Webseite von Swissmedic herunter geladen werden (<http://www.swissmedic.ch/marktueberwachung/00091/00241/01467/index.html?lang=de>).

Botox: Information versus publicité

Le Tribunal administratif fédéral confirme une décision rendue par Swissmedic au sujet de l'interdiction de faire de la publicité pour des médicaments dans le cadre de la promotion de prestations médicales (cf. arrêt passé en chose de force jugée du 17 octobre 2011 ; C-1795/2009¹).

¹ <http://www.bvger.ch/publiws/pub/search.jsf> -> dans le champ «Texte de recherche», saisir C-1795/2009 et cliquer sur «rechercher».

Comment les médecins spécialisés en médecine esthétique peuvent-ils informer au sujet des traitements médicaux à base de toxine botulique (Botox) sans en faire la publicité? S'appuyant sur l'arrêt rendu par un tribunal, Swissmedic est aujourd'hui en mesure de publier les présentes directives.

L' aide-mémoire MU000_00_002f_MB_Botox_Information_versus_publicite_Directives peut être téléchargé sur le site Web de Swissmedic

(<http://www.swissmedic.ch/marktueberwachung/00091/00241/01467/index.html?lang=fr>).

Versprechen und Annehmen geldwerter Vorteile: Entschädigung für Besuche von Arzneimittelvertreterinnen bzw. Arzneimittelvertretern

Besuche von Arzneimittelvertreterinnen bzw. Arzneimittelvertretern bei Ärztinnen und Ärzten oder anderen zur Verschreibung, Abgabe oder Anwendung von Arzneimitteln berechtigten Personen stellen eine Form von Fachwerbung dar. Es ist nicht zulässig, der besuchten Fachperson für den Empfang der Arzneimittelvertreter eine Entschädigung zu bezahlen oder anzubieten.

Arzneimittelvertreter bzw. -vertreterinnen (auch Ärztevertreter, Ärztebesucher, Pharma-referenten genannt) informieren ihre Zielpersonen, insbesondere Ärztinnen und Ärzte, über neue Arzneimittel der von ihnen vertretenen Zulassungsinhaberinnen sowie über neue Indikationen und weitere Neuerungen betr. diese Präparate. Die Besuche von Arzneimittelvertretern stellen eine Form von Fachwerbung dar¹. Ziel jeder Art von Werbung ist es, den Absatz des beworbenen Produkts zu fördern; dies ist bei der Arzneimittelwerbung nicht anders².

Wird diese Werbung mit geldwerten Vorteilen verbunden, kommt Art. 33 Heilmittelgesetz³ zum Tragen, der das Gewähren, Versprechen, Fordern und Annehmen solcher Vorteile verbietet, wenn sie in Zusammenhang mit dem Verschreiben oder der Abgabe eines Arzneimittels stehen. Wird für den Empfang eines Arzneimittelvertreterers bzw. Arzneimittelvertreterin eine Bezahlung angeboten oder gefordert, so steht dieses Angebot eines geldwerten Vorteils in einem engen Zusammenhang mit der Verschreibung oder Abgabe von Arzneimitteln und unterliegt damit dem erwähnten Verbot.

Ausgenommen von diesem absoluten Verbot sind lediglich die in Art. 33 Abs. 3 HMG genannten Ausnahmefälle

- der geldwerten Vorteile von bescheidenem Wert, die für die medizinische oder pharmazeutische Praxis von Belang sind⁴ und
- der handelsüblichen und betriebswirtschaftlich gerechtfertigten Rabatte, die sich direkt auf den Preis auswirken⁵.

Barzahlungen bzw. die Überweisung von Geldbeträgen können jedoch nie Leistungen darstellen, die „für die medizinische oder pharmazeutische Praxis von Belang“ sind. Ebenso wenig handelt es sich bei diesen Zahlungen um Rabatte, weshalb keiner der Ausnahmegründe erfüllt ist, die einen solchen geldwerten Vorteil allenfalls als zulässig erscheinen lassen könnten.

1 Art. 4 Bst. h Arzneimittel-Werbeverordnung (AWV); SR 812.212.5

2 vgl. Entscheidung der Rekurskommission Heilmittel HM 05.116 vom 14.12.2005, E. 4.4.2

3 HMG; SR 812.21

4 Art. 33 Abs. 3 Bst. a HMG

5 Art. 33 Abs. 3 Bst. b HMG

Promesse et acceptation d'avantages matériels : dédommagement pour les visites de délégués médicaux

Les visites de délégués médicaux auprès des médecins et autres personnes habilitées à prescrire, remettre ou utiliser des médicaments sont considérées comme de la publicité destinée aux professionnels. Il est par ailleurs interdit de verser ou de proposer un dédommagement au professionnel de santé ayant accepté de recevoir un délégué médical.

Les remises d'espèces ainsi que les virements bancaires ne peuvent cependant jamais être considérés comme des prestations qui « ont un rapport avec la pratique de la médecine ou de la pharmacie ». De tels paiements ne peuvent pas non plus être assimilés à des rabais et donc être admis, étant donné qu'ils ne remplissent aucune des conditions liées à cette exception.

Les délégués médicaux (aussi appelés représentants médicaux ou visiteurs médicaux) informent les personnes auxquelles ils rendent visite, en particulier les médecins, des nouveaux médicaments commercialisés par les titulaires d'AMM qu'ils représentent ainsi que des nouvelles indications et autres nouveautés concernant ces préparations. Les visites de délégués médicaux constituent une forme de publicité destinée aux professionnels¹. Le but visé par toute forme de publicité, y compris par celle sur les médicaments, est de faire augmenter les ventes du produit considéré².

Si cette publicité est associée à des avantages matériels, l'article 33 de la loi sur les produits thérapeutiques³ s'applique, qui interdit d'octroyer, d'offrir ou de promettre des avantages matériels en rapport avec la prescription ou la remise d'un médicament. Le fait que proposer ou d'exiger une rémunération pour la réception d'un délégué médical s'apparente à un avantage matériel en rapport étroit avec la prescription ou la remise de médicaments, qui entre donc dans le cadre de l'interdiction précitée.

Ne sont en revanche pas soumises à cette interdiction absolue uniquement les exceptions énoncées à l'article 33, alinéa 3 LPTh, à savoir

- les avantages matériels de valeur modeste et qui ont un rapport avec la pratique de la médecine ou de la pharmacie⁴ et
- les rabais usuels dans le commerce et justifiés économiquement qui se répercutent directement sur le prix⁵.

1 Art. 4, let. h de l'Ordonnance sur la publicité pour les médicaments (OPMéd); RS 812.212.5

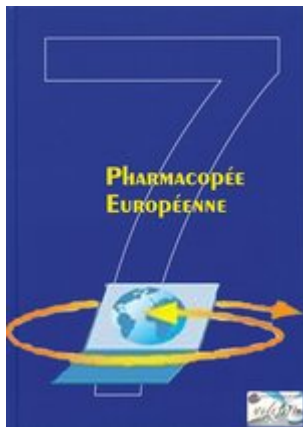
2 cf. Décision de la Commission de recours en matière de produits thérapeutiques (CORE PT) HM 05.116 du 14.12.2005, E. 4.4.2

3 LPTh; RS 812.21

4 Art. 33, al. 3, let. a LPTh

5 Art. 33, al. 3, let. b LPTh

Nachtrag 7.4 der Europäischen Pharmakopöe in Kraft



Der Institutsrat hat den Nachtrag 7.4 der Europäischen Pharmakopöe auf den 1. April 2012 in Kraft gesetzt.

Seit 1. April 2012 ist der Nachtrag 7.4 zur Europäischen Pharmakopöe in Kraft. Der Nachtrag 7.4 enthält folgende **neue** Texte:

Allgemeiner Teil

2.5.39 Methylsulfonylchlorid in Methansulfonsäure

Monographien

Homöopathische Zubereitungen

Globuli für homöopathische Zubereitungen
Globuli, Imprägnierte homöopathische

Monographien A-Z

Bicalutamid
Difloxacinhydrochlorid-Trihydrat für Tiere
Nateglinid
Nicotinditartrat-Dihydrat
Olmesartan-Medoxomil
Tadalafil
Wasser zur Zubereitung von Extrakten

Folgende Texte wurden inhaltlich **überarbeitet**:

Allgemeiner Teil

1 Allgemeine Vorschriften
2.9.25 Wirkstofffreisetzung aus wirkstoffhaltigen Kaugummi
2.9.40 Gleichförmigkeit einzeldosierter Arzneiformen
2.9.41 Friabilität von Granulaten und Pellets
4 Reagenzien

5.2.8 Minimierung des Risikos der Übertragung von Erregern der spongiformen Enzephalopathie tierischen Ursprungs durch Human- und Tierarzneimittel¹
5.10 Kontrolle von Verunreinigungen in Substanzen zur pharmazeutischen Verwendung
5.16 Kristallinität

Monographien

Monographien zu Darreichungsformen

Flüssige Zubereitungen zur kutanen Anwendung am Tier
Zubereitungen zur Anwendung in der Mundhöhle

Pflanzliche Drogen und Zubereitungen aus pflanzlichen Drogen
Schachtelhalmkraut

Monographien A-Z

Amlodipinbesilat
Articainhydrochlorid
Betamethasondipropionat
Bifonazol
Captopril
Carvedilol
Crosprovidon
Cyproteronacetat
Diltiazemhydrochlorid
Diphenoxylathydrochlorid
Ethinylestradiol
Glyceroldibehenat
Hydrochlorothiazid
Levonorgestrel
Lovastatin
Minoxidil
Natriumcromoglicat
Natriummethyl-4-hydroxybenzoat
Natriumpropyl-4-hydroxybenzoat
Natriumvalproat
Pheniraminmaleat
Phenobarbital
Pholcodin
Prednicarbat
Selamectin für Tiere
Stanozolol
Talkum
Testosteronpropionat
Triglyceroldiisostearat
Valproinsäure

¹ Dieser Text wurde per 1. Juli 2011 in Kraft gesetzt

Hydriertes Wollwachs
Wasserhaltiges Wollwachs
Wollwachs
Wollwachsalkohole

Weiter wurden die nachfolgenden Texte **korrigiert**:

Monographien

Radioaktive Arzneimittel und Ausgangsmaterialien für Radioaktive Arzneimittel
[^{99m}Tc]Technetium-Macrosalb-Injektionslösung

Monographien A-Z

Ciprofloxacinhydrochlorid
Doxycyclinhydrochlorid
Gentamicinsulfat
Kaliummetabisulfit
Magnesiumstearat
Natriummetabisulfit
Mikrokristalline Cellulose und Carmellose-Natrium
Ondansetronhydrochlorid-Dihydrat
Risperidon
Rutosid-Trihydrat

Der folgende Text wurde **gestrichen**:

Monographie

Benfluorexhydrochlorid

Zu beachten:

Durch den Nachtrag 7.4 wird keine Monographie der Ph.Helv. abgelöst.

Der Nachtrag 7.5 zur Ph.Eur.7 wird am 1. Juli 2012 in Kraft treten.

Die Pharmakopöe

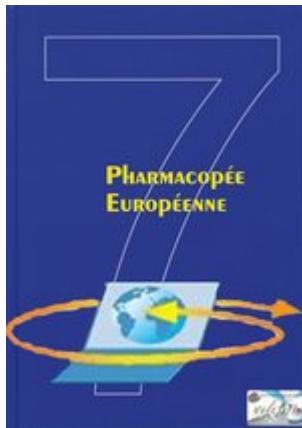
Die gültige Pharmakopöe in der Schweiz umfasst die 7. Ausgabe der Europäischen Pharmakopöe (Ph.Eur.7) mit den Nachträgen 7.1 - 7.4 sowie die 10. Ausgabe der Schweizerischen Pharmakopöe (Ph.Helv.10) mit dem Supplement 10.3.

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 Heilmittelinstitut, herausgegeben und kann ebenfalls beim Bundesamt für Bauten und Logistik, Vertrieb Publikationen, 3003 Bern bezogen werden.

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

Entrée en vigueur du Supplément 7.4 de la Pharmacopée Européenne



Le Conseil de l'institut a fixé l'entrée en vigueur du Supplément 7.4 de la Pharmacopée Européenne au 1^{er} avril 2012.

Le Supplément 7.4 de la Pharmacopée Européenne est entré en vigueur le 1^{er} avril 2012. Dans le Supplément 7.4 figurent les **nouveaux** textes suivants:

Chapitres généraux

2.5.39. Chlorure de méthanesulfonyle dans l'acide méthanesulfonique

Préparations homéopathiques

Granules homéopathiques imprégnés
Granules pour préparations homéopathiques

Monographies

Bicalutamide
Difloxacin (chlorhydrate de) trihydraté pour usage vétérinaire
Eau pour préparation des extraits
Natéglinide
Nicotine (ditartrate de) dihydraté
Olmésartan médoxomil
Tadalafil

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

Chapitres généraux

1. Prescriptions générales
2.9.25. Essai de dissolution des gommages à mâcher médicamenteuses
2.9.40. Uniformité des préparations unidoses
2.9.41. Friabilité des granulés et des sphéroïdes
4. Réactifs

5.2.8. Réduction du risque de transmission des agents des encéphalopathies spongiformes animales par les médicaments à usage humain et vétérinaire¹
5.10. Contrôle des impuretés dans les substances pour usage pharmaceutique
5.16. Cristallinité

Monographies

Formes pharmaceutiques

Préparations buccales
Préparations vétérinaires liquides pour application cutanée

Drogues végétales et préparations à base de drogues végétales

Prêle (tige de)

Monographies

Alcools de graisse de laine
Amlodipine (bésilate d')
Articaïne (chlorhydrate d')
Bétaméthasone (dipropionate de)
Bifonazole
Captopril
Carvédilol
Crosprovidone
Cyprotérone (acétate de)
Diltiazem (chlorhydrate de)
Diphénoxylyate (chlorhydrate de)
Ethinylestradiol
Glycérol (dibéhénate de)
Graisse de laine
Graisse de laine hydratée
Graisse de laine hydrogénée
Hydrochlorothiazide
Lévonorgestrel
Lovastatine
Méthyle (parahydroxybenzoate de) sodique
Minoxidil
Phéniramine (maléate de)
Phénobarbital
Pholcodine
Prednicarbate
Propyle (parahydroxybenzoate de) sodique
Sélamectine pour usage vétérinaire
Sodium (cromoglicate de)
Sodium (valproate de)
Stanozolol
Talc

¹ Ce texte a été mis en vigueur le 1^{er} juillet 2011

Testostérone (propionate de)
 Triglycérol (diisostéarate de)
 Valproïque (acide)

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

Monographies

Formes pharmaceutiques

Glossaire

Préparations radiopharmaceutiques et matières premières pour préparations radiopharmaceutiques

Technétium(^{99m}Tc) (macrosalb-), suspension injectable de

Monographies

Cellulose microcristalline et carmellose sodique
 Ciprofloxacine (chlorhydrate de)
 Doxycycline (hyclate de)
 Gentamicine (sulfate de)
 Magnésium (stéarate de)
 Ondansétron (chlorhydrate d') dihydraté
 Potassium (métabisulfite de)
 Rispéridone
 Rutoside trihydraté
 Sodium (métabisulfite de)

Le texte ci-après a été **supprimé**:

Monographie

Benfluorex (chlorhydrate de)

À noter:

Il n'y a pas de monographie dans le Supplément 7.4 qui remplace une monographie de la Ph.Helv.

Le Supplément 7.5 de la Ph.Eur.7 entrera en vigueur le 1^{er} juillet 2012.

La Pharmacopée

La Pharmacopée en vigueur en Suisse est la 7e Edition de la Pharmacopée Européenne (Ph.Eur.7) et ses Suppléments 7.1 - 7.4 ainsi que la 10e 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.publicationsfederales.ch).

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

Vous trouverez de plus amples informations au sujet de la Pharmacopée sur

www.swissmedic.ch/pharmacopoeia.asp et www.edqm.eu

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Xalkori[®], Kapseln (Crizotinibum)

Name Arzneimittel:	Xalkori [®] , Kapseln
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Crizotinibum
Dosisstärke und galenische Form:	Kapseln zu 250 mg
Anwendungsgebiet / Indikation:	Xalkori ist für die Behandlung von Patienten mit vorbehandeltem lokal fortgeschrittenem oder metastasierendem ALK-positivem nicht-kleinzelligem Lungenkarzinom (NSCLC)-indiziert.
ATC Code:	L01XE16
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.16.1./ Zytostatika
Zulassungsnummer/n:	62131
Zulassungsdatum:	05. März 2012
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Xalkori[®], capsules (Crizotinibum)

Préparation:	Xalkori [®] , capsules
Principe(s) actif(s):	Crizotinibum
Dosage et forme galénique:	capsules à 250 mg
Possibilités d'emploi / Indication:	<p>Xalkori ist für die Behandlung von Patienten mit vorbehandeltem lokal fortgeschrittenem oder metastasierendem ALK-positivem nicht-kleinzelligem Lungenkarzinom (NSCLC)-indiziert.</p> <p>L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer au Compendium suisse des médicaments.</p>
Code ATC:	L01XE16
No IT / désignation:	07.16.1./ Cytostatiques
No d'autorisation:	62131
Date d'autorisation:	05.03.2012

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

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Trajenta[®], Filmtabletten (Linagliptinum)

Name Arzneimittel:	Trajenta [®] , Filmtabletten
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Linagliptinum
Dosisstärke und galenische Form:	Filmtabletten zu 5 mg
Anwendungsgebiet / Indikation:	Linagliptin wird als Monotherapie zusammen mit Diät und Bewegung bei erwachsenen Patienten mit Diabetes mellitus Typ 2 (DMT2) zur Verbesserung der Blutzuckerkontrolle angewendet. Bei Patienten, die unter den jeweiligen Monotherapien eine ungenügende Glykämiekontrolle erreichen, kann Linagliptin mit Metformin, Sulfonylharnstoffen, Thiazolidindionen oder Metformin plus Sulfonylharnstoffen kombiniert werden.
ATC Code:	A10BH05
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.06.2. / Orale blutzuckersenkende Mittel
Zulassungsnummer/n:	61893
Zulassungsdatum:	08. März 2012 Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Trajenta[®], comprimés pelliculés (Linagliptinum)

Préparation:	Trajenta [®] , comprimés pelliculés
Principe(s) actif(s):	Linagliptinum
Dosage et forme galénique:	Comprimés pelliculés à 5 mg
Possibilités d'emploi / Indication:	<p>Linagliptin wird als Monotherapie zusammen mit Diät und Bewegung bei erwachsenen Patienten mit Diabetes mellitus Typ 2 (DMT2) zur Verbesserung der Blutzuckerkontrolle angewendet.</p> <p>Bei Patienten, die unter den jeweiligen Monotherapien eine ungenügende Glykämiekontrolle erreichen, kann Linagliptin mit Metformin, Sulfonylharnstoffen, Thiazolidindionen oder Metformin plus Sulfonylharnstoffen kombiniert werden.</p> <p>L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer au Compendium suisse des médicaments.</p>
Code ATC:	A10BH05
No IT / désignation:	07.06.2. / Antidiabétiques oraux
No d'autorisation:	61893
Date d'autorisation:	08.03.2012
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

Sicherheitswarnung betreffend Cristal Face Dermal Filler des Herstellers Doctor's Program Italia S.r.l. und allfällige andere Produkte

Swissmedic macht darauf aufmerksam, dass das Produkt „CRISTAL Face“ (High purity dermal filler, LOT.-Nr. CR6-2911/1, Herstellungsdatum 2011-07, Ablaufdatum 2013-07) des italienischen Herstellers „Doctor's Program Italia S.r.l.“ missbräuchlich mit der Kennzeichnung „CE0297“ versehen ist. Sicherheit und Wirksamkeit des Produktes können nicht beurteilt werden, wodurch eine potentielle Gesundheitsgefährdung nicht auszuschliessen ist. Swissmedic warnt deshalb vor der Anwendung dieses Produktes.

Gemäss bekannten Distributionspartnern der Firma Doctor's Program Italia S.r.l. wurden diese Produkte in der Schweiz nicht in Verkehr gebracht. Es ist jedoch nicht auszuschliessen, dass sie durch Direkt-/Parallelimport trotzdem in die Schweiz gelangen könnten. Weiterhin kann zur Zeit nicht ausgeschlossen werden, dass auch weitere LOT-Nummern oder weitere Produkte (z.B. CRISTAL Body) des gleichen Herstellers betroffen sind. Zusätzliche Informationen und Bilder sind auf www.swissmedic.ch erhältlich.

Avertissement de sécurité concernant Cristal Face Dermal Filler du fabricant Doctor's Program Italia S.r.l., et autres produits éventuels

Swissmedic met en garde contre le produit « CRISTAL Face » (High Purity Dermal Filler ; n° de lot : CR6-2911/1 ; date de fabrication : 2011-07 ; date de péremption : 2013-07) fabriqué par la société italienne « Doctor's Program Italia S.r.l. » car le marquage de conformité « CE0297 » y a été apposé abusivement. Etant donné que la sécurité et l'efficacité de ce dernier ne peuvent pas être évaluées, des risques potentiels pour la santé ne sont pas exclus. Swissmedic met donc en garde contre l'utilisation de ce produit.

Selon les distributeurs connus par Swissmedic qui assurent la distribution des produits de l'entreprise Doctor's Program Italia S.r.l., le produit CRISTAL Face n'a pas été mis sur le marché en Suisse. Cependant, il n'est pas exclu que des produits aboutissent malgré tout en Suisse suite à des importations directes ou parallèles. Il se peut également que d'autres numéros de lots ou d'autres produits (CRISTAL Body par exemple) du même fabricant soient concernés. Vous trouverez des illustrations et de plus amples informations sur le site web www.swissmedic.ch.

Chargenrückrufe

Präparat: Microbar HD (E-Z-HD), Pulver
Zulassungsnummer: 41'341
Wirkstoffe: barii sulfas
Zulassungsinhaberin: Bracco Suisse SA
Rückzug der Charge: 66155

Die Firma Bracco Suisse SA hat die obenerwähnte Charge von Microbar HD (E-Z-HD), Pulver vom Markt zurück gezogen, weil die Packungen eine höheres Füllgewicht als deklariert enthalten.

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

Präparat: Scheriproct, Salbe
Zulassungsnummer: 24'137
Wirkstoff: prednisoloni-21 hexanoas, cinchocaini hydrochloridum
Zulassungsinhaberin: Bayer (Schweiz) AG
Rückzug der Chargen: 10g Tube: 94080A, 02118B, 11146B, 14184A
30g Tube: 94080C, 03123A, 12153D, 13173

Die Firma Bayer (Schweiz) AG hat in Absprache mit Swissmedic einen freiwilligen Rückruf verschiedener Chargen von Scheriproct® Salbe 10g bzw. 30g, Zulassungsnummer 24'137, bis auf Stufe Detailhandel angeordnet.

Diese Entscheidung basiert auf den Ergebnissen laufender Stabilitätsuntersuchungen, wonach der Gehalt eines Abbauproduktes von Cinchocain (i.e. des einen Wirkstoffes von Scheriproct Salbe) nach 24 Monaten Lagerung über dem spezifizierten Wert liegt. Das Problem ist auf eine definierte Gruppe von Chargen beschränkt und wurde inzwischen behoben. Dem Rückruf liegen keine Nebenwirkungsmeldungen zu Grunde.

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

Retraits de lots

Préparation: Microbar HD (E-Z-HD), poudre
No d'autorisation: 41'341
Principes actifs: barii sulfas
Titulaire de l'autorisation: Bracco Suisse SA
Retrait du lot: 66155

La société Bracco Suisse SA a retiré du marché le lot susmentionné de la préparation Microbar HD (E-Z-HD), poudre. Les flacons en plastique contiennent un quantité supérieure de produit.

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

Préparation: Scheriproct, pommade
No d'autorisation: 24'137
Principes actifs: prednisoloni-21 hexanoas, cinchocaini hydrochloridum
Titulaire de l'autorisation: Bayer (Schweiz) AG
Retrait des lots: tubes de 10g: 94080A, 02118B, 11146B, 14184A
tubes de 30g: 94080C, 03123A, 12153D, 13173

Nous vous informons que la société Bayer (Suisse) SA, d'entente avec Swissmedic, Institut suisse des produits thérapeutiques, a ordonné volontairement le retrait du marché de différents lots de Scheriproct® pommade (10g / 30g), no d'autorisation 24'137, jusqu'au niveau du commerce de détail.

Les résultats des essais de stabilité en cours menés sur Scheriproct® pommade ont révélé que la teneur en un produit de dégradation de l'un des principes actifs, la cinchocaïne, se situait au-dessus de la valeur spécifiée après 24 mois de conservation. Le problème a pu être circonscrit à un groupe bien défini de lots et a été résolu dans l'intervalle. Aucune annonce d'effet indésirable n'est à l'origine du retrait.

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

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 ACICUTAN 10 mg, Kapseln

02 ACICUTAN 25 mg, Kapseln

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61876	Abgabekategorie: A	Index: 10.03.0.	19.03.2012
Zusammensetzung	01	acitretinum 10 mg, excipients pro capsula.	
	02	acitretinum 25 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Perorale Behandlung schwerer Formen von Psoriasis und therapieresistenter Verhornungsstörungen	
Packung/en	01	001 30 Kapsel(n)	A
		002 100 Kapsel(n)	A
	02	003 30 Kapsel(n)	A
		004 100 Kapsel(n)	A
Bemerkung			
Gültig bis		18.03.2017	

01 Advagraf 0.5 mg, Retardkapseln

02 Advagraf 1 mg, Retardkapseln

03 Advagraf 5 mg, Retardkapseln

Astellas Pharma AG, Grindelstrasse 6, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: 58809	Abgabekategorie: A	Index: 07.15.0.	16.03.2012
Zusammensetzung	01	tacrolimusum 0.5 mg, excipients pro capsula.	
	02	tacrolimusum 1 mg, excipients pro capsula.	
	03	tacrolimusum 5 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Immunsuppressivum	
Packung/en	01	002 50 Kapsel(n)	A
	02	004 50 Kapsel(n)	A
	03	008 50 Kapsel(n)	A
Bemerkung			
Gültig bis		15.03.2017	

01 Aurum D10/Onopordon comp. 5% aa, Dilutio

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: **60044** Abgabekategorie: **D** Index: 20.02.0. 02.03.2012

Zusammensetzung 01 aurum metallicum praeparatum D10 500 mg, onopordon comp. 5%
500 mg : digestio ethanolica cum onopordon flos recens 50 mg, ratio:
1:3.1 et digestio ethanolica 50 mg : primulae flos recens et hyoscyami
herba recens TM 2% ratio: 1:3.1, ad solutionem pro 1 g, corresp.
ethanolum 22 % 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 01.03.2017

01 Baclofen Sintetica Intrathecal 40mg/20ml, solution injectable

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: **62441** Categoria di dispensazione: **B** Index: 01.12.0. 28.03.2012

Composizione 01 baclofenum 40 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad
solutionem pro 20 ml.

Indicazione Antispastico

Confezione/i 01 001 1 x 20ml fiala/fiale B

Osservazione

Valevole fino al 27.03.2017

01 Calcium D3-Mepha 600/400 Kautabletten, Kautabletten

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: **62133** Abgabekategorie: **D** Index: 07.02.51 30.03.2012

Zusammensetzung 01 vitamina: cholecalciferolum 400 U.I., mineralia: calcii carbonas
1498 mg corresp. calcium 600 mg, alia: aromatica, saccharinum
natricum, excipiens pro compresso.

Anwendung Calcium- und Vitamin D3-Präparat

Packung/en 01 001 24 Tablette(n) D
002 60 Tablette(n) D
003 120 Tablette(n) D

Bemerkung

Gültig bis 29.03.2017

01 Candesartan Plus Takeda 8/12.5 mg, Tabletten
 02 Candesartan Plus Takeda 16/12.5 mg, Tabletten
 03 Candesartan Plus Takeda 32/12.5 mg, Tabletten
 04 Candesartan Plus Takeda 32/25 mg, Tabletten
 Takeda Pharma AG, Alpenblickstrasse 26, 8853 Lachen SZ

Zul.-Nr.: 62570	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	12.03.2012
Zusammensetzung	01	candesartanum cilexetilum 8 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
	02	candesartanum cilexetilum 16 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
	03	candesartanum cilexetilum 32 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
	04	candesartanum cilexetilum 32 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 98 Tablette(n)	B
		003 280 Tablette(n)	B
		004 490 Tablette(n)	B
	02	005 28 Tablette(n)	B
		006 98 Tablette(n)	B
		007 280 Tablette(n)	B
		008 490 Tablette(n)	B
	03	009 28 Tablette(n)	B
		010 98 Tablette(n)	B
		011 280 Tablette(n)	B
		012 490 Tablette(n)	B
	04	013 28 Tablette(n)	B
		014 98 Tablette(n)	B
		015 280 Tablette(n)	B
		016 490 Tablette(n)	B
Bemerkung			
* Gültig bis		11.03.2017	

01 Candesartan Spirig 4 mg, Tabletten
 02 Candesartan Spirig 8 mg, Tabletten
 03 Candesartan Spirig 16 mg, Tabletten
 04 Candesartan Spirig 32 mg, Tabletten
 Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 62408	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	21.03.2012
Zusammensetzung	01	candesartanum cilexetilum 4 mg, excipients pro compresso.	
	02	candesartanum cilexetilum 8 mg, excipients pro compresso.	
	03	candesartanum cilexetilum 16 mg, excipients pro compresso.	
	04	candesartanum cilexetilum 32 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie und Herzinsuffizienz	
Packung/en	01	002 7 Tablette(n)	B
	02	003 28 Tablette(n)	B
		004 98 Tablette(n)	B
	03	005 28 Tablette(n)	B
		006 98 Tablette(n)	B
	04	007 28 Tablette(n)	B
		008 98 Tablette(n)	B
Bemerkung			
* Gültig bis		20.03.2017	

01 Candesartan Takeda 4 mg, Tabletten
02 Candesartan Takeda 8 mg, Tabletten
03 Candesartan Takeda 16 mg, Tabletten
04 Candesartan Takeda 32 mg, Tabletten

Takeda Pharma AG, Alpenblickstrasse 26, 8853 Lachen SZ

Zul.-Nr.: 62569	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	12.03.2012
Zusammensetzung	01	candesartanum cilexetilum 4 mg, excipiens pro compresso.	
	02	candesartanum cilexetilum 8 mg, excipiens pro compresso.	
	03	candesartanum cilexetilum 16 mg, excipiens pro compresso.	
	04	candesartanum cilexetilum 32 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie und Herzinsuffizienz	
Packung/en	01	001 7 Tablette(n)	B
		002 70 Tablette(n)	B
		003 140 Tablette(n)	B
	02	004 28 Tablette(n)	B
		005 98 Tablette(n)	B
		006 280 Tablette(n)	B
		007 490 Tablette(n)	B
	03	008 28 Tablette(n)	B
		009 98 Tablette(n)	B
		010 280 Tablette(n)	B
		011 490 Tablette(n)	B
	04	012 28 Tablette(n)	B
		013 98 Tablette(n)	B
		014 280 Tablette(n)	B
		015 490 Tablette(n)	B
Bemerkung			
* Gültig bis		11.03.2017	

01 Co-Amoxicillin Pfizer 500/125 mg, Filmtabletten

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 62505	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	07.03.2012
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 500 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 125 mg ut kalii clavulanas, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.03.2017	

01 Co-Amoxicillin Pfizer 875/125mg, Filmtabletten

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 62506	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	07.03.2012
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 875 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 125 mg ut kalii clavulanas, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.03.2017	

01 Contra-Schmerz IL 400, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 62075	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.1.	14.03.2012
Zusammensetzung	01	ibuprofenum lysinum 684 mg corresp. ibuprofenum 400 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) D
Bemerkung		Zulassung gemäss Artikel 13 HMG (SR 812.21)	
Gültig bis		13.03.2017	

01 Cor/Crataegus comp., Solutio ad injectionem

Wala Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60277	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	02.03.2012
Zusammensetzung	01	cerit-(ce) D5 0.1 g, cor GI D7 0.1 g (Rind: Herz), crataegus e foliis et fructibus ferm D2 0.1 g, nicotiana tabacum recens ferm D9 0.1 g, trituratio D5 0.1 g ex cinis e fructibus germinatis avenae sativae et magnesii hydrogenophosphas trihydricus, ratio: 1:1, lactosum monohydricum, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectionabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		01.03.2017	

01 Enalapril Helvepharm 5 mg, Tabletten**02 Enalapril Helvepharm 10 mg, Tabletten****03 Enalapril Helvepharm 20 mg, Tabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 62610	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	14.03.2012
Zusammensetzung	01	enalaprili maleas 5 mg, excipiens pro compresso.	
	02	enalaprili maleas 10 mg, excipiens pro compresso.	
	03	enalaprili maleas 20 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		ACE-Hemmer	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	28 Tablette(n) B
		003	98 Tablette(n) B
	03	004	28 Tablette(n) B
		005	98 Tablette(n) B
Bemerkung			
* Gültig bis		13.03.2017	

01 Fluanxol 0.5 mg, Filmpillen
02 Fluanxol 1 mg, Filmpillen
03 Fluanxol 5 mg, Filmpillen
 Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 62047	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	09.03.2012
Zusammensetzung	01	flupentixolum 0.5 mg ut flupentixoli dihydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	flupentixolum 1 mg ut flupentixoli dihydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	flupentixolum 5 mg ut flupentixoli dihydrochloridum, color.: E 110, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		08.03.2017	

01 Komboglyze 2.5 mg/ 500 mg, Filmpillen
02 Komboglyze 2.5 mg/ 850 mg, Filmpillen
03 Komboglyze 2.5 mg/ 1000 mg, Filmpillen
 AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 62040	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	29.03.2012
Zusammensetzung	01	metformini hydrochloridum 500 mg, saxagliptinum 2.5 mg ut saxagliptini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	metformini hydrochloridum 850 mg, saxagliptinum 2.5 mg ut saxagliptini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	metformini hydrochloridum 1000 mg, saxagliptinum 2.5 mg ut saxagliptini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antidiabetikum	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 56 Tablette(n)	B
		003 196 Tablette(n)	B
	02	004 28 Tablette(n)	B
		005 56 Tablette(n)	B
		006 196 Tablette(n)	B
	03	007 28 Tablette(n)	B
		008 56 Tablette(n)	B
		009 196 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		28.03.2017	

01 Leflunomid-Mepha 10, Lactab**02 Leflunomid-Mepha 20, Lactab****03 Leflunomid-Mepha 100, Lactab**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 62222	Abgabekategorie: A	Index: 07.10.6.	15.03.2012
Zusammensetzung	01	leflunomidum 10 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	leflunomidum 20 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	leflunomidum 100 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Aktive rheumatoide Arthritis	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	A
		002 100 Tablette(n)	A
	02	003 30 Tablette(n)	A
		004 100 Tablette(n)	A
	03	005 3 Tablette(n)	A
Bemerkung			
Gültig bis		14.03.2017	

01 Montelukast Sandoz 4, Granulat

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 61896	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.5.	22.03.2012
Zusammensetzung	01	montelukastum 4 mg ut natrii montelukastum, excipiens ad granulat- tum pro charta.	
Anwendung		Asthma bronchiale, allergische Rhinitis	
Packung/en	01	001 28 Sachet(s)	B
Bemerkung			
Gültig bis		21.03.2017	

01 Olanzapin Sandoz Solufilm 5 mg, Schmelzfilm**02 Olanzapin Sandoz Solufilm 10 mg, Schmelzfilm****03 Olanzapin Sandoz Solufilm 15 mg, Schmelzfilm****04 Olanzapin Sandoz Solufilm 20 mg, Schmelzfilm**

Sandoz Pharmaceuticals AG, Hinterbergstrasse 24, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 62504	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	14.03.2012
Zusammensetzung	01	olanzapinum 5 mg, arom.: vanillinum et alia pro praeparatione.	
	02	olanzapinum 10 mg, arom.: vanillinum et alia pro praeparatione.	
	03	olanzapinum 15 mg, arom.: vanillinum et alia pro praeparatione.	
	04	olanzapinum 20.0 mg, arom.: vanillinum et alia pro praeparatione.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	001 14 Stück	B
		002 28 Stück	B
	02	003 14 Stück	B
		004 28 Stück	B
	03	005 14 Stück	B
		006 28 Stück	B
	04	007 14 Stück	B
		008 28 Stück	B
Bemerkung			
Gültig bis		13.03.2017	

01 Oracea, Hartkapseln mit veränderter Wirkstofffreisetzung

Galderma SA, Zugerstrasse 8, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 61686	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.5.	15.03.2012
Zusammensetzung	01	doxycyclinum 40 mg ut doxycyclinum monohydricum, excipients pro capsula.	
Anwendung		Rosazea	
Packung/en	01	001	28 Kapsel(n) A
		002	56 Kapsel(n) A
Bemerkung			
Gültig bis	14.03.2017		

01 Poumon histamine C6, globules**02 Poumon histamine D12, globules**

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

N° d'AMM: 61856	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	12.03.2012
Composition	01	poumon histamine C6, saccharum ad globulos.	
	02	poumon histamine D12, saccharum ad globulos.	
Indication			
Remarque	Autorisation avec dossier restreint sans indication selon l'art. 17, al. 1 OAMédcophy (RS 812.212.24). Les conditionnements sont de la responsabilité de l'entreprise. L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes. L'autorisation s'applique également aux granules.		
Valable jusqu'au	11.03.2017		

01 Quetiapin Pfizer 25 mg, Filmtabletten**02 Quetiapin Pfizer 100 mg, Filmtabletten****03 Quetiapin Pfizer 200 mg, Filmtabletten****04 Quetiapin Pfizer 300 mg, Filmtabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 62251	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	16.03.2012
Zusammensetzung	01	quetiapinum 25 mg ut quetiapini fumaras, excipients pro compresso obducto.	
	02	quetiapinum 100 mg ut quetiapini fumaras, excipients pro compresso obducto.	
	03	quetiapinum 200 mg ut quetiapini fumaras, excipients pro compresso obducto.	
	04	quetiapinum 300 mg ut quetiapini fumaras, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung	Neuroleptikum		
Bemerkung	Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	15.03.2017		

01 Rivoleve 250, comprimés pelliculés
02 Rivoleve 500, comprimés pelliculés
04 Rivoleve 1000, comprimés pelliculés
 Rivopharm SA, 6928 Manno

N° d'AMM: **62036** Catégorie de remise: **B** Index: 01.07.1. 21.03.2012

Composition	01	levetiracetamum 250 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.		
	02	levetiracetamum 500 mg, excipients pro compresso obducto.		
	04	levetiracetamum 1000 mg, excipients pro compresso obducto.		
Indication		Antiépileptique		
Conditionnements	01	001	30 comprimé(s)	B
	02	002	20 comprimé(s)	B
		003	100 comprimé(s)	B
		004	200 comprimé(s)	B
	04	005	30 comprimé(s)	B
		006	100 comprimé(s)	B
		007	200 comprimé(s)	B

Remarque

Valable jusqu'au 20.03.2017

01 Sildenafil Sandoz 25 mg, Tabletten
02 Sildenafil Sandoz 50 mg, Tabletten
03 Sildenafil Sandoz 100 mg, Tabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: **62162** Abgabekategorie: **B** Index: 05.99.0. 28.03.2012

Zusammensetzung	01	sildenafilum 25 mg ut sildenafili citras, saccharinum natricum, color.: E 132, excipients pro compresso.		
	02	sildenafilum 50 mg ut sildenafili citras, saccharinum natricum, color.: E 132, excipients pro compresso.		
	03	sildenafilum 100 mg ut sildenafili citras, saccharinum natricum, color.: E 132, excipients pro compresso.		
Anwendung		Erektile Dysfunktion		
Packung/en	01	001	4 Tablette(n)	B
		002	12 Tablette(n)	B
	02	003	4 Tablette(n)	B
		004	12 Tablette(n)	B
	03	005	4 Tablette(n)	B
		006	12 Tablette(n)	B

Bemerkung

Gültig bis 27.03.2017

01 Thymuline C9, globules

Sérolab SA, Route du Tatrel 63, 1617 Remaufens

N° d'AMM: 60055	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	12.03.2012
Composition	01	thymulinum C9, saccharum ad globulos.	
Indication			
Remarque		Autorisation avec dossier restreint sans indication selon l'art. 17, al. 1 OAMédcophy (RS 812.212.24). Les conditionnements sont de la responsabilité de l'entreprise. L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes. L'autorisation s'applique également aux granules.	
Valable jusqu'au		11.03.2017	

01 Thymuline C6, globules**02 Thymuline D12, globules**

Laboratoire homéopathique D. Schmidt-Nagel SA, 27, rue du Pré-Bouvier, 1217 Meyrin

N° d'AMM: 61397	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	12.03.2012
Composition	01	thymulinum C6, saccharum ad globulos.	
	02	thymulinum D12, saccharum ad globulos.	
Indication			
Remarque		Autorisation avec dossier restreint sans indication selon l'art. 17, al. 1 OAMédcophy (RS 812.212.24). Les conditionnements sont de la responsabilité de l'entreprise. L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes.	
Valable jusqu'au		11.03.2017	

01 Trajenta, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 61893	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	08.03.2012
Zusammensetzung	01	linagliptinum 5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antidiabetikum	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	90 Tablette(n) B
Bemerkung		linagliptinum, DCI = NAS (neuer Wirkstoff)	
Gültig bis		07.03.2017	

01 Umckaloabo, Filmtabletten

Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 61350	Abgabekategorie: D	Index: 03.99.0.	14.03.2012
Zusammensetzung	01	extractum siccum 20 mg ex pelargonii sidoides radices extractum ethanolicum liquidum, DER: 1:8-10. Überzug: conserv.: E 200, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Symptomatische Behandlung einer akuten Bronchitis	
Packung/en	01	001	15 Tablette(n) D
		002	30 Tablette(n) D
		003	60 Tablette(n) D
Bemerkung			
Gültig bis		13.03.2017	

01 Veregen, Salbe

Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 61895	Abgabekategorie: B	Index: 10.99.0.	27.03.2012
Zusammensetzung	01	camelliae sinensis extractum siccum raffinatum 0.1 g, DER: 45-56:1 corresp. epigallocatechinum gallas 55-72 %, propylenglycoli monopalmitostearas, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Dermale Behandlung von äusserlichen Feigwarzen im Genital- und Perianalbereich (Condylomata acuminata)	
Packung/en	01	001 15 g 002 30 g	B B
Bemerkung		propylenglycoli monopalmitostearas, Ph. Eur. = NCE (neuer Hilfsstoff)	
Gültig bis		26.03.2017	

01 Xalkori 200 mg, Kapseln**02 Xalkori 250 mg, Kapseln**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 62131	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	05.03.2012
Zusammensetzung	01	crizotinibum 200 mg, excipients pro capsula.	
	02	crizotinibum 250 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Behandlung von Patienten mit vorbehandeltem lokal fortgeschrittenem oder metastasierendem ALK-positiven nicht klein-zelligem Lungenkarzinom (NSCLC)	
Packung/en	01	001 60 Kapsel(n)	A
	02	003 60 Kapsel(n)	A
Bemerkung		crizotinibum, DCI = NAS (neuer Wirkstoff)	
Gültig bis		04.03.2017	

01 Zoledronat Actavis Onko 4mg/5ml, Infusionskonzentrat

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 62348	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	29.03.2012
Zusammensetzung	01	acidum zoledronicum 4 mg ut acidum zoledronicum monohydricum 4.264 mg, mannitolium, natrii citras dihydricus, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Knochenmetastasen solider Tumoren und multiples Myelom maligne Hyperkalzämie	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		28.03.2017	

01 Zoledronat Osteo Sandoz 5 mg/100 ml, Infusionslösung

Sandoz Pharmaceuticals AG, Hinterbergstrasse 24, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 62626	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	29.03.2012
Zusammensetzung	01	acidum zoledronicum 5 mg ut acidum zoledronicum monohydricum, mannitolium, natrii citras dihydricus, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Morbus Paget, postmenopausale Osteoporose	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		28.03.2017	

01 Zoledronat-Mepha Osteo 5, Infusionslösung

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 62257	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	29.03.2012
Zusammensetzung	01	acidum zoledronicum 5 mg ut acidum zoledronicum monohydricum, mannitolium, natrii citras dihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Morbus Paget, postmenopausale Osteoporose	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		28.03.2017	

01 Zoledronsäure Onco Sandoz 4 mg/5 ml, Infusionskonzentrat

Sandoz Pharmaceuticals AG, Hinterbergstrasse 24, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 62625	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	29.03.2012
Zusammensetzung	01	acidum zoledronicum 4 mg ut acidum zoledronicum monohydricum 4.264 mg, mannitolium, natrii citras dihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Knochenmetastasen solider Tumoren und multiples Myelom, maligne Hypercalcämie	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		28.03.2017	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Meflosyl ad us.vet., Injektionslösung

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 62377	Abgabekategorie: B	Index:	08.03.2012
Zusammensetzung	01	flunixinum 50 mg ut flunixinum megluminum, diethanolaminum, dinatrii edetas, propylenglycolum, antioxid.: natrii hydroxymethansulfinas 2.5 mg, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nichtsteroidaler Entzündungshemmer für Pferde, Rinder und Schweine	
Packung/en	01	001	50 ml B
Bemerkung			
Gültig bis		07.03.2017	

01 Powerflox 100 ad us. vet., Injektionslösung

Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: 61880	Abgabekategorie: A	Index:	05.03.2012
Zusammensetzung	01	enrofloxacinum 100 mg, alcohol butylicus, kalii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antibiotikum (Gyrasehemmer) für Kälber, Rinder, Milchkühe und Schweine	
Packung/en	01	001	50 ml A
		002	100 ml A
Bemerkung			
Gültig bis		04.03.2017	

01 Powerflox 50 ad us. vet., Injektionslösung

Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: 61872	Abgabekategorie: A	Index:	05.03.2012
Zusammensetzung	01	enrofloxacinum 50 mg, alcohol butylicus, kalii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antibiotikum (Gyrasehemmer) für Kälber, Schweine und Hunde	
Packung/en	01	001	50 ml A
		002	100 ml A
Bemerkung			
Gültig bis		04.03.2017	

01 Vetflurane ad us. vet., Inhalationsnarkotikum

Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: 62187	Abgabekategorie: B	Index:	13.03.2012
Zusammensetzung	01	isofluranum (1000mg/g) 100 %.	
Anwendung		Inhalationsnarkotikum für Pferde, Hunde, Katzen, Ziervögel, Reptilien, Ratten, Mäuse, Hamster, Chinchillas, Gerbille (Wüstenrennmäuse), Meerschweinchen und Frettchen	
Packung/en	01	001	100 ml B
		002	250 ml B
Bemerkung			
Gültig bis		12.03.2017	

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

02 Aknoral, capsule

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

N° d'AMM: 51164	Categoria di dispensazione: A Index: 08.01.5.		28.03.2012
Composizione	02	minocyclinum 50 mg ut minocyclini hydrochloridum, color.: E 127, E 132, excipients pro capsula.	
Indicazione		Acne volgare	
Confezione/i	02	025 56 capsula/capsule	A
		026 112 capsula/capsule	A
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 20.12.2007	
Valevole fino al		19.12.2012	

01 Aldozone, Filmtabletten

02 Aldozone forte, Filmtabletten

03 Aldozone 100, Filmtabletten

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 33512	Abgabekategorie: B	Index: 05.01.0.	19.03.2012
Zusammensetzung	01	spironolactonum 25 mg, butizidum 2.5 mg, aromatica, excipients pro compresso obducto.	
	02	spironolactonum 50 mg, butizidum 5 mg, aromatica, excipients pro compresso obducto.	
	03	spironolactonum 100 mg, butizidum 10 mg, aromatica, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Diuretikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.11.2007 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland)	
Gültig bis		18.11.2012	

01 Alges-X, Filmtabletten**03 Alges-X forte, Filmtabletten**

Axapharm AG, Zugerstrasse 8A, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 58313	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.1.	27.03.2012
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 200 mg, conserv.: E 200, excipients pro compresso obducto.	
	03	ibuprofenum 400 mg, conserv.: E 200, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	002	10 Tablette(n) D
		004	20 Tablette(n) D
	03	042	10 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 9. Juli 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		08.07.2017	

01 Alpinamed, homöopathische Leber-Galle-Tropfen

Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 52159	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	30.03.2012
Zusammensetzung	01	silybum marianum TM corresp. ethanolum 50 % V/V.	
Anwendung		Bei Leber- Gallebeschwerden	
Packung/en	01	016	50 ml D
		024	100 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23. August 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		22.08.2017	

01 Alpinamed, homöopathische Venentropfen

Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 52154	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	30.03.2012
Zusammensetzung	01	aesculus hippocastanum TM corresp. ethanolum 63 % V/V.	
Anwendung		Bei Venenbeschwerden	
Packung/en	01	014	50 ml D
		022	100 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23. August 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		22.08.2017	

01 Amukina MED, solution désinfectante

REGEN LAB SA, En Budron B2, 1052 Le Mont-sur-Lausanne

N° d'AMM: 55361	Catégorie de remise: D	Index: 10.09.1.	02.03.2012
Composition	01	chlorum 0.55 mg ut natrii hypochloris, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Désinfectant de la peau	
Conditionnements	01	032 60 ml	D
		034 250 ml	D
		036 500 ml	D
		038 100x60 ml	D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 18.12.2014 (modification du nom de la préparation, anciennement: Amuchina MED, solution désinfectante)	
Valable jusqu'au		08.12.2014	

01 Amukina, solution

REGEN LAB SA, En Budron B2, 1052 Le Mont-sur-Lausanne

N° d'AMM: 43837	Catégorie de remise: D	Index: 10.09.1.	02.03.2012
Composition	01	chlorum 11 mg ut natrii hypochloris, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Désinfectant	
Conditionnements	01	055 1000 ml	D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 18.11.2012 (modification du nom de la préparation, anciennement: Amuchina, solution)	
Valable jusqu'au		24.11.2014	

03 Antidry Mandelöl-Lotion, Emulsion

Merz Pharma (Schweiz) AG, Hegenheimermattweg 57, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 51931	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	08.03.2012
* Zusammensetzung	03	natrii (S)-lactas 60.8 mg et acidum (s)-lacticum 1.25 mg corresp. acidum (s)-lacticum (sine aqua) 50.0 mg, amygdalae oleum raffinatum 100 mg, aromatica, antiox.: E 320, conserv.: phenoxyethanol, excipients ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Trockene, empfindliche Haut	
Packung/en	03	068 200 ml	D
		076 500 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24. September 2008 (Änderung der Art der Deklaration)	
Gültig bis		02.12.2013	

01 Aredia 15 mg, Injektionspräparat

02 Aredia 30 mg, Injektionspräparat

03 Aredia 60 mg, Injektionspräparat

04 Aredia 90 mg, Injektionspräparat

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 52092	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	23.03.2012
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: dinatrii pamidronas anhydricus 15 mg, mannitolium, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 5 ml.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: dinatrii pamidronas anhydricus 30 mg, mannitolium, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 10 ml.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: dinatrii pamidronas anhydricus 60 mg, mannitolium, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 10 ml.	
	04	Praeparatio cryodesiccata: dinatrii pamidronas anhydricus 90 mg, mannitolium, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 10 ml.	
Anwendung		Tumorinduzierte Hyperkalzämie	
Packung/en	01	019	5 ml B
	02	027	10 ml B
	03	035	10 ml B
	04	043	10 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.09.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.09.2017	

01 Arixtra 2.5 mg/0.5 ml, Injektionslösung
 02 Arixtra 1.5 mg/0.3 ml, Injektionslösung
 03 Arixtra 5.0 mg/0.4 ml, Injektionslösung
 04 Arixtra 7.5 mg/0.6 ml, Injektionslösung
 05 Arixtra 10 mg/0.8 ml, Injektionslösung
 GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 55937	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.0.	06.03.2012
Zusammensetzung	01	fondaparinuxum natricum 2.5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	02	fondaparinuxum natricum 1.5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.	
	03	fondaparinuxum natricum 5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.4 ml.	
	04	fondaparinuxum natricum 7.5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml.	
	05	fondaparinuxum natricum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.8 ml.	
Anwendung		Antikoagulans	
Packung/en	01	002	2 Spritze(n) B
		006	10 Spritze(n) B
		018	10 x 10 Spritze(n) B
	02	012	7 Spritze(n) B
		040	10 Spritze(n) B
	03	020	2 Spritze(n) B
		024	10 Spritze(n) B
		037	5 x 10 Spritze(n) B
	04	026	2 Spritze(n) B
		030	10 Spritze(n) B
		038	5 x 10 Spritze(n) B
	05	032	2 Spritze(n) B
		036	10 Spritze(n) B
		039	5 x 10 Spritze(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.01.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.06.2017	

01 **Arteopilo, Augentropfen**
 Bausch & Lomb Swiss AG, Gotthardstrasse 2, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 54113	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	26.03.2012
Zusammensetzung	01	carteololi hydrochloridum 20 mg, pilocarpini hydrochloridum 20 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2010 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		17.10.2014	

02 Azithromycin Actavis 500 mg, Filmtabletten

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 58848	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.6.	08.03.2012
Zusammensetzung	02	azithromycinum 500 mg ut azithromycinum monohydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
* Packung/en	02	002	3 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.04.2010 (Umwandlung Zulassungsart, früher: Vertrieb im Ausland)	
Gültig bis		07.04.2015	

01 Baclofen Intrathecal Sintetica 10mg/5ml, solution injectable**02 Baclofen Intrathecal Sintetica 10mg/20ml, solution injectable****03 Baclofen Intrathecal Sintetica 0.05mg/1ml, solution injectable**

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 56534	Catégorie de remise: B	Index: 01.12.0.	14.03.2012
Composition	01	baclofenum 2 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	baclofenum 0,5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	baclofenum 0.05 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Antispastico	
Conditionnements	01	001	10 x 5 ml ampoule(s) B
	02	002	5 x 20ml ampoule(s) B
	03	003	10 x 1ml ampoule(s) B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 12.10.2011 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		26.06.2017	

01 Benylin mit Codein N, Hustensirup

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 55818	Abgabekategorie: C	Index: 03.03.1.	08.03.2012
Zusammensetzung	01	diphenhydramini hydrochloridum 14 mg, codeini phosphas hemihydricus 5.7 mg, arom.: saccharinum natricum, levomentholum et alia, color.: E 124, E 150, conserv.: E 211, excipiens ad solutionem pro 5 ml corresp. ethanolum 5 % V/V.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	001	125 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1.10.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		06.09.2017	

01 Beriate 250 I.E. Lyophilisat, Injektionspräparat
02 Beriate 500 I.E. Lyophilisat, Injektionspräparat
03 Beriate 1000 I.E. Lyophilisat, Injektionspräparat
 CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern

Zul.-Nr.: 54824	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	28.03.2012
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: factor VIII coagulationis humanus 250 U.I., proteina plasmatis humani, natrii chloridum, saccharum, calcii chloridum dihydricum, glycinum pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 2.5 ml.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: factor VIII coagulationis humanus 500 U.I., proteina plasmatis humani, natrii chloridum, saccharum, calcii chloridum dihydricum, glycinum pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 5 ml.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: factor VIII coagulationis humanus 1000 U.I., proteina plasmatis humani, natrii chloridum, saccharum, calcii chloridum dihydricum, glycinum pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 10 ml.	
Anwendung		Hämophilie A (angeborener Faktor VIII-Mangel) Faktor VIII Mangel	
Packung/en	01	018	1 Set B
	02	026	1 Set B
	03	034	1 Set B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15. Juli 2010 (Änderung Präparatename, früher: Beriate P Lyophilisat, Injektionspräparat)	
Gültig bis		31.12.2015	

02 Betahistin-Mepha 16, Tabletten
03 Betahistin-Mepha 24, Tabletten
 Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 58124	Abgabekategorie: B	Index: 02.04.4.	20.03.2012
Zusammensetzung	02	betahistini dihydrochloridum 16 mg, excipients pro compresso.	
	03	betahistini dihydrochloridum 24 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Schwindel	
Packung/en	02	001	50 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) B
	03	005	50 Tablette(n) B
		007	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.10.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.10.2017	

01 Betolvex, Injektionslösung

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 31833	Abgabekategorie: B	Index: 06.07.2.	22.03.2012
Zusammensetzung	01	cyanocobalaminum 1 mg, tanninum, aluminii monostearas, sesami oleum raffinatum q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Perniziöse Anämie; nachgewiesener Mangel an Vitamin B12	
Packung/en	01	019	1 Ampulle(n) B
		027	5 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		06.11.2017	

01 Cansartan-Mepha plus 8/12.5, Tabletten**02 Cansartan-Mepha plus 16/12.5, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 61215	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	06.03.2012
Zusammensetzung	01	candesartanum cilexetilum 8 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
	02	candesartanum cilexetilum 16 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.01.2011 (Änderung Präparatename, früher: Candesartan -Mepha plus, Tabletten und Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		23.01.2016	

01 Capella, homöopathische Globuli

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 17750	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	30.03.2012
Zusammensetzung	01	acidum silicicum D8, calcii fluoridum D8, graphites D10, thuja occidentalis D10 ana partes, excipiens ad globulos.	
Anwendung		Bei Haar- und Nagelwachstumsstörungen	
Packung/en	01	011	20 g D
		038	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12. August 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		03.12.2017	

02 Carnitene sigma-tau 1.0 g/5.0 mL, Injektionslösung

Sigma-Tau Pharma AG, Luzernerstrasse 2, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: 43716	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	12.03.2012
Zusammensetzung	02	levocarnitinum 1 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		L-Carnitin-Mangel	
Packung/en	02	018	5 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.08.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		23.08.2017	

01 Carnitene sigma-tau, Kautabletten

Sigma-Tau Pharma AG, Luzernerstrasse 2, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: 48509	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	12.03.2012
Zusammensetzung	01	levocarnitinum 1 g, saccharum, aromatica, excipients pro compresso.	
Anwendung		L-Carnitin-Mangel	
Packung/en	01	029 30 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.08.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		23.08.2017	

02 Carnitene sigma-tau, Sirup

Sigma-Tau Pharma AG, Luzernerstrasse 2, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: 47597	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	12.03.2012
Zusammensetzung	02	levocarnitinum 1 g, arom.: bergamottae aetheroleum, vanillinum et alia, conserv.: E 217, E 219, excipients ad solutionem pro 3.3 ml.	
Anwendung		L-Carnitin-Mangel	
Packung/en	02	022 40ml Flasche(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.08.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		23.08.2017	

02 Carnitene sigma-tau 1 g/10 ml, Trinklösung**03 Carnitene sigma-tau 2 g/10 ml, Trinklösung**

Sigma-Tau Pharma AG, Luzernerstrasse 2, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: 48508	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	12.03.2012
Zusammensetzung	02	levocarnitinum 1 g, saccharinum natricum, conserv.: E 211, excipients ad solutionem pro 10 ml.	
	03	levocarnitinum 2 g, aromatica, saccharinum natricum, conserv.: E 211, alcohol benzylicus, excipients ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		L-Carnitin-Mangel	
Packung/en	02	022 10 x 10 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.05.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) 48508 03: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		23.08.2017	

01 Cedur retard, Filmtabletten

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 45352	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	29.03.2012
Zusammensetzung	01	bezafibratum 400 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hyperlipidämie	
Packung/en	01	021 100 Tablette(n)	B
		056 30 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.04.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.10.2017	

01 Ceftriaxon Sandoz 1 g i.v./i.m., Trockensubstanz
 02 Ceftriaxon Sandoz 2 g i.v., Trockensubstanz
 03 Ceftriaxon Sandoz 250 mg i.m., Trockensubstanz
 04 Ceftriaxon Sandoz 500 mg i.v., Trockensubstanz
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 55682	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.3.	06.03.2012
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: ceftriaxonum 1 g ut ceftriaxonum natricum pro vitro.	
	02	Praeparatio sicca: ceftriaxonum 2 g ut ceftriaxonum natricum pro vitro.	
	03	Praeparatio sicca: ceftriaxonum 250 mg ut ceftriaxonum natricum pro vitro.	
	04	Praeparatio sicca: ceftriaxonum 500 mg ut ceftriaxonum natricum pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	035	1 Durchstechflasche(n) A
		037	5 x 1 Durchstechflasche(n) A
		039	50 x 1 Durchstechflasche(n) A
	02	041	1 Flasche(n) A
		043	5 x 1 Flasche(n) A
		045	50 x 1 Flasche(n) A
	03	047	1 Durchstechflasche(n) A
	04	049	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24. August 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		23.08.2017	

01 Celestone Chronodose, Injektionspräparat
 MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 31839	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.25	01.03.2012
Zusammensetzung	01	betamethasoni acetat 3 mg, betamethasonum 3 mg ut betamethasoni natrii phosphas, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, dinatrii edetas, conserv.: benzalkonii chloridum 0.2 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Intramuskuläre und lokale Glukokortikosteroid-Therapie	
Packung/en	01	017	1 x 1 ml Ampulle(n) B
		041	25 x 1 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.06.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.06.2017	

01 Celluvisc, Augentropfen

Allergan AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 52073	Abgabekategorie: D	Index: 11.08.2.	02.03.2012
Zusammensetzung	01	carmellosum natricum 10 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Künstliche Tränen	
Packung/en	01	014	10 x 0,4 ml D
		022	30 x 0,4 ml D
		049	90 x 0,4 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.09.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.09.2017	

01 Cipralex, Tropfen 10 mg/mL**02 Cipralex, Tropfen 20 mg/mL**

Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 56366	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	29.03.2012
Zusammensetzung	01	escitalopramum 10 mg ut escitaloprami oxalas, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 guttae.	
	02	escitalopramum 20 mg ut escitaloprami oxalas, antiox.: E 310, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 guttae, corresp. ethanolum 12 % V/V.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
* Packung/en	01	005	15 ml B
		011	28 ml B
	02	012	15 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.02.2011 (Sequenz 02: Umwandlung Zulassungsart, früher: Vertrieb im Ausland)	
Gültig bis		21.09.2014	

- 01 Clinimix 3 % G-E mit Elektrolyten, Infusionslösung
 02 Clinimix 3 % G 10 %-E mit Elektrolyten, Infusionslösung
 03 Clinimix 3,5 % G-E mit Elektrolyten, Infusionslösung
 04 Clinimix 4,5 % G-E mit Elektrolyten, Infusionslösung
 05 Clinimix 5 % G-E mit Elektrolyten, Infusionslösung

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: **55837** Abgabekategorie: **B** Index: 07.01.2. 15.03.2012

- Zusammensetzung
- 01 I) Aminosäurenlösung mit Elektrolyte: aminoacida: isoleucinum 1.65 g, leucinum 2.01 g, lysinum anhydricum 1.6 g ut lysini hydrochloridum, methioninum 1.1 g, phenylalaninum 1.54 g, threoninum 1.16 g, tryptophanum 0.5 g, valinum 1.6 g, alaninum 5.69 g, argininum 3.16 g, glycinum 2.83 g, histidinum 1.32 g, prolinum 1.87 g, serinum 1.38 g, tyrosinum 0.11 g, mineralia: natrium 35 mmol, kalium 30 mmol, magnesium 2.5 mmol, acetas 50 mmol, chloridum 40 mmol, hydrogenophosphas 15 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem.
- II) Glucoselösung mit Calcium: glucosum anhydricum 75 g ut glucosum monohydricum, calcium 2.3 mmol ut calcii chloridum dihydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem.
- I) et II) corresp. solutio reconstituta 1000 ml corresp. 1715 kJ, aminoacida 27.52 g/l, carbohydrata 75 g/l.
- 02 I) Aminosäurenlösung mit Elektrolyte: aminoacida: isoleucinum 1.65 g, leucinum 2.01 g, lysinum anhydricum 1.6 g ut lysini hydrochloridum, methioninum 1.1 g, phenylalaninum 1.54 g, threoninum 1.16 g, tryptophanum 0.5 g, valinum 1.6 g, alaninum 5.69 g, argininum 3.16 g, glycinum 2.83 g, histidinum 1.32 g, prolinum 1.87 g, serinum 1.38 g, tyrosinum 0.11 g, mineralia: natrium 35 mmol, kalium 30 mmol, magnesium 2.5 mmol, acetas 50 mmol, chloridum 40 mmol, hydrogenophosphas 15 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem.
- II) Glucoselösung mit Calcium: glucosum anhydricum 100 g ut glucosum monohydricum, calcium 2.3 mmol ut calcii chloridum dihydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem.
- I) et II) corresp. solutio reconstituta 1000 ml corresp. 2130 kJ, aminoacida 27.52 g/l, carbohydrata 100 g/l.
- 03 I) Aminosäurenlösung mit Elektrolyte: aminoacida: isoleucinum 2.1 g, leucinum 2.56 g, lysinum anhydricum 2.03 g ut lysini hydrochloridum, methioninum 1.4 g, phenylalaninum 1.96 g, threoninum 1.47 g, tryptophanum 0.63 g, valinum 2.03 g, alaninum 7.25 g, argininum 4.03 g, glycinum 3.61 g, histidinum 1.68 g, prolinum 2.38 g, serinum 1.75 g, tyrosinum 0.14 g, mineralia: natrium 35 mmol, kalium 30 mmol, magnesium 2.5 mmol, acetas 60 mmol, chloridum 40 mmol, hydrogenophosphas 15 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem.
- II) Glucoselösung mit Calcium: glucosum anhydricum 100 g ut glucosum monohydricum, calcium 2.3 mmol ut calcii chloridum dihydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem.
- I) et II) corresp. solutio reconstituta 1000 ml corresp. 2260 kJ, aminoacida 35.02 g/l, carbohydrata 100 g/l.

- 04 I) Aminosäurenlösung mit Elektrolyte: aminoacida: isoleucinum 2.55 g, leucinum 3.10 g, lysinum anhydricum 2.47 g ut lysini hydrochloridum, methioninum 1.7 g, phenylalaninum 2.38 g, threoninum 1.79 g, tryptophanum 0.77 g, valinum 2.47 g, alaninum 8.8 g, argininum 4.89 g, glycinum 4.38 g, histidinum 2.04 g, prolinum 2.89 g, serinum 2.13 g, tyrosinum 0.17 g, mineralia: natrium 35 mmol, kalium 30 mmol, magnesium 2.5 mmol, acetat 70 mmol, chloridum 40 mmol, hydrogenophosphas 15 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem.
 II) Glucoselösung mit Calcium: glucosum anhydricum 150 g ut glucosum monohydricum, calcium 2.3 mmol ut calcii chloridum dihydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem.
 I) et II) corresp. solutio reconstituta 1000 ml corresp. 3220 kJ, aminoacida 42.53 g/l, carbohydrata 150 g/l.
- 05 I) Aminosäurenlösung mit Elektrolyte: aminoacida: isoleucinum 3 g, leucinum 3.65 g, lysinum anhydricum 2.9 g ut lysini hydrochloridum, methioninum 2 g, phenylalaninum 2.8 g, threoninum 2.1 g, tryptophanum 0.9 g, valinum 2.9 g, alaninum 10.35 g, argininum 5.75 g, glycinum 5.15 g, histidinum 2.4 g, prolinum 3.4 g, serinum 2.5 g, tyrosinum 0.2 g, mineralia: natrium 35 mmol, kalium 30 mmol, magnesium 2.5 mmol, acetat 75 mmol, chloridum 40 mmol, hydrogenophosphas 15 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem.
 II) Glucoselösung mit Calcium: glucosum anhydricum 175 g ut glucosum monohydricum, calcium 2.3 mmol ut calcii chloridum dihydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem.
 I) et II) corresp. solutio reconstituta 1000 ml corresp. 3760 kJ, aminoacida 50.0 g/l, carbohydrata 175 g/l.
- Anwendung Parenterale Ernährung
 Bemerkung Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02. Oktober 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung und Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland)
 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt
 * Gültig bis 01.10.2017

01 Clobex, Shampoo

Galderma SA, Zugerstrasse 8, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 57650	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.1.	08.03.2012
Zusammensetzung	01	clobetasoli-17 propionas 0.5 mg, detergentia, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Psoriasis und hartnäckige Ekzeme der Kopfhaut	
Packung/en	01	001 60 ml	B
		002 125 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13. September 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		12.09.2017	

01 Co-Ramipril Sandoz 2.5/12.5, Tabletten**02 Co-Ramipril Sandoz 5/25, Tabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 57381	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	06.03.2012
Zusammensetzung	01	ramiprilum 2.5 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
	02	ramiprilum 5 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	002 20 Tablette(n)	B
		004 100 Tablette(n)	B
	02	006 20 Tablette(n)	B
		008 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.08.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		01.08.2017	

01 Decoderm bivalent, Crème

Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: 50912	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.2.	21.03.2012
Zusammensetzung	01	fluprednideni-21 acetat 1 mg, miconazoli nitrat 20 mg, propylen-glycolum, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche Dermatomykosen	
Packung/en	01	019 20 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. April 2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.11.2017	

01 Desomedin, Nasenspray

Bausch & Lomb Swiss AG, Gotthardstrasse 2, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 53748	Abgabekategorie: C	Index: 12.02.52	08.03.2012
Zusammensetzung	01	hexamidini diisetionas 1 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Lokale Behandlung von Entzündungen der Nasenschleimhaut	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		15.07.2017	

01 Dexamecortine 0,5 mg, comprimés**02 Dexamecortine 1 mg, comprimés**

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

N° d'AMM: 31795	Catégorie de remise: B	Index: 07.07.26	01.03.2012
Composition	01	dexamethasonum 0.5 mg, excipients pro compresso.	
	02	dexamethasonum 1 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Thérapie glucocorticostéroïdienne	
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 20.07.2007 (prolongation du certificat d'autorisation)	
		autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
* Valable jusqu'au		19.07.2017	

01 Diclofenac rapid Helvepharm 50mg, Filmtabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 58164	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	27.03.2012
Zusammensetzung	01	diclofenacum kalicum 50 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumatikum, Antiphlogistikum, Analgetikum	
Packung/en	01	004	10 Tablette(n) B
		005	20 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16. Mai 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.07.2017	

01 Dolivaxil, dose-granules homéopathiques

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

N° d'AMM: 55506	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	27.03.2012
Composition	01	influenzinum C9 0.01 ml ex vaccinum influenzae inactivatum ex virorum fragmentis praeparatum, excipiens ad globulos pro 1 g.	
Indication		Etats grippaux	
Conditionnements	01	048	4 x 1 dose(s) D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 23.8.2007 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		22.08.2017	

01 Doloarthrosenex sine Heparino, Spray

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 44788	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	27.03.2012
Zusammensetzung	01	hydroxyethylis salicylas 125 mg, dextrocamphora 10 mg, aromatica, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Schmerz- und Rheumamittel	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 9. November 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		08.11.2017	

04 Ecomucyl Sandoz 600, Granulat mit Orangen-Aroma**05 Ecomucyl Sandoz 100, Granulat mit Orangen-Aroma****06 Ecomucyl Sandoz 200, Granulat mit Orangen-Aroma**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 47920	Abgabekategorie: B/D	Index: 03.02.0.	07.03.2012
* Zusammensetzung	04	acetylcysteinum 600 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, antiox.: E 320, excipiens ad granulatum pro charta.	
	05	acetylcysteinum 100 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, antiox.: E 320, excipiens ad granulatum pro charta.	
	06	acetylcysteinum 200 mg, arom.: saccharinum natricum et alia antiox.: E 320, excipiens ad granulatum pro charta.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	04	090 10 Beutel	D
		091 100 (2 x 50) Beutel	B
	05	092 30 Beutel	D
	06	093 30 Beutel	D
		094 100 (2 x 50) Beutel	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 8.9.2011 (Änderung Zusammensetzung)	
Gültig bis		14.02.2017	

02 Ecomucyl 300, Injektionslösung

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 50652	Abgabekategorie: B	Index: 03.02.0.	21.03.2012
Zusammensetzung	02	acetylcysteinum 300 mg, dinatrii edetas, antiox.: E 300 37.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 3 ml.	
Anwendung		Mukolytikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 8.12.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		21.08.2017	

01 Entocort Enema, Klistier

AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 52042	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	22.03.2012
Zusammensetzung	01	I) dispergierbare Tablette: budesonidum 2.3 mg, color.: E 106, excipiens pro compresso. II) Vehikel: conserv.: E 216, E 218, excipiens ad solutionem pro 115 ml. I) et II) corresp. budesonidum 2 mg in suspensione recenter reconstituta 100 ml.	
Anwendung		Colitis ulcerosa	
Packung/en	01	011 1 Kombipackung(en)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.09.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.09.2017	

02 Ephynal, Kapseln

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 47382	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.3.	02.03.2012
* Zusammensetzung	02	int-rac-alfa-tocopherylis acetat 300 mg. Materia capsulae: arom.: vanillinum, color.: E 141, excipients pro capsula.	
Anwendung		Vitamin E-Präparat	
Packung/en	02	026	100 Kapsel(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.08.2011 (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		04.12.2016	

01 Evit 800, Kapseln

Vita Health Care AG, 3177 Laupen BE

Zul.-Nr.: 55557	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.3.	21.03.2012
Zusammensetzung	01	(+)-alfa-tocopherolum 536.8 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Vitamin-E Präparat	
Packung/en	01	012	50 Kapsel(n) D
		014	100 Kapsel(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. Juli 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.07.2017	

01 Flamon-120 retard, Opticaps

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 49419	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.1.	28.03.2012
Zusammensetzung	01	verapamili hydrochloridum 120 mg, color.: E 127, E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Packung/en	01	015	20 Kapsel(n) B
		023	100 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.10.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.10.2017	

01 Flam-X Lotio, Emulsion

Axapharm AG, Zugerstrasse 8A, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 58312	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	27.03.2012
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 10 mg, sojae oleum *, excipients ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Perkutanes Antiphlogistikum	
Packung/en	01	001	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13. Juni 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) * aus gentechnisch veränderten Sojabohnen hergestellt	
* Gültig bis		12.06.2017	

01 Flexbumin 200 g/l, Infusionslösung

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 705	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	01.03.2012
Zusammensetzung	01	albuminum humanum 200 g, acetyltryptophanum racemicum natri-cum, natrii caprylas, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 l.	
Anwendung		Wiederherstellung und Erhaltung des Kreislaufvolumens, wenn ein Volumendefizit festgestellt wurde und die Verwendung eines Kolloids angezeigt ist	
* Packung/en	01	001 1x50 ml 002 24x50 ml 011 1x100 ml 012 12x100 ml	B B B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2011 (Widerruf der Sequenz 02 Flexbumin 250 g/l, Infusionslösung)	
Gültig bis		04.03.2017	

01 Human Albumin 50g/l Baxter, Infusionslösung**02 Human Albumin 200g/l Baxter, Infusionslösung**

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 57939	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	22.03.2012
Zusammensetzung	01	albuminum humanum 50 g, natrii caprylas, N1-acetyl-l-tryptophanum natricum, natrii chloridum, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 l.	
	02	albuminum humanum 200 g, natrii caprylas, N1-acetyl-l-tryptophanum natricum, natrii chloridum, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 l.	
Anwendung		Wiederherstellung und Erhaltung des Kreislaufvolumens, wenn ein Volumendefizit festgestellt wurde und die Verwendung eines Kolloids angezeigt ist	
Packung/en	01	001 250 ml Flasche(n) 002 500 ml Flasche(n)	B B
	02	011 50 ml Flasche(n) 012 100 ml Flasche(n)	B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.01.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		24.07.2017	

01 Hyperlipen, capsules

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

Zul.-Nr.: 44860	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	02.03.2012
Zusammensetzung	01	ciprofibratum 100 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Hypolipémiant	
Packung/en	01	015 30 Kapsel(n) 023 90 Kapsel(n)	B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.08.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		13.08.2017	

03 Ibuscent, compresse effervescenti

Alpex Pharma SA, Via Cantonale, 6805 Mezzovico

N° d'AMM: 50474	Categoria di dispensazione: D	Index: 07.10.1.	13.03.2012
------------------------	--------------------------------------	-----------------	------------

Composizione	03	ibuprofenum 200 mg, aromatica, saccharinum natricum, aspartamum, conserv.: E 211, excipients pro compresso.
Indicazione		Antiflogistico, Analgesico, Antipiretico
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 01.07.2009 (trasformazione tipo di omologazione, autorizzato unicamente per il commercio all'estero) autorizzato unicamente per il commercio all'estero
Valevole fino al		30.06.2014

02 Imipenem-Cilastatin Fresenius 500 mg/500 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW

Zul.-Nr.: 62053	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	15.03.2012
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung	02	Praeparatio sicca: imipenemum anhydricum 500 mg ut imipenemum monohydricum, cilastatinum 500 mg ut cilastatinum natricum, natrii hydrogenocarbonas, pro vitro.
Anwendung		Infektionskrankheiten
* Packung/en	02	001 10 x 20 ml Durchstechflasche(n) A 002 10 x 100 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.11.2011 (neue Primärverpackung: Infusionsflasche) Zulassung gemäss Art 13 HMG (SR 812.21)
Gültig bis		02.11.2016

01 Imipenem-Cilastatin Sandoz 500/500, Infusionspräparat

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 58472	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	08.03.2012
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: imipenemum anhydricum 500 mg ut imipenemum monohydricum, cilastatinum 500 mg ut cilastatinum natricum, natrii hydrogenocarbonas, pro vitro.
Anwendung		Infektionskrankheiten
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.10.2011 (Übertragung der Zulassung, früher: Hospira Schweiz GmbH, Zug und Änderung der Präparatebezeichnung, früher: Imipenem-Cilastatin Hospira, Infusionspräparat) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt
Gültig bis		01.03.2015

02 Insulin Lilly Humalog cartouches 3,0 ml, solution injectable

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

N° d'AMM: 53553	Catégorie de remise: B	Index: 07.06.1.	08.03.2012
Composition	02	insulinum lisprum 100 U.I., glycerolum, zincum, natrii phosphates, conserv.: metacresolum 3.15 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Diabetes mellitus	
Conditionnements	02	036 5 x 3,0 ml	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 25 septembre 2007 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		24.09.2017	

01 Insulin Lilly Humalog Flacon, solution injectable

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

N° d'AMM: 53290	Catégorie de remise: B	Index: 07.06.1.	08.03.2012
Composition	01	insulinum lisprum 100 U.I., glycerolum, zincum, natrii phosphates, conserv.: metacresolum 3.15 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Diabetes mellitus	
Conditionnements	01	019 1 x 10 ml flacon(s)	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 25 septembre 2007 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		24.09.2017	

02 Insulin Lilly Huminsulin Basal cartouches 3,0 ml, suspension injectable

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

N° d'AMM: 51750	Catégorie de remise: B	Index: 07.06.1.	08.03.2012
Composition	02	insulinum humanum ADNr isophanum 100 U.I., glycerolum, protamini sulfas, natrii phosphates, zincum, conserv.: metacresolum 1.6 mg, phenolum 0.65 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Indication		Diabetes mellitus	
Conditionnements	02	039 5 x 3,0 ml	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 5 novembre 2007 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		04.11.2017	

01 Insulin Lilly Huminsulin Basal Huminsulinpen seringues pré-remplies, suspension injectable

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

N° d'AMM: 54337	Catégorie de remise: B	Index: 07.06.1.	08.03.2012
Composition	01	insulinum humanum ADNr isophanum 100 U.I., glycerolum, protamini sulfas, natrii phosphates, zincum, conserv.: metacresolum 1.6 mg, phenolum 0.65 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Indication		Diabetes mellitus	
Conditionnements	01	027 5 x 3,0 ml	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 5 novembre 2007 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		04.11.2017	

- 01 Irinotecan Labatec 40 mg/2 ml, solution à diluer pour perfusion
 02 Irinotecan Labatec 100 mg/5 ml, solution à diluer pour perfusion
 03 Irinotecan Labatec 300 mg/15 ml, solution à diluer pour perfusion
 Labatec Pharma SA, 31, rue du Cardinal-Journet, 1217 Meyrin

N° d'AMM: 59284	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.1.	15.03.2012
Composition	01	irinotecani hydrochloridum trihydricum 40 mg, sorbitolum, acidum lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	irinotecani hydrochloridum trihydricum 100 mg, sorbitolum, acidum lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	03	irinotecani hydrochloridum trihydricum 300 mg, sorbitolum, acidum lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 15 ml.	
Indication		Cytostatique	
* Conditionnements	01	001	1 flacon(s) A
	02	002	1 flacon(s) A
	03	003	1 flacon(s) A
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 04.12.2009 (autorisation du nouveau dosage 300 mg/15 ml)	
Valable jusqu'au		03.12.2014	

01 Iscador A 0,01 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 02 Iscador A 0,1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 03 Iscador A 1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 04 Iscador A 10 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 05 Iscador A 20 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 56830	Abgabekategorie: A	Index: 20.02.0.	09.03.2012
Zusammensetzung	01	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (abietis) recens 0.01 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (abietis) recens 0.1 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (abietis) recens 1 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (abietis) recens 10 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	05	extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (abietis) recens 20 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zusatzbehandlung bei malignen Erkrankungen	
Packung/en	01	001 7 Ampulle(n)	A
		011 14 Ampulle(n)	A
	02	003 7 Ampulle(n)	A
		013 14 Ampulle(n)	A
	03	005 7 Ampulle(n)	A
		015 14 Ampulle(n)	A
	04	007 7 Ampulle(n)	A
	05	009 7 Ampulle(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.5.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		09.05.2017	

- 01 Iscador P 0,0001 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 02 Iscador P 0,001 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 03 Iscador P 0,01 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 04 Iscador P 0,1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 05 Iscador P 1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 06 Iscador P 10 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 07 Iscador P 20 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 23 Iscador P c Hg 0,01 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 24 Iscador P c Hg 0,1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 25 Iscador P c Hg 1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 26 Iscador P c Hg 10 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 27 Iscador P c Hg 20 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 56831	Abgabekategorie: A	Index: 20.02.0.	09.03.2012
Zusammensetzung	01	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.0005 mg ex viscum album (pini) recens 0.0001 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.005 mg ex viscum album (pini) recens 0.001 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (pini) recens 0.01 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (pini) recens 0.1 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	05	extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (pini) recens 1 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	06	extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (pini) recens 10 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	07	extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (pini) recens 20 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	23	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (pini) recens 0.01 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	24	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (pini) recens 0.1 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	25	extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (pini) recens 1 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	26	extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (pini) recens 10 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	27	extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (pini) recens 20 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	

Anwendung Packung/en		Zusatzbehandlung bei malignen Erkrankungen	
01	002	7 Ampulle(n)	A
02	004	7 Ampulle(n)	A
	104	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
03	006	7 Ampulle(n)	A
	062	14 Ampulle(n) Serienpackung 0	A
	106	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
04	008	7 Ampulle(n)	A
	064	14 Ampulle(n) Serienpackung I	A
	108	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
05	010	7 Ampulle(n)	A
	066	14 Ampulle(n) Serienpackung II	A
	110	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
06	012	7 Ampulle(n)	A
	112	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
07	014	7 Ampulle(n)	A
	114	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
23	040	7 Ampulle(n)	A
	068	14 Ampulle(n) Serienpackung 0	A
24	042	7 Ampulle(n)	A
	070	14 Ampulle(n) Serienpackung I	A
	142	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
25	044	7 Ampulle(n)	A
	072	14 Ampulle(n) Serienpackung II	A
	144	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
26	046	7 Ampulle(n)	A
	146	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
27	048	7 Ampulle(n)	A
	148	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.5.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		09.05.2017	

- 01 Iscador Qu 0,0001 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 02 Iscador Qu 0,001 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 03 Iscador Qu 0,01 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 04 Iscador Qu 0,1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 05 Iscador Qu 1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 06 Iscador Qu 10 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 07 Iscador Qu 20 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 23 Iscador Qu c Ag 0,01 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 24 Iscador Qu c Ag 0,1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 25 Iscador Qu c Ag 1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 26 Iscador Qu c Ag 10 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 27 Iscador Qu c Ag 20 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 33 Iscador Qu c Cu 0,01 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 34 Iscador Qu c Cu 0,1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 35 Iscador Qu c Cu 1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 36 Iscador Qu c Cu 10 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 37 Iscador Qu c Cu 20 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 43 Iscador Qu c Hg 0,01 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 44 Iscador Qu c Hg 0,1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 45 Iscador Qu c Hg 1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 46 Iscador Qu c Hg 10 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 47 Iscador Qu c Hg 20 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 60 Iscador Qu 1 mg spezifiziert, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 61 Iscador Qu 2 mg spezifiziert, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 62 Iscador Qu 5 mg spezifiziert, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
- Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: **56833** Abgabekategorie: **A** Index: 20.02.0. 09.03.2012

Zusammensetzung		
	01	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.0005 mg ex viscum album (quercus) recens 0.0001 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	02	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.005 mg ex viscum album (quercus) recens 0.001 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	03	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (quercus) recens 0.01 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	04	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (quercus) recens 0.1 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	05	extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (quercus) recens 1 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	06	extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (quercus) recens 10 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	07	extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (quercus) recens 20 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	23	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (quercus) recens 0.01 mg, natrii chloridum, argenti carbonas (0.1 ug pro 100 mg herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	24	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (quercus) recens 0.1 mg, natrii chloridum, argenti carbonas (0.1 ug pro 100 mg herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.

- 25 extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (quercus) recens 1 mg, natrii chloridum, argenti carbonas (0.1 ug pro 100 mg herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 26 extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (quercus) recens 10 mg, natrii chloridum, argenti carbonas (0.1 ug pro 100 mg herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 27 extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (quercus) recens 20 mg, natrii chloridum, argenti carbonas (0.1 ug pro 100 mg herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 33 extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (quercus) recens 0.01 mg, natrii chloridum, cupri carbonas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 34 extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (quercus) recens 0.1 mg, natrii chloridum, cupri carbonas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 35 extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (quercus) recens 1 mg, natrii chloridum, cupri carbonas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 36 extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (quercus) recens 10 mg, natrii chloridum, cupri carbonas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 37 extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (quercus) recens 20 mg, natrii chloridum, cupri carbonas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 43 extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (quercus) recens 0.01 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 44 extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (quercus) recens 0.1 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 45 extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (quercus) recens 1 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 46 extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (quercus) recens 10 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 47 extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (quercus) recens 20 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 60 extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (quercus) recens 1 mg corresp., lectina e visco 75 ng, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 61 extractum aquosum liquidum fermentatum 10 mg ex viscum album (quercus) recens 2 mg corresp., lectina e visco 150 ng, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 62 extractum aquosum liquidum fermentatum 25 mg ex viscum album (quercus) recens 5 mg corresp., lectina e visco 375 ng, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.

Anwendung Packung/en		Zusatzbehandlung bei malignen Erkrankungen		
	01	002	7 Ampulle(n)	A
	02	004	7 Ampulle(n)	A
	03	006	7 Ampulle(n)	A
		062	14 Ampulle(n) Serienpackung 0	A
		106	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
	04	008	7 Ampulle(n)	A
		064	14 Ampulle(n) Serienpackung I	A
		108	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
	05	010	7 Ampulle(n)	A
		066	14 Ampulle(n) Serienpackung II	A
		110	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
	06	012	7 Ampulle(n)	A
		112	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
	07	014	7 Ampulle(n)	A
	23	020	7 Ampulle(n)	A
		068	14 Ampulle(n) Serienpackung 0	A
	24	022	7 Ampulle(n)	A
		070	14 Ampulle(n) Serienpackung I	A
		122	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
	25	024	7 Ampulle(n)	A
		072	14 Ampulle(n) Serienpackung II	A
		124	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
	26	026	7 Ampulle(n)	A
	27	028	7 Ampulle(n)	A
	33	030	7 Ampulle(n)	A
		074	14 Ampulle(n) Serienpackung 0	A
	34	032	7 Ampulle(n)	A
		076	14 Ampulle(n) Serienpackung I	A
	35	034	7 Ampulle(n)	A
		078	14 Ampulle(n) Serienpackung II	A
	36	036	7 Ampulle(n)	A
	37	038	7 Ampulle(n)	A
	43	040	7 Ampulle(n)	A
		080	14 Ampulle(n) Serienpackung 0	A
	44	042	7 Ampulle(n)	A
		082	14 Ampulle(n) Serienpackung I	A
	45	044	7 Ampulle(n)	A
		084	14 Ampulle(n) Serienpackung II	A
		144	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
	46	046	7 Ampulle(n)	A
	47	048	7 Ampulle(n)	A
	60	050	7 Ampulle(n)	A
		150	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
	61	052	7 Ampulle(n)	A
		152	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
	62	054	7 Ampulle(n)	A

Bemerkung	154	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.5.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	09.05.2017		
01 Iscador U c Hg 0,01 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel			
02 Iscador U c Hg 0,1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel			
03 Iscador U c Hg 1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel			
04 Iscador U c Hg 10 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel			
05 Iscador U c Hg 20 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel			
Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim			
Zul.-Nr.: 56832	Abgabekategorie: A	Index: 20.02.0.	09.03.2012
Zusammensetzung	01	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (ulmi) recens 0.01 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (ulmi) recens 0.1 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (ulmi) recens 1 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (ulmi) recens 10 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	05	extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (ulmi) recens 20 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung	Zusatzbehandlung bei malignen Erkrankungen		
Packung/en	01	001 7 Ampulle(n)	A
		011 14 Ampulle(n) Serienpackung 0	A
	02	003 7 Ampulle(n)	A
		013 14 Ampulle(n) Serienpackung I	A
	03	005 7 Ampulle(n)	A
		015 14 Ampulle(n) Serienpackung II	A
	04	007 7 Ampulle(n)	A
	05	009 7 Ampulle(n)	A
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.5.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	09.05.2017		

01 Isländisch-Moos-Tabletten

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

Zul.-Nr.: 17302	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	16.03.2012
Zusammensetzung	01	lichen islandici extractum 2.5 mg, liquiritiae succus 19.8 mg, saccharum, aromatica, excipiens pro pastillo.	
Anwendung	Bei Husten, Heiserkeit und Rachenkatarrh		
Packung/en	01	019 190 g	E
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.03.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	18.03.2017		

02 Ivemend 150 mg, Infusionspräparat

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

Zul.-Nr.: 57913	Abgabekategorie: B	Index: 01.09.0.	21.03.2012
Zusammensetzung	02	Praeparatio cryodesiccata: fosaprepitantum 150 mg ut dimeglumini fosaprepitantum, dinatrii edetas, polysorbatum 80, lactosum anhydricum, pro vitro.	
Anwendung		Antiemetikum	
* Packung/en	02	003	1 Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2011 (Widerruf der Sequenz 01)	
Gültig bis		02.07.2013	

01 Kamillosan, Salbe

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 52562	Abgabekategorie: D	Index: 10.08.0.	14.03.2012
Zusammensetzung	01	matricariae extractum ethanolicum siccum 3.9-4.7 mg corresp. levomenolum 70 µg, DER: 10.3-14.3:1, adeps lanae, arom. 1.5 mg: ethylvanillinum et alia, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
* Anwendung		Bei kleineren Hautschäden, Verletzungen, besonders bei trockenen Hautschädigungen	
Packung/en	01	031	100 g D
		058	40 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22. November 2010 (Änderung Anwendungsgebiet, früher: Bei kleineren Hautschäden, Verletzungen)	
Gültig bis		30.10.2015	

01 Kapanol 20 mg, Retardkapseln**02 Kapanol 50 mg, Retardkapseln****03 Kapanol 100 mg, Retardkapseln**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 53842	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	21.03.2012
Zusammensetzung	01	morphini sulfas pentahydricus 20 mg corresp. morphinum 15.04 mg, excipiens pro capsula.	
	02	morphini sulfas pentahydricus 50 mg corresp. morphinum 37.6 mg, excipiens pro capsula.	
	03	morphini sulfas pentahydricus 100 mg corresp. morphinum 75.2 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	038	60 Kapsel(n) A
	02	054	60 Kapsel(n) A
	03	070	60 Kapsel(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29. August 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
* Gültig bis		28.08.2017	

01 Kinzal 40 mg, Tabletten**02 Kinzal 80 mg, Tabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 56316	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	06.03.2012
Zusammensetzung	01	telmisartanum 40 mg, excipients pro compresso.	
	02	telmisartanum 80 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	021	28 Tablette(n) B
		023	98 Tablette(n) B
	02	025	28 Tablette(n) B
		027	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 8. Oktober 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.10.2017	

02 Kinzalplus 80/12,5 mg, Tabletten**03 Kinzalplus 80/25 mg, Tabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 56315	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	20.03.2012
Zusammensetzung	02	telmisartanum 80 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
	03	telmisartanum 80 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	02	042	28 Tablette(n) B
		044	98 Tablette(n) B
	03	050	28 Tablette(n) B
		052	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.09.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.10.2017	

01 Lamotrigin Desitin 25 mg, Tabletten
 02 Lamotrigin Desitin 50 mg, Tabletten
 03 Lamotrigin Desitin 100 mg, Tabletten
 04 Lamotrigin Desitin 200 mg, Tabletten
 Desitin Pharma GmbH, Hammerstrasse 47, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 57437	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	16.03.2012
Zusammensetzung	01	lamotriginum 25 mg, excipients pro compresso.	
	02	lamotriginum 50 mg, excipients pro compresso.	
	03	lamotriginum 100 mg, excipients pro compresso.	
	04	lamotriginum 200 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antiepilepticum, Prävention von depressiven Episoden bei Patienten mit bipolaren Störungen	
Packung/en	01	004 50 Tablette(n)	B
	02	014 50 Tablette(n)	B
	03	024 50 Tablette(n)	B
		028 100 Tablette(n)	B
	04	034 50 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.05.2017	

01 Lamotrigin Pfizer 5 mg, Tabletten (suspendierbar/kaubar)
 02 Lamotrigin Pfizer 25 mg, Tabletten (suspendierbar/kaubar)
 03 Lamotrigin Pfizer 50 mg, Tabletten (suspendierbar/kaubar)
 04 Lamotrigin Pfizer 100 mg, Tabletten (suspendierbar/kaubar)
 05 Lamotrigin Pfizer 200 mg, Tabletten (suspendierbar/kaubar)
 Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 61465	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	15.03.2012
Zusammensetzung	01	lamotriginum 5 mg, arom.: vanillinum et alia, color.: E 150d, excipients pro compresso.	
	02	lamotriginum 25 mg, arom.: vanillinum et alia, color.: E 150d, excipients pro compresso.	
	03	lamotriginum 50 mg, arom.: vanillinum et alia, color.: E 150d, excipients pro compresso.	
	04	lamotriginum 100 mg, arom.: vanillinum et alia, color.: E 150d, excipients pro compresso.	
	05	lamotriginum 200 mg, arom.: vanillinum et alia, color.: E 150d, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antiepilepticum, Prävention von depressiven Episoden bei Patienten mit bipolaren Störungen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2011 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		26.10.2016	

01 Lantus SoloStar (Stylo prérempli), solution injectable

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

N° d'AMM: 58044	Catégorie de remise: B	Index: 07.06.1.	20.03.2012
Composition	01	insulinum glarginum 3.64 mg corresp. insulinum glarginum 100 U., zincum, glycerolum (85 per centum), natrii chloridum, conserv.: metacresolum 2.7 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Diabetes mellitus	
Conditionnements	01	001	5 x 3 ml B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 6 juillet 2007 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		05.07.2017	

01 Lavasept, Konzentrat**02 Lavasept, gebrauchsfertige Verdünnung**

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 50445	Abgabekategorie: B	Index: 10.09.1.	20.03.2012
Zusammensetzung	01	polihexanidum 200 mg, macrogolum 4000, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	polihexanidum 400 µg, macrogolum 4000, natrium, kalium, calcium, chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Lokales Antiseptikum	
Packung/en	01	070	1 x 100 ml B
		089	5 x 2 ml B
	02	097	100 ml B
		100	250 ml B
		119	500 ml B
		127	1000 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 7. Juni 2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		12.09.2017	

01 Ledermix, Paste**02 Ledermix, Paste, Zementpulver mit Eugenol-Lösungen**

CPS Cito Pharma Services GmbH, Forchstrasse 4b, 8610 Uster

Zul.-Nr.: 29621	Abgabekategorie: A	Index: 13.06.0.	29.03.2012
Zusammensetzung	01	demecloxylinum calcicum 30.2 mg, triamcinoloni acetonidum 10 mg, macrogolum 400, antiox.: E 221, excipiens ad pastam pro 1 g.	
	02	I) Paste: demecloxylinum calcicum 30.2 mg, triamcinoloni acetonidum 10 mg, macrogolum 400, antiox.: E 221, excipiens ad pastam pro 1 g. II) Zementpulver: demecloxylini hydrochloridum 20 mg, triamcinoloni acetonidum 6.7 mg, excipiens ad pulverem pro 1 g. III) Eugenol-Lösung N: eugenolum 850 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g. IV) Eugenol-Lösung S: eugenolum 850 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Pulpitis, Periodontitis	
Packung/en	01	012	5 g A
	02	020	1 Kombipackung(en) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		04.10.2017	

01 Ledermix, Zementpulver

CPS Cito Pharma Services GmbH, Forchstrasse 4b, 8610 Uster

Zul.-Nr.: 41726	Abgabekategorie: A	Index: 13.06.0.	29.03.2012
Zusammensetzung	01	demecloxylini hydrochloridum 20 mg, triamcinoloni acetonidum 6.7 mg, excipiens ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		Pulpitis, Peridontitis	
Packung/en	01	016	5 g A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		04.10.2017	

01 Ledermix, Zementpulver mit Eugenol-Lösungen

CPS Cito Pharma Services GmbH, Forchstrasse 4b, 8610 Uster

Zul.-Nr.: 30480	Abgabekategorie: A	Index: 13.06.0.	29.03.2012
Zusammensetzung	01	I) Zementpulver: demecloxylini hydrochloridum 20 mg, triamcinoloni acetonidum 6.7 mg, excipiens ad pulverem pro 1 g. II) Eugenol-Lösung N: eugenolum 850 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g. III) Eugenol-Lösung S: eugenolum 850 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Pulpitis, Peridontitis	
Packung/en	01	015	1 Kombipackung(en) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		04.10.2017	

02 Legalon SIL, Injektionspräparat

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: 48080	Abgabekategorie: A	Index: 15.01.0.	09.03.2012
Zusammensetzung	02	Praeparatio cryodesiccata: silibininum 350 mg ut silibinini-C2',3 bis-hydrogenosuccinas dinatricus, inulinum pro vitro.	
Anwendung		Leberintoxikation durch Knollenblätterpilze	
* Packung/en	02	030	4 Durchstechflasche(n) A
		031	4 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.06.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung, neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: 50 ml)	
Gültig bis		13.06.2017	

02 Liquitears, Augentropfen

Allergan AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 34054	Abgabekategorie: D	Index: 11.08.2.	01.03.2012
Zusammensetzung	02	poly(alcohol vinylicus) 14 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Tränenflüssigkeits-Ersatz	
Packung/en	02	037	10 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.09.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.09.2017	

01 Lomudal sans FCKW, nébuliseur

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

N° d'AMM: 55741	Catégorie de remise: B	Index: 03.04.5.	22.03.2012
Composition	01	natrii cromoglicas 1 mg pro dosi, excipiens et propellentia ad aerosolum. doses pro vase 200.	
Indication		Asthme	
Conditionnements	01	002	200 inhalations B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 13.08.2007 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		12.08.2017	

01 Lorazepam Pfizer Expidet 1 mg, Schmelztabletten**02 Lorazepam Pfizer Expidet 2.5 mg, Schmelztabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 62239	Abgabekategorie: B	Index: 01.04.1.	06.03.2012
Zusammensetzung	01	lorazepamum 1 mg, excipiens pro compresso.	
	02	lorazepamum 2.5 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Anxiolyticum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.08.2011 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe.	
Gültig bis		21.08.2016	

01 Lorazepam Pfizer Injektion 4 mg/ml, Injektionslösung

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 62240	Abgabekategorie: B	Index: 01.04.1.	06.03.2012
Zusammensetzung	01	lorazepamum 4 mg, macrogolum 400, conserv.: alcohol benzylicus 21 mg, propylenglycolum q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Anxiolyticum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.08.2011 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe.	
Gültig bis		21.08.2016	

01 Lorazepam Pfizer 1 mg, Tabletten**02 Lorazepam Pfizer 2.5 mg, Tabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 62238	Abgabekategorie: B	Index: 01.04.1.	06.03.2012
Zusammensetzung	01	lorazepamum 1 mg, excipients pro compresso.	
	02	lorazepamum 2.5 mg, color.: E 104, excipients pro compresso.	
Anwendung		Anxiolyticum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.08.2011 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe.	
Gültig bis		21.08.2016	

01 Losaxa HCT 50 mg/12.5 mg, Filmtabletten**02 Losaxa HCT 100 mg/25 mg, Filmtabletten**

Axapharm AG, Zugerstrasse 8A, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 61012	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	19.03.2012
Zusammensetzung	01	losartanum kalicum 50 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	losartanum kalicum 100 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Angiotensin-II-Antagonist/Diuretikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.11.2010 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland: Aenderung Präparatename früher: Losartan HCT Axapharm) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		28.11.2015	

01 M Classic Eucalyptus Gummipastillen

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

Zul.-Nr.: 23326	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	16.03.2012
Zusammensetzung	01	eucalypti aetheroleum 7 mg, saccharum, aromatica, color.: E 131, excipients pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten, Heiserkeit und Rachenkatarrh	
Packung/en	01	028	160 g E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.03.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.03.2017	

01 MabThera 100 mg/10 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**02 MabThera 500 mg/50 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: 54378	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	29.03.2012
Zusammensetzung	01	rituximabum 100 mg, natrii citras dihydricus, polysorbatum 80 *, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	02	rituximabum 500 mg, natrii citras dihydricus, polysorbatum 80 *, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Non-Hodgkin-Lymphom, Rheumatoide Arthritis, ANCA-assoziierte Vasculitis	
Packung/en	01	017	2 Durchstechflasche(n) A
	02	025	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung			
* Gültig bis		10.09.2016	

01 Malvéol, émulsion

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

N° d'AMM: 11275	Catégorie de remise: D	Index: 12.03.2.	26.03.2012
Composition	01	acidum salicylicum 4 mg, malvae folii mucilago 335 mg, althaeae folii mucilago 335 mg, menthae piperitae aetheroleum 4.5 mg, arom.: saccharinum natricum et vanillinum et alia, excipients ad emulsionem pro 1 g.	
Indication		Affections de la gorge et de la bouche	
Conditionnements	01	028	100 ml D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 12.11.2007 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		11.11.2017	

01 Microklist, Klysma

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 29869	Abgabekategorie: D	Index: 04.08.2.	29.03.2012
Zusammensetzung	01	sodium lauryl sulfoacetate 9 mg, natrii citras dihydricus 90 mg, sorbitolum 625 mg, conserv.: E 200, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Laxans	
Packung/en	01	022	12 x 5 ml D
		049	4 x 5 ml D
		057	50 x 5 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.09.2017	

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

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

Zul.-Nr.: **57860** Abgabekategorie: **A** Index: 06.07.3. 30.03.2012

Zusammensetzung		
	01	methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta 50 µg, natrii sulfas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolium, poloxamerum 188, antiox. methioninum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.
	02	methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta 75 µg, natrii sulfas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolium, natrii phosphates, poloxamerum 188, antiox. methioninum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.
	03	methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta 100 µg, natrii sulfas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolium, poloxamerum 188, antiox. methioninum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.
	04	methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta 150 µg, natrii sulfas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolium, poloxamerum 188, antiox. methioninum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.
	05	methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta 200 µg, natrii sulfas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolium, poloxamerum 188, antiox. methioninum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.
	06	methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta 250 µg, natrii sulfas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolium, poloxamerum 188, antiox. methioninum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.
	10	methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta 30 µg, natrii sulfas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolium, poloxamerum 188, antiox. methioninum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.
	11	methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta 40 µg, natrii sulfas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolium, poloxamerum 188, antiox. methioninum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.
	12	methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta 60 µg, natrii sulfas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolium, poloxamerum 188, antiox. methioninum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.
	13	methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta 120 µg, natrii sulfas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolium, poloxamerum 188, antiox. methioninum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.

	14	methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta 360 µg, natrii sulfas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolium, poloxamerum 188, antiox. methioninum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml.		
Anwendung		Stimulierung der Erythropoese		
Packung/en	01	001	1 x 0.3 ml	A
	02	003	1 x 0.3 ml	A
	03	005	1 x 0.3 ml	A
	04	007	1 x 0.3 ml	A
	05	009	1 x 0.3 ml	A
	06	011	1 x 0.3 ml	A
	10	018	1 x 0.3 ml	A
	13	021	1 x 0.3 ml	A
	14	022	1 x 0.6 ml	A
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.07.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) 57860 11: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 57860 12: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt			
* Gültig bis	26.09.2017			

01 Mucoseptal, gélules

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

N° d'AMM: 48180	Catégorie de remise: D	Index: 03.02.0.	01.03.2012
Composition	01	carbocisteinum 375 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Indication		Mucolytique	
Conditionnements	01	019	30 capsule(s) D
Remarque	remplace l'attestation d'autorisation du 17.4.2007 (prolongation du certificat d'autorisation)		
* Valable jusqu'au	16.04.2017		

01 Muco-X 200, Tabletten

Axapharm AG, Zugerstrasse 8A, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 58417	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	01.03.2012
Zusammensetzung	01	acetylcysteinum 200 mg, arom.: aspartamum et alia, excipients pro compresso.	
Anwendung		Mucolytikum	
Packung/en	01	004	30 Tablette(n) D
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.6.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	13.06.2017		

01 Muco-X 600, Brausetabletten

Axapharm AG, Zugerstrasse 8A, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 58416	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	01.03.2012
Zusammensetzung	01	acetylcysteinum 600 mg, arom.: bergamottae aetheroleum, aspartamum et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Mucolytikum	
Packung/en	01	003	7 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.6.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		13.06.2017	

20 Mutagrip, Suspension zur Injektion

Sanofi Pasteur MSD AG, Gulmmatt, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 373	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	20.03.2012
Zusammensetzung	20	haemagglutininum influenzae A (H1N1) (Virus-Stamm A/California/7/2009 (H1N1)-like virus: Reass. virus NYMC X-179A) 15 µg, haemagglutininum influenzae A (H3N2) (Virus-Stamm A/Perth/16/2009 (H3N2)-like virus: Reass. virus NYMC X-187 from A/Victoria/210/2009) 15 µg, haemagglutininum influenzae B (Virus-Stamm B/Brisbane/60/2008) 15 µg. natrii chloridum, kalii chloridum, dinatrii phosphas dihydricus, kalii dihydrogenophosphas, residui: formaldehydum max. 100 µg, octoxinolum-9 max. 500 µg, ovalbuminum max. 0.05 µg, saccharum nihil, neomycinum nihil, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Influenza, ab dem vollendeten 6. Lebensmonat	
Packung/en	20	003	1 Fertigspritze à 0.5 ml B
		004	10 Fertigspritzen à 0.5 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29. Juli 2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		30.06.2017	

01 Myfortic 180 mg, magensaftresistente Filmtabletten**02 Myfortic 360 mg, magensaftresistente Filmtabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 56115	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	28.03.2012
Zusammensetzung	01	acidum mycophenolicum 180 mg ut natrii mycophenolas, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	02	acidum mycophenolicum 360 mg ut natrii mycophenolas, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Immunsuppressivum	
Packung/en	01	002	120 Tablette(n) B
	02	004	120 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.10.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.10.2017	

01 Naropin 0,2 %, Infusionslösung / Injektionslösung

02 Naropin 0,75 %, Injektionslösung

03 Naropin 1%, Injektionslösung

04 Naropin 0,5 %, Injektionslösung

AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 54015	Abgabekategorie: B	Index: 01.02.2.	02.03.2012
Zusammensetzung	01	ropivacaini hydrochloridum 2 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	ropivacaini hydrochloridum 7.5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	ropivacaini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	04	ropivacaini hydrochloridum 5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Lokalanästhetikum	
Packung/en	01	011	5 x 10 ml Duofit Twist-off Ampullen B
		038	5 x 20 ml Duofit Twist-off Ampullen B
		046	1 x 100 ml Polybag B
		054	1 x 200 ml Polybag B
		100	1 x 5 x 100 ml Polybag B
		119	1 x 5 x 200 ml Polybag B
	02	062	5 x 10 ml Duofit Twist-off Ampullen B
		070	5 x 20 ml Duofit Twist-off Ampullen B
	03	089	5 x 10 ml Duofit Twist-off Ampullen B
		097	5 x 20 ml Duofit Twist-off Ampullen B
	04	194	5 x 10 ml Duofit Twist-off Ampullen B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.07.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.07.2017	

01 Natrium chloratum Bichsel 0,9 %, Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 29800	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.2.	08.03.2012
Zusammensetzung	01	natrii chloridum 9 g corresp. natrium 154 mmol et chloridum 154 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Elektrolyttherapie	
Packung/en	01	014	250 ml PP-Flaschen B
		022	500 ml PP-Flaschen B
		030	1000 ml PP-Flaschen B
		049	2000 ml Cryovac-Beutel B
		057	100 ml PP-Flaschen B
		065	50 ml Vial B
		073	3000 ml Cryovac-Beutel B
		081	4000 in 5000 ml PVC-Beutel B
		103	4500 in 5000 ml PVC-Beutel B
		111	10 x 2 ml Ampullen B
		138	100 x 2 ml Ampullen B
		146	10 x 5 ml Ampullen B
		154	100 x 5 ml Ampullen B
		162	10 x 10 ml Ampullen B
		170	100 x 10 ml Ampullen B
		189	100 in 150 ml PP-Flaschen B
		197	250 ml Cryovac-Beutel B
		200	500 ml Cryovac-Beutel B
		219	1000 ml Cryovac-Beutel B
		227	250 ml PVC-Beutel B
		235	500 ml PVC-Beutel B
		243	1000 ml PVC-Beutel B
		251	2000 ml PVC-Beutel B
		278	3000 ml PVC-Beutel B
		286	50 ml in 100 ml Cryovac-Beutel B
		294	100 ml Cryovac-Beutel B
		308	20 ml Vial B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.11.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.11.2017	

01 Natriumchlorid + Glukose Bichsel 1:1, Infusionslösung**02 Natriumchlorid + Glukose Bichsel 1:2, Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: 29801	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.3.	08.03.2012
Zusammensetzung	01	natrium 77 mmol, chloridum 77 mmol, glucosum anhydricum 25 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	02	natrium 51 mmol, chloridum 51 mmol, glucosum anhydricum 33.3 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Flüssigkeits-, Elektrolyt- und Kohlenhydrate-Zufuhr	
Packung/en	01	010	500 ml PP-Flasche B
		029	1000 ml PP-Flasche B
		037	100 ml PP-Flasche B
		045	250 ml PP-Flasche B
		118	250 ml Cryovac-Beutel B
		126	500 ml Cryovac-Beutel B
		134	1000 ml Cryovac-Beutel B
		142	250 ml PVC-Beutel B
		150	500 ml PVC-Beutel B
		169	1000 ml PVC-Beutel B
	02	053	100 ml PP-Flasche B
		061	250 ml PP-Flasche B
		088	500 ml PP-Flasche B
		096	1000 ml PP-Flasche B
		177	250 ml Cryovac-Beutel B
		185	500 ml Cryovac-Beutel B
		193	1000 ml Cryovac-Beutel B
		215	250 ml PVC-Beutel B
		223	500 ml PVC-Beutel B
		231	1000 ml PVC-Beutel B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17. Dezember 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.12.2017	

02 Neurophyt, Tropfen

Lyron AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: 19492	Abgabekategorie: D	Index: 01.04.2.	12.03.2012
Zusammensetzung	02	extractum ethanolicum liquidum 0.92 g, ratio: 1:9.7 ex valerianae radix 71.9 mg et passiflorae herba 21.6 mg ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 55 % V/V, corresp. 35 guttae.	
Anwendung		Bei Nervosität, Einschlafschwierigkeiten	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 3.2.2012 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		09.07.2017	

01 Nifedipin Spirig 40 CR, Matrixtabletten

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 53998	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.1.	19.03.2012
Zusammensetzung	01	nifedipinum 40 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Packung/en	01	071	30 Tablette(n) B
		072	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.11.2011 (Änderung Präparatename, früher: Cardipin 40 CR, Matrixtabletten)	
Gültig bis		22.06.2016	

01 Nif-Ten, Kapseln

AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 48627	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	26.03.2012
Zusammensetzung	01	nifedipinum 20 mg, atenololum 50 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	013	30 Kapsel(n) B
		021	100 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.03.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.10.2017	

01 Nizoral, Crème

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 46100	Abgabekategorie: B	Index: 10.09.4.	20.03.2012
Zusammensetzung	01	ketoconazolum 20 mg, propylenglycolum, antiox.: E 221, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Hautmykosen	
Packung/en	01	018	30 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26. Oktober 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.10.2017	

01 Nizoral, Shampoo

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 49379	Abgabekategorie: B	Index: 10.09.4.	20.03.2012
Zusammensetzung	01	ketoconazolum 20 mg, detergentia, aromatica, color.: E 127, conserv.: imidazolidinyl-ureum, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	013	60 ml B
		021	100 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26. Oktober 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.10.2017	

01 No Gynex, crème

Interlabo Switzerland Sàrl, 42, rue Prévost-Martin, 1205 Genève

N° d'AMM: 44091	Catégorie de remise: D	Index: 09.02.2.	16.03.2012
Composition	01	benzalkonii chloridum 12 mg, aromatica, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Indication		Contraceptif local	
Conditionnements	01	047 72 g	D
		048 6 x 4.5 g	D
Remarque		Remplace l'attestation d'autorisation du 26.10.2009 (prolongation du certificat d'autorisation).	
* Valable jusqu'au		08.08.2017	

01 Nopil, Tabletten**02 Nopil forte, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 40204	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	06.03.2012
Zusammensetzung	01	sulfamethoxazolum 400 mg, trimethoprimum 80 mg, excipients pro compresso.	
	02	sulfamethoxazolum 800 mg, trimethoprimum 160 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	016 20 Tablette(n)	A
		024 100 Tablette(n)	A
	02	032 10 Tablette(n)	A
		040 50 Tablette(n)	A
		059 3 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18. Juli 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.07.2017	

01 NovoSeven 1 mg, raumtemperaturstabiles Injektionspräparat
 02 NovoSeven 2 mg, raumtemperaturstabiles Injektionspräparat
 03 NovoSeven 5 mg, raumtemperaturstabiles Injektionspräparat
 04 NovoSeven 8 mg, raumtemperaturstabiles Injektionspräparat
 Novo Nordisk Pharma AG, Untere Heslibachstrasse 46, 8700 Küsnacht ZH

Zul.-Nr.: 58693	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	12.03.2012
Zusammensetzung	01	<p>Praeparatio cryodesiccata: eptacogum alfa (activatum) 1 mg, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, glycy-l-glycinum, polysorbatum 80, saccharum, mannitolum, antiox.: methioninum 0.5 mg, pro vitro.</p> <p>Solvens: histidinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.12 ml.</p> <p>Solutio reconstituta: eptacogum alfa (activatum) 1 mg/ml.</p>	
	02	<p>Praeparatio cryodesiccata: eptacogum alfa (activatum) 2 mg, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, glycy-l-glycinum, polysorbatum 80, saccharum, mannitolum, antiox.: methioninum 1 mg, pro vitro.</p> <p>Solvens: histidinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2.1 ml.</p> <p>Solutio reconstituta: eptacogum alfa (activatum) 1 mg/ml.</p>	
	03	<p>Praeparatio cryodesiccata: eptacogum alfa (activatum) 5 mg, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, glycy-l-glycinum, polysorbatum 80, saccharum, mannitolum, antiox.: methioninum 2.5 mg, pro vitro.</p> <p>Solvens: histidinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5.17 ml.</p> <p>Solutio reconstituta: eptacogum alfa (activatum) 1 mg/ml.</p>	
	04	<p>Praeparatio cryodesiccata: eptacogum alfa (activatum) 8 mg, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, glycy-l-glycinum, polysorbatum 80, saccharum, mannitolum, antiox.: methioninum 4 mg, pro vitro.</p> <p>Solvens: histidinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 8.3 ml.</p> <p>Solutio reconstituta: eptacogum alfa (activatum) 1 mg/ml.</p>	
Anwendung		Hemmkörperhämophilie	
* Packung/en	01	001	1 Set B
	02	002	1 Set B
	03	003	1 Set B
	04	004	1 Set B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.07.2009 (Zulassung der neuen Dosierung 8 mg).	
Gültig bis		26.03.2014	

01 Nutraplus, Crème

Galderma SA, Zugerstrasse 8, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 45187	Abgabekategorie: D	Index: 10.04.0.	08.03.2012
Zusammensetzung	01	ureum 100 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Trockene, empfindliche Haut	
Packung/en	01	020 100 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19. Oktober 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.10.2017	

01 Nutraplus, Lotion

Galderma SA, Zugerstrasse 8, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 45188	Abgabekategorie: D	Index: 10.04.0.	08.03.2012
Zusammensetzung	01	ureum 100 mg, alcoholes adipis lanæ acetylati, conserv.: E 216, E 218, excipients ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Trockene, empfindliche Haut	
Packung/en	01	027 200 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19. Oktober 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.10.2017	

02 Octostim, Nasalspray

Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 53745	Abgabekategorie: B	Index: 06.02.0.	13.03.2012
Zusammensetzung	02	desmopressini acetat 1.5 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Leichte bis mittelschwere Hämophilie A, M. von Willebrand Typ I	
Packung/en	02	024 2,5 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.10.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		03.09.2017	

01 Optaflu, Injektionssuspension

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 58271	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	30.03.2012
Zusammensetzung	01	haemagglutininum influenzae A (H1N1) (A/New Caledonia/20/99 - like Reass., IVR-116) 15 µg, haemagglutininum influenzae A (H3N2) (A/California/7/2004 - like NYMC X-157) 15 µg, haemagglutininum influenzae B (Shanghai/361/2002 -like B/Jiangsu/10/2003) 15 µg, natrii chloridum, kalii chloridum, magnesii chloridum hexahydricum, dinatrii phosphas dihydricus, kalii dihydrogenophosphas, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Influenza, ab dem vollendeten 18. Lebensjahr	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.05.2009 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		27.05.2014	

01 Otrivin Heuschnupfen, Nasenspray

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 56244	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.7.	02.03.2012
Zusammensetzung	01	azelastini hydrochloridum 0.14 mg pro dosi, excipiens ad solutionem pro dosi.	
Anwendung		Saisonale allergische Rhinitis	
Packung/en	01	003	5 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.09.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		23.09.2017	

01 Pansoral, Gel für Applikation im Mundbereich

Pierre Fabre (Suisse) S.A., Hegenheimermattweg 183, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 46479	Abgabekategorie: D	Index: 13.01.1.	27.03.2012
Zusammensetzung	01	cholini salicylas 87 mg, cetalkonii chloridum 0.1 mg, aromatica, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Entzündungen der Mundschleimhaut	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2010 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		03.05.2015	

01 Pantoral-Teva, Filmtabletten

Teva Pharma AG, St. Alban-Anlage 46, 4052 Basel

Zul.-Nr.: 61493	Abgabekategorie: C	Index: 04.99.0.	15.03.2012
Zusammensetzung	01	pantoprazolum 20 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		kurzzeitige Behandlung von Refluxsymptomen bei Erwachsenen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2011 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		17.03.2016	

02 Paracetamol Actavis 500 mg, Filmtabletten

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 61402	Abgabekategorie: B/D	Index: 01.01.1.	06.03.2012
Zusammensetzung	02	paracetamololum 500 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
* Packung/en	02	003	20 Tablette(n) D
		004	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.05.2011 (Änderung Präparatename, früher: Contralex 500 mg, Filmtabletten und Änderung Packungsgrößen: neu 100 Filmtabletten)	
Gültig bis		25.05.2016	

01 Paracodin, gocce

Farmaceutica Teofarma Suisse SA, 6900 Lugano

N° d'AMM: **23774** Categoria di dispensazione: **C** Index: 03.01.1. 21.03.2012

Composizione 01 dihydrocodeini thiocyanas 10 mg, saccharum, arom.: saccharinum natricum, vanillinum et alia, color.: E 150, conserv.: E 218, excipiens ad solutionem pro 1 g, corresp. 30 guttae, corresp. ethanolum 21 % V/V.

Indicazione tosse

Confezione/i 01 011 20 ml C

Osservazione Sostituisce l'attestato di omologazione del 10.2.2010 (nuova sostanza ausiliaria soggetta a dichiarazione vanillinum)

* Valevole fino al 15.02.2015

01 Parodontosan-N, Mundwasser

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: **52194** Abgabekategorie: **D** Index: 13.04.0. 27.03.2012

Zusammensetzung 01 chlorhexidini digluconas 9.14 mg, myrrhae tinctura 34.73 mg, menthae piperitae aetheroleum 13.71 mg, salviae aetheroleum 9.14 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 68 % V/V.

Anwendung Mund- und Rachendesinfiziens

Packung/en 01 032 15 ml D

Bemerkung Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.08.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)

* Gültig bis 31.12.2017

02 Pefrakehl D3, homöopathische Salbe

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **50296** Abgabekategorie: **B** Index: 20.01.0. 30.03.2012

Zusammensetzung 02 candida parapsilosis D3 aquos dilutio 100 mg, potenziert mit / potentialisé avec: alcoholes adipis lanae et vaselinum album et alcohol cetylicus et stearylicus, triglycerida saturata media, glyceroli monostearas 40-55, propylenglycolum, magnesii sulfas heptahydricus, acidum lacticum, aqua q.s. ad unguentum pro 1 g.

Anwendung Bei mykotischen Haut- und Schleimhautaffektionen

Packung/en 02 024 30 g B

Bemerkung Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13. September 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)

* Gültig bis 12.09.2017

- 01 Peritoneal-Dialyse-Lösung I Bichsel
- 02 Peritoneal-Dialyse-Lösung II Bichsel
- 03 Peritoneal-Dialyse-Lösung III Bichsel
- 04 Peritoneal-Dialyse-Lösung IV Bichsel
- 05 Peritoneal-Dialyse-Lösung V Bichsel
- 06 Peritoneal-Dialyse-Lösung VI Bichsel
- 07 Peritoneal-Dialyse-Lösung VII Bichsel
- 08 Peritoneal-Dialyse-Lösung VIII Bichsel
- 09 Peritoneal-Dialyse-Lösung IX Bichsel
- 10 Peritoneal-Dialyse-Lösung X Bichsel
- 11 Peritoneal-Dialyse-Lösung XI Bichsel
- 12 Peritoneal-Dialyse-Lösung XII Bichsel
- 13 Peritoneal-Dialyse-Lösung XIII Bichsel
- 14 Peritoneal-Dialyse-Lösung XIV Bichsel
- 15 Peritoneal-Dialyse-Lösung XV Bichsel
- 16 Peritoneal-Dialyse-Lösung XVI Bichsel
- 17 Peritoneal-Dialyse-Lösung XVII Bichsel
- 18 Peritoneal-Dialyse-Lösung XVIII Bichsel
- 19 Peritoneal-Dialyse-Lösung XIX Bichsel
- 20 Peritoneal-Dialyse-Lösung XX Bichsel

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

Zul.-Nr.: **33507** Abgabekategorie: **B** Index: 05.04.0. 08.03.2012

Zusammensetzung	01	natrium 130 mmol, magnesium 0.25 mmol, calcium 2 mmol, chloridum 99.5 mmol, acetas 35 mmol, glucosum anhydricum 15 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
	02	natrium 130 mmol, magnesium 0.25 mmol, calcium 2 mmol, chloridum 99.5 mmol, acetas 35 mmol, glucosum anhydricum 40 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
	03	natrium 135 mmol, magnesium 0.25 mmol, calcium 2 mmol, chloridum 104.5 mmol, acetas 35 mmol, glucosum anhydricum 15 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
	04	natrium 135 mmol, magnesium 0.25 mmol, calcium 2 mmol, chloridum 104.5 mmol, acetas 35 mmol, glucosum anhydricum 22.5 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
	05	natrium 135 mmol, magnesium 0.25 mmol, calcium 2 mmol, chloridum 104.5 mmol, acetas 35 mmol, glucosum anhydricum 25 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
	06	natrium 135 mmol, magnesium 0.25 mmol, calcium 2 mmol, chloridum 104.5 mmol, acetas 35 mmol, glucosum anhydricum 40 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
	07	natrium 135 mmol, magnesium 0.25 mmol, calcium 2 mmol, chloridum 104.5 mmol, l-lactas 35 mmol, glucosum anhydricum 42.5 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
	08	natrium 140 mmol, magnesium 0.75 mmol, calcium 1.8 mmol, chloridum 100.1 mmol, l-lactas 45 mmol, glucosum anhydricum 15 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
	09	natrium 140 mmol, magnesium 0.75 mmol, calcium 1.8 mmol, chloridum 100.1 mmol, l-lactas 45 mmol, glucosum anhydricum 25 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
	10	natrium 140 mmol, magnesium 0.75 mmol, calcium 1.8 mmol, chloridum 100.1 mmol, l-lactas 45 mmol, glucosum anhydricum 40 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
	11	natrium 140 mmol, magnesium 0.75 mmol, calcium 1.8 mmol, chloridum 100.1 mmol, l-lactas 45 mmol, glucosum anhydricum 42.5 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.

- 12 natrium 135 mmol, magnesium 0.25 mmol, calcium 1.25 mmol, chloridum 103 mmol, l-lactas 35 mmol, glucosum anhydricum 15 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
- 13 natrium 135 mmol, magnesium 0.25 mmol, calcium 1.25 mmol, chloridum 103 mmol, l-lactas 35 mmol, glucosum anhydricum 22.5 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
- 14 natrium 135 mmol, magnesium 0.25 mmol, calcium 1.25 mmol, chloridum 103 mmol, l-lactas 35 mmol, glucosum anhydricum 40 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
- 15 natrium 135 mmol, magnesium 0.25 mmol, calcium 1.5 mmol, chloridum 103.5 mmol, l-lactas 35 mmol, glucosum anhydricum 15 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
- 16 natrium 135 mmol, magnesium 0.25 mmol, calcium 1.5 mmol, chloridum 103.5 mmol, l-lactas 35 mmol, glucosum anhydricum 22.5 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
- 17 natrium 135 mmol, magnesium 0.25 mmol, calcium 1.5 mmol, chloridum 103.5 mmol, l-lactas 35 mmol, glucosum anhydricum 40 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
- 18 natrium 135 mmol, magnesium 0.25 mmol, calcium 2 mmol, chloridum 104.5 mmol, l-lactas 35 mmol, glucosum anhydricum 15 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
- 19 natrium 135 mmol, magnesium 0.25 mmol, calcium 2 mmol, chloridum 104.5 mmol, l-lactas 35 mmol, glucosum anhydricum 22.5 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
- 20 natrium 135 mmol, magnesium 0.25 mmol, calcium 2 mmol, chloridum 104.5 mmol, l-lactas 35 mmol, glucosum anhydricum 40 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.

Anwendung
Packung/en

	Peritonealdialyse		
01	011	1000 ml	B
	038	1500 ml	B
	046	2000 ml	B
	054	2500 ml	B
	062	3000 ml	B
02	089	1000 ml	B
	097	1500 ml	B
	100	2000 ml	B
	119	2500 ml	B
	127	3000 ml	B
03	143	1000 ml	B
	151	1500 ml	B
	178	2000 ml	B
	186	2500 ml	B
	194	3000 ml	B
04	216	1000 ml	B
	224	1500 ml	B
	232	2000 ml	B
	240	2500 ml	B
	259	3000 ml	B
05	275	1000 ml	B
	283	1500 ml	B

	291	2000 ml	B
	305	2500 ml	B
	313	3000 ml	B
06	348	1000 ml	B
	356	1500 ml	B
	364	2000 ml	B
	372	2500 ml	B
	380	3000 ml	B
07	402	1000 ml	B
	410	1500 ml	B
	429	2000 ml	B
	437	2500 ml	B
	445	3000 ml	B
08	461	1000 ml	B
	488	1500 ml	B
	496	2000 ml	B
	518	2500 ml	B
	526	3000 ml	B
09	542	1000 ml	B
	550	1500 ml	B
	569	2000 ml	B
	577	2500 ml	B
	585	3000 ml	B
10	607	1000 ml	B
	615	1500 ml	B
	623	2000 ml	B
	631	2500 ml	B
	658	3000 ml	B
11	674	1000 ml	B
	682	1500 ml	B
	690	2000 ml	B
	704	2500 ml	B
	712	3000 ml	B
12	713	1000 ml	B
	714	1500 ml	B
	715	2000 ml	B
	716	2500 ml	B
	717	3000 ml	B
13	718	1000 ml	B
	719	1500 ml	B
	720	2000 ml	B
	721	2500 ml	B
	722	3000 ml	B
14	723	1000 ml	B
	724	1500 ml	B
	725	2000 ml	B
	726	2500 ml	B

	727	3000 ml	B
15	728	1000 ml	B
	729	1500 ml	B
	730	2000 ml	B
	731	2500 ml	B
	732	3000 ml	B
16	733	1000 ml	B
	734	1500 ml	B
	735	2000 ml	B
	736	2500 ml	B
	737	3000 ml	B
17	738	1000 ml	B
	739	1500 ml	B
	740	2000 ml	B
	741	2500 ml	B
	742	3000 ml	B
18	743	1000 ml	B
	744	1500 ml	B
	745	2000 ml	B
	746	2500 ml	B
	747	3000 ml	B
19	748	1000 ml	B
	749	1500 ml	B
	750	2000 ml	B
	751	2500 ml	B
	752	3000 ml	B
20	753	1000 ml	B
	754	1500 ml	B
	755	2000 ml	B
	756	2500 ml	B
	757	3000 ml	B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.12.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	11.12.2017		

02 Polibar ACB, polvere

Bracco Suisse SA, Via Cantonale, Galleria 2, 6928 Manno

N° d'AMM: 43804	Categoria di dispensazione: B	Index: 14.01.0.	22.03.2012
Composizione	02	barii sulfas 94 g, excipients ad pulverem pro 100 g.	
Indicazione		Mezzi di contrasto per la radiologia	
Confezione/i	02	065 10 x 570 g	B
		081 1 x 570 g	B
Osservazione	Sostituisce l'attestato di omologazione del 25.08.2010 (proroga del certificato di omologazione)		
* Valevole fino al	08.07.2017		

01 Practomil, Klistier

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.:	31959	Abgabekategorie:	D	Index:	04.08.2.		19.03.2012
Zusammensetzung	01	glycerolum 42.5 g, aqua q.s. ad solutionem pro 1000 ml.					
Anwendung		Laxans					
Packung/en	01	039	1 x 1000 ml Klistier(e)				D
		047	10 x 1000 ml Klistier(e)				D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.06.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)					
* Gültig bis		20.09.2017					

01 Priorix-Tetra, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.:	58158	Abgabekategorie:	B	Index:	08.08.		30.03.2012
Zusammensetzung	01	Vaccinum attenuatum: virus morbilli vivus (Stamm: Schwarz) min. 10 ³ U., virus parotitis vivus (Stamm: RIT 4385) min. 10 ^{4.4} U., virus rubella vivus (Stamm: Wistar RA 27/3) min. 10 ³ U., virus varicellae vivus (Stamm: OKA) min. 10 ^{3.3} U., lactosum anhydricum, sorbitolum, mannitolium, aminoacida, residui: neomycini sulfas nihil, pro praeparatione.					
		Solvens: aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.					
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Masern, Mumps, Röteln und Varizellen, ab dem vollendeten 12. Lebensmonat					
Packung/en	01	001	1 Ampulle(n)				B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 2. August 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)					
* Gültig bis		01.08.2017					

01 Prontolax, Dragées

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.:	38076	Abgabekategorie:	B/D	Index:	04.08.11		19.03.2012
Zusammensetzung	01	bisacodylum 5 mg, color.: E 104, E 127, excipients pro compresso obducto.					
Anwendung		Laxans					
Packung/en	01	019	30 Dragée(s)				D
		027	100 Dragée(s)				B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.10.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)					
* Gültig bis		01.10.2017					

01 Prontolax, Suppositorien

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.:	38077	Abgabekategorie:	B/D	Index:	04.08.2.		19.03.2012
Zusammensetzung	01	bisacodylum 10 mg, excipients pro suppositoio.					
Anwendung		Laxans					
Packung/en	01	015	10 Suppositorien				D
		023	50 Suppositorien				B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.10.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)					
* Gültig bis		01.10.2017					

01 ProQuad, Injektionssuspension

Sanofi Pasteur MSD AG, Gulmmatt, 6340 Baar

Zul.-Nr.: **699** Abgabekategorie: **B** Index: 08.08. 06.03.2012

Zusammensetzung	01	virus morbilli vivus (Stamm: Ender's Edmonston) min. 3 log 10 U. (Rind: Knochen), virus parotitis vivus (Stamm: Jeryl Lynn (Level B)) min. 4.3 log 10 U., virus rubella vivus (Stamm: Wistar RA 27/3) min. 3 log 10 U., virus varicellae vivus (Stamm: Oka/Merck) min. 3.99 log 10 U., saccharum, gelatina, natrii chloridum, sorbitolum, medium199, natrii hydrogenoglutamas monohydricus, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii hydrogenocarbonas, minimal essential medium (MEM), kalii hydrogenophosphas, kalii chloridum, neo-mycinum 5 µg, phenolsulfonphthaleinum, albuminum seri humani.
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Masern, Mumps, Röteln und Varizellen, ab dem 1. bis zum 12. Geburtstag
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2010 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt
Gültig bis		07.11.2015

07 Redoxon Orange, Brausetabletten

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: **23711** Abgabekategorie: **D** Index: 07.02.3. 08.03.2012

Zusammensetzung	07	acidum ascorbicum 1 g, saccharum, arom.: saccharinum natricum et alia, excipiens pro compresso.
Anwendung		Vitamin C-Präparat
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.05.2009 (Widerruf der Sequenz 03 und 06) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt
Gültig bis		19.09.2012

01 Refresh, Augentropfen

Allergan AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: **49920** Abgabekategorie: **D** Index: 11.08.2. 01.03.2012

Zusammensetzung	01	poly(alcohol vinylicus) 14 mg, polyvidonum K 29-32 6 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.
Anwendung		Künstliche Tränen/Nachbenetzung von Kontaktlinsen während des Tragens
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.09.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt
* Gültig bis		16.09.2017

01 Relova Dolo, Brausetabletten

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 57982	Abgabekategorie: C	Index: 07.10.1.	27.03.2012
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 25 mg, arom.: vanillinum et alia, aspartamum, natrii cyclamas, excipiens pro compresso.
-----------------	----	---

Anwendung	Analgetikum
-----------	-------------

Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. August 2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)
-----------	--

	Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt
--	--

* Gültig bis	26.06.2017
--------------	------------

01 Remeron, Trinklösung 15 mg/ml

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

Zul.-Nr.: 56076	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	01.03.2012
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung	01	mirtazapinum 15 mg, aromatica, saccharinum natricum, conserv.: E 211, excipiens ad solutionem 1 ml.
-----------------	----	---

Anwendung	Antidepressivum
-----------	-----------------

Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.12.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)
-----------	---

	Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt
--	--

* Gültig bis	16.09.2017
--------------	------------

01 Rhin-X, Kapseln

Axapharm AG, Zugerstrasse 8A, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 58539	Abgabekategorie: C	Index: 12.02.6.	26.03.2012
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung	01	phenylephrini hydrochloridum 20 mg, dimenhydrinatum 10 mg, coffeinum 25 mg, color.: E 127, E 132, excipiens pro capsula.
-----------------	----	--

Anwendung	Schnupfen
-----------	-----------

Packung/en	01	002	10 Kapsel(n)	C
------------	----	-----	--------------	---

Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)
-----------	---

* Gültig bis	24.07.2017
--------------	------------

01 Ricola Kräuterzucker 4,2 g, Kräuterbonbons**05 Ricola Kräuterzucker 2,5 g, Kräuterbonbons**

Ricola AG, Baselstrasse 31, 4242 Laufen

Zul.-Nr.: 22692	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	13.03.2012
Zusammensetzung	01	specierum pectoralium extractum 42 mg, levomentholum 2.6 mg, saccharum, color.: E 150, aromatica, excipiens pro pastillo.	
	05	specierum pectoralium extractum 25 mg, levomentholum 2.4 mg, saccharum, color.: E 150, aromatica, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten, Heiserkeit und Rachenkatarrh	
Packung/en	01	089	200 g E
		143	1000 g E
		151	83 g E
	05	179	100 g E
		180	250 g E
		181	400 g E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18. Februar 2011 (Änderung Präparatenname, früher: Ricola Kräuterzucker, Pastillen)	
Gültig bis		27.02.2017	

01 Ringer-Lactat + Glucose 5% Baxter, Infusionslösung

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 55933	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.3.	15.03.2012
Zusammensetzung	01	glucosum anhydricum 50 g, natrium 131.2 mmol, kalium 5.4 mmol, calcium 1.8 mmol, chloridum 112 mmol, dl-lactas 28.5 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. ca. 840 kJ.	
Anwendung		Flüssigkeitersatz	
Packung/en	01	002	30 x 250 ml B
		004	20 x 500 ml B
		006	10 x 1000 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.09.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		06.09.2017	

01 Roter Ginseng Gintec, Kapseln

Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: 55778	Abgabekategorie: D	Index: 07.98.0.	16.03.2012
Zusammensetzung	01	ginseng pulvis 300 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Als Roborans	
Packung/en	01	001	30 Kapsel(n) D
		007	100 Kapsel(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.07.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		09.10.2017	

01 Rudocyclin, Lacktabletten

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 45327	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.5.	22.03.2012
Zusammensetzung	01	doxycyclinum 100 mg ut doxycyclini hyclas, color.: E 104, E 127, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	035	10 Tablette(n) A
		043	20 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10. August 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		09.08.2017	

01 Ginkgo Sandoz 40, Filmtabletten**04 Ginkgo Sandoz 80, Filmtabletten****05 Ginkgo Sandoz 120, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 51294	Abgabekategorie: D	Index: 02.97.0.	16.03.2012
Zusammensetzung	01	ginkgonis extractum siccum raffinatum et quantificatum 40 mg corresp. flavonglycosida ginkgo 8.8-10.8 mg et terpenlactona ginkgo 2.16-2.64 mg, DER: 35-67:1. Überzug: excipiens pro compresso obducto.	
	04	ginkgonis extractum siccum raffinatum et quantificatum 80 mg corresp. flavonglycosida ginkgo 17.6-21.6 mg et terpenlactona ginkgo 4.32-5.28 mg, DER: 35-67:1. Überzug: excipiens pro compresso obducto.	
	05	ginkgonis extractum siccum raffinatum et quantificatum 120 mg corresp. flavonglycosida ginkgo 26.4-32.4 mg et terpenlactona ginkgo 6.48-7.92 mg, DER: 35-67:1. Überzug: excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Beschwerden infolge Arteriosklerose	
* Packung/en	01	121	30 Tablette(n) D
		122	100 Tablette(n) D
	04	117	30 Tablette(n) D
		118	100 Tablette(n) D
	05	119	30 Tablette(n) D
		120	100 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24. Februar 2009: - Zulassung der neuen Dosierung - Änderung Präparatename - Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
* Gültig bis		05.04.2017	

01 Sertralin Actavis 50 mg, Filmtabletten**02 Sertralin Actavis 100 mg, Filmtabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 58260	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	08.03.2012
Zusammensetzung	01	sertralinum 50 mg ut sertralini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	sertralinum 100 mg ut sertralini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	01	006	10 Tablette(n) B
		007	30 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
	02	009	10 Tablette(n) B
		010	30 Tablette(n) B
		011	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.09.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		24.06.2017	

01 Siesta 1, Brausesalz

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

Zul.-Nr.: 36990	Abgabekategorie: D	Index: 04.08.11	12.03.2012
Zusammensetzung	01	acidum citricum anhydricum 125 mg, acidum tartaricum 195 mg, magnesii sulfas dihydricus 320 mg, natrii hydrogenocarbonas 360 mg pro 1 g.	
Anwendung		Laxans	
Packung/en	01	031	150 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.09.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		12.09.2017	

01 Similasan Cardiospermum-Salbe, homöopathische Salbe

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jönen

Zul.-Nr.: 54136	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	05.03.2012
Zusammensetzung	01	cardiospermum halicacabum D4, cardiospermum halicacabum D6, cardiospermum halicacabum D12 ana partes 33.3 mg, alcohol cetyllicus, arachidis oleum hydrogenatum, polysorbatum 60, propylenglycolum, conserv.: natrii chloroargentas, aqua q.s. ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Hautausschlägen	
Packung/en	01	013	50 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 7.9.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		06.09.2017	

01 Similasan, homöopathische Salbe bei Sonnenallergie

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 51676	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	07.03.2012
Zusammensetzung	01	fagopyrum esculentum D6 30 mg, hypericum perforatum D4 30 mg, hypericum perforatum D6 20 mg, hypericum perforatum D12 20 mg, alcohol cetylicus, arachidis oleum hydrogenatum, polysorbatum 60, propylenglycolum, conserv.: natrii chloroargentas, aqua q.s. ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Sonnenallergie	
Packung/en	01	017 50 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.8.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.08.2017	

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

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 53322	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	07.03.2012
Zusammensetzung	01	ferri phosphas D6 60 %, ferri phosphas D8 20 %, ferri phosphas D12 20 %, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Bei Fieber und Erkältungen	
Packung/en	01	018 15 g 027 4.5 g	D D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 3.3.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		21.08.2017	

01 Similasan, homöopathisches Arzneimittel bei nervösen Bauchkrämpfen, Globuli

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 52311	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	07.03.2012
Zusammensetzung	01	anamirta cocculus D15, atropa belladonna D12, chamomilla recutita D12, colocynthis D12, magnesii phosphas D12 ana partes, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Bei nervösen Bauchkrämpfen	
Packung/en	01	039 15 g 040 4.5 g	D D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 3.3.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.08.2017	

01 Similasan, homöopathisches Arzneimittel bei nervösen Beschwerden, Globuli

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 53936	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	07.03.2012
Zusammensetzung	01	argenti nitras D15, strophanthus gratus D12 ana partes, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Bei nervösen Beschwerden	
Packung/en	01	024 15 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 5.9.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		04.09.2017	

01 Similasan, homöopathisches Arzneimittel bei Venenbeschwerden, Globuli

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 53360	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	07.03.2012
Zusammensetzung	01	aesculus hippocastanum D8, aristolochia clematidis D10, lycopodium clavatum D12, vipera berus D12 ana partes, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Bei Venenbeschwerden	
Packung/en	01	017	15 g D
		026	4.5 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 3.3.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.08.2017	

01 Solmucol Erkältungshusten, sciroppo per bambini**02 Solmucol Erkältungshusten, sciroppo per adulti**

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

N° d'AMM: 52254	Categoria di dispensazione: D	Index: 03.02.0.	15.03.2012
Composizione	01	acetylcysteinum 100 mg, amyli hydrolysati sirupus hydrogenatus, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 202, E 211, excipiens ad solutionem pro 5 ml.	
	02	acetylcysteinum 200 mg, amyli hydrolysati sirupus hydrogenatus, aromatica, conserv.: E 202, E 211, excipiens ad solutionem pro 10 ml.	
Indicazione		Mucolitico	
Confezione/i	01	043	90 ml D
	02	051	180 ml D
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 13.9.2007 (proroga del certificato di omologazione)	
* Valevolefino al		20.08.2017	

01 SonoVue, preparazione iniettabile

Bracco Suisse SA, Via Cantonale, Galleria 2, 6928 Manno

N° d'AMM: 56032	Categoria di dispensazione: B	Index: 14.03.0.	15.03.2012
Composizione	01	Praeparatio cryodesiccata: sulfur hexafluoridum q.s., macrogolum 4000, distearoylphosphatidylcholinum, natrii dipalmitoylphosphatidylglycerolum, acidum palmiticum, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio infundibilis 9 g/L 5 ml. Corresp., sulfur hexafluoridum 45 µg corresp. sulfur hexafluoridum 8 µl pro 1 mL in suspensione recenter reconstituta.	
Indicazione		Mezzo di contrasto per l'ultrasonografia	
Confezione/i	01	001	1 flacone/flaconi B
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 25.08.2010 (proroga del certificato di omologazione)	
* Valevolefino al		06.09.2017	

01 Spagyrom Pflanzliche Erkältungstropfen

Spagyros AG, 3074 Muri b. Bern

Zul.-Nr.: 47406	Abgabekategorie: D	Index: 03.99.0.	16.03.2012
Zusammensetzung	01	echinaceae angustifoliae herbae cum radice recentis extractum ethanolicum liquidum 217 mg, ratio: 0.72:1, echinaceae purpureae herbae cum radice recentis extractum ethanolicum liquidum 108.5 mg, ratio: 0.67:1, echinaceae purpureae herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 108.5 mg, ratio: 0.67:1, aromatica, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 70-80 % V/V.	
Anwendung		Bei Erkältungen	
Packung/en	01	013	50 ml D
		021	100 ml D
Bemerkung		Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
* Gültig bis		21.03.2017	

01 Swidro neue Formel, Halsweh-Lutschtabletten

Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 58510	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	26.03.2012
Zusammensetzung	01	tyrothricinum 4 mg, cetylpyridinii chloridum 1 mg, lidocaini hydrochloridum 1 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Infektionen im Mund- und Rachenraum	
Packung/en	01	001	24 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.08.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		12.08.2017	

01 Tegretol CR 400, Divitabs**02 Tegretol CR 200, Divitabs**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 47443	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	02.03.2012
Zusammensetzung	01	carbamazepinum 400 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	carbamazepinum 200 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepilepticum	
Packung/en	01	016	30 Tablette(n) B
		024	200 Tablette(n) B
	02	032	50 Tablette(n) B
		040	200 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.06.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.06.2017	

02 Tegretol 250 mg, Suppositorien

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 52226	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	02.03.2012
Zusammensetzung	02	carbamazepinum 250 mg, excipiens pro suppositorio.	
Anwendung		Antiepilepticum	
Packung/en	02	023	5 Suppositorien B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.06.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.06.2017	

01 Tegretol 200, Tabletten**02 Tegretol 400, Tabletten****03 Tegretol 100, Tabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 29789	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	12.03.2012
Zusammensetzung	01	carbamazepinum 200 mg, carmellosum natricum *, excipients pro compresso.	
	02	carbamazepinum 400 mg, carmellosum natricum *, excipients pro compresso.	
	03	carbamazepinum 100 mg, carmellosum natricum *, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antiepilepticum	
Packung/en	01	010	50 Tablette(n) B
	02	037	30 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.06.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) * Aus gentechnisch veränderter Baumwolle hergestellt. 29789 03: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		20.06.2017	

01 Tegretol 200, Tabletten**02 Tegretol 400, Tabletten****03 Tegretol 100, Tabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 29789	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	23.03.2012
Zusammensetzung	01	carbamazepinum 200 mg, carmellosum natricum *, excipients pro compresso.	
	02	carbamazepinum 400 mg, carmellosum natricum *, excipients pro compresso.	
	03	carbamazepinum 100 mg, carmellosum natricum *, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antiepilepticum	
* Packung/en	01	010	50 Tablette(n) B
	02	037	30 Tablette(n) B
		045	200 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.03.2012 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 400mg 200Stk.) 29789 03: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		20.06.2017	

01 Tegretol 2%, orale Suspension

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 36896	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	02.03.2012
Zusammensetzung	01	carbamazepinum 100 mg, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, conserv.: E 200, E 216, E 218, excipiens ad suspensionem pro 5 ml.	
Anwendung		Antiepilepticum	
Packung/en	01	051	250 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.06.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.06.2017	

01 Tetraspan 6 %, Infusionslösung

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 57539	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.2.	13.03.2012
Zusammensetzung	01	O-(2-hydroxyethyl)-amylopectini hydrolysatum (130/0.4) 60 g, natrii chloridum 6.252 g, kalii chloridum 298.4 mg, calcii chloridum dihydricum 367.5 mg, magnesii chloridum hexahydricum 203.3 mg, natrii acetat trihydricus 3.266 g, acidum l-malicum 671 mg, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. mineralia: natrium 140 mmol, kalium 4 mmol, calcium 2.5 mmol, magnesium 1 mmol, acetat 24 mmol, l-malas 5 mmol, chloridum 118 mmol, pro 1 l.	
Anwendung		Plasmaersatz bei Hypovolämie, Hämodilution	
Packung/en	01	001	10x500 ml Ecoflac B
		002	1x500 ml Ecobag B
		003	20x500 ml Ecobag B
		004	10x1000 ml Ecobag B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.06.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.08.2017	

01 Tineafin, Creme

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 58013	Abgabekategorie: C	Index: 10.09.4.	15.03.2012
Zusammensetzung	01	terbinafini hydrochloridum 10 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Mittel gegen Pilze	
Packung/en	01	002	15 g C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.08.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		21.08.2017	

01 Tossa-X, Lutschtabletten

Axapharm AG, Zugerstrasse 8A, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 58419	Abgabekategorie: C	Index: 03.01.1.	21.03.2012
Zusammensetzung	01	dextromethorphanum 25 mg ut dextromethorphanum hydrobromidum, arom.: natrii cyclamas, aspartamum et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	006	16 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.7.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		30.07.2017	

01 Tracleer 62,5 mg, Filmtabletten**02 Tracleer 125 mg, Filmtabletten**

Actelion Pharmaceuticals Ltd, Gewerbestrasse 16, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 55841	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	26.03.2012
Zusammensetzung	01	bosentanum 62.5 mg ut bosentanum monohydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	bosentanum 125 mg ut bosentanum monohydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Primäre und sekundäre pulmonale Hypertonie Systemische Sklerose mit aktiver digitaler Ulzerationserkrankung	
Packung/en	01	002	56 Tablette(n) B
		004	112 Tablette(n) B
	02	006	56 Tablette(n) B
		008	112 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 8. November 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.11.2017	

01 Tussanil-N, suppositoires pour adultes**02 Tussanil-N, suppositoires pour enfants****03 Tussanil-N, suppositoires pour petits enfants**

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

N° d'AMM: 24024	Catégorie de remise: D	Index: 03.01.2.	28.03.2012
Composition	01	noscapini hydrochloridum 30 mg, excipiens pro suppositoio.	
	02	noscapini hydrochloridum 15 mg, excipiens pro suppositoio.	
	03	noscapini hydrochloridum 7.5 mg, excipiens pro suppositoio.	
Indication		Toux	
Conditionnements	01	040	10 suppositoires D
	02	059	10 suppositoires D
	03	075	10 suppositoires D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 21.8.2007 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		20.08.2017	

01 Ulcogant, Suspension

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 46224	Abgabekategorie: B	Index: 04.01.0.	12.03.2012
Zusammensetzung	01	sucralfatum 1 g corresp. aluminium 190 mg, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, conserv.: E 217, E 219, excipients ad suspensionem pro 5 ml.	
Anwendung		Ulcustherapeuticum	
Packung/en	01	019 50 x 5 ml Beutel	B
		027 250 ml Flasche(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.12.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.04.2017	

01 Ulcogant, Tabletten

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 44118	Abgabekategorie: B	Index: 04.01.0.	12.03.2012
Zusammensetzung	01	sucralfatum 1 g corresp. aluminium 190 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Ulcustherapeuticum	
Packung/en	01	025 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.12.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.04.2017	

01 Uromitexan 400 mg, Filmtabletten

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 53391	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	29.03.2012
Zusammensetzung	01	mesnum 400 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Verhütung der Urotoxizität von Oxazaphosphorinen	
Packung/en	01	087 10 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.08.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.08.2017	

01 Uromitexan Multidose 100 mg/1 mL, Lösung zur intravenösen Anwendung

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 53401	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	29.03.2012
Zusammensetzung	01	mesnum 100 mg, dinatrii edetas, conserv.: alcohol benzylicus 10.4 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Verhütung der Urotoxizität von Oxazaphosphorinen	
Packung/en	01	015 5 Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.08.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.08.2017	

01 Valaciclovir-Mepha 500 mg, Filmtabletten**02 Valaciclovir-Mepha 1000 mg, Filmtabletten**

Teva Pharma AG, St. Alban-Anlage 46, 4052 Basel

Zul.-Nr.: 58658	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	30.03.2012
Zusammensetzung	01	valaciclovirum 500 mg ut valacicloviri hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
	02	valaciclovirum 1 g ut valacicloviri hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Herpesinfektionen, CMV-Prophylaxe nach Nierentransplantation	
Packung/en	01	011	10 Tablette(n) A
		012	30 Tablette(n) A
		013	42 Tablette(n) A
		014	90 Tablette(n) A
	02	015	10 Tablette(n) A
		016	21 Tablette(n) A
		017	30 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2011 (Änderung Präparatename, früher: Valaciclovir-Teva) Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2011 (Übertragung der Zulassung, früher: Teva Pharma AG)	
Gültig bis		27.01.2014	

01 Valverde Herz Filmtabletten/Coeur comprimés pelliculés

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 47836	Abgabekategorie: D	Index: 02.98.0.	09.03.2012
Zusammensetzung	01	crataegi folii cum flore extractum ethanolicum siccum 81 mg corresp. hyperosidum 1.4-2.2 mg, DER: 5-6:1, crataegi fructus extractum ethanolicum siccum 21 mg, DER: 5-7:1, passiflorae extractum ethanolicum siccum 60 mg, DER: 5-7:1, valerianae extractum methanolicum siccum 67.5 mg, DER: 5-8:1, lupuli extractum methanolicum siccum 29.4 mg, DER: 7-10:1, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei nervösen Herzbeschwerden	
Packung/en	01	026	60 Dragée(s) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01. Juni 2011	
Gültig bis		06.10.2015	

01 Varitect CP, Lösung zur intravenösen Injektion

Biotest (Schweiz) AG, Schützenstrasse 17, 5102 Ruppenswil

Zul.-Nr.:	59451	Abgabekategorie:	B	Index:	08.09.		28.03.2012
* Zusammensetzung	01	immunglobulinum humanum varicellae 25 U.I. corresp. proteina plasmatis humani 50 mg ex illo immunoglobulinum humanum normale (IgG1: ca. 62 %, IgG2: ca. 33 %, IgG3: ca. 3 %, IgG4: ca. 2 %) 96 %, immunoglobulinum A max. 2 mg, glycinum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.					
Anwendung		passive Immunisierung gegen Varizellen					
Packung/en	01	001		125 I.E.			B
		002		500 I.E.			B
		003		1250 I.E.			B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.01.2009 (Änderung der IgG-Werte)					
Gültig bis		13.01.2014					

01 Vfend, Filmtabletten**02 Vfend, Filmtabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.:	55946	Abgabekategorie:	A	Index:	08.06.0.		21.03.2012
Zusammensetzung	01	voriconazolum 50 mg, excipients pro compresso obducto.					
	02	voriconazolum 200 mg, excipients pro compresso obducto.					
Anwendung		Pilzinfektionen					
Packung/en	01	001		56 Tablette(n)			A
	02	005		28 Tablette(n)			A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26. Juni 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)					
* Gültig bis		25.06.2017					

01 Vfend 200 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.:	55945	Abgabekategorie:	A	Index:	08.06.0.		21.03.2012
Zusammensetzung	01	voriconazolum 200 mg, sulphobutyl ether beta-cyclodextrin sodium, pro vitro.					
Anwendung		Pilzinfektionen					
Packung/en	01	002		1 Durchstechflasche(n)			A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26. Juni 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)					
* Gültig bis		25.06.2017					

01 Vi-De 3, Tropflösung

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

Zul.-Nr.:	9395	Abgabekategorie:	D	Index:	07.02.3.		06.03.2012
Zusammensetzung	01	cholecalciferolum 4500 U.I., excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 45 guttae corresp. ethanolum 65 % V/V.					
Anwendung		Vitamin D-Präparat					
Packung/en	01	016		10 ml			D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16. November 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)					
* Gültig bis		10.09.2017					

02 Vimpat 10 mg/ml, sirop

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

N° d'AMM: 59003	Catégorie de remise: B	Index: 01.07.1.	22.03.2012
Composition	02	lacosamidum 10 mg, arom.: vanillinum, aspartamum et alia, conserv.: E 219, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Antiépileptique	
* Conditionnements	02	003	200 ml B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 07.10.2011 (révocation de la séquence 01)	
Valable jusqu'au		27.08.2014	

01 Vitamin B1 Streuli, Tabletten

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 34078	Abgabekategorie: C	Index: 07.02.3.	06.03.2012
Zusammensetzung	01	thiamini hydrochloridum 300 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Vitamin B1-Präparat	
Packung/en	01	017	20 Tablette(n) C
		025	100 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 7. September 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		06.09.2017	

01 Vitamin B2 Streuli, Dragées

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 48864	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.3.	06.03.2012
Zusammensetzung	01	riboflavinum 10 mg, color.: E 104, E 127, E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Vitamin B2 Präparat	
Packung/en	01	015	20 Dragée(s) B
		023	100 Dragée(s) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 4. September 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		03.09.2017	

01 Vitamin B2 Streuli, Injektionslösung

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 48865	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.3.	06.03.2012
Zusammensetzung	01	riboflavinum 5 mg ut riboflavini natrii phosphas, dinatrii edetas, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Vitamin B2 Präparat	
Packung/en	01	011	10 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 4. September 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		03.09.2017	

01 Vitamin B6 Streuli 100 mg, Injektionslösung

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 34172	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.3.	06.03.2012
Zusammensetzung	01	pyridoxini hydrochloridum 100 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Vitamin B6-Präparat	
Packung/en	01	021 10 Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. September 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.09.2017	

01 Vitamin B6 Streuli 40 mg, Tabletten**02 Vitamin B6 Streuli 300 mg, Tabletten**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 34173	Abgabekategorie: C	Index: 07.02.3.	06.03.2012
Zusammensetzung	01	pyridoxini hydrochloridum 40 mg, excipients pro compresso.	
	02	pyridoxini hydrochloridum 300 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Vitamin B6-Präparat	
Packung/en	01	028 100 Tablette(n)	C
		109 20 Tablette(n)	C
	02	060 100 Tablette(n)	C
		117 20 Tablette(n)	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 7. September 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		06.09.2017	

01 Vitamin D3 Streuli, Tropfen

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 33481	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.3.	06.03.2012
Zusammensetzung	01	cholecalciferolum 4000 U.I., excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 40 guttae corresp. ethanolum 49 % V/V.	
Anwendung		Vitamin D-Präparat	
Packung/en	01	012 10 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13. September 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		12.09.2017	

01 Wala Echinacea-Mundspray, anthroposophisches Arzneimittel

Wala Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 48473	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	27.03.2012
Zusammensetzung	01	echinacea pallida la 20% 10 g, calendula officinalis LA 20% 10 g, salvia officinalis la 20% 10 g, argenti nitras D13 aquos 1 g, eucalyptus globulus ferm 33d D1 1 g, gingiva bovis GI D4 1 g (Rind: /), gingiva bovis GI D8 1 g (Rind:), tonsillae palatinae bovis GI D4 1 g (Rind: Mandeln), tonsillae palatinae bovis GI D8 1 g (Rind: Mandeln), excipients ad solutionem, corresp. ethanolum 18 % V/V et propellentia ad aerosolum pro 100 ml.	
Anwendung		Bei Mund- und Rachenentzündungen	
Packung/en	01	024	50 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.12.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.11.2017	

01 Wala Nasenbalsam mild, Anthroposophisches Arzneimittel

Wala Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 46560	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	27.03.2012
Zusammensetzung	01	berberis vulgaris e fructibus ferm 33c TM 100 mg, prunus spinosa e fructibus la 25% 50 mg, silica colloidalis 5 mg, balsamum peruvianum 5 mg, adeps lanae, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Schnupfen	
Packung/en	01	019	10 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.12.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		09.10.2017	

01 Weleda Calendula-Essenz, anthroposophisches Arzneimittel

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 49560	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	27.03.2012
Zusammensetzung	01	extractum ethanolicum liquidum 400 mg ex calendulae herba recens, ratio: 1:2, excipients ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 53 % V/V.	
Anwendung		Zur Wundbehandlung und bei Zahnfleischentzündungen	
Packung/en	01	036	100 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 6.9.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.09.2017	

01 Weleda Erkältungssalbe, anthroposophisches Arzneimittel

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 52468	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	27.03.2012
Zusammensetzung	01	dextrocamphora 50 mg, eucalypti aetheroleum 50 mg, piceae aetheroleum 20 mg, pini pumilionis aetheroleum 10 mg, thymi aetheroleum 10 mg, adeps lanae, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Zur Erleichterung der Atmung bei Erkältungskrankheiten	
Packung/en	01	019	30 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.6.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		23.09.2017	

01 Weleda Euphrasia-Augentropfen, anthroposophisches Arzneimittel
02 Weleda Euphrasia-Augentropfen, Monodosen, anthroposophisches Arzneimittel
 Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 49537	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	27.03.2012
Zusammensetzung	01	euphrasia officinalis D3 985.90 mg dilutio, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
	02	euphrasia officinalis D3 398.23 mg, dilutio, excipiens ad solutionem pro 0.4 ml.	
Anwendung		Zur Linderung gereizter Augenbindehaut	
Packung/en	01	018 10 ml	D
	02	019 20 x 0,4 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.9.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		23.09.2017	

01 Wellbutrin XR 150 mg, Retardtabletten
02 Wellbutrin XR 300 mg, Retardtabletten
 GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 57803	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	05.03.2012
Zusammensetzung	01	bupropioni hydrochloridum 150 mg. Überzug: excipiens pro compresso obducto.	
	02	bupropioni hydrochloridum 300 mg. Überzug: excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	002 7 Tablette(n)	B
		004 30 Tablette(n)	B
	02	008 30 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.10.2017	

01 Zomig 2,5 mg, Filmtabletten
 AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 54335	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.1.	23.03.2012
Zusammensetzung	01	zolmitriptanum 2.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Akute Behandlung von schweren Migräneanfällen	
Packung/en	01	016 3 Tablette(n)	B
		024 6 Tablette(n)	B
		075 12 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.09.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.09.2017	

01 Zürcher Bahnhof Apotheke Halsweh-Lutschtabletten neue Formel, Tabletten

Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 58508	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	26.03.2012
Zusammensetzung	01	tyrothricinum 4 mg, cetylpyridinii chloridum 1 mg, lidocaini hydrochloridum 1 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Infektionen im Mund- und Rachenraum	
Packung/en	01	001 24 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.08.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		12.08.2017	

01 Zyprexa, poudre pour solution injectable 5 mg/ml

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

N° d'AMM: 55692	Catégorie de remise: B	Index: 01.05.0.	26.03.2012
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: olanzapinum 10 mg, lactosum monohydricum, acidum tartaricum pro vitro.	
Indication		Neuroleptique	
Conditionnements	01	001 1 flacon(s)	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 12.10.2007 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		11.10.2017	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

05 Antirobe 25 mg ad us.vet., Kapseln
06 Antirobe 75 mg ad us.vet., Kapseln
07 Antirobe 150 mg ad us.vet., Kapseln
08 Antirobe 300 mg ad us.vet., Kapseln
Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 51237	Abgabekategorie: A	Index:	27.03.2012
Zusammensetzung	05	clindamycinum 25 mg ut clindamycini hydrochloridum, color.: E 104, E 110, excipients pro capsula.	
	06	clindamycinum 75 mg ut clindamycini hydrochloridum, color.: E 104, E 132, excipients pro capsula.	
	07	clindamycinum 150 mg ut clindamycini hydrochloridum, excipients pro capsula.	
	08	clindamycinum 300 mg ut clindamycini hydrochloridum, color.: E 127, E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Orales Antibiotikum für Hunde	
Packung/en	05	081 16 Kapsel(n)	A
	06	082 16 Kapsel(n)	A
	07	083 16 Kapsel(n)	A
	08	084 16 Kapsel(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.06.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.04.2017	

01 Bayvarol ad us.vet., Strip
Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 51604	Abgabekategorie: D	Index:	29.03.2012
Zusammensetzung	01	flumethrinum 3.6 mg, excipients pro praeparatione.	
Anwendung		Zur Bekämpfung von Varroa-Milben bei Honigbienen	
Packung/en	01	016 5 x 4 Strips	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12. Juli 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.07.2017	

02 EXspot ad us.vet., Lösung
Veterinaria AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 51793	Abgabekategorie: C	Index:	07.03.2012
Zusammensetzung	02	permethrinum 744 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
* Anwendung		Bekämpfung von Flöhen, Zecken und Schmetterlingsmücken bei Hunden	
Packung/en	02	021 6 x 1 ml	C
		056 12 x 6 x 1 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.11.2009 (Indikationserweiterung: Bekämpfung der Schmetterlingsmücke)	
Gültig bis		25.09.2013	

02 Genabil ad us.vet., Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 28004	Abgabekategorie: B	Index:	13.03.2012
* Zusammensetzung	02	menbutonum 100 mg, ethanolaminum, acidum edeticum, antiox.: E 223 2 mg, conserv.: chlorocresolum 2 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Roborans für Wiederkäuer, Pferde, Schweine, Hunde	
Packung/en	02	045	100 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.8.2007 (Änderung der Hilfsstoff-Zusammensetzung)	
Gültig bis		27.08.2012	

01 Gentamycin 4% Virbac ad us.vet., Injektionslösung

Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: 48304	Abgabekategorie: A	Index:	15.03.2012
Zusammensetzung	01	gentamicinum 40 mg ut gentamicini sulfas, dinatrii edetas, antiox.: E 222 1.63 mg, conserv.: E 216 0.2 mg, E 218 1.3 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen bei Kälbern, Jungrindern, Ferkeln, Hunden und Katzen	
Packung/en	01	028	50 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.04.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.04.2017	

01 JBL Ektol cristal ad us.vet., poudre

Keller Martigny SA, Rte des Finettes 59, 1920 Martigny

N° d'AMM: 58364	Catégorie de remise: D	Index:	20.03.2012
Composition	01	chloraminum 4.8 g, natrii percarbonas 3 g, borax 0.3 g, kalii chloras 0.2 g, excipients ad pulverem pro 100 g.	
Indication		Traitement des poissons d'ornement d'eau douce contre les mycoses et d'autres parasites	
Conditionnements	01	001	80 g D
		003	250 g D
		005	3 kg D
Remarque		Autorisation sur annonce selon l'art. 39 OASMed remplace l'attestation d'autorisation du 7 juin 2007 (prolongation de l'attestation d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		06.06.2017	

01 JBL Ektol fluid ad us.vet., liquide

Keller Martigny SA, Rte des Finettes 59, 1920 Martigny

N° d'AMM: 58365	Catégorie de remise: D	Index:	20.03.2012
Composition	01	methylthioninii chloridum 40 mg, benzalkonii chloridum 700 mg, excipients ad solutionem pro 100 ml.	
Indication		Désinfectant contre les maladies parasitaires ou bactérielles des poissons d'ornement	
Conditionnements	01	002	100 ml D
Remarque		Autorisation sur annonce selon l'art. 39 OASMed remplace l'attestation d'autorisation du 7 juin 2007 (prolongation de l'attestation d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		06.06.2017	

01 JBL Fungol ad us.vet., liquide

Keller Martigny SA, Rte des Finettes 59, 1920 Martigny

N° d'AMM: 58366	Catégorie de remise: D	Index:	20.03.2012
Composition	01	viridis malachiti oxalas 20 mg, methylrosanilini chloridum 4 mg, excipients ad solutionem pro 100 ml.	
Indication		Traitement de l'eau d'aquarium antimycoses externes eau douce	
Conditionnements	01	001	100 ml D
Remarque		Autorisation sur annonce selon l'art. 39 OASMed remplace l'attestation d'autorisation du 7 juin 2007 (prolongation de l'attestation d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		06.06.2017	

01 JBL Spirohexol ad us.vet., tablettes

Keller Martigny SA, Rte des Finettes 59, 1920 Martigny

N° d'AMM: 58363	Catégorie de remise: D	Index:	20.03.2012
Composition	01	aminonitrothiazolum 100 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Traitement de l'eau contre la maladie des trous pour poissons d'ornement d'eau douce	
Conditionnements	01	002	20 comprimé(s) D
Remarque		Autorisation sur annonce selon l'art. 39 OASMed remplace l'attestation d'autorisation du 7 juin 2007 (prolongation de l'attestation d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		06.06.2017	

01 Koi Med Sleep ad us.vet., Flüssigkeit

fishmed GmbH, Schaubhus, 6026 Rain

Zul.-Nr.: 59040	Abgabekategorie: D	Index:	27.03.2012
Zusammensetzung	01	phenoxyethanolum 100 %.	
Anwendung		Zur Betäubung von Zierfischen	
* Packung/en	01	001	100 ml D
		002	500 ml D
Bemerkung		Zulassung im Meldeverfahren gemäss Art. 39 VAZV (SR 812.212.23) Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29. Juni 2010 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: 500 ml)	
Gültig bis		08.05.2013	

01 Lactolyte ad us.vet., Pulver

Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: 50463	Abgabekategorie: B	Index:	27.03.2012
Zusammensetzung	01	seri lactis pulvis 76.88 g, natrii acetat anhydricus 4.9 g, natrii propionas 1.92 g, natrii chloridum 2.92 g, kalii chloridum 0.74 g, magnesii chloridum anhydricum 0.38 g, kalii dihydrogenophosphas 1.36 g, excipients ad pulverem pro charta 90 g.	
Anwendung		Energie- und elektrolytreiches Pulver für Kälber zur oralen Verabreichung bei Durchfall, Dehydrierung und Elektrolytmangel	
Packung/en	01	079 1000 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.5.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		30.05.2017	

01 Metacam 0.5 mg/ml Katzen ad us. vet., Suspension

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

Zul.-Nr.: 58043	Abgabekategorie: B	Index:	28.03.2012
Zusammensetzung	01	meloxicamum 0.5 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, conserv.: E 211, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nichtsteroidales Antiphlogistikum für Katzen	
* Packung/en	01	002 15 ml 007 3 ml 008 30 ml	B B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.04.2011 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: 30ml)	
Gültig bis		08.05.2013	

01 Norocarp 20 mg ad us.vet., Tabletten**02 Norocarp 50 mg ad us.vet., Tabletten****03 Norocarp 100 mg ad us.vet., Tabletten**

ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: 58227	Abgabekategorie: B	Index:	20.03.2012
Zusammensetzung	01	carprofenum 20 mg, excipients pro compresso.	
	02	carprofenum 50 mg, excipients pro compresso.	
	03	carprofenum 100 mg, color.: E 102, excipients pro compresso.	
Anwendung		Nichtsteroidaler Entzündungshemmer für Hunde	
* Packung/en	01	001 100 Tablette(n)	B
	02	002 100 Tablette(n)	B
	03	003 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.04.2009 (Zulassung der neuen Dosierung: Norocarp 100 mg ad us.vet., Tabletten)	
Gültig bis		02.04.2014	

01 Orbenin Dry Cow ad us.vet., Suspension in Injektoren

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 36023	Abgabekategorie: A	Index:	05.03.2012
Zusammensetzung	01	Suspension: cloxacillinum 500 mg ut cloxacillinum benzathinum, acidum stearicum, alumini monostearas, paraffinum liquidum, pro vase 3 g. Tela cum solutione: alcohol isopropylicus 70 % V/V, aqua q.s. ad solutionem pro 1.2 ml.	
Anwendung		Mastitisprophylaxe beim Trockenstellen der Milchkühe	
Packung/en	01	031 24 x 3 g	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.09.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		13.06.2017	

01 Panacur Petpaste ad us.vet.

Veterinaria AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 55374	Abgabekategorie: B	Index:	30.03.2012
Zusammensetzung	01	fenbendazolum 187.5 mg, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad pastam pro 1 g.	
Anwendung		Orales Breitspektrum-Anthelminthikum für Katzen, Hunde- und Katzenwelpen	
Packung/en	01	001 4.8 g 003 10 x 4.8 g	B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. November 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.06.2017	

01 Panazolin ad us.vet., Pulver

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

Zul.-Nr.: 48575	Abgabekategorie: A	Index:	22.03.2012
Zusammensetzung	01	sulfadimidinum 30 g, sulfathiazolum 20 g, pro charta 50 g.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen bei Rindern	
Packung/en	01	013 10 x 50 g	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.06.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		06.06.2017	

01 Predni-Butadion ad us.vet., Dragées

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 48067	Abgabekategorie: B	Index:	29.03.2012
Zusammensetzung	01	prednisolonum 1.25 mg, phenylbutazonum 50 mg, color.: E 104, E 127, E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumatikum, Analgetikum, Antiphlogistikum für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	018 30 Dragée(s) 026 100 Dragée(s) 034 500 Dragée(s)	B B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27. Juli 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.07.2017	

01 Prid alpha ad us.vet., spirales vaginales

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

N° d'AMM: 57635	Catégorie de remise: B	Index:	15.03.2012
Composition	01	progesteronum 1.55 g, excipients pro praeparatione.	
Indication		Système de diffusion vaginal pour le contrôle des chaleurs chez les génisses et les vaches	
Conditionnements	01	002	10 pièce(s) B
		004	40 pièce(s) B
		006	10 pièce(s) B
		008	40 pièce(s) B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 21.06.2011 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		06.05.2017	

01 Pyrogenium compositum Dr. Schaette ad us. vet., flüssige Verdünnung

Andermatt BioVet AG, Stahlermatten 6, 6146 Grossdietwil

Zul.-Nr.: 57805	Abgabekategorie: B	Index:	13.03.2012
Zusammensetzung	01	pyrogenium D15 3.3 g, lachesis mutus D8 3.3 g, argentum metallicum D30 3.3 g, ethanolum, excipients ad solutionem pro 10 g.	
Anwendung		Zur Anregung der Selbstheilungskräfte entsprechend den homöopathischen Arzneimittelbildern der Einzelmittel bei Rind, Pferd, Ziege-, Schaf, Schwein, Hund und Katze	
Packung/en	01	002	100 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29. Juni 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.06.2017	

01 Styptosan-C ad us.vet., Pulver

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

Zul.-Nr.: 48463	Abgabekategorie: A	Index:	22.03.2012
Zusammensetzung	01	chlortetracyclini hydrochloridum 250 mg, bismuthi aluminas 2 g, ceratoniae fructus, kaolinum ponderosum, ad pulverem pro charta 10 g.	
Anwendung		Infektiöse Durchfälle bei Kälbern	
Packung/en	01	010	10 x 10 g A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.06.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		06.06.2017	

01 Synulox Suspension ad us.vet., Injektionssuspension

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 54122	Abgabekategorie: A	Index:	22.03.2012
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 140 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 35 mg ut kalii clavulanas, propylenglycoli octanoas et decanoas, ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen bei Rind, Schwein, Hund und Katze	
Packung/en	01	012 50 ml	A
		039 6 x 100 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.05.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		06.05.2017	

01 Vetmedin ad us.vet., Kapseln 2.5mg**02 Vetmedin ad us.vet., Kapseln 5mg****03 Vetmedin ad us.vet., Kapseln 1.25mg****04 Vetmedin ad us.vet., Kapseln 10mg**

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

Zul.-Nr.: 54319	Abgabekategorie: B	Index:	02.03.2012
Zusammensetzung	01	pimobendanum 2.5 mg. Materia capsulae: excipients pro capsula.	
	02	pimobendanum 5 mg. Materia capsulae: color.: E 110, excipients pro capsula.	
	03	pimobendanum 1.25 mg. Materia capsulae: excipients pro capsula.	
	04	pimobendanum 10 mg, color.: E 127, excipients pro capsula.	
Anwendung		Kardiovaskuläres Therapeutikum beim Hund	
* Packung/en	01	010 100 Kapsel(n)	B
	02	029 100 Kapsel(n)	B
	03	037 100 Kapsel(n)	B
	04	038 100 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.09.2008 (Zulassung der neuen Dosierung Vetmedin ad us.vet., Kapseln 10mg)	
Gültig bis		13.10.2013	

01 Vitakraft Vita Care Antiparasit-Halsband für Katzen

Vitakraft AG, Industriezone Furtbach, 8107 Buchs ZH

Zul.-Nr.: 54808	Abgabekategorie: E	Index:	14.03.2012
Zusammensetzung	01	dimpylatum 2.1 g, excipients pro praeparatione 14 g.	
Anwendung		Ektoparasiten bei Katzen	
Packung/en	01	012 1 Halsband	E
Bemerkung		Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
Gültig bis		13.03.2017	

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 2. März 2012 übernimmt die Firma **Alcon Switzerland SA, Hünenberg** folgende Präparate der Firma **Novartis Pharma Schweiz AG, Bern:**

A compter du 2 mars 2012 l'entreprise **Alcon Switzerland SA, Hünenberg** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Novartis Pharma Schweiz AG, Bern:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
48624	Viscotears Tropfgel, Augengel
54080	Oculotect Gel, Augengel
56087	Viscotears SDU, Augengel Einzeldosen

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 8. März 2012 übernimmt die Firma **Mepha Pharma AG, Aesch BL** folgendes Präparat der Firma **Teva Pharma AG, Basel:**

A compter du 8 mars 2012 l'entreprise **Mepha Pharma AG, Aesch BL** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Teva Pharma AG, Basel :**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
61901	Candesartan-Mepha plus, Tabletten

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 8. März 2012 übernimmt die Firma **Sandoz Pharma AG, Steinhausen** folgendes Präparat der Firma **Hospira Schweiz GmbH, Zug:**

A compter du 8 mars 2012 l'entreprise **Sandoz Pharma AG, Steinhausen** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Hospira Schweiz GmbH, Zug:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
58472	Imipenem-Cilastatin Sandoz 500/500, Infusionspräparat

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 15. März 2012 übernimmt die Firma **Sucampo AG, Zug** folgendes Präparat der Firma **SUCAMPO PHARMA EUROPE LIMITED, Oxford, Zweigniederlassung, Basel:**

A compter du 15 mars 2012, l'entreprise **Sucampo AG, Zug** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **SUCAMPO PHARMA EUROPE LIMITED, Oxford, Zweigniederlassung, Basel:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
59275	Amitiza, Weichkapseln

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 15. März 2012 übernimmt die Firma **medano ag, Hünenberg** folgendes Präparat der Firma **Target BioScience AG, Rüschlikon:**

A compter du 15 mars 2012, l'entreprise **medano ag, Hünenberg** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Target BioScience AG, Rüschlikon:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
61219	Ketorolac Medano, Augentropfen

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 15. März 2012 übernimmt die Firma **PRO FARMA GmbH, Baar** folgendes Präparat der Firma **Pro Concepta Zug AG, Zug:**

A compter du 15 mars 2012, l'entreprise **PRO FARMA GmbH, Baar** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Pro Concepta Zug AG, Zug:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
56264	Menamig, Filmtabletten

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 22. März 2012 übernimmt die Firma **Acino Pharma AG, Liesberg** folgende Präparate der Firma **Mepha Pharma AG, Aesch:**

A compter du 22 mars 2012, l'entreprise **Acino Pharma AG, Liesberg** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Mepha Pharma AG, Aesch:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
31151	Neurorubin Lactab, Lacktabletten
52787	Trabar 50, Kapseln
52788	Trabar 100, Injektionslösung
56939	Bactiflox, Lactab

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

Per 7. März 2012 ändert die Firma **Eumedica Pharmaceuticals AG** ihr Firmendomizil von Peter Merian-Strasse 54, 4052 Basel nach **Arnold Böcklin-Strasse 1, 4051 Basel**.

A compter du 7 mars 2012, l'entreprise **Eumedica Pharmaceuticals AG** actuellement sise Peter Merian-Strasse 54, 4052 Basel, aura pour nouveau domicile **Arnold Böcklin-Strasse 1, 4051 Basel**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
20883	Nebacetin, onguent
53620	Somatostatine - EUMEDICA, Lyophilisat

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

Per 30. März 2012 ändert die Firma **Orion Pharma AG** ihr Firmendomizil von Untermüli 11, 6300 Zug nach **Baarerstrasse 75, 6300 Zug**.

A compter du 30 mars 2012, l'entreprise **Orion Pharma AG** actuellement sise Untermüli 11, 6300 Zug, aura pour nouveau domicile **Baarerstrasse 75, 6300 Zug**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
25930	Phenytoin-Gerot, Tabletten
29934	Petinimid, Kapseln
40410	Convulex, Kapseln
43536	Paceum, Tabletten
43615	Convulex, Sirup
47753	Methotrexat Famos, Tabletten
47785	Methotrexat Famos, Lösung zur parenteralen Anwendung
48033	Leucovorin Calcium Famos, Tabletten
48034	Leucovorin Calcium Famos, Injektionslösung
49059	Tamoxifen Famos, Tabletten
52478	Fareston 60 mg, Tabletten
52792	Divigel, Gel
54761	Aggrastat 0,25 mg, Infusionskonzentrat
55288	Indivina, Tabletten
55723	Neurotop retard, Tabletten
55738	Aggrastat, Infusionslösung
57733	Kentera, transdermales Pflaster
58854	Finasterid Orion 5, Filmtabletten
58871	Pantoprazol Orion, magensaftresistente Filmtabletten
58997	Amlodipin Orion, Tabletten
59095	Risperidon ODT Orion, Schmelztabletten
59102	Risperidon Orion, Filmtabletten
59219	Irinotecan Orion, Infusionskonzentrat
59230	Tizanidin Orion, Tabletten
59439	Bicalutamid Orion, Filmtabletten
59461	Tolperison Orion, Filmtabletten
59488	Alendronat Orion, Wochentabletten
59903	Topiramamat Orion, Filmtabletten
60010	Anastrozol Orion, Filmtabletten

60118	Pramipexol Orion, Tabletten
60214	Rivastigmin Orion, Kapseln
60578	Vantas, Implantat
60725	Remifentanil Orion, Lyophilisat
60877	Letrozol Orion, Filmtabletten
61300	Clopidogrel Orion, Filmtabletten
61437	Mycophenolat MF Orion, Kapseln
61439	Mycophenolat MF Orion, Filmtabletten
61440	Ropinirol Orion, Filmtabletten
61482	Donepezil Orion, Filmtabletten
61518	Levetiracetam Orion, Filmtabletten
62183	Dexdor, Infusionskonzentrat
62463	Simdax, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

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

Zeichenerklärung

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

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

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	Abtei Kieselerde, Pulver GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG, Talstrasse 5, 3053 Münchenbuchsee	56227	E	07.02.1.	03.02.2012
1	01	Abtei Kieselerde, Tabletten GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG, Talstrasse 5, 3053 Münchenbuchsee	56228	E	07.02.1.	03.02.2012
1	01	ALK wässrig SQ-U Alnus glutinosa Kombi- packung, Injektionspräparat ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil	60679	A	07.13.3.	31.01.2013
1	05	ALK wässrig 450'000 SQ-U Alnus glutinosa, Injektionspräparat ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volkets- wil	60679	A	07.13.3.	31.01.2013
1	01	ALK wässrig SQ-U Apis mellifera Kombi- packung, Injektionspräparat ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil	60681	A	07.13.3.	31.01.2013
1	05	ALK wässrig 450'000 SQ-U Apis mellifera, Injektionspräparat ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil	60681	A	07.13.3.	31.01.2013
1	01	ALK wässrig SQ-U Betula verrucosa Kombi- packung, Injektionspräparat ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil	60683	A	07.13.3.	31.01.2013

1	05	ALK wässrig 450'000 SQ-U Betula verrucosa, Injektionspräparat ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil	60683	A	07.13.3.	31.01.2013
1	01	ALK wässrig SQ-U Canis familiaris Kombi- packung, Injektionspräparat ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil	60674	A	07.13.3.	31.01.2013
1	05	ALK wässrig 450'000 SQ-U Canis familiaris, Injektionspräparat ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil	60674	A	07.13.3.	31.01.2013
1	01	ALK wässrig SQ-U Corylus avellana Kombi- packung, Injektionspräparat ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil	60675	A	07.13.3.	31.01.2013
1	05	ALK wässrig 450'000 SQ-U Corylus avellana, Injektionspräparat ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil	60675	A	07.13.3.	31.01.2013
1	01	ALK wässrig SQ-U dermatophagoides farinae Kombipackung, Injektionspräparat ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil	60647	A	07.13.3.	31.01.2013
1	05	ALK wässrig 450'000 SQ-U dermato- phagoides farinae, Injektionspräparat ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil	60647	A	07.13.3.	31.01.2013
1	01	ALK wässrig SQ-U Dermatophagoides pteronyssinus Kombipackung, Injektionspräparat ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil	60680	A	07.13.3.	31.01.2013
1	05	ALK wässrig 450'000 SQ-U Dermatopha- goides pteronyssinus, Injektionspräparat ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil	60680	A	07.13.3.	31.01.2013
1	01	ALK wässrig SQ-U Equus caballus Kombi- packung, Injektionspräparat ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil	60650	A	07.13.3.	31.01.2013

1	05	ALK wässrig 450'000 SQ-U Equus caballus, Injektionspräparat ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil	60650	A	07.13.3.	31.01.2013
1	01	ALK wässrig SQ-U Felis domesticus Kombipackung, Injektionspräparat ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil	60684	A	07.13.3.	31.01.2013
1	05	ALK wässrig 450'000 SQ-U Felis domesticus, Injektionspräparat ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil	60684	A	07.13.3.	31.01.2013
1	01	ALK wässrig SQ-U Phleum pratense Kombipackung, Injektionspräparat ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil	60659	A	07.13.3.	31.01.2013
1	05	ALK wässrig 450'000 SQ-U Phleum pratense, Injektionspräparat ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil	60659	A	07.13.3.	31.01.2013
1	01	ALK wässrig SQ-U Secale cereale Kombipackung, Injektionspräparat ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil	60667	A	07.13.3.	31.01.2013
1	05	ALK wässrig 450'000 SQ-U Secale cereale, Injektionspräparat ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil	60667	A	07.13.3.	31.01.2013
1	01	ALK wässrig SQ-U Vespula spp. Kombipackung, Injektionspräparat ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil	60649	A	07.13.3.	31.01.2013
1	05	ALK wässrig 450'000 SQ-U Vespula spp., Injektionspräparat ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil	60649	A	07.13.3.	31.01.2013
1	01	ALK wässrig SQ-U 6-Gräsermischung Kombipackung, Injektionspräparat ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil	60678	A	07.13.3.	31.01.2013

1	05	ALK wässrig 450'000 SQ-U 6-Gräsermischung, Injektionspräparat ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil	60678	A	07.13.3.	31.01.2013
1	01	Alustal Acarus siro Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61014	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Acarus siro 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61014	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Ackersenf Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60963	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Ackersenf 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60963	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Ahorn Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60944	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Ahorn 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60944	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Arizonazypresse Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61022	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Arizonazypresse 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61022	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Aspergillus mix Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61044	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Aspergillus mix 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61044	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Aureobasidium pullulans Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60966	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Aureobasidium pullulans 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60966	A	07.13.3.	31.07.2012

1	01	Alustal Bahiagras Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60991	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Bahiagras 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60991	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Birkengewächse Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61029	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Birkengewächse 10IR, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61029	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Blomia tropicalis Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60950	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Blomia tropicalis 10IR, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60950	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Botrytis cinerea Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61045	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Botrytis cinerea 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61045	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Brennessel Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60979	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Brennessel 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60979	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Buchengewächse Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61027	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Buchengewächse 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61027	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Chaetomium globosum Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61047	A	07.13.3.	31.07.2012

1	04	Alustal Chaetomium globosum 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61047	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Dattelpalme Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60998	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Dattelpalme 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60998	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal deutsche Küchenschabe Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61001	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal deutsche Küchenschabe 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61001	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Edelkastanie Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60936	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Edelkastanie 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60936	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Eiche Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60937	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Eiche 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60937	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Epicoccum Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61048	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Epicoccum 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61048	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Federmischung Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60985	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Alustal Federmischung 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60985	A	07.13.3.	31.07.2012

1	01	Alustal Fuchsschwanz Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60924	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Fuchsschwanz 10 IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60924	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Fusarium vasinfectum Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61050	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Fusarium vasinfectum 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61050	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Gänsefuss Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60939	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Gänsefuss 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60939	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Gänsefussgewächse Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61033	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Gänsefussgewächse 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61033	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Gerste Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60977	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Gerste 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60977	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Glyciphagus domesticus Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61013	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Glyciphagus domesticus 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61013	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Goldrute Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61015	A	07.13.3.	31.07.2012

1	04	Alustal Goldrute 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61015	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Hafer Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60932	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Hafer 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60932	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Hamsterhaar Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60988	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Hamsterhaar 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60988	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Helminthosporium halodes Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61051	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Helminthosporium halodes 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61051	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Holunder Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61017	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Holunder 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61017	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Hopfen Kombipackung Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60953	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Hopfen 10CI, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60953	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Hundszahngras Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61030	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Hundszahngras 10IR, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61030	A	07.13.3.	31.07.2012

1	01	Alustal Kaninchenhaar Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60989	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Kaninchenhaar 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60989	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Kastanie Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60961	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Kastanie 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60961	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Kiefer Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60993	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Kiefer 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60993	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Klee Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61020	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Klee 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61020	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Korbblütengewächse Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61037	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Korbblütengewächse 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61037	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Lepidoglyphus destructor Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61006	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Lepidoglyphus destructor 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61006	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Liguster Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61021	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Liguster 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61021	A	07.13.3.	31.07.2012

1	01	Alustal Linde Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61018	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Linde 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61018	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Lolch Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60957	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Lolch 10IR, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60957	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Löwenzahn Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60994	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Löwenzahn 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60994	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Luzerne Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60958	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Luzerne 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60958	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Mais Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60959	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Mais 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60959	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Margerite Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60960	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Margerite 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60960	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Mauerglaskraut Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61031	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Mauerglaskraut 10IR, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61031	A	07.13.3.	31.07.2012

1	01	Alustal Meerschweinchenhaar Kombi- packung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60987	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Meerschweinchenhaar 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60987	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Mehlmotte Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61002	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Mehlmotte 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61002	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Merulius lacrymans Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60972	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Merulius lacrymans 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60972	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Meskite Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60973	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Meskite 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60973	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Mimosa Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60962	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Mimosa 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60962	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Mohrenhirse Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61016	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Mohrenhirse 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61016	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Mucor racemosus Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61053	A	07.13.3.	31.07.2012

1	04	Alustal Mucor racemosus 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61053	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Nuss Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60975	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Nuss 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60975	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Oelbaumgewächse Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61034	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Oelbaumgewächse 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61034	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Pappel Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60983	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Pappel 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60983	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Pappel, Weide Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61036	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Pappel, Weide 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61036	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Penicillium mix Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60965	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Penicillium mix 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60965	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Platane Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60996	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Platane 10IR, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60996	A	07.13.3.	31.07.2012

1	01	Alustal Pyroglyphus africanus Kombi- packung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60949	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Pyroglyphus africanus 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60949	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Queckengras Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60940	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Queckengras 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60940	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Raps Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60941	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Raps 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60941	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Rhizopus nigricans Kombi- packung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60968	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Rhizopus nigricans 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60968	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Robinie Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60997	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Robinie 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60997	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Roggen Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61000	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Roggen 10, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61000	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Roggenmehl Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61056	A	07.13.3.	31.07.2012

1	04	Alustal Roggenmehl 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61056	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Ruchgras Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60946	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Ruchgras 10IR, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60946	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Saccharomyces Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60970	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Saccharomyces 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60970	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Sadebaum Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61035	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Sadebaum 10IR, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61035	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Salzkraut Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61032	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Salzkraut 10IR, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61032	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Sauerampfer Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60980	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Sauerampfer 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60980	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Sonnenblume Kombipackung Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61019	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Sonnenblume 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61019	A	07.13.3.	31.07.2012

1	01	Alustal Stechmücke Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61003	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Stechmücke 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61003	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Stemphylium botryosum Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60969	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Stemphylium botryosum 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60969	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Straussgras Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60923	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Straussgras 10 IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60923	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Trichothecium roseum Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61046	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Trichothecium roseum 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61046	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Tyrophagus putrescentiae Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61007	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Tyrophagus putrescentiae 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61007	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Ulme Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60978	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Ulme 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60978	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Ustilago mix., Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60971	A	07.13.3.	31.07.2012

1	04	Alustal Ustilago mix. 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60971	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Vorratsmilben Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60922	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Vorratsmilben 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60922	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Wacholder Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60948	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Wacholder 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60948	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Weide Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60999	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Weide 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60999	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Weissbuche Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60935	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Weissbuche 10IR, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60935	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Weisse Maulbeeren Kombi- packung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60964	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Weisse Maulbeeren 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60964	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Weizen Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60933	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Weizen 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60933	A	07.13.3.	31.07.2012

1	01	Alustal Weizenmehl Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61054	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Weizenmehl 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61054	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Wiesenrispengras Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60982	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Wiesenrispengras 10IR, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60982	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Wiesenschwingelgras Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60945	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Wiesenschwingelgras 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60945	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Wolliges Honiggras Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60956	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Wolliges Honiggras 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60956	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal Zypresse Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60942	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal Zypresse 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60942	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal 12-Gräsermischung Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61025	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Alustal 12-Gräsermischung 10IR, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61025	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal 3-Gräsermischung Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61028	A	07.13.3.	31.07.2012

1	04	Alustal 3-Gräsermischung 10IR, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61028	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Alustal 4-Getreidemischung Kombi-packung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61023	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Alustal 4-Getreidemischung 10IR, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61023	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Aspirin 100, Tabletten Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich	36746	D	01.01.1.	20.02.2012
1	01	Bicalutamid Fresenius 50 mg, Filmtabletten Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW	59264	B	07.16.2.	03.02.2012
1	01	Candesartan Mylan 4 mg, Tabletten Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar	61269	B	02.07.1.	20.10.2011
1	02	Candesartan Mylan 8 mg, Tabletten Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar	61269	B	02.07.1.	20.10.2011
1	03	Candesartan Mylan 16 mg, Tabletten Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar	61269	B	02.07.1.	20.10.2011
1	04	Candesartan Mylan 32 mg, Tabletten Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar	61269	B	02.07.1.	20.10.2011
1	01	Diclofenac K 12,5 mg APR, comprimés filmés APR Applied Pharma Research SA, Via Corti 5, 6828 Balerna	57599	C	07.10.1.	07.02.2012
1	01	Glucose 5 % + NaCl 0,3 % B. Braun, Infusionslösung B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach	45867	B	05.03.3.	26.01.2012
1	01	Hepeel, homöopathische Injektionslösung Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	41443	B	20.01.0.	24.07.2012

1	01	Hextriletten, Lutschtabletten Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar	54560	D	12.03.3.	31.12.2012
1	01	Jumexal, comprimés Sanofi-Aventis (Suisse) SA, rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin	45773	A	01.08.0.	29.02.2012
1	01	Lansoprazol Mylan 15 mg, Kapseln Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar	58255	B	04.99.0.	02.02.2012
1	02	Lansoprazol Mylan 30 mg, Kapseln Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar	58255	B	04.99.0.	02.02.2012
1	01	Lantus Cartouches pour l'OptiClik, solution injectable Sanofi-Aventis (Suisse) SA, rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin	57385	B	07.06.1.	07.02.2012
1	01	Lantus OptiSet (Stylo prérempli), solution injectable Sanofi-Aventis (Suisse) SA, rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin	56343	B	07.06.1.	07.02.2012
1	01	Mizollen, comprimés pelliculés Sanofi-Aventis (Suisse) SA, rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin	53754	B	07.13.1.	29.02.2012
1	01	Phostal Ackersenf Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61182	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Ackersenf 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61182	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Acarus siro Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61101	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Acarus siro 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61101	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Ahorn Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61168	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Ahorn 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61168	A	07.13.3.	31.07.2012

1	01	Phostal Arizonazypresse Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61086	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Arizonazypresse 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61086	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Aspergillus mix Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61106	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Aspergillus mix 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61106	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Aureobasidium pullulans Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61122	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Aureobasidium pullulans 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61122	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Bahiagras Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61144	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Bahiagras 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61144	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Birkengewächse Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61069	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Phostal Birkengewächse 10IR, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61069	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Blomia tropicalis Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61099	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Blomia tropicalis 10IR, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61099	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Botrytis cinerea Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61107	A	07.13.3.	31.07.2012

1	02	Phostal Botrytis cinerea 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61107	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Brennessel Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61196	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Brennessel 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61196	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Buchengewächse Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61091	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Buchengewächse 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61091	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Chaetomium globosum Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61112	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Chaetomium globosum 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61112	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Dattelpalme Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61124	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Dattelpalme 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61124	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Deutsche Küchenschabe Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61092	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Deutsche Küchenschabe 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61092	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Edelkastanie Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61161	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Edelkastanie 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61161	A	07.13.3.	31.07.2012

1	01	Phostal Eiche Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61162	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Eiche 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61162	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Epicoccum Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61113	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Epicoccum 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61113	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Federmischung Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61135	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Federmischung 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61135	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Fuchsschwanz Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61153	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Fuchsschwanz 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61153	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Fusarium vasinfectum Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61117	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Fusarium vasinfectum 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61117	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Gänsefuss Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61163	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Gänsefuss IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61163	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Gänsefussgewächse Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61073	A	07.13.3.	31.07.2012

1	04	Phostal Gänsefussgewächse 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61073	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Gerste Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61194	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Gerste 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61194	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Glyciphagus domesticus Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61100	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Glyciphagus domesticus 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61100	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Goldrute Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61127	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Goldrute 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61127	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Hafer Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61158	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Hafer 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61158	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Hamsterhaar Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61141	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Hamsterhaar 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61141	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Helminthosporium halodes Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61118	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Helminthosporium halodes IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61118	A	07.13.3.	31.07.2012

1	01	Phostal Holunder Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61129	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Holunder 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61129	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Hopfen Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61174	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Hopfen 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61174	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Hundszahngras Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61070	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Phostal Hundszahngras 10IR, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61070	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Kaninchenhaar Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61150	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Kaninchenhaar 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61150	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Kastanie Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61180	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Kastanie 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61180	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Kiefer Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61146	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Kiefer 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61146	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Klee Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61084	A	07.13.3.	31.07.2012

1	02	Phostal Klee 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61084	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Knäuelgras Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61167	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Knäuelgras 10IR, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61167	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Korbblütengewächse Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61108	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Korbblütengewächse 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61108	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Lepidoglyphus destructor Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61097	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Lepidoglyphus destructor 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61097	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Liguster Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61085	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Liguster 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61085	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Linde Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61082	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Phostal Linde 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61082	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Lolch Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61176	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Lolch 10IR, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61176	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Löwenzahn Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61147	A	07.13.3.	31.07.2012

1	02	Postal Löwenzahn 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61147	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Postal Luzerne Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61177	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Postal Luzerne 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61177	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Postal Mais Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61178	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Postal Mais 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61178	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Postal Margerite Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61179	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Postal Margerite 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61179	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Postal Mauerglaskraut Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61071	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Postal Mauerglaskraut 10IR, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61071	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Postal Meerschweinchenhaar Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61140	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Postal Meerschweinchenhaar 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61140	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Postal Mehlmotte Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61093	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Postal Mehlmotte 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61093	A	07.13.3.	31.07.2012

1	01	Phostal Merulius lacrymans Kombi- packung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61134	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Merulius lacrymans 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61134	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Meskite Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61189	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Meskite 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61189	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Mimosa Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61181	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Mimosa 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61181	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Mohrenhirse Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61128	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Mohrenhirse 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61128	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Mucor racemosus Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61120	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Mucor racemosus 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61120	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Nuss Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61191	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Nuss 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61191	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Oelbaumgewächse Kombi- packung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61074	A	07.13.3.	31.07.2012

1	04	Phostal Oelbaumgewächse 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61074	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Pappel Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61143	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Pappel 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61143	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Pappel, Weide Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61076	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Phostal Pappel, Weide 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61076	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Penicillium mix Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61121	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Penicillium mix 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61121	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Platane Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61148	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Platane 10IR, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61148	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Pyroglyphus africanus Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61103	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Pyroglyphus africanus 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61103	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Queckengras Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61164	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Queckengras 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61164	A	07.13.3.	31.07.2012

1	01	Phostal Raps Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61165	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Raps 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61165	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Rhizopus nigricans Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61130	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Rhizopus nigricans 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61130	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Robinie Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61123	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Robinie 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61123	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Roggen Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61126	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Roggen 10IR, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61126	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Roggenmehl Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61079	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Phostal Roggenmehl 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61079	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Ruchgras Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61170	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Ruchgras 10IR, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61170	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Saccharomyces Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61132	A	07.13.3.	31.07.2012

1	02	Phostal Saccharomyces 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61132	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Sadebaum Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61075	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Phostal Sadebaum 10IR, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61075	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Salzkraut Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61072	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Phostal Salzkraut 10IR, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61072	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Sauerampfer Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61197	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Sauerampfer 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61197	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Sonnenblume Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61083	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Sonnenblume 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61083	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Stechmücke Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61094	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Stechmücke 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61094	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Stemphylium botryosum Kombi- packung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61131	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Stemphylium botryosum 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61131	A	07.13.3.	31.07.2012

1	01	Phostal Straussgras Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61152	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Straussgras 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61152	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Trichothecium roseum Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61111	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Trichothecium roseum 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61111	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Tyrophagus putrescentiae Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61098	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Tyrophagus putrescentiae 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61098	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Ulme Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61195	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Ulme 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61195	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Ustilago mix. Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61133	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Ustilago mix. 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61133	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Vorratsmilben Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61102	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Vorratsmilben 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61102	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Wacholder Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61172	A	07.13.3.	31.07.2012

1	02	Phostal Wacholder 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61172	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Weide Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61125	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Weide 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61125	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Weissbuche Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61155	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Weissbuche 10IR, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61155	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal weisse Maulbeere Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61188	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal weisse Maulbeere 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61188	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Weizen Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61157	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Weizen 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61157	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Weizenmehl Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61077	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Phostal Weizenmehl 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61077	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Wiesenrispengras Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61142	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Wiesenrispengras 10IR, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61142	A	07.13.3.	31.07.2012

1	01	Phostal Wiesenschwingelgras Kombi- packung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61169	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Wiesenschwingelgras 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61169	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Wolliges Honiggras Kombi- packung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61175	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Wolliges Honiggras 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61175	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal Zypresse Kombipackung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61166	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal Zypresse 10IC, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61166	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal 12-Gräsermischung Kombi- packung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61089	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal 12-Gräsermischung 10IR, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61089	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal 3-Gräsermischung Kombi- packung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61068	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Phostal 3-Gräsermischung 10IR, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61068	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Phostal 4-Getreidemischung Kombi- packung, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61087	A	07.13.3.	31.07.2012
1	02	Phostal 4-Getreidemischung 10IR, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	61087	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Reductil 10, Kapseln Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar	54770	B	01.11.0.	30.01.2012

1	02	Reductil 15, Kapseln Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar	54770	B	01.11.0.	30.01.2012
1	01	Rhinopront N, Kapseln Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar	57183	C	12.02.6.	31.12.2012
1	01	Rovamycine 1,5 MIO U.I., comprimés Sanofi-Aventis (Suisse) SA, rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin	22278	B	08.01.6.	29.02.2012
1	02	Rovamycine 3 MIO U.I., comprimés Sanofi-Aventis (Suisse) SA, rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin	22278	B	08.01.6.	29.02.2012
1	01	Sofradex, gouttes auriculaires Sanofi-Aventis (Suisse) SA, rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin	31695	B	12.01.3.	29.02.2012
1	01	Soluprick SQ Alopecurus pratensis, Lösung ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil	58562	A	14.03.0.	19.01.2013
1	01	Soluprick SQ Dactylis glomerata, Lösung ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil	58563	A	14.03.0.	19.01.2013
1	01	Soluprick SQ Festuca pratensis, Lösung ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil	58564	A	14.03.0.	19.01.2013
1	01	Soluprick SQ Lolium perenne, Lösung ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil	58565	A	14.03.0.	19.01.2013
1	01	Soluprick SQ Poa pratensis, Lösung ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil	58567	A	14.03.0.	19.01.2013
1	01	Soluprick SQ 5-Gräsermischung, Lösung ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil	58570	A	14.03.0.	19.01.2013
1	01	Staloral Pollen Ackersenf Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60867	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Staloral Pollen Ackersenf 100IC, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60867	A	07.13.3.	31.07.2012

1	01	Staloral Pollen Ahorn Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60853	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Staloral Pollen Ahorn 100IC, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60853	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Staloral Pollen Arizonazypresse Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60902	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Staloral Pollen Arizonazypresse 100IC, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60902	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Staloral Pollen Bahiagras Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60884	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Staloral Pollen Bahiagras 100IC, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60884	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Staloral Pollen Birkengewächse Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60909	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Staloral Pollen Birkengewächse 100IR, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60909	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Staloral Pollen Brennessel Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60876	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Staloral Pollen Brennessel 100IC, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60876	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Staloral Pollen Buchengewächse Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60907	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Staloral Pollen Buchengewächse 100IC, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60907	A	07.13.3.	31.07.2012

1	01	Staloral Dattelpalme Kombipackung, Lösung zur oralen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60892	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Staloral Dattelpalme 100IC, Lösung zur oralen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60892	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Staloral Pollen Edelkastanie Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60845	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Staloral Pollen Edelkastanie 100IC, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60845	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Staloral Pollen Eiche Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60846	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Staloral Pollen Eiche 100IC, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60846	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Staloral Pollen Fuchsschwanz Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60837	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Staloral Pollen Fuchsschwanz 100IC, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60837	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Staloral Pollen Gänsefuss Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60847	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Staloral Pollen Gänsefuss 100IC, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60847	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Staloral Pollen Gänsefussgewächse Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60918	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Staloral Pollen Gänsefussgewächse 100IC, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60918	A	07.13.3.	31.07.2012

1	01	Staloral Pollen Gerste Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60874	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Staloral Pollen Gerste 100IC, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60874	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Staloral Pollen Goldrute Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60895	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Staloral Pollen Goldrute 100IC, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60895	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Staloral Pollen Hafer Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60841	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Staloral Pollen Hafer 100IC, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60841	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Staloral Pollen Holunder Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60897	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Staloral Pollen Holunder 100IC, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60897	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Staloral Pollen Hopfen Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60859	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Staloral Pollen Hopfen 100IC, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60859	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Staloral Pollen Hundszahngras Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60921	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Staloral Pollen Hundszahngras 100IR, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60921	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Staloral Pollen Kastanie Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60865	A	07.13.3.	31.07.2012

1	04	Staloral Pollen Kastanie 100IC, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60865	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Staloral Pollen Kiefer Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60887	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Staloral Pollen Kiefer 100IC, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60887	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Staloral Pollen Klee Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60900	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Staloral Pollen Klee 100IC, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60900	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Staloral Pollen Knäuelgras Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60851	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Staloral Pollen Knäuelgras 100 IR, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60851	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Staloral Pollen Korbblütengewächse Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60913	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Staloral Pollen Korbblütengewächse 100IC, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60913	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Staloral Pollen Liguster Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60901	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Staloral Pollen Liguster 100IC, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60901	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Staloral Pollen Linde Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60898	A	07.13.3.	31.07.2012

1	04	Staloral Pollen Linde 100IC, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60898	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Staloral Pollen Lolch Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60861	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Staloral Pollen Lolch 100IR, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60861	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Staloral Pollen Löwenzahn Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60888	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Staloral Pollen Löwenzahn 100IC, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60888	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Staloral Pollen Luzerne Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60862	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Staloral Pollen Luzerne 100IC, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60862	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Staloral Pollen Mais Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60863	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Staloral Pollen Mais 100 IC, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60863	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Staloral Pollen Margerite Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60864	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Staloral Pollen Margerite 100IC, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60864	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Staloral Pollen Mauerglaskraut Kombipackung Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60920	A	07.13.3.	31.07.2012

1	04	Staloral Pollen Mauerglaskraut 100IR Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60920	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Staloral Pollen Mesquite Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60869	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Staloral Pollen Mesquite 100IC, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60869	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Staloral Pollen Mimosa Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60866	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Staloral Pollen Mimosa 100IC, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60866	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Staloral Pollen Mohrenhirse Kombi- packung, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60896	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Staloral Pollen Mohrenhirse 100IC, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60896	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Staloral Pollen Nuss Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60871	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Staloral Pollen Nuss 100IC, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60871	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Staloral Pollen Oelbaumgewächse Kombi- packung, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60917	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Staloral Pollen Oelbaumgewächse 100IC, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60917	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Staloral Pollen Pappel Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60882	A	07.13.3.	31.07.2012

1	04	Staloral Pollen Pappel 100IC, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60882	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Staloral Pollen Pappel, Weide Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60914	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Staloral Pollen Pappel, Weide 100IC, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60914	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Staloral Pollen Platane Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60890	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Staloral Pollen Platane 100IR, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60890	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Staloral Pollen Queckengras Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60848	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Staloral Pollen Queckengras 100IC, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60848	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Staloral Pollen Raps Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60849	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Staloral Pollen Raps 100IC, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60849	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Staloral Pollen Robinie Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60891	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Staloral Pollen Robinie 100IC, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60891	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Staloral Pollen Roggen Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60894	A	07.13.3.	31.07.2012

1	04	Staloral Pollen Roggen 100IR, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60894	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Staloral Pollen Ruchgras Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60855	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Staloral Pollen Ruchgras 100IR, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60855	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Staloral Pollen Sadebaum Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60915	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Staloral Pollen Sadebaum 100IR, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60915	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Staloral Pollen Salzkraut Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60919	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Staloral Pollen Salzkraut 100IR, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60919	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Staloral Pollen Sauerampfer Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60878	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Staloral Pollen Sauerampfer 100IC, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60878	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Staloral Pollen Sonnenblume Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60899	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Staloral Pollen Sonnenblume 100IC, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60899	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Staloral Pollen Straussgras Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60836	A	07.13.3.	31.07.2012

1	04	Staloral Pollen Straussgras 100IC, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60836	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Staloral Pollen Ulme Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60875	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Staloral Pollen Ulme 100IC, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60875	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Staloral Pollen Wacholder Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60857	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Staloral Pollen Wacholder 100IC, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60857	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Staloral Pollen Weide Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60893	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Staloral Pollen Weide 100IC, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60893	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Staloral Pollen Weissbuche Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60844	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Staloral Pollen Weissbuche 100IR, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60844	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Staloral Pollen weisse Maulbeere Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60868	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Staloral Pollen weisse Maulbeere 100IC, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60868	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Staloral Pollen Weizen Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60842	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Staloral Pollen Weizen 100IC, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60842	A	07.13.3.	31.07.2012

1	01	Staloral Pollen Wiesenrispengras Kombi- packung, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60881	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Staloral Pollen Wiesenrispengras 100IR, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60881	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Staloral Pollen Wiesenschwingelgras Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60854	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Staloral Pollen Wiesenschwingelgras 100IC, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60854	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Staloral Pollen Wolliges Honiggras Kombi- packung, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60860	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Staloral Pollen Wolliges Honiggras 100IC, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60860	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Staloral Pollen Zypresse Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60850	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Staloral Pollen Zypresse 100IC, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60850	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Staloral Pollen 12-Gräsermischung Kombi- packung, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60905	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Staloral Pollen 12-Gräsermischung 100IR, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60905	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Staloral Pollen 3-Gräsermischung Kombi- packung, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60908	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Staloral Pollen 3-Gräsermischung 100IR, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60908	A	07.13.3.	31.07.2012

1	01	Staloral Pollen 4-Getreidemischung Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60903	A	07.13.3.	31.07.2012
1	04	Staloral Pollen 4-Getreidemischung 100IR, Lösung zur sublingualen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	60903	A	07.13.3.	31.07.2012
1	01	Theolair S.R. 175 mg, Tabletten MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen	42848	B	03.04.1.	18.01.2012
1	02	Theolair S.R. 250 mg, Tabletten MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen	42848	B	03.04.1.	18.01.2012
1	03	Theolair S.R. 350 mg, Tabletten MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen	42848	B	03.04.1.	18.01.2012
1	01	Trental, solution injectable Sanofi-Aventis (Suisse) SA, rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin	37476	B	02.04.4.	06.02.2012
1	01	Trental, solution pour perfusion Sanofi-Aventis (Suisse) SA, rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin	39729	B	02.04.4.	29.02.2012
1	01	Trental 400, dragées Sanofi-Aventis (Suisse) SA, rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin	41040	B	02.04.4.	29.02.2012
1	01	Undex Pumpspray Clotrimazol, Lösung Melisana AG, Ankerstrasse 53, 8004 Zürich	58521	D	10.09.4.	29.02.2012
1	01	Viracept, Oralpulver Roche Pharma (Schweiz) AG, Schönmattstrasse 2, 4153 Reinach BL	54299	A	08.03.0.	01.02.2012

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	01	Bogaskin ad us.vet., Crème Bogar AG, Industriestrasse 50a, 8304 Wallisellen	55587	C	29.02.2012
1	01	Pulmodox ad us.vet., orale Paste für Hunde Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg	56160	A	25.02.2012

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

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01	Amoxicillin-Teva 5%, Granulat zur Herstellung einer Suspension Teva Pharma AG, St. Alban-Anlage 46, 4052 Basel	58353	A	08.01.23	10.07.2012
01	Amoxicillin-Teva 375 mg, Tabletten Teva Pharma AG, St. Alban-Anlage 46, 4052 Basel	58352	A	08.01.23	10.07.2012
02	Amoxicillin-Teva 500 mg, Tabletten Teva Pharma AG, St. Alban-Anlage 46, 4052 Basel	58352	A	08.01.23	10.07.2012
03	Amoxicillin-Teva 750 mg, Tabletten Teva Pharma AG, St. Alban-Anlage 46, 4052 Basel	58352	A	08.01.23	10.07.2012
04	Amoxicillin-Teva 1000 mg, Tabletten Teva Pharma AG, St. Alban-Anlage 46, 4052 Basel	58352	A	08.01.23	10.07.2012
01	Bacimycin, Salbe Dr. Grossmann AG Pharmaca, Hardstrasse 25, 4127 Birsfelden	20775	C	10.09.2.	22.08.2012
01	Kliogest, Filmtabletten APS-Arzneimittel-Parallelimport- Service AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham	56795	B	07.08.6.	14.11.2011
01	Lacrifluid, Augentropfen OPHTAPHARM SA, Gewerbestrasse 7, 6330 Cham	57824	D	11.08.2.	05.09.2012
02	Nephrotrans, Kapseln Salmon Pharma GmbH, St. Jakobs-Strasse 90, 4052 Basel	47141	B	07.99.0.	21.08.2012
01	Neurotop retard 300 mg, Tabletten Orion Pharma AG, Untermüli 11, 6300 Zug	55723	B	01.07.1.	24.09.2012
02	Neurotop retard 600 mg, Tabletten Orion Pharma AG, Untermüli 11, 6300 Zug	55723	B	01.07.1.	24.09.2012

01	No Gynex, ovules Interlabo Switzerland Sàrl, 42, rue Prévost-Martin, 1205 Genève	40725	D	09.02.2. 08.08.2012
01	No Gynex, pain dermatologique Interlabo Switzerland Sàrl, 42, rue Prévost-Martin, 1205 Genève	48487	D	10.10.0. 08.08.2012
01	Tolflex, confetti Lagap SA, Via Morosini 3, 6943 Vezia	55872	B	01.12.0. 23.07.2012
02	Tolflex mite, confetti Lagap SA, Via Morosini 3, 6943 Vezia	55872	B	01.12.0. 23.07.2012
01	Tramadol Helvepharm, Suppositorien Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	52902	A	01.01.3. 19.09.2012
01	Traumasport, gel IBSA Institut Biochimique SA, Via al Ponte 13, 6903 Lugano	54728	D	07.10.4. 16.08.2012
01	Traumasport Tissugel, plaster IBSA Institut Biochimique SA, Via al Ponte 13, 6903 Lugano	54477	D	07.10.4. 17.12.2012
01	Trisequens 2 mg, Filmtabletten APS-Arzneimittel-Parallelimport- Service AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham	56789	B	07.08.6. 14.11.2011
01	Vita-Ferin C, Kapseln Geistlich Pharma AG, Bahnhofstrasse 40, 6110 Wolhusen	34353	D	07.98.0. 24.09.2012