

# Journal

## Swissmedic

**4/2006**  
05. Jahrgang  
05<sup>e</sup> année

ISSN 0026-9212

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

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

Erscheint monatlich / Publication mensuelle

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

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

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

	<b>Seite</b>		<b>Seite</b>
<b>Arzneimittel Nachrichten</b>		<b>Arzneimittel Statistik</b>	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Prialt®, Intrathekale Infusion (Ziconotid)	<b>324</b>	Chargenrückrufe	<b>338</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Sutent 12.5, 25, 50mg, Kapseln (Sutinib)	<b>330</b>	Zum Vertrieb freigegebene Chargen	<b>340</b>
Abgabe von Nikotinersatz-Präparaten	<b>332</b>	Neuzulassungen	<b>342</b>
<b>Medizinprodukte</b>		Revisionen und Änderungen der Zulassung	<b>352</b>
Augeninfektionen bei Anwendung von Kontaktlinsen	<b>334</b>	Zentralstelle für Änderung Firmen	<b>485</b>
<b>Infosplitter</b>		Widerruf der Zulassung	<b>488</b>
Swissmedic warnt erneut vor gefälschtem Grippemittel	<b>336</b>	Sistierung der Zulassung	<b>491</b>
		Berichtigung	<b>492</b>
		Befristete Bewilligung	<b>493</b>

### Swissmedic Kontaktliste

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

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

### Zeichenerklärung

#### Abgabekategorien

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

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

	<b>Page</b>		<b>Page</b>
<b>Médicaments</b>		<b>Miscellanées</b>	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Prialto®, perfusion intrathécale (ziconotide)	<b>327</b>	Retraits de lots	<b>339</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Sutent 12.5, 25 et 50 mg, capsules (sunitinib)	<b>331</b>	Lots de fabrication admis à la commercialisation	<b>340</b>
La remise de produits de substitution de la nicotine	<b>333</b>	Nouvelles autorisations	<b>342</b>
<b>Dispositifs médicaux</b>		Révisions et changements de l'autorisation	<b>352</b>
Infections oculaires liées à l'utilisation de verres de contact	<b>335</b>	Registre Swissmedic des titulaires d'AMM	<b>485</b>
<b>En vrac</b>		Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	<b>488</b>
Swissmedic met de nouveau en garde contre les contrefaçons d'antigrippaux	<b>337</b>	Suspension de l'autorisation de mise sur le marché	<b>491</b>
		Rectification	<b>492</b>
		Autorisation de mise sur le marché limitée	<b>493</b>

## Annuaire Swissmedic

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

Vous pourrez donc ainsi joindre directement votre interlocuteur [www.swissmedic.ch](http://www.swissmedic.ch).

## 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

## Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Prialt®, Intrathekale Infusion (Ziconotid)

**Am 11. April 2006 wurde Prialt mit der folgenden Indikation zugelassen:**

Prialt (Ziconotid, intrathekale Infusion) ist zur Behandlung von starken, chronischen Schmerzen bei Patienten angezeigt, die auf andere Therapien, wie starke systemische Analgetika, unterstützende Massnahmen und intrathekale Opioide oder Bupivacain nicht ansprechen oder diese Therapien nicht tolerieren.

### Dosierung / Anwendung:

Die Behandlung mit Ziconotid sollte nur von Ärzten mit Erfahrung in der intrathekalen (i.th.) Gabe von Arzneimitteln vorgenommen werden. Prialt ist nur zur intrathekalen Anwendung bestimmt.

Erwachsene

(einschliesslich älterer Patienten  $\geq 65$  Jahren):

Die Dosierung von Ziconotid sollte bei 2,4  $\mu\text{g}/\text{Tag}$  begonnen werden und individuell je nach analgetischem Ansprechen des Patienten und unerwünschten Wirkungen titriert werden. Die Patienten sollten in Dosisinkrementen von  $\leq 2,4 \mu\text{g}/\text{Tag}$  bis zu einer Maximaldosis von 21,6  $\mu\text{g}/\text{Tag}$  eingestellt werden.

Ziconotid muss als Dauerinfusion über einen intrathekalen Katheter unter Verwendung einer externen oder intern implantierten mechanischen Infusionspumpe verabreicht werden, die ein genaues Infusionsvolumen abgeben kann. Da das Risiko einer Meningitis nach längerer Katheterisierung des Intrathekalraums mit einem externen Katheterinfusionssystem höher ist, werden zur Gabe von Ziconotid über einen längeren Zeitraum interne Systeme empfohlen.

### Kontraindikationen:

Überempfindlichkeit gegenüber dem Wirkstoff oder einem der Hilfsstoffe gemäss Zusammensetzung. Ziconotid darf nicht mit einer i.th. Chemotherapie kombiniert werden.

### Warnhinweise und Vorsichtsmassnahmen:

Auch wenn Ziconotid in offenen klinischen Langzeitstudien zur Wirksamkeit und Sicherheit untersucht wurde, wurden keine kontrollierten Studien über mehr als drei Wochen durchgeführt. Mögliche lokale toxische Wirkungen auf das Rückenmark nach Langzeitanwendung wurden nicht ausgeschlossen und präklinische Daten sind in dieser Hinsicht beschränkt. Daher ist bei Langzeitanwendung Vorsicht geboten.

Die intrathekale Anwendung von Arzneimitteln birgt das Risiko von potentiell schwerwiegenden Infektionen wie Meningitis, die lebensbedrohlich sein können. Eine Meningitis aufgrund des Eindringens von Organismen entlang des Katheters oder die versehentliche Kontamination des Infusionssystems ist eine bekannte Komplikation der intrathekalen Gabe von Arzneimitteln, insbesondere mit externen Systemen. Patienten und Ärzte müssen auf typische Meningitis-symptome und -zeichen achten.

Die optimale intrathekale Platzierung der Katheterspitze wurde nicht ermittelt. Eine niedrigere Platzierung, z.B. im Lendenbereich, kann die Inzidenz von Ziconotid-bedingten unerwünschten neurologischen Wirkungen reduzieren. Die Platzierung der Katheterspitze sollte sorgfältig überlegt werden, um einen adäquaten Zugang zu den nozizeptiven Segmenten im Rückenmark zu gewährleisten und gleichzeitig die Arzneimittelkonzentration im Gehirn so gering wie möglich zu halten.

Ziconotid interagiert nicht mit Opiatrezeptoren. Sollen zu Beginn einer Ziconotidtherapie Opiate abgesetzt werden, sollte das Opiat ausschleichend entzogen werden. Bei Patienten, bei denen i.th. gegebene Opiate abgesetzt werden, sollte die i.th. Opiatinfusionsdosis ausschleichend über einige Wochen abgesetzt und durch eine pharmakologisch äquivalente Dosis von oralen Opiaten ersetzt werden. Zur gleichzeitigen Anwendung von i.th. Opiaten und i.th. Ziconotid liegen keine klinischen Daten vor.

Nur wenige Patienten haben eine systemische Chemotherapie und i.th. Ziconotid erhalten. Bei der Gabe von Ziconotid an Patienten, die eine systemische Chemotherapie erhalten, ist Vorsicht geboten intrathekalem Ziconotid häufig. Gelegentlich kommt es zu einer progressiven Erhöhung der Kreatinkinase. Jedoch wird eine

Überwachung der Kreatinkinase empfohlen. Im Falle einer progressiven Erhöhung oder einer klinisch signifikanten Erhöhung in Kombination mit den klinischen Merkmalen einer Myopathie oder Rhabdomyolyse sollte ein Absetzen von Ziconotid in Betracht gezogen werden.

In klinischen Studien wurden keine allergischen Reaktionen, einschließlich Anaphylaxie, beobachtet und die Immunogenität von i.th. gegebenem Ziconotid erscheint gering. Jedoch kann die Möglichkeit schwerer allergischer Reaktionen nicht ausgeschlossen werden.

Unerwünschte kognitive und neuropsychiatrische Wirkungen, insbesondere Verwirrung, sind bei mit Ziconotid behandelten Patienten häufig. Eine kognitive Beeinträchtigung tritt typischerweise nach mehrwöchiger Behandlung auf. Bei mit Ziconotid behandelten Patienten wurde über Episoden von akuten psychiatrischen Störungen wie Halluzinationen, paranoiden Reaktionen, Feindseligkeit, Delirium, Psychose und manischen Reaktionen berichtet. Beim Auftreten von Zeichen oder Symptomen kognitiver Beeinträchtigung oder unerwünschter neuropsychiatrischer Wirkungen sollte die Ziconotid-dosis reduziert oder abgesetzt werden, wobei aber andere Ursachen mit möglichem Einfluss berücksichtigt werden sollten. Die kognitiven Wirkungen von Ziconotid sind normalerweise innerhalb von 1-4 Wochen nach Absetzen des Arzneimittels reversibel, können jedoch in einigen Fällen fortbestehen.

Während der Behandlung mit Ziconotid kam es bei Patienten zu Bewusstseinsbeeinträchtigungen. Der Patient bleibt gewöhnlich bei Bewusstsein und es kommt nicht zur Atemdepression. Das Ereignis kann selbstbegrenzend sein, jedoch sollte bis zu dessen Abklingen die Ziconotidbehandlung ausgesetzt werden. Von einer erneuten Behandlung mit Ziconotid wird bei diesen Patienten abgeraten. Ebenfalls sollte das Absetzen einer gleichzeitigen Behandlung mit Arzneimitteln, die eine ZNS-Depression bewirken, in Betracht gezogen werden, da diese zu einer verminderten Wachsamkeit führen können.

Bei Patienten mit starken chronischen Schmerzen besteht eine höhere Inzidenz von Suizid und Suizidversuchen als in der Allgemeinbevölkerung. Ziconotid kann Depressionen verursachen oder verschlechtern und bei prädisponierten Patienten eine Suizidgefahr darstellen.

#### **Unerwünschte Wirkungen:**

In klinischen Studien kam es bei 89% der Patienten zu unerwünschten Arzneimittelwirkungen (UAWs). Die in klinischen Langzeitstudien am häufigsten berichteten UAWs waren Schwindel (45%), Übelkeit (35%), Nystagmus (27%), Verwirrung (25%), Gangabnormalitäten (18%), Beeinträchtigung des Gedächtnisses (13%), Verschwommensehen (14%), Kopfschmerz (13%), Asthenie (13%) und Erbrechen (13%).

#### **Pharmakodynamische Eigenschaften:**

Ziconotid ist ein synthetisches Analogon eines ω-Conopeptids, MVIIA, das sich im Gift der marinen Kegelschnecke *Conus magus* findet. Es handelt sich um einen N-Typ-Kalziumantagonisten (NCCA). NCCAs regulieren die Freisetzung von Neurotransmittern in speziellen neuronalen Populationen, die für die spinale Verarbeitung von Schmerz verantwortlich sind.

Es wurden drei placebokontrollierte klinische Studien mit i.th. Ziconotid durchgeführt. Zwei Kurzzeitstudien (maligne Schmerzen und nicht maligne Schmerzen) an 366 Patienten zeigten die Wirksamkeit von i.th. Ziconotid bei starken chronischen Schmerzen mittels Verwendung der prozentualen Veränderung auf der visuellen Analogskala der Schmerzintensität (VASPI) als primäre Wirksamkeitsvariable. Hierbei handelte es sich um Kurzzeitstudien von 5- bzw. 6-tägiger Dauer mit rascherer Dosissteigerung und höheren Dosen als in „Dosierung/Anwendung“ empfohlen.

Die Studie 301 (n = 220) dauerte länger (21 Tage), beinhaltete eine sanftere Dosissteigerung und niedrigere Dosen des i.th. Ziconotid und umfasste das refraktärste Patientenkollektiv in den drei Studien. Bei allen Patienten der Studie 301 hatte eine i.th. Therapie mit Kombinationssanalgetika versagt, und die Ärzte waren der Auffassung, dass 97% der Patienten gegenüber den verfügbaren Behandlungen refraktär waren. Die Mehrzahl hatte Rückenmarksschmerzen (n = 134), insbesondere nach Versagen einer Rückenoperation (n = 110); ein kleinerer Teil hatte Neuropathie (n = 36). Nur fünf hatten maligne Schmerzen. Der primäre Endpunkt war die prozentuale Veränderung des VASPI-Scores. Die Wirksamkeit von i.th. Ziconotid war in der Studie 301 niedriger als in den beiden beschriebenen Kurzzeitstudien. Die Häufigkeit und Schwere der unerwünschten Ereignisse war ebenfalls geringer.

**Wirksamkeitsergebnisse der Studie 301:**

Parameter	Initiale Behandlungszuordnung	
	Ziconotid (n=112)	Placebo (n=108)
Mittlerer VASPI-Score zu Studienbeginn in mm (SD)	80.7 (± 15.0)	80.7 (± 14.1)
Mittlerer VASPI-Score am Ende der initialen Titrierung in mm (SD)	67.9 (± 22.9)	74.1 (± 21.3)
% Verbesserung des VASPI-Scores am Ende der initialen Titrierung (SD)	14.7 (± 27.7)	7.2 (± 25.0)

## Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Prialt®, perfusion intrathécale (ziconotide)

**Le 11 avril 2006, la préparation Prialt a été autorisée dans l'indication suivante:**

Prialt (ziconotide, perfusion intrathécale) est indiqué pour le traitement des douleurs intenses, chroniques chez les patients pour lesquels d'autres traitements comme des analgésiques généraux puissants, un traitement d'appoint et des opioïdes ou de la bupivacaïne par voie intrathécale ne conviennent pas ou ne sont pas tolérés.

### **Posologie et mode d'administration:**

Le traitement par ziconotide ne doit être réalisé que par des médecins ayant l'expérience de l'administration de médicaments par voie intrarachidienne. Prialt est exclusivement destiné à l'usage intrarachidien.

**Adultes (y compris sujets âgés  $\geq 65$  ans) :**

Le traitement par ziconotide doit être instauré à la dose de 2,4  $\mu\text{g}/\text{jour}$  et peut ensuite être adapté en fonction de la réponse analgésique du patient et de la survenue d'événements indésirables. La dose doit être augmentée par paliers  $\leq 2,4 \mu\text{g}/\text{jour}$ , jusqu'à une dose maximale de 21,6  $\mu\text{g}/\text{jour}$ .

Le ziconotide doit être administré en perfusion continue par l'intermédiaire d'un cathéter intrarachidien, avec une pompe à perfusion mécanique externe ou implantée à demeure, et pouvant délivrer un volume de perfusion précis. Le risque de méningite secondaire étant plus élevé lors de l'utilisation prolongée d'un cathéter sous-arachnoïdien avec système de perfusion externe, les systèmes implantés sont préconisés pour l'administration de ziconotide pendant des périodes prolongées.

### **Contre-indications:**

Hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients.

Le ziconotide est contre-indiqué en association à une chimiothérapie intrarachidienne

### **Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi:**

Bien que l'efficacité et la sécurité d'emploi à long terme du ziconotide ait été étudié au cours d'essais cliniques en ouverts, aucun essai contrôlé d'une durée supérieure à trois semaines n'a été réalisé. La possibilité d'effets toxiques locaux à long terme au niveau de la moelle épinière n'est pas exclue et les données précliniques disponibles à ce sujet sont limitées. La prudence s'impose donc lors d'un traitement au long cours.

L'administration de médicaments par voie intrarachidienne présente un risque d'infection grave, comme la survenue d'une méningite, qui peut menacer le pronostic vital. La survenue d'une méningite due à l'entrée de microorganismes le long du trajet du cathéter ou à la contamination par inadvertance du système de perfusion est une complication connue de l'administration de médicaments par voie intrarachidienne, notamment avec les systèmes externes. Les patients et les médecins doivent être vigilants concernant l'apparition de symptômes et signes typiques de méningite.

Le positionnement intrathécal optimal du cathéter n'a pas été établi. Le positionnement du cathéter à un niveau plus bas, ex. au niveau lombaire, pourrait peut-être diminuer les réactions neurologiques indésirables liées au ziconotide. Le positionnement du cathéter doit donc être évalué soigneusement pour permettre un accès adéquat aux segments nociceptifs rachidiens tout en diminuant les concentrations de médicament au niveau cérébral.

Le ziconotide n'interagit pas avec les récepteurs opiacés. Si l'instauration du traitement par ziconotide s'accompagne d'un arrêt des opiacés, le sevrage doit être progressif. Pour arrêter l'administration intrarachidienne d'opiacés, il faut diminuer progressivement la dose perfusée, sur une période de quelques semaines, et remplacer le traitement intrarachidien par des doses pharmacologiquement équivalentes d'opiacés par voie orale. Il n'existe aucune donnée clinique sur l'utilisation concomitante d'opiacés et de ziconotide par voie intrarachidienne.

Le nombre de patients ayant reçu une chimiothérapie systémique et le ziconotide par voie intrarachidienne étant faible, la prudence s'impose lorsque le ziconotide est administré chez des patients sous chimiothérapie systémique. Des élévations de la créatine phosphokinase (CPK), généralement asymptomatiques, sont fréquentes chez les patients traités par ziconotide par voie intrarachidienne. Une élévation progressive de la créatine phosphokinase est, en revanche, peu fréquente. Une surveillance des taux de créatine phosphokinase est toutefois recommandée. En cas d'élévation progressive ou d'élévation cliniquement significative accompagnée de manifestations cliniques de myopathie ou de rhabdomyolyse, l'arrêt du ziconotide doit être envisagé.

Aucune réaction d'hypersensibilité (y compris anaphylactique) n'a été observée pendant les études cliniques et l'immunogénicité du ziconotide administré par voie intrarachidienne semble faible. Il n'est cependant pas possible d'exclure la survenue éventuelle de réactions allergiques sévères.

Des réactions indésirables cognitives et neuropsychiatriques, en particulier une confusion, ont été fréquemment décrites chez les patients sous ziconotide. Les troubles cognitifs apparaissent typiquement après plusieurs semaines de traitement. Des épisodes de troubles psychiatriques aigus, tels que hallucinations, réactions paranoïdes, hostilité, délire, psychose et réactions maniaques ont été rapportés chez des patients traités par le ziconotide. La posologie du ziconotide doit être réduite ou le traitement doit être arrêté en cas d'apparition de signes ou symptômes de troubles cognitifs ou de réactions indésirables neuropsychiatriques mais d'autres facteurs contributifs doivent également être envisagés. Les effets cognitifs du ziconotide sont généralement réversibles en 1 à 4 semaines après l'arrêt du traitement mais peuvent persister dans certains cas.

Des patients ont présenté des troubles de la conscience sous ziconotide. Le patient reste généralement conscient et il n'y a pas de dépression respiratoire. L'événement peut disparaître spontanément mais le ziconotide doit être arrêté tant que le problème n'est pas résolu. La réintroduction du ziconotide est déconseillée chez ces patients. L'arrêt de traitements concomitants provoquant une dépression du SNC doit également être envisagé puisque ces produits peuvent participer à la diminution du niveau d'éveil.

Chez les patients présentant des douleurs chroniques intenses, la fréquence des suicides et des tentatives de suicide est plus élevée que dans la population générale. Le ziconotide peut provoquer ou aggraver une dépression, avec un risque de suicide chez certains patients.

#### Effets indésirables:

Dans les études cliniques, 89 % des patients ont présentés des effets indésirables. Les effets indésirables les plus fréquemment rapportés dans les études cliniques à long terme ont été les suivantes : sensations vertigineuses (45 %), nausées (35 %), nystagmus (27 %), état confusionnel (25 %), troubles de la démarche (18 %), troubles mnésiques (13 %), flou visuel (14 %), céphalées (13 %), asthénie (13 %) et vomissements (13 %).

#### Propriétés pharmacodynamiques:

Le ziconotide est un analogue synthétique d'un  $\omega$ -conopeptide, le MVIIA, présent dans le venin d'un escargot marin, le *Conus magus*. Il s'agit d'un antagoniste des canaux calciques de type N (ACCN). Les ACCN régulent la libération des neurotransmetteurs dans des populations neuronales spécifiques responsables du traitement de la douleur au niveau rachidien.

Trois études cliniques du ziconotide intrarachidien contrôlées contre placebo ont été réalisées. Deux études à court terme, (douleur d'origine cancéreuse et douleur non cancéreuse), impliquant 366 patients, ont démontré l'efficacité de l'administration intrarachidienne de ziconotide dans les douleurs chroniques intenses mesurée par le pourcentage de changement de l'intensité de la douleur mesurée par l'EVA (critère principal de jugement). Ces études étaient de courte durée, 5 et 6 jours respectivement, et portaient sur une augmentation plus rapide de la posologie et sur des doses plus fortes que celles qui sont recommandées à la rubrique « posologie et mode d'administration ».

L'étude 301 (n = 220) était plus longue (21 jours), portait sur une augmentation des doses moins rapide avec administration de doses plus faibles de ziconotide par voie intrarachidienne et concernait la population de patients la plus réfractaire recrutée dans les trois études. Aucun des patients de l'étude 301 n'avait répondu au traitement intrarachidien par différents analgésiques et leurs médecins estimaient que 97 % des patients étaient rebelles aux traitements actuellement disponibles. La majorité présentait une douleur médullaire (n = 134), due principalement à l'échec d'une intervention chirurgicale



au niveau dorsal (n = 110) ; un plus petit pourcentage était atteint de neuropathie (n = 36). Cinq patients seulement présentaient une douleur cancéreuse. le critère de jugement principal était le pourcentage de changement sur l' EVA . L'efficacité de l'administration intrarachidienne de ziconotide dans l'étude 301 était plus faible que dans les deux études précédentes à court terme. La fréquence et la sévérité des effets indésirables étaient également plus faibles.

#### Résultats d'efficacité de l'étude 301:

Paramètre	Traitement initial	
	Ziconotide (n=112)	Placebo (n=108)
Score EVA moyen à l'inclusion, en mm (ET)	80.7 (± 15.0)	80.7 (± 14.1)
Score EVAASPI moyen à la fin du titrage de doses initial, en mm (ET)	67.9 (± 22.9)	74.1 (± 21.3)
% d'amélioration du score EVA à la fin du titrage de doses initial (ET)	14.7 (± 27.7)	7.2 (± 25.0)

## Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Sutent 12.5, 25, 50mg, Kapseln (Sutinib)

Am 28. April 2006 wurde Sutent, Kapseln (Sutinib), zugelassen.

### Indikation:

„Behandlung von Patienten mit malignem gastrointestinalen Stromatumor (GIST) bei Resistenz oder Intoleranz auf Imatinib-Mesylat.“

### Dosierung:

Die empfohlene Dosierung von Sutent beträgt 50mg 1x täglich während 4 Wochen gefolgt von einer 2-wöchigen Pause.

Bisher liegen Erfahrungen über 9 Behandlungszyklen vor (ca. 1 Jahr).

### Eigenschaften und Wirkungen:

Sutinib ist ein Inhibitor verschiedener Rezeptortyrosinkinasen: PDGFR $\alpha$ , PDGFR $\beta$ , VEGFR1-3, KIT, FLT3, CSF-1R und RET. Die Hemmung der Tyrosinkinase-Aktivität dieser Rezeptortyrosinkinasen wurde in vitro nachgewiesen. Eine Hemmung des Tumorwachstums wurde in verschiedenen präklinischen Modellen gezeigt. In einer randomisierten, doppelblinden, Placebo-kontrollierten Phase-III Studie wurden 312 GIST Patienten, welche Imatinib entweder nicht vertrugen oder deren Erkrankung während oder nach Behandlung mit Imatinib progredient war, mit Sutent 50mg oder Placebo behandelt. Im Primärendpunkt der Studie, Zeit bis zur Progression, fand sich eine signifikante Verlängerung bei Sutent mit 28.9 Wochen vs. Placebo 5.1 Wochen. Die Gesamtüberlebensrate fiel ebenso statistisch signifikant zu Gunsten von Sutent aus (HR 0.49, 95% CI 0.29,0.83).

### Kontraindikationen bzw. Warnhinweise und Vorsichtsmassnahmen:

Sutent sollte bei Patienten mit schwerer Leber- und Niereninsuffizienz und bei Patienten mit gleichzeitiger Anwendung von CYP-Induktoren und PGP-Hemmern nur mit grosser Vorsicht angewendet werden. In Kombination mit CYP3A4 Inhibitoren und Induktoren sind spezielle Dosierungen erforderlich.

In den klinischen Studien wurde bei 2.8% der Patienten eine klinisch relevante Verminderung der linksventrikulären Ejektionsfraktion (LVEF von 20%) beobachtet. Deshalb sollte die LVEF vor und während der Behandlung regelmässig kontrolliert werden. Patienten mit NYHA $\geq$ 2 sollten nur mit grosser Vorsicht behandelt werden. Weiterhin wurden in den klinischen Studien Verlängerungen des QT Intervalls von >500msec bei 0.5% der Patienten beobachtet. Das EKG sollte vor und während der Behandlung kontrolliert werden. Eine Behandlung von Patienten mit langem QT-Intervall und bei Komedikation mit QT-Intervall verlängernden Medikamenten sollte eine Behandlung mit Sutent nur mit Vorsicht erfolgen.

Weiterhin wurden erhöhte Lipase und Amylasepiegel beobachtet, deren kausale Ursache noch nicht geklärt ist. Die Plasmaspiegel der Amylase und Lipase sollten regelmässig kontrolliert werden.

Die wichtigsten schweren unerwünschten Ereignisse waren Lungenembolie, Thrombozytopenie, Tumorblutung, fiebrige Neutropenie und Hypertonie.

Weitere Details sind der Arzneimittelinformation zu entnehmen.

## Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Sutent 12.5, 25 et 50 mg, capsules (sunitinib)

Le 28 avril 2006, la préparation Sutent, capsules (sunitinib) a été autorisée.

### Indication:

«Traitement des patients atteints de tumeurs stromales gastro-intestinales malignes (GIST), résistants ou intolérants au mésylate d'imatinib.»

### Posologie:

La posologie recommandée pour Sutent est d'un cycle de 50 mg 1x/jour pendant 4 semaines, suivi d'une pause de 2 semaines.

A ce jour, l'expérience s'étend sur 9 cycles de traitement (environ 1 année).

### Propriétés et effets:

Le sunitinib est un inhibiteur de différentes tyrosines-kinases liées aux récepteurs: PDGFR $\alpha$ , PDGFR $\beta$ , VEGFR1-3, KIT, FLT3, CSF-1R et RET. L'inhibition de l'activité tyrosine-kinase liée à ces récepteurs a été démontrée in vitro. Une inhibition de la croissance tumorale a également été montrée dans plusieurs modèles précliniques. Dans une étude de phase III, en double aveugle, randomisée et contrôlée contre placebo, 312 patients GIST, qui étaient intolérants à l'imatinib ou dont la maladie s'aggravait pendant ou après le traitement par imatinib, ont été traités par Sutent 50 mg ou avec un placebo. Il apparaît que Sutent prolonge significativement le temps de progression vers la tumeur, qui était le critère d'évaluation principal de l'étude (28,9 semaines avec Sutent contre 5,1 semaines avec le placebo). Quant au taux de survie globale, il était statistiquement significatif en faveur de Sutent (HR 0,49, IC 95% 0.29,0.83).

### Contre-indications, mises en garde et mesures de précaution:

Sutent ne doit être utilisé qu'avec une extrême prudence chez les patients insuffisants rénaux ou hépatiques et chez ceux qui prennent simultanément des inducteurs du CYP ou des inhibiteurs de la PGP. Par ailleurs, lorsque Sutent est associé à des inhibiteurs ou à des inducteurs de la CYP3A4, la posologie doit être adaptée.

Lors des études cliniques, 2,8 % des patients ont présenté une diminution cliniquement significative de la fraction d'éjection du ventricule gauche (LVEF de 20%). Aussi convient-il de surveiller régulièrement ce paramètre avant et pendant le traitement. La prudence est également de rigueur avec les patients ayant une classification NYHA $\geq$ 2. Des allongements de l'intervalle QT de > 500 msec ont par ailleurs été observés lors des études cliniques chez 0,5% des patients. L'ECG doit donc être contrôlé avant et pendant le traitement. Il est par conséquent nécessaire d'être particulièrement vigilant si Sutent est administré à des patients qui présentent un intervalle QT long ou qui prennent des médicaments qui prolongent l'intervalle QT.

Une augmentation pour l'instant inexplicée des taux plasmatiques de lipase et d'amylase a en outre été observée. Il est donc recommandé de contrôler régulièrement ces valeurs biologiques.

Les effets indésirables sévères majeurs étaient l'embolie pulmonaire, la thrombocytopenie, l'hémorragie tumorale, la neutropénie fiévreuse et l'hypertension artérielle.

Pour de plus amples détails, nous vous invitons à consulter l'information sur le médicament.

## Abgabe von Nikotinersatz-Präparaten

Nikotinersatz-Präparate sind nikotinhaltige Arzneimittel zur Unterstützung der Raucherentwöhnung.

Erfahrungen zur Nikotinersatz-Therapie (Nicotine Replacement Therapie oder NRT) in der Selbstmedikation in der Liste C liegen in der Schweiz mit unterschiedlichen galenischen Formen seit 1982 (Nikotinkaugummi), seit 2000 (Nikotinpflaster) und seit 2002 (Nikotinlutschtabletten) vor. Im europäischen Umfeld werden NRT teilweise noch liberaler abgegeben (z.B. Nikotinkaugummi in Grossbritannien: seit 2001 general sales list, d.h. unter anderem im Supermarkt frei verkäuflich).

Es handelt sich bei der NRT um die Substitution der psychoaktiven Substanz Nikotin, welche in der gesundheitsschädlicheren Darreichungsform von Zigaretten in Kiosken, Supermärkten und Gastwirtschaftsbetrieben breit erhältlich ist.

Im Jahr 2005 hat Novartis Consumer Health Schweiz AG bei Swissmedic einen Antrag auf Umteilung der Nikotinersatz-Präparate Nicotinnell Kaugummi, Lutschtablette und Pflaster von der Abgabekategorie C in D eingereicht.

Swissmedic hat aufgrund der eingereichten klinischen Dokumentation die erleichterte Selbstmedikation mit nikotinhaltigen Arzneimitteln zur buccalen und transdermalen Anwendung zur Unterstützung bei der Raucherentwöhnung (Kaugummi, Lutschtabletten, Sublingualtabletten und Depotpflaster) bei vorschriftsgemässer Anwendung als ausreichend sicher beurteilt. Die Nutzen-Risiko-Beurteilung einer Listenumteilung für diese galenischen Formen ist positiv ausgefallen.

Eine angemessene und umfassende Fachberatung stellt eine Voraussetzung für die sichere Anwendung von NRT dar. Die Gutheissung ist daher an die Bedingung geknüpft worden, dass die Mitarbeiterinnen und Mitarbeiter der Drogerien durch Novartis Consumer Health Schweiz AG in Zusammenarbeit mit dem Schweizerischen Drogistenverband umfassend zu allen sicherheitsrelevanten Fragen geschult werden.

Die Zulassung für Vertrieb und Abgabe von Nicotinnell Kaugummi, Lutschtabletten und Pflaster in der Abgabekategorie D wird nach Abschluss der Schulung voraussichtlich im Juni 2006 erteilt.

Swissmedic ist überzeugt, dass die auch von der WHO propagierte breitere und einfachere Verfügbarkeit von Nikotinersatz-Präparaten ein Beitrag zur Verbesserung der öffentlichen Gesundheit ist. Diverse Gesundheitsbehörden im europäischen Umfeld sind den entsprechenden Empfehlungen der WHO gefolgt.

## La remise de produits de substitution de la nicotine

Les produits de substitution de la nicotine sont des médicaments qui contiennent de la nicotine et qui facilitent le sevrage tabagique.

En Suisse, nous avons désormais plusieurs années de recul dans le domaine du traitement de substitution de la nicotine (TSN ; en anglais : Nicotine Replacement Therapie (NRT)) sur l'utilisation de produits classés dans la liste de remise C et destinés à l'automédication, qui contiennent de la nicotine et se présentent sous différentes formes galéniques : gommes à mâcher depuis 1982, dispositifs transdermiques depuis 2000 et pastilles à sucer depuis 2002. Dans certains autres pays d'Europe, les produits de substitution de la nicotine sont vendus dans un cadre plus libéral, comme en Grande-Bretagne, où ils sont disponibles en supermarchés depuis 2001.

Le TSN consiste à remplacer la nicotine qu'inhalait le fumeur. Cette substance psychoactive se présente sous sa forme la plus nocive dans les cigarettes, que l'on trouve évidemment dans les débits de tabac, mais aussi dans nombre de supermarchés et bars-restaurants.

En 2005, la société Novartis Consumer Health Suisse SA a déposé auprès de Swissmedic une demande pour que ses préparations à base de nicotine Nicotinell gommes à mâcher, comprimés à sucer et patchs passent de la catégorie de remise C à D.

Au vu de la documentation clinique qui lui a été remise, Swissmedic a jugé suffisamment sûre l'automédication facilitée avec des médicaments à base de nicotine à usage oral ou transdermique pour aider à la désaccoutumance au tabac (gommes à mâcher, comprimés à sucer, comprimés sublinguaux ou dispositifs transdermiques), pour autant que les prescriptions d'utilisation soient respectées. Quant à l'évaluation du rapport bénéfices/risques de ce changement de liste, il a été considéré comme positif.

Il est toutefois indispensable pour la sécurité du patient suivant un TSN que des conseils avisés lui soient prodigués. L'approbation a donc été liée à la condition que les collaborateurs des drogueries soient dûment formés par Novartis Consumer Health Suisse SA, en collaboration avec l'Association suisse des droguistes, sur toutes les questions ayant trait à la sécurité.

L'autorisation de distribuer et de remettre les produits Nicotinell gommes à mâcher, comprimés à sucer ou dispositifs transdermiques dans la catégorie de remise D sera donnée une fois que la formation sera terminée, c'est-à-dire a priori en juin 2006.

Swissmedic est convaincu que la mise à disposition à plus grande échelle et plus facile de produits de substitution de la nicotine qu'encourage l'OMS sera bénéfique en termes de santé publique. Soulignons enfin que diverses autres autorités sanitaires européennes ont suivi les recommandations de l'OMS en la matière.

## Augeninfektionen bei Anwendung von Kontaktlinsen

Das Schweizerische Heilmittelinstitut, Swissmedic, wurde von der entsprechenden US Behörde, der FDA, über mehrere Fälle von Augeninfektionen durch Fusarium-Pilze benachrichtigt, die bei Kontaktlinsenträgern in den USA und in Asien vorgekommen sind. Bestimmte Anwender hatten das Produkt ReNu MoistureLoc® als Kontaktlinsenpflegelösung verwendet, welches von der Firma Bausch & Lomb in einer amerikanischen Fabrikationseinheit produziert wurde.

Augeninfektionen durch Fusarium-Pilze sind seltene, jedoch potentiell schwerwiegende Komplikationen. Diese können bis zum Verlust der Sehkraft führen und eine Hornhauttransplantation notwendig machen. Eine Ursachenanalyse für diese Infektionen ist im Gang. Währenddessen kann kein Zusammenhang mit ReNu® Pflegemittel mit Sicherheit etabliert werden.

Swissmedic wurde von der Herstellerin der Kontaktlinsenpflegelösung ReNu® darüber informiert, dass die Produkte für den europäischen und schweizerischen Markt ausnahmslos aus einer anderen Fabrikationseinheit stammen, die sich in Italien befindet. Diese verwendet teilweise unterschiedliche Komponenten und andere Sterilisationsverfahren als für den amerikanischen Markt. Bisher wurden weder aus der Schweiz noch aus europäischen Ländern entsprechende Augeninfektionen gemeldet. Aufgrund der aktuellen Sachlage erachtet Swissmedic, dass sich keine Massnahmen rechtfertigen lassen. Das europäische Produkt darf weiterhin uneingeschränkt verwendet werden. Swissmedic verfolgt den Verlauf der Untersuchung aufmerksam, um bei Hinweisen auf Risiken Massnahmen zu treffen.

Swissmedic möchte bei allen Kontaktlinsenträgern die Wichtigkeit der Befolgung der Hygieneregeln und der Pflegeanweisungen der Kontaktlinsen- und Pflegemittelhersteller unterstreichen. Eine geeignete Pflege gilt weiterhin als wirksamste Massnahme für die Vorbeugung von Infektionen.

Bei jeder abnormalen Reaktion (Augenrötungen, Tränen, Schmerzen oder Sehstörungen) müssen Kontaktlinsen sofort entfernt werden. Ein Augenarzt ist unverzüglich aufzusuchen.

Zusätzliche Informationen der FDA und der Herstellerin sind in englischer Sprache im Internet erhältlich:

- [www.fda.gov](http://www.fda.gov)
- [www.bausch.com](http://www.bausch.com)

**Materiovigilance:** Schwerwiegende Augeninfektionen, die im Zusammenhang mit einem Kontaktlinsenpflegemittel stehen könnten, sind von Augenärzten und Optikern an Swissmedic zu melden.

Im Internet finden Sie weitere Informationen über die Meldepflicht bei schwerwiegenden Vorkommnissen:

[www.swissmedic.ch/md/files/vigilance-d.html](http://www.swissmedic.ch/md/files/vigilance-d.html)

Andere Informationen über Medizinprodukte finden Sie unter: [www.swissmedic.ch/md.asp](http://www.swissmedic.ch/md.asp)

**Kontakt:**

Swissmedic  
Abteilung Medizinprodukte  
Hallerstrasse 7  
Postfach  
3000 Bern 9

Tel. 031 323 22 51

e-Mail: [medical.devices@swissmedic.ch](mailto:medical.devices@swissmedic.ch)

## Infections oculaires liées à l'utilisation de verres de contact

Swissmedic, l'institut suisse des produits thérapeutiques, a été informé par son homologue américain, la FDA, de plusieurs cas d'infection oculaire chez des porteurs de lentilles de contact aux USA et en Asie par le champignon *Fusarium*. Certains de ces utilisateurs avaient utilisé la solution d'entretien ReNu MoistureLoc®, fabriquée dans une unité de production américaine de la société Bausch & Lomb.

L'infection de l'œil par le champignon *Fusarium* est une complication rare mais qui peut avoir des conséquences graves allant jusqu'à la perte de la vue et nécessiter une transplantation de la cornée. L'analyse des causes possibles de ces infections est en cours et aucun lien direct avec le produit d'entretien ReNu® n'a été établi avec certitude.

Bausch & Lomb, le fabricant de la solution d'entretien pour lentilles de contact ReNu MoistureLoc®, a informé Swissmedic que les produits destinés aux marchés européen et suisse proviennent tous d'une autre usine, située en Italie, sont fabriqués en partie avec des composants différents et soumis à d'autres procédures de stérilisation que celles en usage pour le marché américain. Jusqu'à présent, aucune infection oculaire liée à ce produit n'a été signalée en Suisse ni ailleurs en Europe. En l'état actuel des connaissances, Swissmedic considère qu'il n'y a pas lieu de prendre de mesures concernant le produit disponible en Europe et que celui-ci peut continuer à être utilisé sans restriction. Néanmoins, Swissmedic suit avec attention l'évolution de la situation et prendra toutes les mesures nécessaires si de nouveaux risques venaient à apparaître.

Swissmedic en profite pour rappeler aux porteurs de verres de contact qu'il est important d'appliquer les règles d'hygiène et de suivre les instructions d'entretien préconisées par le fabricant de verres de contact et de produits d'entretien. En effet, un entretien approprié est la mesure la plus efficace pour prévenir une infection.

Dès l'apparition d'une réaction anormale (rougeur de l'œil, larmes, douleur ou troubles de la vision), il faut immédiatement retirer les lentilles et consulter sans tarder un ophtalmologue.

Des informations supplémentaires en anglais peuvent être obtenues sur le site Internet de la FDA et celui du fabricant:

- [www.fda.gov](http://www.fda.gov)
- [www.bausch.com](http://www.bausch.com)

**Matéiovigilance:** Les infections graves pouvant être liées à l'utilisation d'un produit d'entretien pour verres de contact doivent faire l'objet d'une notification de matéiovigilance à Swissmedic par les professionnels de la santé. De plus amples informations sur les annonces d'incidents graves sont disponibles sous: [www.swissmedic.ch/md/files/vigilance-f.html](http://www.swissmedic.ch/md/files/vigilance-f.html)

Vous trouvez d'autres informations sur les dispositifs médicaux sous: [www.swissmedic.ch/md.asp](http://www.swissmedic.ch/md.asp)

Contact:

Swissmedic  
Division Dispositifs Médicaux  
Hallerstrasse 7  
Case Postale  
3000 Berne 9

Tél. 031 323 21 51  
e-mail: [medical.devices@swissmedic.ch](mailto:medical.devices@swissmedic.ch)

## Medienmitteilung vom 25. April 2006: Swissmedic warnt erneut vor gefälschtem Grippemittel

**Angesichts der potentiellen Gefährdung durch die Vogelgrippe blüht der illegale Internethandel mit dem Grippemedikament Tamiflu. Dabei werden auch gefälschte Präparate angeboten, wie eine aktuelle Laboranalyse der Swissmedic zeigt. Arzneimittelfälschungen bergen beträchtliche Gesundheitsrisiken. Swissmedic warnt daher vor der Einnahme von Medikamenten aus nicht kontrollierten Quellen.**

Im Internet werden weltweit zahlreiche Arzneimittel mit dem Namen Tamiflu angeboten. Das unter diesem Markennamen von der Firma Roche vertriebene, rezeptpflichtige Originalpräparat hemmt die Verbreitung von Grippeviren im menschlichen Organismus und ist in der Schweiz von Swissmedic offiziell zugelassen.

Die Laboranalyse eines übers Internet bezogenen Tamiflu-Präparates förderte einen besorgniserregenden Befund zu Tage: Das Präparat enthält anstelle des Originalwirkstoffs Oseltamivir in geringer Dosierung den fiebersenkenden und schmerzlindernden Wirkstoff Paracetamol. Eine Vireninfektion beim Menschen kann mit dieser Fälschung nicht aufgehalten werden, so dass das Gesundheitsrisiko deutlich steigt. Ähnliche Fälschungen wurden auch von anderen Gesundheitsbehörden in Europa gefunden.

### Die Unterschiede zum Original

Bei der vorliegenden über das Internet bezogenen Tamiflu-Fälschung fehlt zudem der Beipackzettel. Die spärlich mitgelieferten Produkteinformationen sind zum Teil falsch und entsprechen in keiner Weise den aktuellen Anforderungen an zulassungspflichtige Arzneimittel. Wichtige Angaben, wann bei der Einnahme Vorsicht geboten ist oder welche Nebenwirkungen möglich sind, liegen nicht vor. Informationen über die Zulassungsinhaberin, die Dosierung oder das Verfalldatum sind ebenfalls nicht vorhanden. Die Fälschung ist selbst für Laien erkennbar, da das Präparat in einem Plastikbeutel anstelle der handelsüblichen Verpackung aus Karton geliefert wird. Auch fehlen auf der Kapsel der Aufdruck der Firma sowie die Dosierungsangabe.

In den offiziellen Vertriebsstellen der Schweiz wurden bislang keine Arzneimittelfälschungen festgestellt. In Absprache mit anderen europäischen Heilmittelbehörden kontrolliert Swissmedic mittels Stichproben weiterhin, ob in nicht autorisierten Vertriebskanälen gefälschtes Tamiflu angeboten wird. Swissmedic warnt ausdrücklich vor dem Kauf von Medikamenten aus nicht kontrollierten Quellen, vor allem via Internet, oder bei nicht fachkundigen Personen. Wie das Beispiel des Paracetamol-haltigen Tamiflu belegt, stellt der Bezug von Pharmazeutika via Internet ein Gesundheitsrisiko dar. Einen ausführlichen Leitfaden zum Thema Arzneimittel und Internet hat Swissmedic auf ihrer Internetseite publiziert ([www.swissmedic.ch](http://www.swissmedic.ch) / Hot Topics).

Mit Mitteilung vom 21.12.05 hatte Swissmedic bereits über die Fälschungsthematik in Zusammenhang mit dem Grippemedikament Tamiflu informiert.

Link:

<http://www.swissmedic.ch/Archiv/Faelschungsthematik.pdf>

Weitere Auskünfte:

Monique Helfer, Leiterin Kommunikation, Tel. 031 322 02 76



Communiqué de presse du 25 avril 2006:

## Swissmedic met de nouveau en garde contre les contrefaçons d'antigrippaux

**Encouragé par les risques potentiels liés à la grippe aviaire, le commerce illégal sur Internet de produits vendus sous l'appellation de l'antigrippal Tamiflu ne cesse de croître. Or, comme le montre la récente analyse réalisée par les laboratoires de Swissmedic, certains de ces produits sont en fait des contrefaçons. Les contrefaçons de médicaments présentent des dangers considérables pour la santé. Swissmedic déconseille donc la prise de médicaments provenant de sources non contrôlées.**

On trouve partout dans le monde sur Internet une pléthore de médicaments vendus sous le nom de Tamiflu. Reste que seule la préparation originale destinée à lutter contre la prolifération des virus de la grippe dans l'organisme humain vendue sous ce nom de marque est officiellement autorisée en Suisse par Swissmedic. Soumise à ordonnance, elle est distribuée par l'entreprise Roche.

L'analyse en laboratoire d'une préparation vendue sur Internet comme du Tamiflu a révélé des résultats inquiétants : au lieu du principe actif original oseltamivir, le produit concerné contenait une faible dose de paracétamol, un principe actif antipyrétique et analgésique inapte à enrayer une infection virale chez l'homme, accroissant ainsi notablement le risque pour la santé. D'autres autorités sanitaires en Europe ont également découvert des contrefaçons similaires.

### **Distinguer une contrefaçon de l'original**

Dans le cas d'espèce, le faux Tamiflu vendu sur Internet ne comporte aucune notice d'emballage. Les maigres informations fournies avec le produit sont partiellement erronées et ne répondent en aucun cas aux exigences actuelles auxquelles doivent satisfaire les médicaments soumis à autorisation. Elles font également l'impasse sur les indications essentielles concernant les précautions à observer lors de la prise du médicament ou sur ses effets indésirables possibles. De même, les informations sur le titulaire de l'autorisation, la posologie ou la

date de péremption font défaut. La contrefaçon est clairement reconnaissable - même pour les profanes - puisque la préparation est livrée dans un sachet plastique et non dans l'emballage en carton habituel. Il manque également sur les gélules l'impression de la raison sociale de l'entreprise et du dosage.

Aucune contrefaçon de médicament n'a pour l'instant été constatée dans les centres de distribution officiels de Suisse. En accord avec d'autres autorités européennes de contrôle des médicaments, Swissmedic continue toutefois de vérifier par échantillonnage si des contrefaçons de Tamiflu sont proposées dans des canaux de distribution non autorisés. Swissmedic déconseille expressément l'achat de médicaments provenant de sources non contrôlées, en particulier sur Internet ou par l'intermédiaire de personnes qui ne sont pas des professionnels de la santé. Comme l'atteste l'exemple du « Tamiflu » à base de paracétamol, l'achat de produits pharmaceutiques sur Internet présente un risque certain pour la santé. Swissmedic a publié sur ce sujet un guide complet intitulé « Internet et les médicaments », à télécharger sur son site Web ([www.swissmedic.ch / Hot Topics](http://www.swissmedic.ch/HotTopics)).

Dans un communiqué daté du 21.12.05, Swissmedic avait déjà mis en garde contre les risques de contrefaçons de l'antigrippal Tamiflu.

Lien:

<http://www.swissmedic.ch/Archiv/Faelschungsthematik-F.pdf>

Pour de plus amples informations, vous pouvez contacter:

Monique Helfer, cheffe de la communication, tél. 031 322 02 76.

## Chargenrückrufe

**Präparat: Aphenylbarbit 15mg, Tabletten**  
**Wirkstoff: Phenobarbital**  
**Zulassungsnummer: 12'175**  
**Zulassungsinhaberin: G. Streuli & Co, AG, Uznach**  
**Rückzug der Charge/n: 425210**

Die oben aufgeführte Charge des Präparats Aphenylbarbit Tabletten 15mg, Packungsgrösse 30 und 100 werden zurückgerufen, da Blister der 50mg Dosierung untermischt sein könnten. Die Packungsgrössen mit 500 Tabletten sind nicht betroffen.

Der Rückzug erfolgte mittels Rundschreiben an die Grossisten und wird in der Schweizerischen Apothekerzeitung, der Schweizerischen Ärztezeitung sowie im Swissmedic Journal und auf der Swissmedic Homepage publiziert.

**Präparat: Bepanthen Nasensalbe**  
**Zulassungsnummer: 45'535**  
**Zulassungsinhaberin: Bayer (Schweiz) AG, 8045 Zürich**  
**Betroffene Chargen: Alle (Zusammenstellung der Chargennummern am Ende dieses Textes)**

Untersuchungen haben ergeben, dass das im Betreff erwähnte Arzneimittel die Anforderungen des Europäischen Arzneibuchs an die antimikrobielle Konservierung nicht vollumfänglich erfüllt. Neu wurde deshalb eine Aufbrauchsfrist von 7 Tagen nach erster Öffnung der Tube festgelegt. Die Zulassungsinhaberin hat alle bisherigen Chargen im Austausch gegen neue Packungen mit dem Vermerk der Aufbrauchsfrist von 7 Tagen mittels Rundschreiben an die Grossisten sowie an die Abgabestellen (Apotheken, Drogerien, selbstdispensierende Ärztinnen und Ärzte) vom Markt zurückgerufen.

Chargennummern der betroffenen Chargen: G3334, G3340, G3349, G3375, G3413, G3437, G3449, G3475, G3490, G3499, G3524, G3533, G3545, G3552, G3576, G3600, G3612

## Retraits de lots

**Préparation: Aphénylbarbit 15mg, comprimés**

**Principe actif: phenobarbital**

**No d'autorisation: 12'175**

**Titulaire de l'autorisation: G. Streuli & Co, AG, Uznach**

**Retrait du/des lot/s: 425210**

Les emballages à 30 et à 100 comprimés du indiqué ci-dessus de la préparation Aphénylbarbit à 15 mg doivent être retirés en raison de confusions avec les blister des comprimés à 50mg.

Les emballages à 500 comprimés ne sont pas concernés.

Le retrait a été communiqué aux grossistes par circulaire et sera publié dans le Journal suisse de pharmacie, le Bulletin des médecins suisses, le Journal Swissmedic et le site Internet de Swissmedic.

**Préparation: Bepanthen Onguent nasal**

**No d'autorisation : 45'535**

**Titulaire de l'autorisation : Bayer (Schweiz) AG, 8045 Zurich**

**Lots concernés : Tous (cf. numéros de lots ci-dessous)**

Des analyses ont révélé que le médicament précité ne remplit pas pleinement les exigences posées par la Pharmacopée Européenne en matière de conservation antimicrobienne. C'est pourquoi le délai d'utilisation après la première ouverture du tube a récemment été ramené à 7 jours. Le titulaire de l'autorisation de mise sur le marché rappelle donc tous les lots déjà distribués et les remplace par de nouveaux emballages sur lesquels il est écrit que le délai d'utilisation après ouverture est de 7 jours. Le retrait du marché a été communiqué par circulaire aux grossistes et à tous les points de vente (pharmacies, drogueries et médecins dispensants).

Numéros des lots concernés : G3334, G3340, G3349, G3375, G3413, G3437, G3449, G3475, G3490, G3499, G3524, G3533, G3545, G3552, G3576, G3600, G3612

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

### Zum Vertrieb freigegebene Chargen von Arzneimitteln (1.4.-30.4.2006) Lots de fabrication de produits thérapeutiques (1.4.-30.4.2006)

Zulassungs- nummer N de l'autorisation	Präparat Préparation	Zulassungs- inhaber Titulaire de l'autorisation	Charge Lot	Prüfungsnummer N° de contrôle	Freigabe- datum Date de libération	Verfall- datum Date de péremption
<b>Blutprodukte / Produits sanguins</b>						
55536	Albumin Human Octa- pharma 20% 100 ml	Octapharma AG	A6050046333	9480	03.04.2006	12.2008
52476	Albumin ZLB 20% 50 ml	ZLB Behring AG	04130-00050	9451	05.04.2006	01.2009
52476	Albumin ZLB 20% 50 ml	ZLB Behring AG	04130-00052	9487	13.04.2006	02.2009
52476	Albumin ZLB 20% 50 ml	ZLB Behring AG	04130-00053	9461	13.04.2006	02.2009
52476	Albumin ZLB 20% 50 ml	ZLB Behring AG	04130-00054	9488	13.04.2006	02.2009
52476	Albumin ZLB 20% 100 ml	ZLB Behring AG	05325-00005	9452	05.04.2006	01.2009
52476	Albumin ZLB 5% 250 ml	ZLB Behring AG	04128-00004	9486	13.04.2006	02.2009
54824	Beriate P 250 IE	ZLB Behring (Schweiz) AG	50065011L	9502	11.04.2006	07.2007
00672	Beriglobin 2.0 ml	ZLB Behring (Schweiz) AG	23340311G	9501	11.04.2006	01.2008
00464	Endobulin S/D 10000 mg	Baxter AG	VNE2F006	9529	28.04.2006	12.2007
00464	Endobulin S/D 5000 mg	Baxter AG	VNE2F007	9478	03.04.2006	12.2007
00464	Endobulin S/D 5000 mg	Baxter AG	VNE2F010	9531	28.04.2006	01.2008
41352	Feiba S-TIM 4 1000 IE	Baxter AG	VNF1F008	9518	20.04.2006	12.2007
00541	Gammagard S/D 10 g	Baxter AG	LE08FA09AF	9525	25.04.2006	01.2008
45780	Haemate HS 500 IE	ZLB Behring (Schweiz) AG	01966911A	9498	10.04.2006	12.2008
45780	Haemate HS 1000 IE	ZLB Behring (Schweiz) AG	02666911A	9532	28.04.2006	12.2008
00674	Hepatitis-B- Immunglobulin Beh- ring 1.0 ml	ZLB Behring (Schweiz) AG	04646811N	9497	10.04.2006	02.2008
52716	Human Albumin 20% Immuno 100 ml	Baxter AG	VNA3F020	9493	07.04.2006	01.2009
52715	Immunate S/D 500 IE	Baxter AG	VNC3A009	9479	03.04.2006	08.2007
00602	Octaplas 200 ml	Octapharma AG	A6050089501	9427	11.04.2006	01.2010
00602	Octaplas 200 ml	Octapharma AG	A6050099501	9426	11.04.2006	01.2010
00602	Octaplas 200 ml	Octapharma AG	A6080259501	9470	13.04.2006	02.2010
41330	Prothromplex Total S-TIM 4 600 IE	Baxter AG	VNP3A006	9500	11.04.2006	03.2008
00299	Pulmo-Neural	Sérolab SA	065002	9503	12.04.2006	03.2009
00500	Redimune 12 g	ZLB Behring AG	05309-00006	9485	27.04.2006	02.2009
00678	Redimune NF LIQUID 50 ml	ZLB Behring AG	04732-00015	9474	27.04.2006	10.2008
00678	Redimune NF LIQUID 100 ml	ZLB Behring AG	04733-00014	9475	27.04.2006	10.2008
53609	Rhophylac 200/300 300 mcg	ZLB Behring AG	02905-00057	9489	21.04.2006	02.2009
00444	Sandoglobulin i.v. 3 g	ZLB Behring AG	04035-00006	9453	12.04.2006	02.2009
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	ZLB Behring AG	04925-00011	9472	27.04.2006	01.2009
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	ZLB Behring AG	04925-00012	9444	12.04.2006	01.2009
00444	Sandoglobulin i.v. 6g	ZLB Behring AG	04925-00013	9445	12.04.2006	02.2009
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	ZLB Behring AG	04925-00014	9460	13.04.2006	02.2009
00444	Sandoglobulin i.v. 12 g	ZLB Behring AG	04926-00004	9484	27.04.2006	02.2009
00444	Sandoglobulin i.v. 10 g	ZLB Behring AG	20050-00005	9454	12.04.2006	02.2009
52618	Tissucol Duo S 1.0 ml	Baxter AG	VND1F014	9411	05.04.2006	12.2007
52618	Tissucol Duo S 2.0 ml	Baxter AG	VND1F016	9414	25.04.2006	12.2007
52618	Tissucol Duo S 0.5 ml	Baxter AG	VND1F017	9413	05.04.2006	12.2007
52618	Tissucol Duo S 1 ml	Baxter AG	VND1F025	9450	20.04.2006	12.2007
52618	Tissucol Duo S 0.5 ml	Baxter AG	VND1F028	9483	28.04.2006	01.2008
43141	Tissucol Kit 1.0 ml	Baxter AG	VNT1F010	9412	05.04.2006	07.2007
43141	Tissucol Kit 1 ml	Baxter AG	VNT1F011	9458	07.04.2006	10.2007
00510	Varitect 5.0 ml	Biotest (Schweiz) AG	A145016	9517	20.04.2006	01.2008

**Zum Vertrieb freigegebene Chargen von Arzneimitteln (1.4.-30.4.2006)**  
**Lots de fabrication de produits thérapeutiques (1.4-30.4.2006)**

Zulassungs- nummer N de l'autorisation	Präparat Préparation	Zulassungs- inhaberin Titulaire de l'autorisation	Charge Lot	Prüfungsnummer N° de contrôle	Freigabe- datum Date de libération	Verfall- datum Date de péremtion
<b>Impfstoffe / Vaccins</b>						
00637	Boostrix	GlaxoSmithKline AG	AC37B019A/ AC37B019AE	9504	18.04.2006	08.2008
00637	Boostrix	GlaxoSmithKline AG	AC37B020B/ AC37B020BF	9491	06.04.2006	09.2008
00681	Boostrix Polio	GlaxoSmithKline AG	AC39B008B/ AC39B008BH	9492	06.04.2006	08.2007
00600	DiTe Anatoxal Erwachsene	Berna Biotech AG	3000981	9516	27.04.2006	07.2008
00627	Encepur N	Berna Biotech AG	060031/ 060031E	9514	20.04.2006	11.2007
00534	Engerix-B 20	GlaxoSmithKline AG	AHBVB219C/ AHBVB219CD	9527	27.04.2006	12.2008
00572	Epaxal	Berna Biotech AG	3000973	9468	27.04.2006	11.2007
00572	Epaxal	Berna Biotech AG	3000983	9469	27.04.2006	01.2008
00683	FSME-Immun 0.25 ml Junior	Baxter AG	VNR1A05D	9495	10.04.2006	09.2007
00450	FSME-Immun CC	Baxter AG	371204JG	9494	06.04.2006	09.2006
00450	FSME-Immun CC	Baxter AG	VNR1A07C	9481	04.04.2006	11.2007
00450	FSME-Immun CC	Baxter AG	VNR1A08D	9482	04.04.2006	12.2007
00450	FSME-Immun CC	Baxter AG	VNR1A08E	9524	25.04.2006	12.2007
00599	Havrix 720	GlaxoSmithKline AG	AHAVB075D/ AHAVB075DD	9521	25.04.2006	12.2008
00640	Infanrix hexa	GlaxoSmithKline AG	A21CA197A	9507	12.04.2006	06.2008
00640	Infanrix hexa	GlaxoSmithKline AG	A21CA200C	9508	12.04.2006	09.2008
00615	Priorix	GlaxoSmithKline AG	AMJRB300A A69CA514A	9496	10.04.2006	07.2007
00702	Td-pur	Berna Biotech AG	033261/ 033261A	9476	27.04.2006	09.2009
00702	Td-pur	Berna Biotech AG	033261/ 033261C	9477	27.04.2006	09.2009
00612	Tetravac	Sanofi Pasteur MSD AG	Z0460/ Z0460-2	9528	27.04.2006	03.2008
00467	Vivotif	Berna Biotech AG	3001001	9457	04.04.2006	02.2007
00467	Vivotif	Berna Biotech AG	3001013	9505	25.04.2006	03.2007
00467	Vivotif	Berna Biotech AG	3001015	9506	25.04.2006	03.2007

**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 pout autant que les décisions correspondantes n'aient pas fait ou ne fassent pas l'objet d'un recours.

**Blutprodukte und Impfstoffe / Produits sanguins et vaccins****01 Dukoral**

Berna Biotech AG, Rehhagstrasse 79, CH-3018 Bern

Zul.-Nr.: <b>00704</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.0.00	29.03.2006
Zusammensetzung	1 Dosis enthält:		
Wirkstoffe	Vibrio Cholerae Inaba 6973 El Tor Biotyp, inaktiviert (Formaldehyd)	25x10 <sup>9</sup>	
	Vibrio Cholerae Inaba 48 Classical Biotyp, inaktiviert (Hitze)	25x10 <sup>9</sup>	
	Vibrio Cholerae Ogawa 50 Classical Biotyp, inaktiviert (Hitze)	25x10 <sup>9</sup>	
	Vibrio Cholerae Ogawa 50 Classical Biotyp, inaktiviert (Formaldehyd)	25x10 <sup>9</sup>	
	rCTB-213	1mg	
	(in 3.0 ml phosphatgepuffertes isotonischer Natriumchloridlösung)		
Hilfsstoffe	Brausegranulat, 1 Sachtet enthält: Natriumhydrogencarbonat, Citronensäure wasserfrei, Himbeeraroma, Saccharin-Natrium, Natriumcarbonat, Natriumcitrat		
Anwendung	aktive Immunisierung von Erwachsenen und Kindern ab dem 2. Geburtstag gegen die durch Vibrio cholerae Serogruppe O1 verursachten Erkrankungen und gegen durch hitzelabiles Enterotoxin produzierende E. coli (LT-EPEC) bewirkte Reisdurchfälle		
Packungen	001	1x1 Dosis mit Impfstoffsuspension (3ml) und Brausegranulat (5,6 g)	Brause-B
	002	1x2 Dosen mit Impfstoffsuspension (3ml) und Brausegranulat (5,6 g)	B
Gültig bis	28.03.2011		

**01 Dukoral**

Berna Biotech SA, Rehhagstrasse 79, CH-3018 Berne

N° d'AMM: <b>00704</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.08.0.00	29.03.2006
Composition	1 dose contient:		
Principes actifs	Vibrio cholerae Inaba 6973 biotype El Tor	25x10 <sup>9</sup>	
	(inactivé par le formaldéhyde),		
	Vibrio cholerae Inaba 48 biotype classique (inactivé par la chaleur)	25x10 <sup>9</sup>	
	Vibrio cholerae Ogawa 50 biotype classique (inactivé par la chaleur)	25x10 <sup>9</sup>	
	Vibrio cholerae Ogawa 50 biotype classique (inactivé par le formaldéhyde)	25x10 <sup>9</sup>	
	rCTB-213	1mg	
	(dans 3,0 ml de solution de chlorure de sodium isotonique tamponnée au phosphate)		
Excipients	Granulés effervescents, 1 sachet contient: Bicarbonate de sodium, acide citrique anhydre, arôme de framboise, saccharinate de sodium, carbonate de sodium, citrate de sodium		
Indications	Immunisation active des adultes et des enfants de plus de 2 ans contre les maladies causées par Vibrio cholerae séro-groupe O1 et contre les diarrhées causées chez les voyageurs par l'E. coli entérotoxigène qui produit une entérotoxine thermolabile (LT-ETEC)		
Conditionnements	001	1x1 dose de suspension vaccinale (3 ml) et de granulés effervescents (5,6 g)	B
	002	1x2 doses de suspension vaccinale (3 ml) et de granulés effervescents (5,6 g)	B
Valable jusqu'au	28.03.2011		

## 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 pout autant que les décisions correspondantes n'aient pas fait ou ne fassent pas l'objet d'un recours.

## Humanarzneimittel / Produits à usage humain

**01 A. Vogel Rheuma-Tabletten, Filmtabletten**

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: <b>57051</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.6.	03.04.2006
Zusammensetzung	01	harpagophyti radice extractum ethanolicum siccum 480 mg, DER: 1.5-3:1, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Unterstützend bei Verschleisserscheinungen des Bewegungsapparates	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) D
		002	60 Tablette(n) D
Bemerkung			
Gültig bis		02.04.2011	

**01 Algifor 300 retard, capsules**

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

N° d'AMM: <b>55703</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	12.04.2006
Composition	01	ibuprofenum 300 mg, color.: E 104, E 132, excipients pro capsula.	
Indication		Antiphlogistique, Analgésique, Antipyretique	
Remarque		Destiné uniquement pour l'exportation	
Valable jusqu'au		11.04.2011	

**01 Arkocaps Ginseng 390 mg, gélules**

Arko Diffusion SA, Route des Jeunes 5D, 1211 Genève 26

Zul.-Nr.: <b>57036</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.98.0.	03.04.2006
Zusammensetzung	01	ginseng pulvis 390 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		En cas des asthénies fonctionnelles et des états de fatigues passagers	
Packung/en	01	005	45 Kapsel(n) D
		017	150 Kapsel(n) D
Bemerkung			
Gültig bis		02.04.2011	



**01 Dexafree UD 0,1%, Augentropfen**

THEA Pharma SA, Webergasse 45, 8200 Schaffhausen

Zul.-Nr.: <b>57477</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 11.06.1.	07.04.2006
Zusammensetzung	01	dexamethasoni natrii phosphas 1.09 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nicht-infizierte Augenentzündungen	
Packung/en	01	002 10 Einzeldose(n)	A
		004 20 Einzeldose(n)	A
Bemerkung			
Gültig bis		06.04.2011	

**02 Droperidol Sintetica 1 mg, solution injectable**

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: <b>56550</b>	Catégorie de remise:	Index: 01.02.1.	11.04.2006
Composition	02	droperidolum 0.5 mg, acidum lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Traitement des nausées et vomissements postopératoires (NVPO) chez l'adulte	
Remarque			
Valable jusqu'au		10.04.2011	

**01 Ibuprofen Boehringer Ingelheim, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>57201</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.1.	27.04.2006
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 400 mg, antiox.: E 310, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	002 10 Tablette(n)	D
Bemerkung			
Gültig bis		26.04.2011	

**01 Keppra 100 mg/mL, Lösung**

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

Zul.-Nr.: <b>57489</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	24.04.2006
Zusammensetzung	01	levetiracetamum 100 mg, aromatica, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	006 300 ml	B
Bemerkung			
Gültig bis		23.04.2011	

01 Lamotrigin HelvePharm 5 mg, Tabletten  
 02 Lamotrigin HelvePharm 25 mg, Tabletten  
 03 Lamotrigin HelvePharm 50 mg, Tabletten  
 04 Lamotrigin HelvePharm 100 mg, Tabletten  
 05 Lamotrigin HelvePharm 200 mg, Tabletten  
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>57367</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	04.04.2006
Zusammensetzung	01	lamotriginum 5 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
	02	lamotriginum 25 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
	03	lamotriginum 50 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
	04	lamotriginum 100 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
	05	lamotriginum 200 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	006 50 Tablette(n)	B
	02	010 50 Tablette(n)	B
	03	014 50 Tablette(n)	B
	04	018 50 Tablette(n)	B
	05	022 50 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		03.04.2011	

01 Lorado Pollen, Tabletten  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>57517</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 07.13.1.	28.04.2006
Zusammensetzung	01	loratadinum 10 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antihistaminikum	
Packung/en	01	004 10 Tablette(n)	C
Bemerkung			
Gültig bis		27.04.2011	

01 Lorado, Tabletten  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>56870</b>	Abgabekategorie: <b>B/C</b>	Index: 07.13.1.	28.04.2006
Zusammensetzung	01	loratadinum 10 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antihistaminikum	
Packung/en	01	001 14 Tablette(n)	C
		003 28 Tablette(n)	B
		005 42 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		27.04.2011	

**01 Medibudget Halswehpastillen, Tabletten**

Medi-Budget AG, Gütschstrasse 5, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>57675</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.3.	25.04.2006
Zusammensetzung	01	cetylpyridinii chloridum 1.25 mg, lidocaini hydrochloridum 1 mg, levomentholum 4 mg, arom.: saccharinum natricum, natrii cyclamas, color.: methylthioninii chloridum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Entzündungen des Mund- und Rachenraums	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) D
Bemerkung			
Gültig bis		24.04.2011	

**01 Prialt, Infusionslösung**

Elan Biopharmaceuticals Sàrl, En Budron D5, 1052 Le Mont-sur-Lausanne

Zul.-Nr.: <b>56855</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.01.	11.04.2006
Zusammensetzung	01	ziconotidum 100 µg ut ziconotidi acetat, natrii chloridum, antiox.: methioninum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Intrathekale Analgesie bei chronischen Schmerzen	
Packung/en	01	002	1 ml B
		004	2 ml B
		006	5 ml B
Bemerkung		ziconotidum, NAS (neuer Wirkstoff); ziconotidi acetat, neues Salz eines zugelassenen Wirkstoffs	
Gültig bis		10.04.2011	

**01 Ringerfundin B. Braun, Infusionslösung**

B. Braun Medical AG, Rüeggisingerstrasse 29, 6020 Emmenbrücke

Zul.-Nr.: <b>57434</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.03.2.	06.04.2006
Zusammensetzung	01	natrium 140 mmol, kalium 4 mmol, magnesium 1 mmol, calcium 2.5 mmol, chloridum 127 mmol, acetat 24 mmol, l-malas 5 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Flüssigkeitssubstitution	
Packung/en	01	001	10 x 500 ml B
		003	20 x 500 ml B
		005	10 x 250 ml B
		007	10 x 1000 ml B
		009	20 x 250 ml B
		011	10 x 1000 ml B
Bemerkung			
Gültig bis		05.04.2011	

01 Sutent 12.5 mg, Kapseln

02 Sutent 25 mg, Kapseln

03 Sutent 50 mg, Kapseln

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>57563</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	28.04.2006
Zusammensetzung	01	sunitinibum 12.5 mg ut sunitinibi malas, excipiens pro capsula.	
	02	sunitinibum 25 mg ut sunitinibi malas, excipiens pro capsula.	
	03	sunitinibum 50 mg ut sunitinibi malas, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Cytostaticum	
Packung/en	01	001	30 Kapsel(n) A
	02	002	30 Kapsel(n) A
	03	003	30 Kapsel(n) A
Bemerkung		sunitinibum, DCI = NAS (neuer Wirkstoff)	
Gültig bis		27.04.2011	

- 01 Tirosint 12.5 ug, capsula molle  
 02 Tirosint 25 ug, capsula molle  
 03 Tirosint 50 ug, capsula molle  
 04 Tirosint 75 ug, capsula molle  
 05 Tirosint 100 ug, capsula molle  
 06 Tirosint 125 ug, capsula molle  
 07 Tirosint 150 ug, capsula molle

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

N° d'AMM: **57455** Categoria di dispensazione: **B** Index: 07.04.2. 06.04.2006

Composizione	01	levothyroxinum natricum 12.5 µg, excipients pro capsula.	
	02	levothyroxinum natricum 25 µg, excipients pro capsula.	
	03	levothyroxinum natricum 50 µg, excipients pro capsula.	
	04	levothyroxinum natricum 75 µg, excipients pro capsula.	
	05	levothyroxinum natricum 100 µg, excipients pro capsula.	
	06	levothyroxinum natricum 125 µg, excipients pro capsula.	
	07	levothyroxinum natricum 150 µg, excipients pro capsula.	
Indicazione		Ipotiroidismo	
Confezione/i	01	002 50 capsula/capsule	B
		016 50 capsula/capsule	B
		030 100 capsula/capsule	B
		044 100 (2x50) capsula/capsule	B
	02	004 50 capsula/capsule	B
		018 50 capsula/capsule	B
		032 100 capsula/capsule	B
		046 100 (2x50) capsula/capsule	B
	03	006 50 capsula/capsule	B
		020 50 capsula/capsule	B
		034 100 capsula/capsule	B
		048 100 (2x50) capsula/capsule	B
	04	008 50 capsula/capsule	B
		022 50 capsula/capsule	B
		036 100 capsula/capsule	B
		050 100 (2x50) capsula/capsule	B
	05	010 50 capsula/capsule	B
		024 50 capsula/capsule	B
		038 100 capsula/capsule	B
		052 100 (2x50) capsula/capsule	B
	06	012 50 capsula/capsule	B
		026 50 capsula/capsule	B
		040 100 capsula/capsule	B
		054 100 (2x50) capsula/capsule	B
	07	014 50 capsula/capsule	B
		028 50 capsula/capsule	B
		042 100 capsula/capsule	B
		056 100 (2x50) capsula/capsule	B

Osservazione

Valevole fino al 05.04.2011

**01 Vifenac 25, comprimés filmés**

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

---

N° d'AMM: <b>57458</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 07.10.1.	28.04.2006
Composition	01	diclofenacum kalicum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Analgésique	
Conditionnements	01	001	10 comprimé(s) C
Remarque			
Valable jusqu'au		27.04.2011	

---

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

**01 Dolovet ad us.vet., Pulver zu oral Anwendung**

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

Zul.-Nr.: <b>57206</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	31.03.2006
Zusammensetzung	01	ketoprofenum 2.4 g, excipients ad pulverem pro 15 g.	
Anwendung		Orales Antiphlogisticum, Antipyreticum und Analgeticum für Rinder	
Packung/en	01	003	5 x 15 g B
Bemerkung		ketoprofenum, Ph. Eur. = NAS (für Tierarzneimittel neuer Wirkstoff)	
Gültig bis		30.03.2011	

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

Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: <b>57576</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	11.04.2006
Zusammensetzung	01	benazeprili hydrochloridum 5 mg, aromatica, excipients pro compresso obducto.	
	02	benazeprili hydrochloridum 20 mg, aromatica, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		ACE-Hemmer zur Behandlung der Herzinsuffizienz des Hundes	
	01	ACE-Hemmer zur Behandlung der Herzinsuffizienz des Hundes	
	02	ACE-Hemmer zur Behandlung der Herzinsuffizienz des Hundes	
Packung/en	01	001	14 Tablette(n) B
		003	2 x 14 Tablette(n) B
		005	4 x 14 Tablette(n) B
		007	10 x 14 Tablette(n) B
	02	009	14 Tablette(n) B
		011	2 x 14 Tablette(n) B
		013	4 x 14 Tablette(n) B
		015	10 x 14 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		10.04.2011	

## 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 pout autant que les décisions correspondantes n'aient pas fait ou ne fassent pas l'objet d'un recours.

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

**01 Actonel 5 mg, comprimés pelliculés**

**02 Actonel 30 mg, comprimés pelliculés**

**03 Actonel 35 mg hebdomadaires, comprimés pelliculés**

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

N° d'AMM: <b>55214</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	28.04.2006
Composition	01	natrii risedronas 5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	natrii risedronas 30 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	natrii risedronas 35 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Ostéoporose, Maladie de Paget	
Conditionnements	01	003	28 comprimé(s) B
		005	84 comprimé(s) B
	02	007	28 comprimé(s) B
	03	009	4 comprimé(s) B
		011	12 comprimé(s) B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 01.03.2006 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		28.02.2011	

**02 Adipur 20 mg, Tabletten**

**03 Adipur 40 mg, Tabletten**

\* Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>56525</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	01.04.2006
Zusammensetzung	02	simvastatinum 20 mg, antiox.: E 320, excipients pro compresso obducto.	
	03	simvastatinum 40 mg, antiox.: E 320, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	02	006	28 Tablette(n) B
		008	98 Tablette(n) B
	03	010	28 Tablette(n) B
		012	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.06.2005 (Änderung Firmenbezeichnung, früher: Medika AG)	
Gültig bis		27.05.2009	



**01 Aknedoron, Lotion, anthroposophisches Arzneimittel**

\* Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>49501</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	hamamelidis aqua 50 mg, extracta ethanolica corresp., calendulae herba recens 25 mg et matricariae herba recens 25 mg et echinaceae angustifoliae planta tota recens 16.7 mg, sulfur 10 mg, aetherolea ut excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Zur Behandlung von Akne	
Packung/en	01	013	100 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.08.2002 (Änderung Dozizil früher: Stollenrain 11)	
Gültig bis		07.08.2007	

**01 Almogran, Filmtabletten**

\* Merz Pharma (Schweiz) AG, Hegenheimerweg 57, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: <b>56895</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.05.1.	12.04.2006
Zusammensetzung	01	almotriptanum 12.5 µg ut almotriptani d,l-hydrogenomallas, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Akutbehandlung von Migräneanfällen mit oder ohne Aura	
Packung/en	01	002	3 Tablette(n) B
		004	6 Tablette(n) B
		006	9 Tablette(n) B
		008	12 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.10.2004 (Änderung Zulassungsinhaberin, früher: Zambon Svizzera SA)	
Gültig bis		14.10.2009	

**02 Alpicort-F, Lösung**

\* Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>42684</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.05.2.	01.04.2006
Zusammensetzung	02	prednisolonum 2 mg, estradioli benzoas 50 µg, acidum salicylicum 4 mg, propylenglycolum, aromatica, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Erkrankungen der behaarten Kopfhaut der Frau	
Packung/en	02	015	100 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.11.2004 (Änderung Firmenbezeichnung, früher: Medika AG)	
Gültig bis		01.11.2009	

**01 Alutan, Filmtabletten**

\* Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>56287</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	citalopramum 20 mg ut citaloprami hydrobromidum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	01	002	14 Tablette(n) B
		008	28 Tablette(n) B
		010	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.06.2004 (Änderung Firmenbezeichnung, früher: Medika AG)	
Gültig bis		10.12.2008	

**01 Alzar 5, Tabletten****02 Alzar 10, Tabletten**

\* Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>56822</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.06.1.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	amlodipinum 5 mg ut amlodipini mesilas monohydricum, excipients pro compresso.	
	02	amlodipinum 10 mg ut amlodipini mesilas monohydricum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) B
	02	005	30 Tablette(n) B
		007	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.02.2005 (Änderung Firmenbezeichnung, früher: Medika AG)	
Gültig bis		24.02.2010	

**01 Amanol 10 mg, Kapseln****02 Amanol 20 mg, Kapseln****03 Amanol 40 mg, Kapseln**

\* Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>56421</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	omeprazolom 10 mg, excipients pro capsula.	
	02	omeprazolom 20 mg, excipients pro capsula.	
	03	omeprazolom 40 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Ulcustherapie, Zollinger-Ellison-Syndrom	
Packung/en	01	002	14 Kapsel(n) B
		004	28 Kapsel(n) B
		006	56 Kapsel(n) B
		020	98 Kapsel(n) B
	02	008	14 Kapsel(n) B
		010	28 Kapsel(n) B
		012	56 Kapsel(n) B
		014	07 Kapsel(n) B
		018	98 Kapsel(n) B
	03	016	28 Kapsel(n) B
		022	07 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.06.2004 (Änderung Firmenbezeichnung, früher: Medika AG)	
Gültig bis		11.06.2008	

- 01 Amaryl 1 mg, comprimés  
 02 Amaryl 2 mg, comprimés  
 03 Amaryl 3 mg, comprimés  
 04 Amaryl 4 mg, comprimés  
 06 Amaryl 6 mg, comprimés

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

N° d'AMM: <b>53130</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.06.2.	28.04.2006
Composition	01	glimepiridum 1 mg, excipients pro compresso.	
	02	glimepiridum 2 mg, color.: E 132, excipients pro compresso.	
	03	glimepiridum 3 mg, excipients pro compresso.	
	04	glimepiridum 4 mg, color.: E 132, excipients pro compresso.	
	06	glimepiridum 6 mg, color.: E 110, excipients pro compresso.	
Indication		Antidiabétique oral	
Conditionnements	01	011	30 comprimé(s) B
		038	120 comprimé(s) B
	02	046	30 comprimé(s) B
		054	120 comprimé(s) B
	03	062	30 comprimé(s) B
		070	120 comprimé(s) B
	04	089	120 comprimé(s) B
		097	30 comprimé(s) B
Remarque		06 Amaryl 6 mg, comprimés = réservé à l'exportation remplace le certificat d'autorisation du 21.12.2004 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		20.12.2009	

- 01 Amikin 100 mg, Injektionslösung  
 02 Amikin 250 mg, Injektionslösung  
 03 Amikin 500 mg, Injektionslösung  
 Bristol-Myers Squibb GmbH, Neuhofstrasse 6, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>39805</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.7.	24.04.2006
Zusammensetzung	01	amikacinum 100 mg ut amikacini sulfas, natrii citras, antiox.: E 223 2.6 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	amikacinum 250 mg ut amikacini sulfas, natrii citras, antiox.: E 223 6.6 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	03	amikacinum 500 mg ut amikacini sulfas, natrii citras, antiox.: E 223 13.2 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	014	5 Ampulle(n) A
	02	022	5 Ampulle(n) A
	03	030	5 Ampulle(n) A
Bemerkung			
* Gültig bis		23.04.2011	

**01 Anaemodoron Tropfen, anthroposophisches Arzneimittel**

\* Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>21522</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.02.0.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	extracta ethanolica liquida ex urticae planta tota recens 300 mg et fragariae fructus recens 150 mg, mel 50 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 20 % V/V.	
Anwendung		Zur Anregung der Eisenverwertung	
Packung/en	01	023 100 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2005 (Änderung Dozizil früher: Stollenrain11)	
Gültig bis		07.11.2010	

**02 Anzemet 200 mg, comprimés**

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

N° d'AMM: <b>54343</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.09.0.	28.04.2006
Composition	02	dolasetroni mesilas monohydricus 200 mg corresp. dolasetronum 148 mg, excipiens pro compresso.	
Indication		Nausées et des vomissements	
Conditionnements	02	019 3 comprimé(s)	B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 28.07.2005 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		27.07.2010	

**01 Anzemet i.v. 12,5 mg, solution injectable****02 Anzemet i.v. 100 mg, solution injectable**

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

N° d'AMM: <b>54344</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.09.0.	28.04.2006
Composition	01	dolasetronum 9.3 mg ut dolasetroni mesilas monohydricus, mannitolum, natrii acetat trihydricum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 0.625 ml.	
	02	dolasetronum 74 mg ut dolasetroni mesilas monohydricus, mannitolum, natrii acetat trihydricum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Indication		Nausées et des vomissements	
Conditionnements	02	023 1 ampoule(s)	B
		031 10 ampoule(s)	B
Remarque		Anzemet i.v. 12,5 mg, solution injectable = réservé à l'exportation remplace le certificat d'autorisation du 28.07.2005 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		27.07.2010	

**01 Apidra OptiSet, solution injectable**

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

N° d'AMM: <b>57014</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.06.1.	28.04.2006
Composition	01	insulinum glulisinum 3.49 mg corresp. insulinum glulisinum 100 U.I., trometamolom, natrii chloridum, polysorbatum 20, conserv.: metac-resolum 3.15 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Diabetes mellitus chez les adultes	
Conditionnements	01	001	5 x 3 ml B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 02.05.2005 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		01.05.2010	

**01 Apidra, solution injectable**

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

N° d'AMM: <b>57013</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.06.1.	28.04.2006
Composition	01	insulinum glulisinum 3.49 mg corresp. insulinum glulisinum 100 U.I., trometamolom, natrii chloridum, polysorbatum 20, conserv.: metac-resolum 3.15 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Diabetes mellitus chez les adultes	
Conditionnements	01	002	5 x 3 ml B
		004	1 x 10 ml B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 02.05.2005 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		01.05.2010	

**02 Apranax 550 mg, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>43428</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	25.04.2006
Zusammensetzung	02	naproxenum natricum 550 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiphlogisticum	
* Packung/en	02	055	20 Tablette(n) B
		063	50 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.10.04 (Sequenz 01: Apranax 275 mg wird per 25.04.06 widerrufen)	
Gültig bis		25.10.2009	

**01 Aqua Bioren, eau stérilisée pour préparations injectables**

Sintetica-Bioren SA, Rue des Iles 4b, 2108 Couvet

N° d'AMM: <b>53994</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 05.03.4.	21.04.2006
Composition	01	aqua ad iniectabilia.	
Indication		Solution vectrice stérile	
Conditionnements	01	024	20 x 100 ml B
		032	10 x 1000 ml B
Remarque			
* Valable jusqu'au		20.04.2011	

**01 Arava 10 mg, comprimés****02 Arava 20 mg, comprimés****03 Arava 100 mg, comprimés**

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

N° d'AMM: <b>54834</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 07.10.6.	28.04.2006
Composition	01	leflunomidum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	leflunomidum 20 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	leflunomidum 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Polyarthrite rhumatoïde active	
Conditionnements	01	012 30 comprimé(s)	A
		020 100 comprimé(s)	A
	02	039 30 comprimé(s)	A
		047 100 comprimé(s)	A
	03	055 3 comprimé(s)	A
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 20.02.2004 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		19.02.2009	

**02 Arelix, comprimés**

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

N° d'AMM: <b>45151</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 05.01.0.	28.04.2006
Composition	02	piretanidum 6 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Diurétique	
Conditionnements	02	077 20 comprimé(s)	B
		085 100 comprimé(s)	B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 23.12.2004 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		22.12.2009	

**02 Arilin 500 mg, Filmlinientabletten**

\* Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>45940</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.04.3.	01.04.2006
Zusammensetzung	02	metronidazolium 500 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionen durch Anaerobier und Protozoen	
Packung/en	02	020 20 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.06.2004 (Änderung Firmenbezeichnung, früher: Medika AG)	
Gültig bis		23.03.2009	

**01 Asacol 400, comprimés pelliculés****02 Asacol 800, comprimés pelliculés**

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

N° d'AMM: <b>46062</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 04.09.0.	28.04.2006
Composition	01	mesalazinum 400 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	mesalazinum 800 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Colite ulcéreuse	
Conditionnements	01	019	100 comprimé(s) B
	02	027	48 comprimé(s) B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 01.09.2004 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthélabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		31.08.2009	

**01 Asacol lavements 2 g, mousse rectale****02 Asacol lavements 4 g, mousse rectale**

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

N° d'AMM: <b>51691</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 04.09.0.	28.04.2006
Composition	01	mesalazinum 2 g pro dosi, antiox.: E 224, conserv.: E 211, excipients ad suspensionem et propellentia.	
	02	mesalazinum 4 g pro dosi, antiox.: E 224, conserv.: E 211, excipients ad suspensionem et propellentia.	
Indication		Colite ulcéreuse	
Conditionnements	01	016	7x2 g B
	02	024	7x4 g B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 14.11.2003 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthélabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		13.11.2008	

**01 Asacol lavements 2 g, suspension rectale****02 Asacol lavements 4 g, suspension rectale**

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

N° d'AMM: <b>50732</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 04.09.0.	28.04.2006
Composition	01	mesalazinum 2 g, antiox.: E 224, conserv.: E 211, excipients ad solutionem pro 50 ml.	
	02	mesalazinum 4 g, antiox.: E 224, conserv.: E 211, excipients ad solutionem pro 100 ml.	
Indication		Colite ulcéreuse	
Conditionnements	01	010	7 x 50 ml B
	02	029	7 x 100 ml B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 01.09.2004 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthélabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		31.08.2009	

**01 Asacol 500 mg, suppositoires**

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

N° d'AMM: <b>49461</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 04.09.0.	28.04.2006
Composition	01	mesalazinum 500 mg, excipients pro suppositoario.	
Indication		Colite ulcéreuse	
Conditionnements	01	011	20 suppositoires B
		038	50 suppositoires B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 06.12.2002 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthélabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		05.12.2007	

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

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

N° d'AMM: <b>47256</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.01.1.	28.04.2006
Composition	01	Praeparatio sicca: dl-lysini acetylsalicylas 1.8 g corresp. acidum acetylsalicylicum 1 g, glycinum, pro vitro.	
	02	Praeparatio sicca: dl-lysini acetylsalicylas 900 mg corresp. acidum acetylsalicylicum 500 mg, glycinum 100 mg pro vitro. Solvant: aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Indication		Analgésique	
Conditionnements	02	062	6 + 6 ampoule(s) B
		070	20 ampoule(s) B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 20.08.2004 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthélabo (Suisse) SA) Seq. 01 Aspégic Inject 1g, préparation injectable = autorisé uniquement pour l'exporation	
Valable jusqu'au		31.12.2005	



- 01 Aspégic 100, poudre en sachets  
 02 Aspégic Mite, poudre en sachets  
 03 Aspégic, poudre en sachets  
 04 Aspégic Forte, poudre en sachets

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

N° d'AMM: <b>38133</b>	Catégorie de remise: <b>B/D</b>	Index: 01.01.1.	28.04.2006
Composition	01	dl-lysini acetylsalicylas 180 mg corresp. acidum acetylsalicylicum 100 mg, aromatica, excipients ad pulverem pro charta.	
	02	dl-lysini acetylsalicylas 450 mg corresp. acidum acetylsalicylicum 250 mg, aromatica, excipients ad pulverem pro charta.	
	03	dl-lysini acetylsalicylas 900 mg corresp. acidum acetylsalicylicum 500 mg, aromatica, excipients ad pulverem pro charta.	
	04	dl-lysini acetylsalicylas 1.8 g corresp. acidum acetylsalicylicum 1 g, aromatica, excipients ad pulverem pro charta.	
Indication		Analgésique, antipyrétique	
Conditionnements	01	063	100 sachet-dose(s) B
		128	20 sachet-dose(s) D
	02	071	20 sachet-dose(s) D
	03	098	20 sachet-dose(s) D
	04	101	20 sachet-dose(s) B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 26.08.2003 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthélabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		31.12.2007	

- 01 Augmentin Trio 156,25 mg (125/31,25), Pulver zur Herstellung einer Suspension  
 02 Augmentin Trio forte 312,5 mg (250/62,5), Pulver zur Herstellung einer Suspension  
 GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>45673</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.93	11.04.2006
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 125 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 31.25 mg ut kalii clavulanas, arom.: vanillinum et alia, aspartamum, excipients ad pulverem corresp., suspensio reconstituta 5 ml.	
	02	amoxicillinum anhydricum 250 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 62.5 mg ut kalii clavulanas, arom.: vanillinum et alia, aspartamum, excipients ad pulverem corresp., suspensio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	030	100 ml A
	02	049	100 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.03.2004	
Gültig bis		14.03.2009	

**02 Biliscopin, Kurzinfusionslösung**

Schering (Schweiz) AG, Blegistrasse 5, 6341 Baar

Zul.-Nr.: <b>41981</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 14.01.0.	19.04.2006
Zusammensetzung	02	meglumini iotroxas 11.39 g corresp. iodum 5.4 g, natrii calcii edetas, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Röntgenkontrastmittel	
Packung/en	02	059	50 ml B
Bemerkung			
* Gültig bis	18.04.2011		

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

\* Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>21521</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.02.0.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	ferrosi sulfas sesquihydricus 70 µg corresp. ferrum 30 µg, quarz 30 µg, excipiens pro compresso.	
	02	ferrosi sulfas sesquihydricus 3.58 mg corresp. ferrum 1.3 mg, quarz 1.6 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Zur Linderung von Migräne	
Packung/en	01	051	30 g C
	02	078	30 g C
		086	100 g C
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.03.2001 (Änderung Domizil früher: Stollenrain 11)		
Gültig bis	31.12.2005		

**01 Biodoron 150 mg Kapseln, anthroposophisches Heilmittel**

\* Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>38051</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	ferrosi sulfas sesquihydricus 53.7 mg corresp. ferrum 20 mg, quarz 24 mg, color.: E 150, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Zur Basisbehandlung von Migräne	
Packung/en	01	016	20 Kapsel(n) B
		024	80 Kapsel(n) B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.09.2000 (Änderung Domizil früher: Stollenrain 11)		
Gültig bis	31.12.2005		

**01 Buthaesan, Salbe**

Tentan AG, Brännliweg 16, 4433 Ramlinsburg

Zul.-Nr.: <b>15855</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.06.0.	06.04.2006
Zusammensetzung	01	lidocaini hydrochloridum 10 mg, oxychinolini sulfas 0.5 mg, macrogoli 600 aetherum laurilicum 40 mg, resorcinolum 5 mg, zinci oxidum 100 mg, macrogolum 400, adeps lanae, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Wundbehandlung	
Packung/en	01	029	50 g D
Bemerkung			
* Gültig bis	05.04.2011		

- 01 Calciparine 25'000 U.I., solution injectable s.c.  
 02 Calciparine 20'000 U.I., solution injectable s.c.  
 03 Calciparine 12'500 U.I., solution injectable s.c.  
 04 Calciparine 7'500 U.I., solution injectable s.c.  
 05 Calciparine 5'000 U.I., solution injectable s.c.

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

N° d'AMM: <b>38212</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 06.03.3.	28.04.2006	
Composition	01	heparinum calcicum 25000 U.I., aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	02	heparinum calcicum 20000 U.I., aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.8 ml.		
	03	heparinum calcicum 12500 U.I., aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.		
	04	heparinum calcicum 7500 U.I., aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.		
	05	heparinum calcicum 5000 U.I., aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.2 ml.		
Indication		Anticoagulant		
Conditionnements	01	028	10 + 10 pièce(s)	B
		036	2 + 2 pièce(s)	B
	02	044	10 + 10 pièce(s)	B
		052	2 + 2 pièce(s)	B
	03	109	2 seringue(s)	B
		117	10 seringue(s)	B
	04	087	10 seringue(s)	B
		095	10 seringue(s)	B
	Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 21.11.2003 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthélabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		20.11.2008		

**01 Calcort 6 mg, comprimés**

**02 Calcort 30 mg, comprimés**

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

N° d'AMM: <b>46595</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.07.27	28.04.2006	
Composition	01	deflazacortum 6 mg, excipients pro compresso.		
	02	deflazacortum 30 mg, excipients pro compresso.		
Indication		Thérapie glucocorticostéroïdienne		
Conditionnements	01	025	20 comprimé(s)	B
		033	100 comprimé(s)	B
	02	017	10 comprimé(s)	B
		041	30 comprimé(s)	B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 23.10.2000 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)		
Valable jusqu'au		31.12.2005		

**01 Carboplatin Teva, Infusionslösung**

\* Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>51481</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	carboplatinum 10 mg, mannitolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	119 1 x 5 ml Durchstechflasche(n)	A
		127 1 x 15 ml Durchstechflasche(n)	A
		135 1 x 45 ml Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.01.2006 (Änderung Zulassungsinhaberin, früher: Medika AG)	
Gültig bis		31.12.2006	

**01 Cardiodoron Tropfen, anthroposophisches Arzneimittel**

\* Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>18601</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.02.0.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	tincturae corresp., hyoscyami herba recens 1 mg et onopordon flos recens 25 mg et primulae flos recens 25 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g corresp., corresp. ethanolum 25 % V/V.	
Anwendung		Zur Kreislaufstabilisierung	
Packung/en	01	028 30 ml	C
		036 100 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.08.2002 (Änderung Domizil früher: Stollenrain 11)	
Gültig bis		07.08.2007	

**01 Carvon Tabletten, anthroposophisches Arzneimittel**

\* Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>24657</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	carbo betulae 10 mg, carvi aetheroleum 2 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei Blähungen, leichten Magen-Darmkrämpfen und Verdauungsstörungen	
Packung/en	01	019 30 g	D
		027 100 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.12.2003 (Änderung Domizil früher: Stollenrain 11)	
Gültig bis		02.12.2008	

**01 Cefazolin Sandoz 1 g i.v., Trockensubstanz****02 Cefazolin Sandoz 2 g i.v., Trockensubstanz**

\* Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>55729</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.3.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: cefazolinum 1 g ut cefazolinum natricum pro vitro.	
	02	Praeparatio sicca: cefazolinum 2 g ut cefazolinum natricum pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	014	1 Durchstechflasche(n) A
		016	10 Durchstechflasche(n) A
	02	018	1 Flasche(n) A
		020	10 Flasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.03.2005 (Änderung Zulassungsinhaberin, früher: Medika AG)	
Gültig bis		04.11.2007	

**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**

\* Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>55682</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.3.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: ceftriaxonum 1 g ut ceftriaxonum dinatricum pro vitro.	
	02	Praeparatio sicca: ceftriaxonum 2 g ut ceftriaxonum dinatricum pro vitro.	
	03	Praeparatio sicca: ceftriaxonum 250 mg ut ceftriaxonum dinatricum pro vitro.	
	04	Praeparatio sicca: ceftriaxonum 500 mg ut ceftriaxonum dinatricum 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 26.04.2005 (Änderung Zulassungsinhaberin, früher: Medika AG)	
Gültig bis		29.10.2007	

**01 Cemaquin, Lutschtabletten**

Cimex AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: <b>31949</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.3.	13.04.2006
Zusammensetzung	01	acidum ascorbicum 25 mg, benzethonii chloridum 0.25 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Entzündungen des Mundes und des Rachens	
Packung/en	01	041	30 Tablette(n) D
Bemerkung			
* Gültig bis		12.04.2011	

**01 Cérubidine, préparation injectable**

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

N° d'AMM: <b>34092</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	28.04.2006
Composition	01	Praeparatio sicca: daunorubicinum 20 mg ut daunorubicini hydrochloridum, mannitolum, pro vitro.	
Indication		Cytostatique	
Conditionnements	01	036	10 flacon(s) A
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 07.12.2000 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		31.12.2005	

**01 Chlorhexamed, Lösung zum Gurgeln**

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG, Talstrasse 5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>39901</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.3.	28.04.2006
Zusammensetzung	01	chlorhexidini digluconas 1 mg, aromatica, color.: E 124, excipiens ad solutionem pro 1 g corresp. ethanolum 75 % V/V.	
Anwendung		Antiseptisches Gurgelmittel	
Packung/en	01	021	200 ml D
Bemerkung			
* Gültig bis		27.04.2011	

**01 Choleodoron Tropfen, anthroposophisches Arzneimittel**

\* Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>15980</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	tincturae corresp., chelidonii radix recens 25 mg et curcumae xanthorrhizae rhizoma 25 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 63 % V/V.	
Anwendung		Zur Anregung der Gallenfunktion	
Packung/en	01	028	30 ml D
		036	100 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.08.2002 (Änderung Domizil früher: Stollenrain 11)	
Gültig bis		07.08.2007	

**01 Cipro-Med 250, Filmdabletten****02 Cipro-Med 500, Filmdabletten****03 Cipro-Med 750, Filmdabletten**

\* Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>56648</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.8.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	ciprofloxacinum 250 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	ciprofloxacinum 500 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	ciprofloxacinum 750 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) A
		003	20 Tablette(n) A
		005	100 Tablette(n) A
	02	007	10 Tablette(n) A
		009	20 Tablette(n) A
		011	100 Tablette(n) A
	03	013	20 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.06.2004 (Änderung Firmenbezeichnung, früher: Medika AG)	
Gültig bis		09.03.2009	

**01 Cisplatin Teva, Infusionskonzentrat**

\* Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>47998</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	cisplatinum 0.5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	042	1 x 10 mg/20ml Durchstechflasche(n) A
		050	1 x 25 mg/50 ml Durchstechflasche(n) A
		069	1 x 50 mg/100 m Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.01.2006 (Änderung Zulassungsinhaber, früher: Medika AG)	
Gültig bis		31.12.2006	

**02 Claforan 1 g i.v., lyophilisat et solvant****03 Claforan 2 g i.v., lyophilisat et solvant**

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

N° d'AMM: <b>43187</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 08.01.3.	28.04.2006
Composition	02	Praeparatio cryodesiccata: cefotaximum 1 g ut cefotaximum natrium, pro vitro. Solvant: aqua ad iniectabilia 4 ml.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: cefotaximum 2 g ut cefotaximum natrium, pro vitro. Solvant: aqua ad iniectabilia 10 ml.	
Indication		Maladies infectieuses	
Conditionnements	02	023	1 x 1 g A
	03	058	1 x 2 g A
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 05.11.2004 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		04.11.2009	

**01 Clexane Cartouches pour autoinjecteur, solution injectable****02 Clexane Cartouches pour autoinjecteur, solution injectable**

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

N° d'AMM: <b>55044</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 06.03.3.	28.04.2006
Composition	01	enoxaparinum natrium 20 mg corresp. 2000 U.I., aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.2 ml.	
	02	enoxaparinum natrium 40 mg corresp. 4000 U.I., aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.4 ml.	
Indication		Anticoagulant	
Remarque		réservé à l'exportation remplace le certificat d'autorisation du 14.11.2003 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		13.11.2008	

**01 Clexane multi, solution injectable**

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

N° d'AMM: <b>54297</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 06.03.3.	28.04.2006
Composition	01	enoxaparinum natrium 300 mg corresp. 30000 U.I., conserv.: alcohol benzylicus 45 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 3 ml.	
Indication		Anticoagulant	
Conditionnements	01	017	1 flacon(s) B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 14.11.2003 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		13.11.2008	



**01 Clexane 20 mg/0,2 ml cartouche pour autoinjecteur, solution injectable**

**02 Clexane 40 mg/0,4 ml cartouche pour autoinjecteur, solution injectable**

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

N° d'AMM: <b>55044</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 06.03.3.	28.04.2006
Composition	01	enoxaparinum natricum 20 mg corresp. 2000 U.I., aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.2 ml.	
	02	enoxaparinum natricum 40 mg corresp. 4000 U.I., aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.4 ml.	
Indication		Anticoagulant	
Remarque		réservé à l'exportation	
		remplace le certificat d'autorisation du 14.11.2003 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		13.11.2008	

- 01 Clexane 20 mg/0.2 ml, solution injectable  
 02 Clexane 40 mg/0.4 ml, solution injectable  
 03 Clexane 100 mg/ml, solution injectable  
 04 Clexane 60 mg/0.6 ml, solution injectable  
 05 Clexane 80 mg/0.8 ml, solution injectable  
 06 Clexane 90 mg/0.6 ml, solution injectable  
 07 Clexane 120 mg/0.8 ml, solution injectable  
 08 Clexane 150 mg/ml, solution injectable

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

N° d'AMM: <b>49456</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 06.03.3.	28.04.2006
Composition	01	enoxaparinum natricum 20 mg corresp. 2000 U.I. anti-Xa, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.2 ml.	
	02	enoxaparinum natricum 40 mg corresp. 4000 U.I. anti-Xa, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.4 ml.	
	03	enoxaparinum natricum 100 mg corresp. 10000 U.I. anti-Xa, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	enoxaparinum natricum 60 mg corresp. 6000 U.I. anti-Xa, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml.	
	05	enoxaparinum natricum 80 mg corresp. 8000 U.I. anti-Xa, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.8 ml.	
	06	enoxaparinum natricum 90 mg corresp. 9000 U.I. anti-Xa, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml.	
	07	enoxaparinum natricum 120 mg corresp. 12000 U.I. anti-Xa, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.8 ml.	
	08	enoxaparinum natricum 150 mg corresp. 15000 U.I. anti-Xa, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Anticoagulant	
Conditionnements	01	050	10 x 0.2 ml
		204	50 x 0.2 ml
	02	042	2 x 0.4 ml
		069	10 x 0.4 ml
		212	50 x 0.4 ml
	03	131	10 x 1 ml
		247	2 x 1 ml
	04	093	10 x 0.6 ml
		220	2 x 0.6 ml
	05	115	10 x 0.8 ml
		239	2 x 0.8 ml
	06	255	2 x 0.6 ml
		263	10 x 0.6 ml
	07	271	2 x 0.8 ml
		298	10 x 0.8 ml
	08	301	2 x 1 ml
		328	10 x 1 ml
Remarque	remplace le certificat d'autorisation du 12.01.2006 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)		
Valable jusqu'au	13.11.2008		

**01 Clomid, comprimés**

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

N° d'AMM: <b>33293</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 07.08.1.	28.04.2006
Composition	01	clomifeni dihydrogenocitras 50 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Induction de l'ovulation en l'absence d'une insuffisance hypophysaire ou ovarienne primaire	
Conditionnements	01	011	10 comprimé(s) A
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 18.10.2001 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		31.12.2006	

**01 Combudoron Gel, anthroposophisches Arzneimittel**

\* Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>49980</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	extracta ethanolica ex urticae urentis herba recens 47.5 mg et arnicae planta tota recens 2.5 mg, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Bei kleinflächigen Verbrennungen	
Packung/en	01	019	30 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.12.2003 (Änderung Domizil früher Stollenrain 11)	
Gültig bis		02.12.2008	

**01 Combudoron Salbe, anthroposophisches Arzneimittel**

\* Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>49979</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	extracta ethanolica ex urticae urentis herba recens 47.5 mg et arnicae planta tota recens 2.5 mg, adeps lanae, alcoholes adipis lanae, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei kleinflächigen Verbrennungen	
Packung/en	01	010	30 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.12.2003 (Änderung Domizil früher: Stollenrain 11)	
Gültig bis		02.12.2008	

**01 Combudoron Spray, anthroposophisches Arzneimittel**

\* Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>49978</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	extracta ethanolica ex urticae urentis herba recens 95 mg et arnicae planta tota recens 5 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 19 % V/V.	
Anwendung		Bei kleinflächigen Verbrennungen	
Packung/en	01	022	50 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.12.2003 (Änderung Domizil früher: Stollenrain 11)	
Gültig bis		02.12.2008	

**01 Copaxone, préparation pour injection**

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

N° d'AMM: <b>54313</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	28.04.2006
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: glatiramerum acetat 20 mg corresp. glatiramerum 18 mg, mannitolium, pro vitro. Solvant: aqua ad iniectabilia 1 ml.	
Indication		Sclérose en plaques	
Remarque		réservé à l'exportation remplace le certificat d'autorisation du 31.05.2005 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		30.05.2010	

**01 Copaxone, seringues prêtes à l'emploi**

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

N° d'AMM: <b>56363</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	28.04.2006
Composition	01	glatiramerum acetat 20 mg corresp. glatiramerum 18 mg, mannitolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Sclérose en plaques	
Conditionnements	01	002	28 seringue(s) <span style="float: right;">B</span>
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 22.01.2004 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		21.01.2009	

**01 Cordarone, comprimés****02 Cordarone mite, comprimés**

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

N° d'AMM: <b>33393</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 02.02.0.	28.04.2006
Composition	01	amiodaroni hydrochloridum 200 mg, excipients pro compresso.	
	02	amiodaroni hydrochloridum 100 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Antiarythmique	
Conditionnements	01	016	20 comprimé(s) <span style="float: right;">B</span>
		024	60 comprimé(s) <span style="float: right;">B</span>
	02	059	60 comprimé(s) <span style="float: right;">B</span>
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 16.04.2003 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthélabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		31.12.2007	

**01 Cordarone, solution injectable**

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

N° d'AMM: <b>41060</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 02.02.0.	28.04.2006
Composition	01	amiodaroni hydrochloridum 50 mg, polysorbatum 80, conserv.: alcohol benzylicus 20 mg, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Antiarythmique	
Conditionnements	01	018	6 ampoule(s) <span style="float: right;">B</span>
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 25.04.2003 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthélabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		31.12.2007	

**01 Corotrend CR 40, Matrixtabletten**

\* Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>53753</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.06.1.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	nifedipinum 40 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Packung/en	01	019 30 Tablette(n)	B
		027 50 Tablette(n)	B
		035 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.06.2004 (Änderung Firmenbezeichnung, früher: Medika AG)	
Gültig bis		31.12.2005	

**01 Corotrend 10, Kapseln****02 Corotrend 5, Kapseln**

\* Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>46867</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.06.1.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	nifedipinum 10 mg, saccharinum natricum, materia capsulae: aromatica, excipients pro capsula.	
	02	nifedipinum 5 mg, materia capsulae: aromatica, saccharinum natricum, excipients pro capsula.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Packung/en	01	017 50 Kapsel(n)	B
		025 100 Kapsel(n)	B
	02	068 30 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.06.2004 (Änderung Firmenbezeichnung, früher: Medika AG)	
Gültig bis		31.12.2005	

**01 Corotrend 20 retard, Kapseln**

\* Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>47454</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.06.1.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	nifedipinum 20 mg, color.: E 127, E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Packung/en	01	018 30 Kapsel(n)	B
		034 100 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.06.2004 (Änderung Firmenbezeichnung, früher: Medika AG)	
Gültig bis		31.12.2005	

**01 Corotrop, solution injectable**

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

N° d'AMM: <b>49259</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 02.05.2.	28.04.2006
Composition	01	milrinonum 1 mg, acidum lacticum, glucosum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Insuffisance cardiaque	
Conditionnements	01	018 10 ampoule(s)	B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 31.10.2001 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthelabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		31.12.2006	

**01 Corvaton, comprimés****02 Corvaton forte, comprimés**

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

N° d'AMM: <b>41958</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 02.04.4.	28.04.2006
Composition	01	molsidominum 2 mg, excipients pro compresso.	
	02	molsidominum 4 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Cardiopathie coronaires	
Conditionnements	01	014	30 comprimé(s) B
		022	100 comprimé(s) B
	02	030	30 comprimé(s) B
		049	100 comprimé(s) B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 18.10.2004 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		17.10.2009	

**01 Corvaton retard, comprimés**

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

N° d'AMM: <b>48105</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 02.04.4.	28.04.2006
Composition	01	molsidominum 8 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Cardiopathie coronaires	
Conditionnements	01	017	30 comprimé(s) B
		025	100 comprimé(s) B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 18.10.2004 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		17.10.2009	

**01 Co-Vasocor, Tabletten**

\* Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>56498</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	enalapрили hydrogenomaleas 20 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		003	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.06.2004 (Änderung ZulassungsinhaberIn, früher: Medika AG)	
Gültig bis		16.02.2009	

**01 Curakne 10 mg, capsules molles****02 Curakne 20 mg, capsules molles****04 Curakne 5 mg, capsules molles**

Pierre Fabre (Suisse) SA, Chemin de Sous-Riette 21, 1023 Crissier 1

N° d'AMM: <b>56885</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 10.02.0.	07.04.2006
* Composition	01	isotretinoinum 10 mg, excipients pro capsula.	
	02	isotretinoinum 20 mg, excipients pro capsula.	
	04	isotretinoinum 5 mg, excipients pro capsula.	
Indication		Formes d'acnés sévères, résistantes à d'autres thérapies	
* Conditionnements	01	002	30 capsule(s) A
		004	100 capsule(s) A
	02	006	30 capsule(s) A
		008	100 capsule(s) A
	04	010	30 capsule(s) A
		012	100 capsule(s) A
Remarque	Remplace le certificat d'autorisation du 5 octobre 2004 (autorisation du nouveau dosage 5 mg)		
Valable jusqu'au	04.10.2009		

**01 Danatrol 100 mg, capsules****02 Danatrol 200 mg, capsules**

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

N° d'AMM: <b>39686</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.09.0.	28.04.2006
Composition	01	danazolium 100 mg, excipients pro capsula.	
	02	danazolium 200 mg, excipients pro capsula.	
Indication		Endométriose	
Conditionnements	01	015	100 capsule(s) B
	02	023	100 capsule(s) B
Remarque	remplace le certificat d'autorisation du 18.10.2001 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthelabo (Suisse) SA)		
Valable jusqu'au	31.12.2006		

**01 Daonil, comprimés**

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

N° d'AMM: <b>35402</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.06.2.	28.04.2006
Composition	01	glibenclamidum 5 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Antidiabétique oral	
Conditionnements	01	012	30 comprimé(s) B
		020	100 comprimé(s) B
Remarque	remplace le certificat d'autorisation du 30.11.2004 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)		
Valable jusqu'au	29.11.2009		

**01 Delmuno 2,5, comprimés retard****02 Delmuno 5, comprimés retard**

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

N° d'AMM: <b>54128</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	28.04.2006
Composition	01	felodipinum 2.5 mg, ramiprilum 2.5 mg, antiox.: E 310, excipients pro compresso obducto.	
	02	felodipinum 5 mg, ramiprilum 5 mg, antiox.: E 310, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Antihypertenseur	
Remarque		réservé à l'exportation	
		remplace le certificat d'autorisation du 06.12.2001 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		31.12.2006	

**01 Dentinox, Gel**

\* Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>42669</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 13.01.1.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	matricariae tinctura 150 mg, lidocaini hydrochloridum 3.4 mg, macrogoli 600 aetherum laurilicum 3.2 mg, propylenglycolum, xylitolum, sorbitolum, arom.: saccharinum natricum et alia, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Zahnungsbeschwerden der Kinder	
Packung/en	01	032	25 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.05.2005 (Änderung Firmenbezeichnung, früher: Medika AG)	
Gültig bis		09.05.2010	

**03 Depakine chrono 300, comprimés pelliculés sécables****04 Depakine chrono 500, comprimés pelliculés sécables**

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

N° d'AMM: <b>47693</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.07.2.	28.04.2006
Composition	03	acidum valproicum 87 mg, natrii valproas 200 mg, saccharinum natricum, excipients pro compresso obducto.	
	04	acidum valproicum 145 mg, natrii valproas 333 mg, saccharinum natricum, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Antiépileptique, Activité anti-maniaque	
Conditionnements	03	047	100 comprimé(s) B
	04	055	60 comprimé(s) B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 23.04.2004 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthélabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		31.12.2006	



- 01 Depakine Chronosphere 50 mg,granules à libération prolongée  
 02 Depakine Chronosphere 100 mg,granules à libération prolongée  
 03 Depakine Chronosphere 250 mg,granules à libération prolongée  
 04 Depakine Chronosphere 500 mg,granules à libération prolongée  
 05 Depakine Chronosphere 750 mg,granules à libération prolongée  
 06 Depakine Chronosphere 1000 mg,granules à libération prolongée  
 \* Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin

N° d'AMM: <b>57140</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	28.04.2006
Composition	01	acidum valproicum 14.51 mg, natrii valproas 33.33 mg, excipients ad granulatum pro charta 50 mg.	
	02	acidum valproicum 29.03 mg, natrii valproas 66.66 mg, excipients ad granulatum pro charta 100 mg.	
	03	acidum valproicum 72.61 mg, natrii valproas 166.8 mg, excipients ad granulatum pro charta 250 mg.	
	04	acidum valproicum 145.1 mg, natrii valproas 333.3 mg, excipients ad granulatum pro charta 500 mg.	
	05	acidum valproicum 217.7 mg, natrii valproas 500.1 mg, excipients ad granulatum pro charta 750 mg.	
	06	acidum valproicum 290.3 mg, natrii valproas 666.6 mg, excipients ad granulatum pro charta 1000 mg.	
Indication		Antiépileptique, Activité anti-maniaque	
Conditionnements	01	003 30 sachet-dose(s)	B
	02	007 30 sachet-dose(s)	B
	03	009 30 sachet-dose(s)	B
	04	015 30 sachet-dose(s)	B
	05	019 30 sachet-dose(s)	B
	06	021 30 sachet-dose(s)	B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 09.09.2005 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthelabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		08.09.2010	

**01 Depakine, préparation injectable**

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

N° d'AMM: <b>50271</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	28.04.2006
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: natrii valproas 400 mg pro vitro. Solvant: aqua ad iniectabilia 4 ml.	
Indication		Antiépileptique	
Conditionnements	01	013 1 + 1 ampoule(s)	B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 20.12.2001 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthelabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		31.12.2006	

**01 Depakine, sirop**

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

N° d'AMM: <b>40936</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	28.04.2006
Composition	01	natrii valproas 300 mg, sorbitolum, aromatica, saccharinum natricum, color.: E 124, conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 5 ml.	
Indication		Antiépileptique	
Conditionnements	01	017	300 ml B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 20.12.2001 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthélabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		31.12.2006	

**01 Depakine, solution**

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

N° d'AMM: <b>34734</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	28.04.2006
Composition	01	natrii valproas 300 mg, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Antiépileptique	
Conditionnements	01	011	60 ml B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 20.12.2001 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthélabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		31.12.2006	

**01 Dermatodoron Tropfen, anthroposophisches Arzneimittel**

\* Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>18602</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.02.0.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	tincturae corresp., lysimachiae nummulariae herba recens 50 mg et solani dulcamarae flos recens 50 mg, excipients ad solutionem pro 1 g corresp. ethanolum 36 % V/V.	
Anwendung		Zur Behandlung von Hauterkrankungen	
Packung/en	01	024	100 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.10.2002 (Änderung Domizil früher: Stollenrain 11)	
Gültig bis		15.10.2007	

**03 De-ursil 150, capsules****04 De-ursil 300, capsules**

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

N° d'AMM: <b>41655</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	28.04.2006
Composition	03	acidum ursodeoxycholicum 150 mg, excipients pro capsula.	
	04	acidum ursodeoxycholicum 300 mg, excipients pro capsula.	
Indication		Traitement des calculs biliaires	
Conditionnements	03	062	30 capsule(s) B
		070	100 capsule(s) B
	04	089	30 capsule(s) B
		097	100 capsule(s) B
		119	10 capsule(s) B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 22.10.2002 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthélabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		21.10.2007	

**01 De-ursil RR, capsules****02 De-ursil RR Mite, capsules**

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

N° d'AMM: <b>44619</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	28.04.2006
Composition	01	acidum ursodeoxycholicum 450 mg, conserv.: E 218, excipients pro capsula.	
	02	acidum ursodeoxycholicum 225 mg, conserv.: E 218, excipients pro capsula.	
Indication		Traitement des calculs biliaires	
Conditionnements	01	024 60 capsule(s)	B
		059 10 capsule(s)	B
		067 20 capsule(s)	B
	02	040 20 capsule(s)	B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 22.10.2002 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthélabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		21.10.2007	

**01 Dexantol 20 mg, Filmtabletten**

\* Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>56961</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	paroxetinum 20 mg ut paroxetini hydrochloridum anhydricum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	01	004 14 Tablette(n)	B
		010 28 Tablette(n)	B
		016 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.01.2005 (Änderung Firmenbezeichnung, früher: Medika AG)	
Gültig bis		19.01.2010	

**01 Diastabol 50 mg, comprimés****02 Diastabol 100 mg, comprimés**

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

N° d'AMM: <b>53953</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.06.2.	28.04.2006
Composition	01	miglitolium 50 mg, excipients pro compresso.	
	02	miglitolium 100 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Antidiabétique	
Conditionnements	01	018 30 comprimé(s)	B
		026 120 comprimé(s)	B
	02	034 30 comprimé(s)	B
		042 120 comprimé(s)	B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 06.12.2001 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthélabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		31.12.2006	

**01 Digestodoron Tropfen, anthroposophisches Arzneimittel**

\* Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>18603</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.02.0.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	extractum ethanolicum liquidum ex filicis aquilinae herba 40 mg, filicis maris herba 40 mg, polypodii herba 10 mg, scolopendrii herba 10 mg, salicis albae folium 20 mg, salicis purpureae folium 20 mg, salicis viminalis folium 40 mg, salicis vitellinae folium 20 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g, corresp. 20 guttae, corresp. ethanolum 25 % V/V.	
Anwendung		Bei Magen- und Darmstörungen	
Packung/en	01	020	100 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.10.2002 (Änderung Do-mizil früher: Stollenrain 11)	
Gültig bis		15.10.2007	

**01 Ditropan, comprimés**

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

N° d'AMM: <b>46680</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 05.02.0.	28.04.2006
Composition	01	oxybutynini hydrochloridum 5 mg, color.: E 132, excipiens pro com-presso.	
Indication		Spasmolytique des voies urinaires	
Conditionnements	01	014	60 comprimés(s) B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 28.02.2003 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthélabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		31.12.2007	

**01 Dobutrex 250 mg/20 ml, Infusionslösungskonzentrat****02 Dobutrex 250 mg/50 ml, Infusionslösung**

\* Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>45687</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.05.2.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	dobutaminum 250 mg ut dobutamini hydrochloridum, antiox.: E 223 4.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
	02	dobutaminum 250 mg ut dobutamini hydrochloridum, natrii chloridum, antiox.: E 223 3 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Dekompensation bei akuter Herzinsuffizienz mit Bedarf einer i-notropen Behandlung	
Packung/en	01	015	1 Durchstechflasche(n) B
	02	023	1 Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.09.2005 (Änderung Fir-menbezeichnung, früher: Medika AG)	
Gültig bis		31.12.2007	

**01 Dogmatil, capsules**

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

N° d'AMM: <b>34316</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	28.04.2006
Composition	01	sulpiridum 50 mg, conserv.: E 220, excipients pro capsula.	
Indication		Antipsychotique	
Conditionnements	01	015	30 capsule(s) B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 01.03.2006 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthélabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		28.02.2011	

**01 Dogmatil 200 mg, comprimés**

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

N° d'AMM: <b>40706</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	28.04.2006
Composition	01	sulpiridum 200 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Antipsychotique	
Conditionnements	01	011	12 comprimé(s) B
		046	60 comprimé(s) B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 01.03.2006 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthélabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		28.02.2011	

**02 Dogmatil, solution buvable**

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

N° d'AMM: <b>34317</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	28.04.2006
Composition	02	sulpiridum 5 mg, saccharinum natricum, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 200, E 218, E 216, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Antipsychotique	
Conditionnements	02	011	200 ml B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 01.03.2006 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthélabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		28.02.2011	

**01 Dolgit 200, Dragées****02 Dolgit 400, Dragées****03 Dolgit 600, Dragées**

Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermudas, Basel, Branch, St. Alban-Rheinweg 74, 4020 Basel

Zul.-Nr.: <b>43753</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	04.04.2006
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 200 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	ibuprofenum 400 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	ibuprofenum 600 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiphlogistikum, Antirheumatikum, Analgetikum	
Bemerkung		Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		03.04.2011	

**01 Dolo-Arthrosenex, Crème**

\* Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>47192</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	16.04.2006
Zusammensetzung	01	hydroxyethylis salicylas 125 mg, heparinum natricum 100 U.I., dextro-camphora 10 mg, aromatica, conserv.: E 211, chloroacetamidum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antirheumatikum	
Packung/en	01	013 50 g	D
		021 100 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.07.2000 (Änderung Zulassungsinhaber, früher: Whitehall-Robins AG)	
Gültig bis		31.12.2005	

**01 Dolo-Arthrosenex, Gel**

\* Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>42000</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	16.04.2006
Zusammensetzung	01	hydroxyethylis salicylas 125 mg, heparinum natricum 100 U.I., dextro-camphora 10 mg, aromatica, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antirheumatikum	
Packung/en	01	035 50 g	D
		043 100 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.08.2000 (Änderung Zulassungsinhaber, früher: Whitehall-Robins AG)	
Gültig bis		31.12.2005	

**01 Dolo-Arthrosenex, Salbe**

\* Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>36526</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	16.04.2006
Zusammensetzung	01	hydroxyethylis salicylas 125 mg, heparinum natricum 100 U.I., dextro-camphora 10 mg, adeps lanae, aromatica, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antirheumatikum	
Packung/en	01	033 50 g	D
		041 100 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.08.2000 (Änderung Zulassungsinhaber, früher: Whitehall-Robins AG)	
Gültig bis		31.12.2005	

**01 Doloarthrosenex sine Heparino, Spray**

\* Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>44788</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	16.04.2006
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 27.06.2003 (Änderung Zulassungsinhaber, früher: Whitehall-Robins AG)	
		Nur für den Export bestimmt	
Gültig bis		20.11.2007	

**01 Dolprone 500, comprimés**

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

N° d'AMM: <b>41187</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 01.01.1.	28.04.2006
Composition	01	paracetamolium 500 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Analgésique, antipyrétique	
Conditionnements	01	018	20 comprimé(s) D
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 16.01.2006 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		15.01.2011	

**05 Durogesic Matrix 25 ug/h, Transdermales Pflaster (neue ZS v.Seq.01)****06 Durogesic Matrix 50 ug/h, Transdermales Pflaster (neue ZS v. Seq.02)****07 Durogesic Matrix 75 ug/h, Transdermales Pflaster (neue ZS v. Seq.03)****08 Durogesic Matrix 100 ug/h, Transdermales Pflaster (neue ZS v.Seq.04)****09 Durogesic Matrix 12 ug/h, Transdermales Pflaster**

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>53904</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	12.04.2006
Zusammensetzung	05	fentanylum 4.2 mg, excipients ad praeparationem pro 10.5 cm <sup>2</sup> cum liberatione 25 µg/h.	
	06	fentanylum 8.4 mg, excipients ad praeparationem pro 21 cm <sup>2</sup> cum liberatione 50 µg/h.	
	07	fentanylum 12.6 mg, excipients ad praeparationem pro 31.5 cm <sup>2</sup> cum liberatione 75 µg/h.	
	08	fentanylum 16.8 mg, excipients ad praeparationem pro 42 cm <sup>2</sup> cum liberatione 100 µg/h.	
	09	fentanylum 2.1 mg, excipients ad praeparationem pro 5.25 cm <sup>2</sup> cum liberatione 12.5 µg/h.	
Anwendung		Analgetikum	
* Packung/en	05	076	5 Pflaster A
		122	10 Pflaster A
	06	084	5 Pflaster A
		130	10 Pflaster A
	07	092	5 Pflaster A
		149	10 Pflaster A
	08	106	5 Pflaster A
		157	10 Pflaster A
	09	068	5 Pflaster A
		114	10 Pflaster A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.01.2005 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: 10 Pflaster)	
Gültig bis		11.01.2010	

**01 Echinadoron Lutschtabletten, anthroposophisches Arzneimittel**

\* Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>53530</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	echinaceae angustifoliae planta tota recens 75 mg, calendulae herba recens 100 mg, matricariae flos 10 mg, saccharum, eucalypti aetheroleum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Zur Linderung von Halsentzündungen und Stärkung der Abwehrkräfte	
Packung/en	01	028	30 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.10.2003 (Änderung Domizil früher: Stollenrain 11)	
Gültig bis		08.10.2008	

**02 Eldisine, Lyophilisat**

\* Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>42863</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	26.04.2006
Zusammensetzung	02	Praeparatio cryodesiccata: vindesini sulfas 5 mg, mannitolium, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	02	025	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Änderung Firmenbezeichnung, früher: Medika AG	
* Gültig bis		25.04.2011	

**01 Eloxatine 50 mg/10 ml, concentré pour perfusion****02 Eloxatine 100 mg/20 ml, concentré pour perfusion**

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

N° d'AMM: <b>57207</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	28.04.2006
Composition	01	oxaliplatinum 50 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	02	oxaliplatinum 100 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
Indication		Cytostatique	
Remarque		Exclusivement destinées à l'exportation remplace le certificat d'autorisation du 20.09.2005 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthélabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		19.09.2010	



**01 Eloxatine 50 mg, Lyophilisat pour perfusion****02 Eloxatine 100 mg, Lyophilisat pour perfusion**

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

N° d'AMM: <b>55357</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	28.04.2006
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: oxaliplatinum 50 mg, lactosum monohydricum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: oxaliplatinum 100 mg, lactosum monohydricum, pro vitro.	
Indication		Cytostatique	
Conditionnements	01	002	1 flacon(s) A
	02	004	1 flacon(s) A
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 22.11.2005 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthélabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		21.11.2010	

**01 Emser Pastillen zuckerfrei**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>55347</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.9.	21.04.2006
Zusammensetzung	01	sal ems 126 mg, arom.: aspartamum et alia, excipients pro compresso.	
Anwendung		Husten, Heiserkeit und Rachenkatarrh	
Packung/en	01	004	30 Tablette(n) D
Bemerkung			
* Gültig bis		20.04.2011	

**02 Endotelon, dragées**

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

N° d'AMM: <b>41355</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 02.08.1.	28.04.2006
Composition	02	vitis viniferae seminis extractum 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		En cas de troubles veineux	
Remarque		réservé à l'exportation remplace le certificat d'autorisation du 18.03.2003 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthélabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		31.12.2007	

**01 Etopophos 113,6 mg, Lyophilisat zur Infusion****02 Etopophos 1136 mg, Lyophilisat zur Infusion**

Bristol-Myers Squibb GmbH, Neuhofstrasse 6, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>53557</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	04.04.2006
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: etoposidi phosphas 113.6 mg corresp. etoposidum 100 mg, natrii citras, dextranum-40, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: etoposidi phosphas 1136.3 mg corresp. etoposidum 1 g, natrii citras, dextranum-40, pro vitro.	
Anwendung		Cytostaticum	
Packung/en	01	023	1 Durchstechflasche(n) A
	02	031	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung			
* Gültig bis		03.04.2011	

**02 Etoposid Teva, Infusionskonzentrat**

\* Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>53016</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	01.04.2006
Zusammensetzung	02	etoposidum 20 mg, acidum citricum anhydricum, polysorbatum 80, ethanolum 241 mg macrogolum 300 q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Cytostaticum	
Packung/en	02	111 1 x 100mg/5mL Durchstechflasche(n)	A
		1381 x 1000mg/50mL Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.01.2006 (Änderung Zulassungsinhaberin, früher: Medika AG)	
Gültig bis		19.01.2010	

**02 Fastum, Gel NEUE ZS VON SEQUENZ 01**

A. Menarini AG, Eggbühlstrasse 14, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>50227</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.4.	25.04.2006
* Zusammensetzung	02	ketoprofenum 25 mg, aromatica, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Antiphlogistikum, Antirheumatikum	
Packung/en	02	014 50 g	B
		022 100 g	B
		030 50 g	B
		049 100 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17. Februar 06 (Änderung in der Deklaration)	
Gültig bis		31.12.2006	

**01 Fasturtec 1.5 mg / ml, préparation injectable****02 Fasturtec 7.5 mg / 5 ml, préparation injectable**

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

N° d'AMM: <b>55789</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 07.11.3.	28.04.2006
Composition	01	Praeparatio sicca: rasburicasum 1.5 mg, natrii phosphates, alaninum, mannitolum, pro vitro. Solvant: poloxamerum 188, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	Praeparatio sicca: rasburicasum 7.5 mg, natrii phosphates, alaninum, mannitolum, pro vitro. Solvant: poloxamerum 188, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Indication		Hyperuricémie	
Conditionnements	01	002 3 pièce(s)	A
	02	004 1 pièce(s)	A
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 15.04.2003 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthelabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		05.04.2007	

**01 Flagyl 250 mg, comprimés pelliculés****02 Flagyl 500 mg, comprimés pelliculés**

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

N° d'AMM: <b>26313</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.04.3.	28.04.2006
Composition	01	metronidazolum 250 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	metronidazolum 500 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Maladies infectieuses dues à des bactéries anaérobies où à des protozoaires	
Conditionnements	01	015	20 comprimé(s) B
	02	023	20 comprimé(s) B
		031	4 comprimé(s) B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 05.02.2004 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		04.02.2009	

**01 Flagyl, ovules**

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

N° d'AMM: <b>26314</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 09.03.0.	28.04.2006
Composition	01	metronidazolum 500 mg, excipients pro ovulo.	
Indication		infection par bactérie anaérobie et protozoaire	
Conditionnements	01	011	10 suppositoires B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 05.02.2004 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		04.02.2009	

**01 Fluorouracil Teva, Lösung zur Injektion/Infusion**

\* Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>47160</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	fluorouracilum 50 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	154	1 x 250mg/5ml Durchstechflasche(n) A
		162	1 x 500mg/10ml Durchstechflasche(n) A
		1701	1 x 1000mg/20ml Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.01.2006 (Änderung Zulassungsinhaberin, früher: Medika AG)	
Gültig bis		25.10.2010	

**02 Fositen 10 mg, Tabletten****03 Fositen 20 mg, Tabletten**

Bristol-Myers Squibb GmbH, Neuhofstrasse 6, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>50839</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	25.04.2006
Zusammensetzung	02	fosinoprilum natricum 10 mg, excipiens pro compresso.	
	03	fosinoprilum natricum 20 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	02	079	100 Tablette(n) B
		117	30 Tablette(n) B
	03	109	100 Tablette(n) B
		125	30 Tablette(n) B
Bemerkung			
* Gültig bis		24.04.2011	

**02 Freka-Clyss, Klistier**

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

Zul.-Nr.: <b>36308</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.08.2.	12.04.2006
Zusammensetzung	02	natrii dihydrogenophosphas anhydricus 139.1 mg, dinatrii phosphas anhydricus 31.8 mg, conserv.: E 211, E 218, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml pro vase 133 ml.	
Anwendung		Laxans	
Packung/en	02	044	1 x 133 ml D
		052	20 X 133 ml D
Bemerkung			
* Gültig bis		11.04.2011	

**02 Gastrogel, Suspension**

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

N° d'AMM: <b>51355</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 04.01.0.	28.04.2006
Composition	02	sucralfatum 1 g corresp. aluminium 190 mg, aspartamum, aromatica, conserv.: E 211, E 217, E 219, excipiens ad suspensionem pro 5 ml.	
Indication		Traitement de l'ulcère duodéal	
Remarque		réservé à l'exportation	
		remplace le certificat d'autorisation du 03.02.2006 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthélabo (Suisse) SA	
Valable jusqu'au		02.02.2011	

**01 Gencydo 1%, Injektionslösung, anthroposophisches Heilmittel****02 Gencydo 3%, Injektionslösung, anthroposophisches Heilmittel****03 Gencydo 5%, Injektionslösung, anthroposophisches Heilmittel**

\* Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>18346</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	limonis succus 10 mg, cydoniae succus 30 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	limonis succus 30 mg, cydoniae succus 30 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	limonis succus 50 mg, cydoniae succus 30 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bei Heuschnupfen	
Packung/en	01	028 8 Ampulle(n)	B
		044 40 Ampulle(n)	B
	02	052 8 Ampulle(n)	B
		060 40 Ampulle(n)	B
	03	079 8 Ampulle(n)	B
		087 40 Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.03.2001 (Änderung Domizil früher: Stollenrain 11)	
Gültig bis		31.12.2005	

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

\* Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>55300</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	limonis succus 8-12 mg, extractum aquosum ex cydoniae fructus 14.3 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	limonis succus 24-36 mg, extractum aquosum ex cydoniae fructus 14.3 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		bei Heuschnupfen	
Packung/en	01	001 20 ml	D
	02	003 20 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.11.2000 (Änderung Domizil: früher Stollenrain 11)	
Gültig bis		31.12.2005	

**03 Granocyte 34, poudre et solvant pour solution injectable****04 Granocyte 13, poudre et solvant pour solution injectable**

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

N° d'AMM: <b>52170</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 06.07.3.	28.04.2006
Composition	03	Praeparatio cryodesiccata: lenograstimum ADNr 263 µg corresp. 33.6 Mio U.I., mannitolium, polysorbatum 20, natrii chloridum, argininum, phenylalaninum, methioninum, pro vitro. Solvant: aqua ad iniectabilia 1 ml.	
	04	Praeparatio cryodesiccata: lenograstimum ADNr 105 µg corresp. 13.4 Mio U.I., mannitolium, polysorbatum 20, natrii chloridum, argininum, phenylalaninum, methioninum, pro vitro. Solvant: aqua ad iniectabilia 1 ml.	
Indication		Neutropénie	
Conditionnements	03	192	1 + 1 flacon(s) A
		206	5 + 5 flacon(s) A
	04	176	1 + 1 flacon(s) A
		184	5 + 5 flacon(s) A
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 25.07.2002 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		24.07.2007	

**02 Granu Fink Prosta, Kapseln**

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG, Talstrasse 5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>38141</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 05.98.0.	05.04.2006
Zusammensetzung	02	sabal fructus extractum ethanolicum siccum 75 mg, DER: 10:1, cucurbitae semen 400 mg, cucurbitae oleum 340 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Bei beginnender Prostatavergrößerung	
* Packung/en	02	058	50 Kapsel(n) D
		059	60 Kapsel(n)
		060	120 Kapsel(n)
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.12.2003 (neue zusätzliche Packungsgrößen, neu: 60 und 120 Kapseln)	
Gültig bis		21.12.2008	

**01 Grefen 400, Filmtabletten****02 Grefen 600, Filmtabletten**

Doetsch Grether AG, Steinentorstrasse 23, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>53895</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	04.04.2006
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 400 mg, conserv.: E 200, excipients pro compresso obducto.	
	02	ibuprofenum 600 mg, conserv.: E 200, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumatikum	
Packung/en	01	018	20 Tablette(n) B
		026	50 Tablette(n) B
	02	034	20 Tablette(n) B
		042	100 Tablette(n) B
Bemerkung			
* Gültig bis		03.04.2011	

**01 Hepatodoron Tabletten, anthroposophisches Heilmittel**

\* Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>18604</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.02.0.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	fragariae herba 40 mg, vitis viniferae folium 40 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Zur Anregung der Leber- und Darmtätigkeit	
Packung/en	01	035 100 g	C
		043 30 g	C
		051 500 g	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.12.2005 (Änderung Domizil früher: Stollenrain 11)	
Gültig bis		20.12.2010	

**01 Hustentropfen Doron, anthroposophisches Heilmittel**

\* Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>27301</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	laurocerasi aqua normata 118 mg, melissae spiritus compositus 882 mg ex angelicae radix, cinnamomi cortex, caryophylli flos, coriandri fructus, limonis aetheroleum, melissae folium recens, myristicae semen ad solutionem pro 1 g corresp. ethanolum 59 % V/V.	
Anwendung		Zur Linderung von Reizhusten	
Packung/en	01	010 30 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.09.2001 (Änderung Domizil früher: Stollenrain 11)	
Gültig bis		31.12.2006	

**01 Hycamtin 4 mg, Lyophilisat****02 Hycamtin 1 mg, Lyophilisat**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>53857</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	04.04.2006
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: topotecanum 4 mg ut topotecani hydrochloridum, acidum tartaricum, mannitolium, pro vitro.	
	02	Praeparatio sicca: topotecanum 1 mg ut topotecani hydrochloridum, acidum tartaricum, mannitolium, pro vitro.	
Anwendung		Ovarialkarzinom, kleinzelliges Bronchialkarzinom	
Packung/en	01	019 5 Durchstechflasche(n)	A
		027 1 Durchstechflasche(n)	A
	02	035 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung			
* Gültig bis		03.04.2011	

**01 Hyperlipen, capsules**

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

N° d'AMM: <b>44860</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	28.04.2006
Composition	01	ciprofibratum 100 mg, excipients pro capsula.	
Indication		Hypolipémiant	
Conditionnements	01	015	30 capsule(s) B
		023	90 capsule(s) B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 06.12.2002 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthélabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		05.12.2007	

**01 Ibuprofen Bayer, Lacktabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>51749</b>	* Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.1.	26.04.2006
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 200 mg, excipients pro compresso obducto.	
* Anwendung		Analgetikum	
Bemerkung		Nur für den Export bestimmt Änderung Abgabekategorie von C zu D	
* Gültig bis		25.04.2011	

**01 Ibusifar 400, granulare****02 Ibusifar 600, granulare**

Siphar SA, Via al Forte 4, 6900 Lugano

N° d'AMM: <b>53991</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	26.04.2006
* Composizione	01	ibuprofenum 400 mg ut ibuprofenum argininum, arom.: vanillinum et alia, aspartamum, saccharinum natricum, excipients ad granulatum pro 3 g.	
	02	ibuprofenum 600 mg ut ibuprofenum argininum, arom.: vanillinum et alia, aspartamum, saccharinum natricum, excipients ad granulatum pro 3 g.	
Indicazione		Antirheumatico, Antiflogistico, Analgesico	
Confezione/i	01	017	30 sacca B
	02	025	30 sacca B
Osservazione		Sostituisce il certificato di omologazione del 13.12.2004	
Valevole fino al		12.12.2009	

**01 Imovane, comprimés**

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

N° d'AMM: <b>47111</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.03.1.	28.04.2006
Composition	01	zopiclonum 7.5 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Hypnotique	
Conditionnements	01	072	10 comprimé(s) B
		080	100 comprimé(s) B
		099	30 comprimé(s) B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 13.06.2003 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		31.12.2007	



**01 Infludo, Tropfen, anthroposophisches Heilmittel**

\* Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>17498</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.02.0.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	aconitum napellus D3 300 mg, bryonia cretica D2 60 mg, eucalyptus globulus D2 50 mg, eupatorium perfoliatum D2 40 mg, phosphorus D4 100 mg, schoenocaulon officinale D3 100 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g corresp. ethanolum 67 % V/V.	
Anwendung		Zur Linderung von Grippe und Erkältungskrankheiten	
Packung/en	01	088	30 ml C
		096	100 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.09.2001 (Änderung Domizil früher: Stollenrain 11)	
Gültig bis		31.12.2006	

**01 Infludoron Globuli, anthroposophisches Heilmittel**

\* Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>46444</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	aconitum napellus D4 10 mg, bryonia cretica D1 6 mg, eucalyptus globulus D1 5 mg, eupatorium perfoliatum D1 4 mg, ferri phosphas D6 10 mg, schoenocaulon officinale D1 1 mg, saccharum ad globulos pro 1 g.	
Anwendung		Zur Linderung von Grippe und Erkältungskrankheiten	
Packung/en	01	094	10 g D
		108	50 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2005 (Änderung Domizil früher: Stollenrain 11)	
Gültig bis		30.11.2010	

**01 Insulin Aventis Insuman Basal U-100 Cartouches, suspension injectable**

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

N° d'AMM: <b>53964</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.06.1.	28.04.2006
Composition	01	insulinum humanum (GT) ADNr isophanum 100 U.I., protamini sulfas, zincum, glycerolum, natrii phosphates, conserv.: metacresolum 1.5 mg, phenolum 0.6 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Indication		Diabetes mellitus	
Conditionnements	01	028	5 B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 30.12.2004 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		29.12.2009	

**01 Insulin Aventis Insuman Basal U-100 OptiSet (Stylo prérempli), suspension injectable**

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

N° d'AMM: <b>55708</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.06.1.	28.04.2006
Composition	01	insulinum humanum (GT) ADNr isophanum 100 U.I., protamini sulfas, zincum, glycerolum, natrii phosphates, conserv.: metacresolum 1.5 mg, phenolum 0.6 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Indication		Diabetes mellitus	
Conditionnements	01	001 4 set	B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 23.03.2001 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		31.12.2006	

**01 Insulin Aventis Insuman Comb 25 U-100 Cartouches, suspension injectable**

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

N° d'AMM: <b>53962</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.06.1.	28.04.2006
Composition	01	insulinum humanum (GT) ADNr 100 U.I. ut, insulinum solutum 25 % et insulinum isophanum 75 %, protamini sulfas, zincum, glycerolum, natrii phosphates, conserv.: metacresolum 1.5 mg, phenolum 0.6 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Indication		Diabetes mellitus	
Conditionnements	01	017 5	B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 30.12.2004 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		29.12.2009	

**01 Insulin Aventis Insuman Comb 25 U-100 OptiSet (Stylo prérempli), suspension injectable**

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

N° d'AMM: <b>55706</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.06.1.	28.04.2006
Composition	01	insulinum humanum (GT) ADNr 100 U.I. ut, insulinum solutum 25 % et insulinum isophanum 75 %, protamini sulfas, zincum, glycerolum, natrii phosphates, conserv.: metacresolum 1.5 mg, phenolum 0.6 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Indication		Diabetes mellitus	
Conditionnements	01	001 4 set	B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 23.03.2001 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		31.12.2006	

**01 Insulin Aventis Insuman Infusat U-100, solution injectable**

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

N° d'AMM: <b>53965</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.06.1.	28.04.2006
Composition	01	insulinum humanum (GT) ADNr solutum 100 U.I., zincum, glycerolum, trometamololum, poloxamerum 171, conserv.: phenolum 2.7 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Diabetes mellitus	
Conditionnements	01	016 5	B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 30.12.2004 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		29.12.2009	

**01 Insulin Aventis Insuman Rapid U-100 Cartouches, solution injectable**

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

N° d'AMM: <b>53960</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.06.1.	28.04.2006
Composition	01	insulinum humanum (GT) ADNr solutum 100 U.I., glycerolum, natrii phosphates, conserv.: metacresolum 2.7 mg, aqua ad iniectabilia, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Diabetes mellitus	
Conditionnements	01	014	5 B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 30.12.2004 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		29.12.2009	

**01 Insulin Aventis Insuman Rapid U-100 OptiSet (Stylo prérempli), solution injectable**

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

N° d'AMM: <b>55704</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.06.1.	28.04.2006
Composition	01	insulinum humanum (GT) ADNr solutum 100 U.I., glycerolum, natrii phosphates, conserv.: metacresolum 2.7 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Diabetes mellitus	
Conditionnements	01	001	4 set B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 23.03.2001 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		31.12.2006	

- 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.: <b>56830</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 20.02.0.	01.04.2006
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 21.07.2004 (Änderung Dozizil früher: Stollenrain 11)	
Gültig bis		31.12.2006	

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

\* Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: **56829** Abgabekategorie: **A** Index: 20.02.0. 01.04.2006

Zusammensetzung		
	01	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.0005 mg ex viscum album (mali) 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 (mali) 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 (mali) 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 (mali) recens 0.1 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	05	extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (mali) recens 1 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	06	extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (mali) recens 10 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	07	extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (mali) recens 20 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	23	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (mali) recens 0.01 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml, argenti carbonas (0,01 ug pro 100 mg herba recente).
	24	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (mali) recens 0.1 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml, argenti carbonas (0,01 ug pro 100 mg herba recente).
	25	extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (mali) recens 1 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml, argenti carbonas (0,01 ug pro 100 mg herba recente).
	26	extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (mali) recens 10 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml, argenti carbonas (0,01 ug pro 100 mg herba recente).

- 27 extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (mali) recens 20 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml, argenti carbonas (0,01 ug pro 100 mg herba recente).
- 33 extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (mali) recens 0.01 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml, cupri carbonas (0,01 ug pro 100 g herba recente).
- 34 extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (mali) recens 0.1 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml, cupri carbonas (0,01 ug pro 100 g herba recente).
- 35 extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (mali) recens 1 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml, cupri carbonas (0,01 ug pro 100 g herba recente).
- 36 extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (mali) recens 10 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml, cupri carbonas (0,01 ug pro 100 g herba recente).
- 37 extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (mali) recens 20 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml, cupri carbonas (0,01 ug pro 100 g herba recente).
- 43 extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (mali) recens 0.01 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml, hydrargyri sulfas (0,01 ug pro 100 g herba recente).
- 44 extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (mali) recens 0.1 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml, hydrargyri sulfas (0,01 ug pro 100 g herba recente).
- 45 extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (mali) recens 1 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml, hydrargyri sulfas (0,01 ug pro 100 g herba recente).
- 46 extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (mali) recens 10 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml, hydrargyri sulfas (0,01 ug pro 100 g herba recente).
- 47 extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (mali) recens 20 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml, hydrargyri sulfas (0,01 ug pro 100 g herba recente).
- 60 extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (mali) recens 1 mg corresp., lectina e visco 50 ng, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 61 extractum aquosum liquidum fermentatum 10 mg ex viscum album (mali) recens 2 mg corresp., lectina e visco 100 ng, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 62 extractum aquosum liquidum fermentatum 25 mg ex viscum album (mali) recens 5 mg corresp., lectina e visco 250 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	7 Ampulle(n)	A
	03	7 Ampulle(n)	A
		062	14 Ampulle(n)
		106	50 Ampulle(n)
04	008	7 Ampulle(n)	A
		064	14 Ampulle(n)
		108	50 Ampulle(n)
05	010	7 Ampulle(n)	A

	066	14 Ampulle(n)	A
	110	50 Ampulle(n)	A
06	012	7 Ampulle(n)	A
	112	50 Ampulle(n)	A
07	014	7 Ampulle(n)	A
23	020	7 Ampulle(n)	A
	068	14 Ampulle(n)	A
	120	50 Ampulle(n)	A
24	022	7 Ampulle(n)	A
	070	14 Ampulle(n)	A
	122	50 Ampulle(n)	A
25	024	7 Ampulle(n)	A
	072	14 Ampulle(n)	A
	124	50 Ampulle(n)	A
26	026	7 Ampulle(n)	A
	126	50 Ampulle(n)	A
27	028	7 Ampulle(n)	A
33	030	7 Ampulle(n)	A
	074	14 Ampulle(n)	A
34	032	7 Ampulle(n)	A
	076	14 Ampulle(n)	A
35	034	7 Ampulle(n)	A
	078	14 Ampulle(n)	A
36	036	7 Ampulle(n)	A
37	038	7 Ampulle(n)	A
43	040	7 Ampulle(n)	A
	080	14 Ampulle(n)	A
44	042	7 Ampulle(n)	A
	082	14 Ampulle(n)	A
	142	50 Ampulle(n)	A
45	044	7 Ampulle(n)	A
	084	14 Ampulle(n)	A
	144	50 Ampulle(n)	A
46	046	7 Ampulle(n)	A
	146	50 Ampulle(n)	A
47	048	7 Ampulle(n)	A
60	050	7 Ampulle(n)	A
	150	50 Ampulle(n)	A
61	052	7 Ampulle(n)	A
	152	50 Ampulle(n)	A
62	054	7 Ampulle(n)	A
	154	50 Ampulle(n)	A
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.04.2005 (Änderung Do- mizil früher: Stollenrain 11)		
Gültig bis	31.12.2006		

- 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.      01.04.2006

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, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml, hydrargyri sulfas (0,01 ug pro 100 g herba recente).	
	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		Zusatzbehandlung bei malignen Erkrankungen	
Packung/en	01	002                      7 Ampulle(n)	A
	02	004                      7 Ampulle(n)	A
		104                      50 Ampulle(n)	A



03	006	7 Ampulle(n)	A
	062	14 Ampulle(n)	A
	106	50 Ampulle(n)	A
04	008	7 Ampulle(n)	A
	064	14 Ampulle(n)	A
	108	50 Ampulle(n)	A
05	010	7 Ampulle(n)	A
	066	14 Ampulle(n)	A
	110	50 Ampulle(n)	A
06	012	7 Ampulle(n)	A
	112	50 Ampulle(n)	A
07	014	7 Ampulle(n)	A
	114	50 Ampulle(n)	A
23	040	7 Ampulle(n)	A
	068	14 Ampulle(n)	A
24	042	7 Ampulle(n)	A
	070	14 Ampulle(n)	A
	142	50 Ampulle(n)	A
25	044	7 Ampulle(n)	A
	072	14 Ampulle(n)	A
	144	50 Ampulle(n)	A
26	046	7 Ampulle(n)	A
	146	50 Ampulle(n)	A
27	048	7 Ampulle(n)	A
	148	50 Ampulle(n)	A

Bemerkung Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.04.2005 (Änderung Do-  
mizil früher: Stollenrain 11)

Gültig bis 31.12.2006

- 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. 01.04.2006

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, 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, 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, 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, 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, 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)	A
	106	50 Ampulle(n)	A

04	008	7 Ampulle(n)	A
	064	14 Ampulle(n)	A
	108	50 Ampulle(n)	A
05	010	7 Ampulle(n)	A
	066	14 Ampulle(n)	A
	110	50 Ampulle(n)	A
06	012	7 Ampulle(n)	A
	112	50 Ampulle(n)	A
07	014	7 Ampulle(n)	A
23	020	7 Ampulle(n)	A
	068	14 Ampulle(n)	A
24	022	7 Ampulle(n)	A
	070	14 Ampulle(n)	A
	122	50 Ampulle(n)	A
25	024	7 Ampulle(n)	A
	072	14 Ampulle(n)	A
	124	50 Ampulle(n)	A
26	026	7 Ampulle(n)	A
27	028	7 Ampulle(n)	A
33	030	7 Ampulle(n)	A
	074	14 Ampulle(n)	A
34	032	7 Ampulle(n)	A
	076	14 Ampulle(n)	A
35	034	7 Ampulle(n)	A
	078	14 Ampulle(n)	A
36	036	7 Ampulle(n)	A
37	038	7 Ampulle(n)	A
43	040	7 Ampulle(n)	A
	080	14 Ampulle(n)	A
44	042	7 Ampulle(n)	A
	082	14 Ampulle(n)	A
45	044	7 Ampulle(n)	A
	084	14 Ampulle(n)	A
	144	50 Ampulle(n)	A
46	046	7 Ampulle(n)	A
47	048	7 Ampulle(n)	A
60	050	7 Ampulle(n)	A
	150	50 Ampulle(n)	A
61	052	7 Ampulle(n)	A
	152	50 Ampulle(n)	A
62	054	7 Ampulle(n)	A
	154	50 Ampulle(n)	A

Bemerkung Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.04.2005 (Änderung Do-  
mizil früher: Stollenrain 11)

Gültig bis 31.12.2006

- 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.: <b>56832</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 20.02.0.	01.04.2006
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)	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 21.07.2004 (Änderung Domizil früher: Stollenrain 11)	
Gültig bis		31.12.2006	

**01 Isocolan Giuliani, granulé**

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

N° d'AMM: <b>51163</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 04.08.11	28.04.2006
Composition	01	macrogolum 4000 29.5 g, natrii sulfas anhydricus 2.8 g, natrii hydrogencarbonas 843 mg, natrii chloridum 733 mg, kalii chloridum 371 mg, natrii cyclamas, saccharinum, aromatica, excipients ad granulatum pro charta.	
Indication		Solution d'électrolytes et de polyéthylèneglycol pour le lavage du colon	
Conditionnements	01	028 2 sachet-dose(s)	B
		036 6 sachet-dose(s)	B
		044 120 sachet-dose(s)	B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 31.10.2002 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthélabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		30.10.2007	

**01 Ivracain 0,5 %, soluzione iniettabile**  
Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: <b>53283</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.02.2.	27.04.2006
Composition	01	chloroprocaini hydrochloridum 5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Anestesia locale	
Conditionnements	01	012 10 x 20 mL ampoule(s)	B
Remarque			
* Valable jusqu'au		26.04.2011	

**01 Jumexal, comprimés**

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

N° d'AMM: <b>45773</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 01.08.0.	28.04.2006
Composition	01	selegilini hydrochloridum 5 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Morbus Parkinson	
Conditionnements	01	019 50 comprimé(s)	A
		027 100 comprimé(s)	A
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 29.11.2000 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthélabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		31.12.2005	

**02 Kardégic 300 mg, poudre en sachets**

**03 Kardégic 100 mg, poudre en sachets**

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

N° d'AMM: <b>52790</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 06.03.2.	28.04.2006
Composition	02	dl-lysini acetylsalicylas 540 mg corresp. acidum acetylsalicylicum 300 mg, aromatica, excipients ad pulverem pro charta.	
	03	dl-lysini acetylsalicylas 180 mg corresp. acidum acetylsalicylicum 100 mg, aromatica, excipients ad pulverem pro charta.	
Indication		Inhibition de l'agrégation plaquettaire	
Conditionnements	02	034 30 sachet-dose(s)	B
		042 100 sachet-dose(s)	B
	03	050 30 sachet-dose(s)	B
		069 100 sachet-dose(s)	B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 29.12.2004 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthélabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		28.12.2009	

**01 KCL-retard Zyma, Dragées**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: <b>35756</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 07.02.1.	12.04.2006
Zusammensetzung	01	kalii chloridum 600 mg corresp. 8 mmol, conserv.: E 200, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Kaliumpräparat	
Packung/en	01	019 40 Dragée(s)	C
		027 200 Dragée(s)	C
Bemerkung			
* Gültig bis		11.04.2011	

**01 Kefzol 1 g, Injektionsflasche (i.m., i.v.)****02 Kefzol 2 g, Injektionsflasche (i.m., i.v.)**

\* Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>38210</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.3.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: cefazolinum 1 g ut cefazolinum natricum pro vitro.	
	02	Praeparatio sicca: cefazolinum 2 g ut cefazolinum natricum pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	025	1 Ampulle(n) A
		076	10 Ampulle(n) A
	02	068	5 Ampulle(n) A
		084	10 Ampulle(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.12.2004 (Änderung Firmenbezeichnung, früher: Medika AG)	
Gültig bis		30.11.2008	

**01 Keto-med, Shampoo**

Permamed AG, Dorneckstrasse 80, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: <b>57500</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.09.4.	27.04.2006
Zusammensetzung	01	ketoconazolum 20 mg, color.: E 127, conserv.: imidazolidinyl-ureum, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	001	60 ml B
		003	100 ml B
Bemerkung			
Gültig bis		26.04.2011	

**01 Kintavital, capsules**

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

N° d'AMM: <b>57194</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 07.98.0.	28.04.2006
Composition	01	ginseng extractum ethanolicum siccum 220 mg corresp. ginsenosidea 22 mg, DER: 10-15:1, excipients pro capsula.	
Indication		comme roborant	
Conditionnements	01	021	30 capsule(s) D
		023	60 capsule(s) D
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 24.08.2004 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthélabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		23.08.2009	

**01 Krenosin diagnostic, solution injectable**

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

N° d'AMM: <b>53566</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	28.04.2006
Composition	01	adenosinum 3 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Diagnostic de la fonction cardiaque	
Remarque		réservé à l'exportation	
		remplace le certificat d'autorisation du 11.01.2006 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthélabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		10.01.2011	

**01 Krenosin, solution injectable**

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

N° d'AMM: <b>51567</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 02.02.0.	28.04.2006
Composition	01	adenosinum 6 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Indication		Antiarythmique	
Conditionnements	01	013 6 x 2 mL ampoule(s)	A
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 29.11.2001 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthélabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		31.12.2006	

**01 Kryptocur, solution pour pulvérisation nasale**

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

N° d'AMM: <b>44177</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.09.0.	28.04.2006
Composition	01	gonadorelinum 0.2 mg pro dosi ut gonadorelini diacetat tetrahydricus, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad solutionem, doses pro vase 100.	
Indication		Cryptorchidie	
Conditionnements	01	064 2 flacon(s)	B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 05.12.2002 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		04.12.2007	

**01 Lansoyl, gelée**

Actipharm S.A., 42-44 rue Prévost-Martin, 1211 Genève 9

N° d'AMM: <b>32475</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 04.08.11	21.04.2006
Composition	01	paraffinum liquidum 782.3 mg, saccharum, arom.: vanillinum, ethylvanillinum, alia, color.: E 124, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Indication		Laxatif	
Conditionnements	01	019 225 g	D
Remarque			
* Valable jusqu'au		20.04.2011	

**01 Lantus Cartouches pour OptiClik, solution injectable**

\* Aventis Pharma SA, Rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin

N° d'AMM: <b>57385</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.06.1.	28.04.2006
Composition	01	insulinum glarginum 3.64 mg corresp. insulinum glarginum 100 U.I., 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	002 5 x 3 ml	B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 30.06.2005 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		29.06.2010	



**01 Lantus OptiSet (Stylo prérempli) , solution injectable**

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

N° d'AMM: <b>56343</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.06.1.	28.04.2006
Composition	01	insulinum glarginum 3.64 mg corresp. insulinum glarginum 100 U.I., 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	002	5 X 3 ml B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 21.11.2003 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		20.11.2008	

**01 Lantus, solution injectable**

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

N° d'AMM: <b>55346</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.06.1.	28.04.2006
Composition	01	insulinum glarginum 3.64 mg corresp. insulinum glarginum 100 U.I., 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	1 x 5 ml B
		003	5 x 3 ml B
		005	1 x 10 ml B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 21.11.2003 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		16.05.2007	

**01 Lasilacton 50 mg, comprimés pelliculés****02 Lasilacton 100 mg, comprimés pelliculés**

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

N° d'AMM: <b>48419</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 05.01.0.	28.04.2006
Composition	01	spironolactonum 50 mg, furosemidum 20 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	spironolactonum 100 mg, furosemidum 20 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Oedèmes ou ascite en cas d'hyperaldostéronisme	
Conditionnements	01	011	20 comprimé(s) B
		038	50 comprimé(s) B
	02	046	20 comprimé(s) B
		054	50 comprimé(s) B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 01.11.2001 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		31.12.2006	

**01 Lasix, comprimés**

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

N° d'AMM: <b>30629</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 05.01.0.	28.04.2006
Composition	01	furosemidum 40 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Diurétique	
Conditionnements	01	019 12 comprimé(s)	B
		027 50 comprimé(s)	B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 02.12.2003 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		01.12.2008	

**01 Lasix long 30, capsules**

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

N° d'AMM: <b>42482</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 05.01.0.	28.04.2006
Composition	01	furosemidum 30 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Indication		Diurétique	
Conditionnements	01	021 50 capsule(s)	B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 02.12.2003 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		01.12.2008	

**01 Lasix 20 mg/2 mL, solution injectable****02 Lasix 40 mg/4 mL, solution injectable**

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

N° d'AMM: <b>30630</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 05.01.0.	28.04.2006
Composition	01	furosemidum 20 mg ut furosemidum natriicum, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	furosemidum 40 mg ut furosemidum natriicum, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
Indication		Diurétique	
Conditionnements	01	017 5 ampoule(s)	B
	02	033 5 ampoule(s)	B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 02.12.2003 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		01.12.2008	

**01 Lasix 250 mg, solution injectable (i.v.)**

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

N° d'AMM: <b>36442</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 05.01.0.	28.04.2006
Composition	01	furosemidum 250 mg ut furosemidum natriicum, mannitolium, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 25 ml.	
Indication		Diurétique	
Conditionnements	01	018 1 x 5 ampoule(s)	B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 02.12.2003 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		01.12.2008	

**01 Lasix 500 mg, comprimés**

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

N° d'AMM: <b>36443</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 05.01.0.	28.04.2006
Composition	01	furosemidum 500 mg, color.: E 104, excipients pro compresso.	
Indication		Diurétique	
Conditionnements	01	014 20 comprimé(s)	B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 02.12.2003 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		01.12.2008	

**01 Lemocin citron, Lutschtabletten**

Novartis Consumer Health Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: <b>40962</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.3.	21.04.2006
Zusammensetzung	01	tyrothricinum 4 mg, cetrimonii bromidum 2 mg, lidocainum 1 mg, sorbitolum, arom.: saccharinum natricum et alia, color.: E 104, E 132, excipients pro pastillo.	
Anwendung		Entzündungen im Mund- und Rachenraum	
Packung/en	01	018 24 Tablette(n)	D
Bemerkung			
* Gültig bis		20.04.2011	

**01 Lemocin griotte, Lutschtabletten**

Novartis Consumer Health Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: <b>37534</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.3.	21.04.2006
Zusammensetzung	01	tyrothricinum 4 mg, cetrimonii bromidum 2 mg, lidocainum 1 mg, sorbitolum, arom.: saccharinum natricum et alia, excipients pro compresso.	
Anwendung		Entzündungen im Mund- und Rachenraum	
Packung/en	01	013 24 Tablette(n)	D
Bemerkung			
* Gültig bis		20.04.2011	

**01 Leucovorin Teva, Tabletten**

\* Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>48552</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.07.3.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	acidum folinicum 15 mg ut calcii folinas, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antidot gegen Folsäure-Antagonisten	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.01.2006 (Änderung Zulassungsinhaberin, früher: Medika AG)	
		Nur für den Export bestimmt	
Gültig bis		31.12.2006	

**01 Lidazon, spray**

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

N° d'AMM: <b>47140</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 12.03.3.	26.04.2006
Composition	01	cetylpyridinii chloridum 0.4 mg, alcohol 2,4-dichlorobenzylicus 0.2 mg, lidocaini hydrochloridum 66 µg, propylenglyolum, arom.: saccharinum natricum et alia, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 13 % V/V, solutio 40 ml et propellentia ad aerosolum pro vase.	
Indication		Affections de la bouche et de la gorge	
Conditionnements	01	013 40 mL flacon(s)	D
Remarque			
* Valable jusqu'au		25.04.2011	

**01 Liderma 10 mg, Kapseln****02 Liderma 20 mg, Kapseln**

\* Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>56107</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 10.02.0.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	isotretinoinum 10 mg, color.: E 124, antiox.: E 320, excipients pro capsula.	
	02	isotretinoinum 20 mg, color.: E 124, E 132, antiox.: E 320, excipients pro capsula.	
Anwendung		Schwere therapieresistente Formen von Akne	
Packung/en	01	002 30 Kapsel(n)	A
		004 100 Kapsel(n)	A
	02	006 30 Kapsel(n)	A
		008 100 Kapsel(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.06.2004 (Änderung Firmenbezeichnung, früher: Medika AG)	
Gültig bis		24.03.2008	

**01 Linola, Emulsion**

\* Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>42407</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.10.0.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	acidum 9,11-linolicum 3.25 mg, acidum 9,12-linolicum 1.3 mg, aromatica, conserv.: E 215, E 218, excipients ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Mittel für empfindliche Haut, unterstützende Therapie verschiedener Hauterkrankungen	
Packung/en	01	011 40 g	D
		038 100 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.11.2004 (Änderung Firmenbezeichnung, früher: Medika AG)	
Gültig bis		25.11.2009	

**02 Linola Fett, Emulsion**

\* Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>42408</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.10.0.	01.04.2006
Zusammensetzung	02	acidum 9,11-linolicum 5.3 mg, acidum 9,12-linolicum 2.2 mg, adeps lanae, alcoholes adipis lanae, color.: E 160(a), antiox.: E 307, excipients ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Mittel für empfindliche Haut, unterstützende Therapie verschiedener Hauterkrankungen	
Packung/en	02	034 40 g 042 100 g	D D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.11.2004 (Änderung Firmenbezeichnung, früher: Medika AG)	
Gültig bis		25.11.2009	

**01 Linola Halbfett, Emulsion**

\* Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>46877</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.10.0.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	acidum 9,11-linolicum 3.25 mg, acidum 9,12-linolicum 1.3 mg, aromatica, conserv.: E 215, E 218, excipients ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Mittel für empfindliche Haut, unterstützende Therapie verschiedener Hauterkrankungen	
Packung/en	01	020 40 g 039 100 g	D D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.11.2004 (Änderung Firmenbezeichnung, früher: Medika AG)	
Gültig bis		25.11.2009	

**01 Linola Urea, Salbe**

\* Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>56063</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.10.0.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	ureum 120 mg, propylenglyolum, conserv.: phenoxyethanolum, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei trockener Haut	
Packung/en	01	002 75 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.06.2004 (Änderung Firmenbezeichnung, früher: Medika AG)	
Gültig bis		21.01.2009	

**01 Lomudal, Poudre pour inhalation dans une capsule**

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

N° d'AMM: <b>34561</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 03.04.5.	28.04.2006
Composition	01	natrii cromoglicas 20 mg, color.: E 104, E 127, excipients pro capsula.	
Indication		Asthme	
Conditionnements	01	028 30 capsule(s) 036 120 capsule(s)	B B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 05.10.2005 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		04.10.2010	

**01 Lomudal sans FCKW, nébuliseur**

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

N° d'AMM: <b>55741</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 03.04.5.	28.04.2006
Composition	01	natrii cromoglicas 1 mg pro dosi, excipients et propellentia ad aerosolum. doses pro vase 200.	
Indication		Asthme	
Conditionnements	01	002	200 inhalations B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 27.09.2002 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		26.09.2007	

**01 Lomudal, solution pour inhalation**

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

N° d'AMM: <b>39450</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 03.04.5.	28.04.2006
Composition	01	natrii cromoglicas 20 mg, excipients ad solutionem pro 2 ml.	
Indication		Asthme	
Conditionnements	01	011	24 ampoule(s) B
		038	48 ampoule(s) B
		054	72 ampoule(s) B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 05.10.2005 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		04.10.2010	

**01 Lomusol, spray doseur**

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

N° d'AMM: <b>39260</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 12.02.8.	28.04.2006
Composition	01	natrii cromoglicas 2.6 mg pro dosi, conserv.: benzalkonii chloridum pro dosi, excipients ad solutionem, doses pro vase 200.	
Indication		rhinite allergique	
Conditionnements	01	034	26 ml C
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 14.12.2004 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		13.12.2009	

**01 Lovenox 2000 IE/UI, cartouche pour autoinjecteur, solution injectable****02 Lovenox 4000 IE/UI, cartouche pour autoinjecteur, solution injectable**

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

N° d'AMM: <b>55359</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 06.03.3.	28.04.2006
Composition	01	enoxaparinum natricum 20 mg corresp. 2000 U.I., aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.2 ml.	
	02	enoxaparinum natricum 40 mg corresp. 4000 U.I., aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.4 ml.	
Indication		Anticoagulant	
Remarque		réservé à l'exportation remplace le certificat d'autorisation du 14.11.2003 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		13.11.2008	

**01 Lovenox multi, flacon multidose**

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

N° d'AMM: **54691** Catégorie de remise: **B** Index: 06.03.3. 28.04.2006

Composition 01 enoxaparinum natricum 300 mg corresp. 30000 U.I., conserv.: alcohol benzylicus 45 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 3 ml.

Indication Anticoagulans

Remarque réservé à l'exportation

remplace le certificat d'autorisation du 14.11.2003 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)

Valable jusqu'au 13.11.2008

**01 Lovenox 20 mg/0,2 mL, solution injectable****02 Lovenox 40 mg/0,4 mL, solution injectable****03 Lovenox 60 mg/0,6 mL, solution injectable****04 Lovenox 80 mg/0,8 mL, solution injectable****05 Lovenox 100 mg/mL, solution injectable**

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

N° d'AMM: **54684** Catégorie de remise: **B** Index: 06.03.3. 28.04.2006

Composition 01 enoxaparinum natricum 20 mg corresp. 2000 U.I. anti-Xa, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.2 ml.

02 enoxaparinum natricum 40 mg corresp. 4000 U.I. anti-Xa, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.4 ml.

03 enoxaparinum natricum 60 mg corresp. 6000 U.I. anti-Xa, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml.

04 enoxaparinum natricum 80 mg corresp. 8000 U.I. anti-Xa, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.8 ml.

05 enoxaparinum natricum 100 mg corresp. 10000 U.I. anti-Xa, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.

Indication Anticoagulant

Remarque réservé à l'exportation

remplace le certificat d'autorisation du 14.11.2003 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)

Valable jusqu'au 13.11.2008

**01 Lyrinel OROS 5 mg, Retardtabletten**  
**02 Lyrinel OROS 10 mg, Retardtabletten**  
**03 Lyrinel OROS 15 mg, Retardtabletten**  
 Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>55402</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.02.0.	07.04.2006
Zusammensetzung	01	oxybutynini hydrochloridum 5 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso obducto.	
	02	oxybutynini hydrochloridum 10 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso obducto.	
	03	oxybutynini hydrochloridum 15 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Spasmolytikum der Harnwege	
* Packung/en	01	013 30 Tablette(n)	B
		015 90 (3 x 30) Tablette(n)	B
	02	017 30 Tablette(n)	B
		019 90 (3 x 30) Tablette(n)	B
	03	021 30 Tablette(n)	B
		023 90 (3 x 30) Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 9. Juli 2004 (Änderung der Packungsgrößen für 90 Retardtabletten: neu Bündel- packung zu 3 x 30 Retardtabletten)	
Gültig bis		31.12.2006	

**01 Mabthera, Infusionskonzentrat**  
 Roche Pharma (Schweiz) AG, Schöneggstrasse 2, 4153 Reinach BL

Zul.-Nr.: <b>54378</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	27.04.2006
Zusammensetzung	01	rituximabum 10 mg, natrii citras, polysorbatum 80, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
* Anwendung		Non-Hodgkin-Lymphom, Rheumatoide Arthritis	
Packung/en	01	017 2 Durchstechflasche(n)	A
		025 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.12.2001 (Änderung An- wendungsgebiet, früher: Antineoplastikum)	
Gültig bis		31.12.2006	

**01 Mabthera, Infusionskonzentrat**  
 Roche Pharma (Schweiz) AG, Schöneggstrasse 2, 4153 Reinach BL

Zul.-Nr.: <b>54378</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	27.04.2006
Zusammensetzung	01	rituximabum 10 mg, natrii citras, polysorbatum 80, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
* Anwendung		Keimzentrum-Lymphom (B cell-NHL)	
Packung/en	01	017 2 Durchstechflasche(n)	A
		025 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 11.12.2001 (Änderung An- wendungsgebiet, früher: Antineoplastikum)	
Gültig bis		31.12.2006	



**01 Mag 2, ampoule buvable**

Aventis Pharma SA, Rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin

Zul.-Nr.: <b>46871</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.02.1.	03.04.2006
Zusammensetzung	01	magnesii l-pidolas hydricus 1.5 g corresp. magnesium 122 mg, saccharum, aromatica, excipiens ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Carences magnésiques	
Packung/en	01	014	30 Ampulle(n) B
Bemerkung			
* Gültig bis		02.04.2011	

**01 Mag 2, ampoules buvables**

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

N° d'AMM: <b>46871</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.02.1.	28.04.2006
Composition	01	magnesii l-pidolas hydricus 1.5 g corresp. magnesium 122 mg, saccharum, aromatica, excipiens ad solutionem pro 10 ml.	
Indication		Carences magnésiques	
Conditionnements	01	014	30 ampoule(s) B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 03.04.2006 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		02.04.2011	

**01 Mag 2, sachets de poudre****02 Mag 2 forte, sachets de poudre**

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

N° d'AMM: <b>48147</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.02.1.	28.04.2006
Composition	01	magnesii l-pidolas hydricus 1.5 g corresp. magnesium 122 mg, saccharum, saccharinum natricum, aromatica, excipiens ad pulverem pro charta.	
	02	magnesii l-pidolas hydricus 2.25 g corresp. magnesium 184 mg, saccharum, saccharinum natricum, aromatica, excipiens ad pulverem pro charta.	
Indication		Carences magnésiques	
Conditionnements	01	011	30 sachet-dose(s) B
	02	038	30 sachet-dose(s) B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 06.09.2002 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		31.12.2006	

**01 Mag 2, Trinkampullen**

Aventis Pharma SA, Rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin

Zul.-Nr.: <b>46871</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.02.1.	03.04.2006
Zusammensetzung	01	magnesii l-pidolas hydricus 1.5 g corresp. magnesium 122 mg, saccharum, aromatica, excipiens ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Magnesiumpräparat	
Packung/en	01	014	30 Ampulle(n) B
Bemerkung			
* Gültig bis		02.04.2011	

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

Saprochi SA, Chemin de la Crétaux, 1196 Gland

N° d'AMM: <b>27481</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 04.08.11	11.04.2006
Composition	01	magnesii hydroxidum 450 mg, excipients ad pulverem pro 1 g.	
	02	magnesii hydroxidum 450 mg, aromatica, excipients ad pulverem pro 1 g.	
Indication		Laxatif et antiacide	
Conditionnements	01	043 125 g flacon(s)	D
	02	086 125 g flacon(s)	D
		116 125 g flacon(s)	D
		124 25 x 4,5 g sachet-dose(s)	D
Remarque			
* Valable jusqu'au		10.04.2011	

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

Saprochi SA, Chemin de la Crétaux, 1196 Gland

N° d'AMM: <b>10574</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 04.08.11	11.04.2006
Composition	01	magnesii hydroxidum 900 mg, excipients ad pulverem pro 1 g.	
	02	magnesii hydroxidum 900 mg, aromatica, excipients ad pulverem pro 1 g.	
Indication		Laxatif et antiacide	
Conditionnements	01	099 70 g	D
	02	102 70 g	D
Remarque			
* Valable jusqu'au		10.04.2011	

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

Saprochi SA, Chemin de la Crétaux, 1196 Gland

Zul.-Nr.: <b>27481</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.08.11	11.04.2006
Zusammensetzung	01	magnesii hydroxidum 450 mg, excipients ad pulverem pro 1 g.	
	02	magnesii hydroxidum 450 mg, aromatica, excipients ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		Laxatif et antiacide	
Packung/en	01	043 125 g Flasche(n)	D
	02	086 125 g Flasche(n)	D
		116 125 g Flasche(n)	D
		124 25 x 4,5 g Sachet(s)	D
Bemerkung			
* Gültig bis		10.04.2011	

**01 Magnésie San Pellegrino, poudre sans arôme****02 Magnésie San Pellegrino, poudre avec arôme**

Saprochi SA, Chemin de la Crétaux, 1196 Gland

Zul.-Nr.: <b>10574</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.08.11	11.04.2006
Zusammensetzung	01	magnesii hydroxidum 900 mg, excipients ad pulverem pro 1 g.	
	02	magnesii hydroxidum 900 mg, aromatica, excipients ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		Laxatif et antiacide	
Packung/en	01	099	70 g D
	02	102	70 g D
Bemerkung			
* Gültig bis		10.04.2011	

**02 Magnespasmyl, comprimés**

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

N° d'AMM: <b>34834</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 07.02.1.	28.04.2006
Composition	02	magnesii lactas dihydricus 465 mg corresp. magnesium 47.4 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Préparation à base de magnésium	
Conditionnements	02	024	50 comprimé(s) D
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 12.08.2003 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthelabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		11.08.2008	

**01 Mandokef, Infusionspräparat**

\* Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>41290</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.3.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: cefamandolum 2 g ut cefamandoli nafas, natrii carbonas, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	064	5 Flasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2004 (Änderung Firmenbezeichnung, früher: Medika AG)	
Gültig bis		15.10.2007	

**02 Mandokef 1 g, Injektionspräparat****03 Mandokef 2 g, Injektionspräparat**

\* Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>40905</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.3.	01.04.2006
Zusammensetzung	02	Praeparatio sicca: cefamandolum 1 g ut cefamandoli nafas, natrii carbonas, pro vitro.	
	03	Praeparatio sicca: cefamandolum 2 g ut cefamandoli nafas, natrii carbonas, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	02	030	1 Ampulle(n) A
	03	057	1 Ampulle(n) A
		065	10 Ampulle(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.12.2004 (Änderung Firmenbezeichnung, früher: Medika AG)	
Gültig bis		15.10.2007	

**01 Mediprim, Sirup für Kinder**

\* Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>56325</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.93	01.04.2006
Zusammensetzung	01	sulfamethoxazolum 200 mg, trimethoprimum 40 mg, aromatica, natrii cyclamas, saccharinum natricum, conserv.: E 218, excipients ad suspensionem pro 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	002 100 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.06.2004 (Änderung Firmenbezeichnung, früher: Medika AG)	
Gültig bis		26.03.2008	

**01 Mediprim, Tabletten**

\* Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>56324</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.93	01.04.2006
Zusammensetzung	01	sulfamethoxazolum 800 mg, trimethoprimum 160 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001 10 Tablette(n)	A
		003 20 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.06.2004 (Änderung Firmenbezeichnung, früher: Medika AG)	
Gültig bis		26.03.2008	

**01 Melur 250 mg, Kapseln**

\* Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>55667</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	acidum mefenamicum 250 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antirheumaticum, Analgeticum	
Packung/en	01	002 10 Kapsel(n)	B
		004 30 Kapsel(n)	B
		006 100 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.06.2004 (Änderung Firmenbezeichnung, früher: Medika AG)	
Gültig bis		31.12.2005	

**01 Melur 500 mg, Filmtabletten**

\* Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>55666</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	acidum mefenamicum 500 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumaticum, Analgeticum	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) B
		003	30 Tablette(n) B
		005	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.06.2004 (Änderung Firmenbezeichnung, früher: Medika AG)	
Gültig bis		31.12.2005	

**01 Menodoron Tropfen, anthroposophisches Arzneimittel**

\* Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>18605</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	extractum ethanolicum liquidum et extractum aquosum liquidum ex majoranae semen 60 mg, extracta aquosa liquida ex: millefolii flos 40 mg et bursae pastoris herba 30 mg et quercus cortex 50 mg et urticae flos 20 mg, excipients ad solutionem pro 1 g corresp. ethanolum 20 % V/V.	
Anwendung		Zur Linderung von Menstruationsbeschwerden	
Packung/en	01	023	100 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.11.2005 (Änderung Domicil früher: Stollenrain 11)	
Gültig bis		02.11.2010	

**01 Merfen, Puder**

Novartis Consumer Health Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: <b>53694</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.06.0.	06.04.2006
Zusammensetzung	01	chlorhexidini dihydrochloridum 5 mg, benzoxonii chloridum 1 mg, excipients ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		Desinfektion von kleinen Wunden	
Packung/en	01	012	10 g D
Bemerkung			
* Gültig bis		05.04.2011	

- 01 Methotrexat Teva 2,5mg/ml, Lösung zur parenteralen Anwendung**  
**02 Methotrexat Teva 25 mg/ml, Lösung zur parenteralen Anwendung**  
**03 Methotrexat Teva 100 mg/ml, Lösung zur parenteralen Anwendung**  
 \* Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>47999</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	methotrexatum 2.5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	methotrexatum 25 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	methotrexatum 100 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	02	162 1 x 50 mg/2 ml Durchstechflasche(n)	A
		170 1 x 500 mg/20ml Durchstechflasche(n)	A
	03	189 1x1000mg/10 ml Durchstechflasche(n)	A
		197 1x5000mg/50 ml Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.01.2006 (Änderung Zulassungsinhaberin, früher: Medika AG)	
Gültig bis		31.12.2006	

**01 Metronidazole Bioren, solution pour perfusion**

Sintetica-Bioren SA, Rue des Iles 4b, 2108 Couvet

N° d'AMM: <b>55280</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.04.3.	24.04.2006
Composition	01	metronidazolium 500 mg, dinatrii phosphas, acidum citricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Indication		Infections par des bactéries anaérobies	
Conditionnements	01	001 20 x 100 ml	B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 03.02.06 (correction du code ATC)	
Valable jusqu'au		02.02.2011	

**01 Migpriv, poudre en sachet**

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

N° d'AMM: <b>53870</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 02.05.1.	28.04.2006
Composition	01	dl-lysini acetylsalicylas 1.62 g corresp. acidum acetylsalicylicum 0.9 g, metoclopramidi hydrochloridum anhydricum 10 mg ut metoclopramidi hydrochloridum 10.54 mg, aromatica, aspartamum, excipients ad pulverem pro charta.	
Indication		Antimigraineux	
Conditionnements	01	015 6 sachet-dose(s)	B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 01.09.2002 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthelabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		31.12.2006	

**01 Mitosyl, pommade**

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

N° d'AMM: <b>20215</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 10.06.0.	28.04.2006
Composition	01	morrhuae oleum 200 mg, zinci oxidum 270 mg, adeps lanae, aromatica, antiox.: E 320, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Indication		Traitement des plaies	
Remarque		réservé à l'exportation	
		remplace le certificat d'autorisation du 01.09.2002 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthélabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		31.12.2006	

**01 Mizollen, comprimés pelliculés**

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

N° d'AMM: <b>53754</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.13.1.	28.04.2006
Composition	01	mizolastinum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Antihistaminique	
Conditionnements	01	015	10 comprimé(s) B
		023	30 comprimé(s) B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 02.09.2005 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthélabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		01.09.2010	

**01 Muco-Mepha 200 mg, Brausetabletten****02 Muco-Mepha 600 mg, Brausetabletten**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>52385</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	10.04.2006
* Zusammensetzung	01	acetylcysteinum 200 mg, aspartamum, aromatica, conserv.: E 220, excipients pro compresso.	
	02	acetylcysteinum 600 mg, aspartamum, aromatica, conserv.: E 220, excipients pro compresso.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	01	016	30 Tablette(n) D
	02	024	10 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.10.2003 (Neuer deklaratonspflichtiger Hilfsstoff)	
Gültig bis		06.10.2008	

**01 Mucostop 600, Brausetabletten**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>54907</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	10.04.2006
* Zusammensetzung	01	acetylcysteinum 600 mg, aspartamum, aromatica, conserv.: E 220, excipients pro compresso.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	01	052	10 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.04.2004 (Neuer deklaratonspflichtiger Hilfsstoff)	
Gültig bis		28.04.2009	

**01 Munobal 5 mg, comprimés retard****02 Munobal 10 mg, comprimés retard****03 Munobal 2,5 mg, comprimés retard**

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

N° d'AMM: <b>49922</b>	Catégorie de remise:	Index: 02.06.1.	28.04.2006
Composition	01	felodipinum 5 mg, antiox.: E 310, excipients pro compresso obducto.	
	02	felodipinum 10 mg, antiox.: E 310, excipients pro compresso obducto.	
	03	felodipinum 2.5 mg, antiox.: E 310, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Antagoniste de calcium	
Remarque		réservé à l'exportation remplace le certificat d'autorisation du 13.12.2002 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		12.12.2007	

**01 Mycolog N, crème**

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

N° d'AMM: <b>56850</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 10.05.2.	28.04.2006
Composition	01	fluocinonidum 0.5 mg, gramicidinum 0.25 mg, neomycinum 3.5 mg ut neomycini sulfas, nystatinum 100000 U.I., propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Indication		Dermatoses surinfectées par des bactéries et/ou des levures	
Conditionnements	01	001 15 g	B
		003 30 g	B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 08.10.2003 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthélabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		07.10.2008	

**01 Mycolog N, onguent**

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

N° d'AMM: <b>56849</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 10.05.2.	28.04.2006
Composition	01	fluocinonidum 0.5 mg, gramicidinum 0.25 mg, neomycinum 2.5 mg ut neomycini sulfas, nystatinum 100000 U.I., alcoholes adipis lanae, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Indication		Dermatoses surinfectées par des bactéries et/ou des levures	
Conditionnements	01	002 15 g	B
		004 30 g	B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 08.10.2003 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthélabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		07.10.2008	



**01 Mycostatin, suspension**

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

N° d'AMM: <b>33043</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.06.0.	28.04.2006
Composition	01	nystatinum 100000 U.I., aromatica, saccharinum natricum, conserv.: E 216, E 218, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Indication		Mycoses	
Conditionnements	01	015	24 ml B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 06.12.2001 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthélabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		31.12.2006	

**01 Mycostatine Forte, gel**

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

N° d'AMM: <b>57370</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 10.09.4.	28.04.2006
Composition	01	nystatinum 200000 U.I., macrogolum 400, antiox.: E 321, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Indication		Dermatomycoses (candidoses)	
Conditionnements	01	001	20 g B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 14.01.2005 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthélabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		13.01.2010	

**01 Mykantol 50 mg, Kapseln****02 Mykantol 150 mg, Kapseln****03 Mykantol 200 mg, Kapseln**

\* Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>56980</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.06.0.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	fluconazolum 50 mg, color.: E 104, E 131, excipients pro capsula.	
	02	fluconazolum 150 mg, color.: E 104, E 110, excipients pro capsula.	
	03	fluconazolum 200 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	001	7 Kapsel(n) B
		003	28 Kapsel(n) B
	02	005	1 Kapsel(n) B
		007	4 Kapsel(n) B
	03	009	2 Kapsel(n) B
		011	7 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.01.2005 (Änderung Firmenbezeichnung, früher: Medika AG)	
Gültig bis		02.01.2010	

**01 Nalcrom, capsules**

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

N° d'AMM: <b>44778</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.13.2.	28.04.2006
Composition	01	natrii cromoglicas 100 mg, excipients pro capsula.	
Indication		Allergies d'origine alimentaire	
Conditionnements	01	017	100 capsule(s) B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 20.12.2004 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		19.12.2009	

**01 Nalcrom 100, sachets****02 Nalcrom 200, sachets**

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

N° d'AMM: <b>46256</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.13.2.	28.04.2006
Composition	01	natrii cromoglicas 100 mg, saccharum 1 g, pro charta.	
	02	natrii cromoglicas 200 mg, saccharum 2 g, pro charta.	
Indication		Allergies d'origine alimentaire	
Conditionnements	01	018	50 sachet-dose(s) B
	02	026	50 sachet-dose(s) B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 20.12.2004 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		19.12.2009	

**01 Nasacort, spray nasal**

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

N° d'AMM: <b>53892</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 12.02.3.	28.04.2006
Composition	01	triamcinoloni acetonidum 55 µg pro dosi, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad suspensionem. doses pro vase 120.	
Indication		Rhinite	
Conditionnements	01	019	1 flacon(s) B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 06.09.2005 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		05.09.2010	

**01 Nemestran, capsules**

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

N° d'AMM: <b>46947</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.09.0.	28.04.2006
Composition	01	gestrinonum 2.5 mg, excipients pro capsula.	
Indication		Endométriose	
Conditionnements	01	010	10 capsule(s) B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 26.11.2002 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		25.11.2007	

**01 Nivaquine, comprimés**

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

N° d'AMM: <b>18889</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.04.1.	28.04.2006
Composition	01	chloroquinum 100 mg ut chloroquini sulfas, excipients pro compresso.	
Indication		Paludisme	
Conditionnements	01	021 100 comprimé(s)	B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 08.11.2004 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		07.11.2009	

**01 Novalgin, comprimés oblongs**

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

N° d'AMM: <b>16951</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.01.1.	28.04.2006
Composition	01	metamizolum natricum 500 mg, color.: saccharinum natricum, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Analgésique	
Conditionnements	01	013 10 comprimé(s)	B
		021 50 comprimé(s)	B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 11.04.2003 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		31.12.2007	

**01 Novalgin, gouttes**

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

N° d'AMM: <b>16952</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.01.1.	28.04.2006
Composition	01	metamizolum natricum 500 mg, aromatica, saccharinum natricum, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 gutta.	
Indication		Analgésique	
Conditionnements	01	028 10 ml	B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 11.04.2003 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		31.12.2007	

**01 Novalgin, solution injectable i.m., i.v.**

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

N° d'AMM: <b>16950</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.01.1.	28.04.2006
Composition	01	metamizolum natricum 500 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Analgésique	
Conditionnements	01	025 10 x 2 mL ampoule(s)	B
		068 5 x 5 mL ampoule(s)	B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 11.04.2003 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		31.12.2007	

**01 Novalgin, suppositoires**

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

N° d'AMM: <b>22101</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.01.1.	28.04.2006
Composition	01	metamizolum natricum 1 g, excipients pro suppositoio.	
Indication		Analgésique	
Conditionnements	01	013	5 suppositoires B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 11.04.2003 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		31.12.2007	

**01 Noxufen 400 mg, Filmtabletten**

\* Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>55602</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.8.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	norfloxacinum 400 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	6 Tablette(n) A
		003	14 Tablette(n) A
		005	42 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.06.2004 (Änderung Firmenbezeichnung, früher: Medika AG)	
Gültig bis		26.03.2008	

**01 Nozinan 25 mg, comprimés****02 Nozinan 100 mg, comprimés**

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

N° d'AMM: <b>24041</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	28.04.2006
Composition	01	levomepromazinum 25 mg ut levomepromazini maleas, excipients pro compresso obducto.	
	02	levomepromazinum 100 mg ut levomepromazini maleas, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Neuroleptique	
Conditionnements	01	018	20 comprimé(s) B
		026	100 comprimé(s) B
	02	042	20 comprimé(s) B
		050	100 comprimé(s) B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 21.10.2004 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		19.02.2009	

**01 Nozinan, gouttes**

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

N° d'AMM: <b>25039</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	28.04.2006
Composition	01	levomepromazinum 40 mg ut levomepromazini hydrochloridum, arom.: vanillinum et alia, color.: E 150, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 40 guttae, corresp. ethanolum 15 % V/V.	
Indication		Neuroleptique	
Conditionnements	01	017	30 ml B
		025	125 ml B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 20.02.2004 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		19.02.2009	

**01 Nozinan, solution injectable (i.m.)**

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

N° d'AMM: <b>24341</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	28.04.2006
Composition	01	levomepromazinum 25 mg ut levomepromazini hydrochloridum, natrii chloridum, antiox.: E 221 500 µg, E 300 1 mg, aqua ad iniectionem pro 1 ml.	
Indication		Neuroleptique	
Conditionnements	01	046	5 ampoule(s) B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 20.02.2004 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		19.02.2009	

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

\* Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>38358</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.7.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	tobramycinum 40 mg ut tobramycini sulfas, natrii edetas, antiox.: E 223 1.44 mg, conserv.: phenolum 5 mg, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	tobramycinum 80 mg ut tobramycini sulfas, natrii edetas, antiox.: E 223 2.88 mg, conserv.: phenolum 10 mg, aqua q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	03	tobramycinum 150 mg ut tobramycini sulfas, natrii edetas, antiox.: E 223 2.88 mg, conserv.: phenolum 10 mg, aqua q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	022	1 Ampulle(n) A
	02	014	1 Ampulle(n) A
	03	030	1 Ampulle(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.06.2004 (Änderung Firmenbezeichnung, früher: Medika AG)	
Gültig bis		08.03.2009	

**01 Oceral, Crème**

\* Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>45275</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 10.09.4.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	oxiconazolum 10 mg ut oxiconazoli nitras, propylenglycolum, conserv.: E 210, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Dermatomykosen	
Packung/en	01	019 30 g	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.06.2004 (Änderung Firmenbezeichnung, früher: Medika AG)	
Gültig bis		12.12.2007	

**01 Oceral, Puder**

\* Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>45277</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 10.09.4.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	oxiconazolum 10 mg ut oxiconazoli nitras, excipients ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		Dermatomykosen	
Packung/en	01	011 30 g	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.06.2004 (Änderung Firmenbezeichnung, früher: Medika AG)	
Gültig bis		12.12.2007	

**02 Oceral, Spray-Lösung**

\* Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>45276</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 10.09.4.	01.04.2006
Zusammensetzung	02	oxiconazolum 10 mg ut oxiconazoli nitras, propylenglycolum, ethanololum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Dermatomykosen	
Packung/en	02	015 50 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.06.2004 (Änderung Firmenbezeichnung, früher: Medika AG)	
Gültig bis		12.12.2007	

**01 Oceral, Vaginaltabletten**

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>46592</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.03.0.	26.04.2006
Zusammensetzung	01	oxiconazolum 600 mg ut oxiconazoli nitras, excipients pro compresso.	
Anwendung		Vaginalmykosen	
Packung/en	01	018 1 Tablette(n)	B
Bemerkung			
* Gültig bis		25.04.2011	

**01 Oceral, Vaginaltabletten**

\* Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>46592</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.03.0.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	oxiconazolum 600 mg ut oxiconazoli nitras, excipients pro compresso.	
Anwendung		Vaginalmykosen	
Packung/en	01	018	1 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.06.2004 (Änderung Firmenbezeichnung, früher: Medika AG)	
Gültig bis		31.12.2005	

**01 Oncovin flüssig, Injektionslösung**

\* Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>45323</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	vincristini sulfas 1 mg, mannitolium, conserv.: E 216 et E 218 1.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	013	1 x 1 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2004 (Änderung Firmenbezeichnung, früher: Medika AG)	
Gültig bis		06.11.2007	

**01 Opticrom, collyre**

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

N° d'AMM: <b>40791</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 11.06.2.	28.04.2006
Composition	01	natrii cromoglicas 20 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Conjonctivite allergique	
Conditionnements	01	019	10 ml C
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 01.10.2002 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		30.09.2007	

**01 Opticrom-UD, collyre en ampoules**

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

N° d'AMM: <b>49232</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 11.06.2.	28.04.2006
Composition	01	natrii cromoglicas 20 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Conjonctivite allergique	
Conditionnements	01	012	40 unidose(s) C
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 01.10.2002 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		30.09.2007	

**01 Orelox 100 mg, comprimés pelliculés****02 Orelox 200 mg, comprimés pelliculés**

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

N° d'AMM: <b>51189</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 08.01.3.	28.04.2006
Composition	01	cefepodoximum 100 mg ut cefepodoximum proxetil, excipients pro compresso obducto.	
	02	cefepodoximum 200 mg ut cefepodoximum proxetil, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Maladies infectieuses	
Conditionnements	01	019	10 comprimé(s) A
		027	20 comprimé(s) A
	02	043	10 comprimé(s) A
		051	20 comprimé(s) A
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 12.03.2003 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		31.12.2007	

**01 Orelox pédiatrique, granulé pour suspension orale**

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

N° d'AMM: <b>52293</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 08.01.3.	28.04.2006
Composition	01	cefepodoximum 40 mg ut cefepodoximum proxetil, aromatica, aspartamum, glutamas, conserv.: E 202, excipients ad granulatam corresp. suspensio reconstituta 5 ml.	
Indication		Maladies infectieuses	
Conditionnements	01	014	1 flacon(s) A
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 12.03.2003 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		31.12.2007	

**01 Paclitaxel Teva 30 mg, Infusionskonzentrat****02 Paclitaxel Teva 100mg, Infusionskonzentrat****03 Paclitaxel Teva 300 mg, Infusionskonzentrat**

\* Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>57058</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	paclitaxelum 30 mg, macrogolglyceroli ricinoleas, acidum citricum anhydricum, ethanolum anhydricum 1.98 g ad solutionem pro 5 ml.	
	02	paclitaxelum 100 mg, macrogolglyceroli ricinoleas, acidum citricum anhydricum, ethanolum anhydricum 6.6 g ad solutionem pro 16.7 ml.	
	03	paclitaxelum 300 mg, macrogolglyceroli ricinoleas, acidum citricum anhydricum, ethanolum anhydricum 19.8 g ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Cytostaticum	
Packung/en	01	007	1 Durchstechflasche(n) A
	02	009	1 Durchstechflasche(n) A
	03	011	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.01.2006 (Änderung Zulassungsinhaber, früher: Medika AG)	
Gültig bis		15.08.2010	



**01 Paragol N, Emulsion**

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

Zul.-Nr.: <b>55041</b>	Abgabekategorie: <b>B/D</b>	Index: 04.08.11	13.04.2006
Zusammensetzung	01	paraffinum liquidum 1.9 g, arom.: vanillinum, saccharinum natricum, bergamottae aetheroleum, conserv.: E 218, excipients ad emulsionem pro 5 ml.	
Anwendung		Laxans	
Packung/en	01	002	200 ml D
		004	500 ml D
		006	1000 ml D
		008	5000 ml B
Bemerkung			
* Gültig bis		12.04.2011	

**01 Pentacarinat, substance sèche pour solution à injection ou à inhalation**

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

N° d'AMM: <b>50635</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 08.04.3.	28.04.2006
Composition	01	pentamidini diisethionas 300 mg pro vitro.	
Indication		Pneumonie à pneumocystis carinii	
Conditionnements	01	015	5 ampoule(s) A
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 28.12.2004 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		27.12.2009	

**01 Pertudoron Tropfen, anthroposophisches Heilmittel**

\* Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>17497</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.02.0.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	atropa belladonna D3 100 mg, cephaelis ipecacuanha D3 100 mg, cinchona pubescens D3 100 mg, dactylopius coccus D3 100 mg, drosera D1 50 mg, mephitis putorius D5 100 mg, veratrum album D3 100 mg, excipients ad solutionem pro 1 g corresp. ethanolum 47 % V/V.	
Anwendung		Zur Behandlung von Reiz- und Krampfhusten	
Packung/en	01	057	30 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.11.2000 (Änderung Domizil früher: Stollenrain 11)	
Gültig bis		31.12.2005	

**01 Pethidin HCl Amino 100 mg/2 ml, Injektionslösung****02 Pethidin HCl Amino 50 mg/1 ml, Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>13369</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	26.04.2006
Zusammensetzung	01	pethidini hydrochloridum 100 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	pethidini hydrochloridum 50 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Analgetikum	
* Packung/en	01	046	100 Ampulle(n) A
		054	10 Ampulle(n) A
	02	062	10 Ampulle(n) A
		070	100 Ampulle(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.04.2003 (Zulassung der neuen Dosierung 50 mg/ml)	
Gültig bis		31.12.2007	

**01 Plaquenil, comprimés pelliculés**

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

N° d'AMM: <b>53831</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.04.1.	28.04.2006
Composition	01	hydroxychloroquini sulfas 200 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Paludisme, lupus érythémateux, polyarthrite chronique	
Conditionnements	01	028	30 comprimés(s) B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 03.12.2003 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthelabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		02.12.2008	

**01 Pradif, Retardkapseln**

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

Zul.-Nr.: <b>53471</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.99.0.	06.04.2006
Zusammensetzung	01	tamsulosini hydrochloridum 0.4 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		benigne Prostatahyperplasie	
Packung/en	01	013	10 Kapsel(n) B
		021	30 Kapsel(n) B
		048	100 Kapsel(n) B
Bemerkung			
* Gültig bis		05.04.2011	

**01 Prava-Med 20, Tabletten****02 Prava-Med 40, Tabletten****03 Prava-Med 10, Tabletten**

\* Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>57536</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	pravastatinum natricum 20 mg, excipients pro compresso.	
	02	pravastatinum natricum 40 mg, excipients pro compresso.	
	03	pravastatinum natricum 10 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Reduktion des Serumcholesterinspiegels	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) B
	02	005	30 Tablette(n) B
		007	100 Tablette(n) B
	03	009	30 Tablette(n) B
		011	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.11.05 (Änderung Firmenbezeichnung, früher: Medika AG)	
Gültig bis		29.11.2010	

**01 Priadel retard, comprimés**

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

N° d'AMM: <b>35380</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 01.06.0.	28.04.2006
Composition	01	lithii carbonas 400 mg corresp. lithium 10.8 mmol, excipients pro compresso.	
Indication		Etats maniacodépressifs	
Conditionnements	01	019	100 comprimé(s) A
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 21.12.2004 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthélabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		20.12.2009	

**01 Primpéran, comprimés**

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

N° d'AMM: <b>31204</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 04.06.0.	28.04.2006
Composition	01	metoclopramidi hydrochloridum anhydricum 10 mg corresp. metoclopramidum 8.9 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Troubles digestifs	
Conditionnements	01	011	40 comprimé(s) B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 08.02.2006 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthélabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		07.02.2011	

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

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

N° d'AMM: <b>31865</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 04.06.0.	28.04.2006
Composition	01	metoclopramidi hydrochloridum anhydricum 2.6 mg corresp. metoclopramidum 2.32 mg, saccharinum natricum, conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. 26 gutta.	
Indication		Troubles digestifs	
Conditionnements	01	026	60 ml B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 08.02.2006 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthélabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		07.02.2011	

**02 Primpéran, soluté buvable**

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

N° d'AMM: <b>31205</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 04.06.0.	28.04.2006
Composition	02	metoclopramidi hydrochloridum anhydricum 10 mg corresp. metoclopramidum 8.9 mg, saccharinum natricum, aromatica, vanillinum, conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 10 ml.	
Indication		Troubles digestifs	
Conditionnements	02	034	125 ml B
		042	200 ml B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 08.02.2006 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthélabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		07.02.2011	

**02 Primpéran, solution injectable**

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

N° d'AMM: <b>31206</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 04.06.0.	28.04.2006
Composition	02	metoclopramidi hydrochloridum anhydricum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Indication		Troubles digestifs	
Conditionnements	02	030	6 ampoule(s) B
		049	12 ampoule(s) B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 08.02.2006 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthélabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		07.02.2011	

**01 Primpéran, suppositoires adultes****02 Primpéran, suppositoires enfants**

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

N° d'AMM: <b>35342</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 04.06.0.	28.04.2006
Composition	01	metoclopramidum 20 mg, excipients pro suppositoires.	
	02	metoclopramidum 10 mg, excipients pro suppositoires.	
Indication		Troubles digestifs	
Conditionnements	01	028	6 suppositoires B
	02	036	6 suppositoires B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 08.02.2006 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthélabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		07.02.2011	

**01 Progeril retard, comprimés**

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

N° d'AMM: <b>40010</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 02.04.5.	28.04.2006
Composition	01	codergocrini mesilas 2.5 mg, antiox.: E 320, excipients pro compresso.	
Indication		Troubles vasculaires cérébraux	
Remarque		réservé à l'exportation	
		remplace le certificat d'autorisation du 29.11.2001 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthélabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		31.12.2006	

**01 Prosta-Urgenin, Kapseln**

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: <b>53075</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 05.98.0.	03.04.2006
Zusammensetzung	01	sabal extractum ethanolicum spissum 320 mg, DER: 8-9.5:1, excipients pro capsula.	
Anwendung		Bei beginnenden Prostatabeschwerden	
Packung/en	01	010	60 Kapsel(n) D
		029	120 Kapsel(n) D
Bemerkung			
*Gültig bis		02.04.2011	

**01 Regenaplex Nr. 12, homöopathische Tropfen**

Regena AG, Riedholzstrasse 1, 6030 Ebikon

Zul.-Nr.: <b>36846</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.01.0.	25.04.2006
Zusammensetzung	01	acidum arsenicosum D60, aesculus hippocastanum D20, aloe D30, arnica montana D20, cupri(II) acetat D10, cuprum metallicum D20, helleborus niger D8, hypericum perforatum D8, natrii tetrachloroauras D60, strychnos NUX-vomica D20 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 40 % V/V.	
Anwendung		Bei Coronarospasmen	
Packung/en	01	011	15 ml B
Bemerkung			
* Gültig bis		24.04.2011	

**01 Regenaplex Nr. 25a, homöopathische Tropfen**

Regena AG, Riedholzstrasse 1, 6030 Ebikon

Zul.-Nr.: <b>36597</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	03.04.2006
Zusammensetzung	01	aesculus hippocastanum D3, arnica montana D12, bovista gigantea D4, graphites D12, plumbi(II) acetat D20, semecarpus anacardium D12, strychnos NUX-vomica D12, sulfur D20 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 40 % V/V.	
Anwendung		Bei Haemorrhoiden	
Packung/en	01	011	15 ml C
Bemerkung			
* Gültig bis		02.04.2011	

**01 Regenaplex Nr. 25b, homöopathische Tropfen**

Regena AG, Riedholzstrasse 1, 6030 Ebikon

Zul.-Nr.: <b>36598</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	03.04.2006
Zusammensetzung	01	achillea millefolium D2, acidum nitricum D20, agrimonia eupatoria D4, aloe D4, apisinum D30, arnica montana D6, bovista gigantea D3, strychnos NUX-vomica D6 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 40 % V/V.	
Anwendung		Bei Haemorrhoiden	
Packung/en	01	018	15 ml C
Bemerkung			
* Gültig bis		02.04.2011	

**01 Regenaplex Nr. 41a, homöopathische Tropfen**

Regena AG, Riedholzstrasse 1, 6030 Ebikon

Zul.-Nr.: <b>36645</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	25.04.2006
Zusammensetzung	01	acidum arsenicosum D30, aconitum napellus D12, angelica archangelica D6, apisinum D20, arnica montana D8, baptisia tinctoria D8, bellis perennis D2, bryonia cretica D8, echinacea angustifolia D3, ferri phosphas D8 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 40 % V/V.	
Anwendung		Fiebermittel bei Erkältungen	
Packung/en	01	016	15 ml C
Bemerkung			
* Gültig bis		24.04.2011	

**01 Regenaplex Nr. 50b, homöopathische Tropfen**

Regena AG, Riedholzstrasse 1, 6030 Ebikon

Zul.-Nr.: <b>36503</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	03.04.2006
Zusammensetzung	01	acidum nitricum D6, allium sativum D8, aloe D12, apis mellifica D6, arnica montana D6, bryonia cretica D6, eucalyptus globulus D2, hepar sulfuris D12 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 40 % V/V.	
Anwendung		Bei Beschwerden der Harnorgane	
Packung/en	01	017	15 ml C
Bemerkung			
* Gültig bis		02.04.2011	

**01 Regenaplex Nr. 71b, homöopathische Tropfen**

Regena AG, Riedholzstrasse 1, 6030 Ebikon

Zul.-Nr.: <b>36687</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	25.04.2006
Zusammensetzung	01	acidum nitricum D6, aloe D12, aurum chloratum D8, aurum metallicum D30, euphorbia palustris D6, fucus vesiculosus D3, hydrastis canadensis D6, pulsatilla pratensis D8, sulfur D8, verbascum thapsiforme D6 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 40 % V/V.	
Anwendung		Bei Sinusitis	
Packung/en	01	010	15 ml C
Bemerkung			
* Gültig bis		24.04.2011	

**01 Regenaplex Nr. 79, homöopathische Tropfen**

Regena AG, Riedholzstrasse 1, 6030 Ebikon

Zul.-Nr.: <b>36508</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	03.04.2006
Zusammensetzung	01	agrimonia eupatoria D3, ammonii chloridum D20, aurum metallicum D30, chamomilla recutita D10, chelidonium majus D8, hepatica triloba D3, lachesis mutus D20, levisticum officinale D8, nasturtium officinale D2, taraxacum officinale D3 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 40 % V/V.	
Anwendung		Bei Beschwerden der Gallenblase	
Packung/en	01	019	15 ml C
Bemerkung			
* Gültig bis		02.04.2011	

**01 Regenaplex Nr. 86a, homöopathische Tropfen**

Regena AG, Riedholzstrasse 1, 6030 Ebikon

Zul.-Nr.: <b>36694</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.01.0.	03.04.2006
Zusammensetzung	01	acidum arsenicosum D30, acidum nitricum D6, arctostaphylos UVA-ursi D3, arnica montana D6, lytta vesicatoria D6, pareira brava D3, pulsatilla pratensis D6, solanum dulcamara D6 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 40 % V/V.	
Anwendung		Bei Cystitis	
Packung/en	01	017	15 ml B
Bemerkung			
* Gültig bis		02.04.2011	

**01 Regenaplex Nr. 88b, homöopathische Tropfen**

Regena AG, Riedholzstrasse 1, 6030 Ebikon

Zul.-Nr.: <b>36698</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	25.04.2006
Zusammensetzung	01	acidum silicicum D12, argenti nitras D30, arnica montana D6, aurum metallicum D30, calcii carbonas hahnemanni D12, magnesii subcarbonas D10, stillingia silvatica D4, symphytum officinale D6 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 40 % V/V.	
Anwendung		Bei Blasenschwäche	
Packung/en	01	012	15 ml C
Bemerkung			
* Gültig bis		24.04.2011	

**01 Replagal Durchstechflasche à 3.5 mL, Infusionskonzentrat****02 Replagal Durchstechflasche à 1mL, Infusionskonzentrat**

Drac AG, Hauptgasse 29, 3280 Murten

Zul.-Nr.: <b>55774</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.14.0.	07.04.2006
Zusammensetzung	01	agalsidase alfa 1 mg, natrii phosphates, polysorbatum 20, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	agalsidase alfa 1 mg, natrii phosphates, polysorbatum 20, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Enzymersatz-Therapie bei Patienten mit Morbus Fabry	
* Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.08.2004 (neu: Durchstechflaschen à 3.5 mL und 1 mL in 2 Sequenzen aufgeteilt); Sequenz 02 nur für den Export bestimmt	
Gültig bis		31.12.2006	

**01 Resonium-A, poudre**

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

N° d'AMM: <b>33379</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 16.00.0.	28.04.2006
Composition	01	natrii polystyrensulfonas corresp. natrium 100 mg, arom.: vanillinum, saccharinum natricum, excipients ad pulverem pro 1 g.	
Indication		Résine échangeuse de cations	
Conditionnements	01	013	450 g B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 19.10.2001 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthélabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		31.12.2006	

**01 Revasc, poudre à dissoudre pour injection**

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

N° d'AMM: <b>53669</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 06.03.0.	28.04.2006
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: desirudinum 15 mg, magnesii chloridum hexahydricum, pro vitro. Solvant: mannitolum, aqua q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
Indication		Prophylaxie des complications thromboemboliques après une opération orthopédique	
Remarque		réservé à l'exportation remplace le certificat d'autorisation du 05.01.2005 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		31.12.2006	

**01 Rhefluin mite, Tabletten****02 Rhefluin forte, Tabletten**

\* Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>47700</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.01.0.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	amiloridi hydrochloridum anhydricum 2.5 mg ut amiloridi hydrochloridum dihydricum, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso.	
	02	amiloridi hydrochloridum anhydricum 5 mg ut amiloridi hydrochloridum dihydricum, hydrochlorothiazidum 50 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Diureticum, Antihypertensivum	
Packung/en	01	019	20 Tablette(n) B
		035	100 Tablette(n) B
	02	027	20 Tablette(n) B
		043	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.06.2004 (Änderung Firmenbezeichnung, früher: Medika AG)	
Gültig bis		31.12.2006	



**01 Rheumadoron Tropfen, anthroposophisches Arzneimittel**

\* Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>24610</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.02.0.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	aconitum napellus Rh D3 100 mg, mandragora aethanol. decoctum D1 30 mg, extractum ethanolicum 250 mg corresp. arnica montana e planta tota 125 mg, extractum ethanolicum 180 mg corresp. betulae folium recens 60 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanololum 31 % V/V.	
Anwendung		Zur Linderung rheumatischer Beschwerden	
Packung/en	01	039	100 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.01.2006 (Änderung Dozizil früher: Stollenrain 11)	
Gültig bis		24.01.2011	

**01 Rhinathiol adultes, sirop****02 Rhinathiol enfants, sirop**

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

N° d'AMM: <b>33523</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	28.04.2006
Composition	01	carbocisteinum 750 mg, aromatica, color.: E 150, conserv.: E 218, excipiens ad solutionem pro 15 ml.	
	02	carbocisteinum 100 mg, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 218, excipiens ad solutionem pro 5 ml.	
Indication		Mucolytique	
Conditionnements	01	033	180 ml D
		041	300 ml D
	02	025	125 ml D
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 01.09.2002 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthélabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		31.12.2006	

**01 Rhinathiol, gel oral en sachets**

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

N° d'AMM: <b>54286</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	28.04.2006
Composition	01	carbocisteinum 750 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, color.: E 150, conserv.: E 219, excipiens ad gelatum 10 ml pro charta.	
Indication		Expectorant	
Conditionnements	01	015	20 sachet-dose(s) D
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 04.11.2004 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthélabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		03.11.2009	

**01 Rhinathiol, granulé**

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

N° d'AMM: <b>50726</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	28.04.2006
Composition	01	carbocisteinum 750 mg, sorbitolum, arom.: aspartamum et alia, excipients ad granulatum pro charta 1 g.	
Indication		Mucolytique	
Remarque		réservé à l'exportation	
		remplace le certificat d'autorisation du 02.10.2003 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthélabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		31.12.2006	

**01 Rhinathiol Prométhazine, sirop**

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

N° d'AMM: <b>34767</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 03.03.2.	28.04.2006
Composition	01	carbocisteinum 100 mg, promethazini hydrochloridum 2.5 mg, amyli hydrolysati sirupus hydrogenatus, arom.: vanillinum et alia, color.: E 150, conserv.: E 218, excipients ad solutionem pro 5 ml.	
Indication		Mucolytique	
Conditionnements	01	017	125 ml C
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 01.09.2002 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthélabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		31.12.2006	

**01 Rhinathiol sans sucre Adultes, sirop**

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

N° d'AMM: <b>54112</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	28.04.2006
Composition	01	carbocisteinum 750 mg, arom.: saccharinum natricum, vanillinum et alia, color.: E 150, conserv.: E 219, excipients ad solutionem pro 15 ml.	
Indication		Mucolytique	
Conditionnements	01	041	300 ml D
		068	200 ml D
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 31.10.2005 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthélabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		30.10.2010	

**01 Rhinathiol Sans Sucre Enfants, Sirop**

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

N° d'AMM: <b>56169</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	28.04.2006
Composition	01	carbocisteinum 100 mg, arom.: saccharinum natricum, vanillinum et alia, color.: E 124, conserv.: E 219, excipients ad solutionem pro 5 ml.	
Indication		Mucolytique	
Conditionnements	01	002	125 ml D
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 08.03.2004 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthélabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		07.03.2009	

**01 Rifater, dragées**

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

N° d'AMM: <b>47063</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 08.02.2.	28.04.2006
Composition	01	isoniazidum 50 mg, pyrazinamidum 300 mg, rifampicinum 120 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Tuberculose	
Conditionnements	01	035	60 dragée(s) A
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 28.12.2004 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		27.12.2009	

**01 Rifinah 150, dragées**

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

N° d'AMM: <b>38931</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 08.02.2.	28.04.2006
Composition	01	rifampicinum 150 mg, isoniazidum 100 mg, color.: E 127, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Tuberculose	
Conditionnements	01	016	100 dragée(s) A
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 28.12.2004 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		27.12.2009	

**01 Rilutek, comprimés pelliculés**

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

N° d'AMM: <b>53678</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	28.04.2006
Composition	01	riluzolum 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Sclérose latérale amyotrophique (SLA)	
Conditionnements	01	017	56 comprimé(s) B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 08.11.2005 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG.)	
Valable jusqu'au		07.11.2010	

**01 Rimactan 450 mg, Dragées****02 Rimactan 600 mg, Dragées**

\* Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>38942</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.02.1.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	rifampicinum 450 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	rifampicinum 600 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Tuberkulose und andere Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	018	30 Dragée(s) A
	02	026	30 Dragée(s) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.06.2004 (Änderung Zulassungsinhaberin, früher: Medika AG)	
Gültig bis		31.12.2007	

**01 Rimactan 150 mg, Kapseln****02 Rimactan 300 mg, Kapseln**

\* Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>34279</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.02.1.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	rifampicinum 150 mg, excipients pro capsula.	
	02	rifampicinum 300 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Tuberkulose und andere Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	012 16 Kapsel(n)	A
		020 80 Kapsel(n)	A
	02	039 8 Kapsel(n)	A
		047 40 Kapsel(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.06.2004 (Änderung Zulassungsinhaberin, früher: Medika AG)	
Gültig bis		31.12.2007	

**01 Rimactan i.v. 300 mg, Lyophilisat**

\* Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>43719</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.02.1.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: rifampicinum 300 mg ut rifampicinum natricum, antiox.: natrii hydroxymethansulfinas dihydricus 5 mg pro vitro.	
Anwendung		Tuberkulose und andere Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	033 10 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.04.2005 (Änderung Zulassungsinhaberin, früher: Medika AG)	
Gültig bis		31.12.2007	

**01 Rimactan 2 %, orale Suspension**

\* Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>34490</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.02.1.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	rifampicinum 100 mg, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natri-cum, antiox.: E 223, conserv.: E 202, E 216, E 218, excipients ad suspen-sionem pro 5 ml.	
Anwendung		Tuberkulose und andere Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	015 100 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.06.2004 (Änderung Zu-lassungsinhaberin, früher: Medika AG)	
Gültig bis		31.12.2007	

**01 Rimactazid Paed, Tabletten**

\* Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>56772</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.02.2.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	rifampicinum 60 mg, isoniazidum 60 mg, arom.: vanillinum et alia, aspartamum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Tuberkulose	
Packung/en	01	003 60 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2005 (Änderung Fir-menbezeichnung, früher: Medika AG)	
Gültig bis		24.07.2010	

**01 Rimactazid 150/75, Filmtabletten**

\* Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>56769</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.02.2.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	rifampicinum 150 mg, isoniazidum 75 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Tuberkulose	
Packung/en	01	004	60 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2005 (Änderung Firmenbezeichnung, früher: Medika AG)	
Gültig bis		24.07.2010	

**01 Rimcure, Filmtabletten**

\* Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>56770</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.02.2.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	rifampicinum 150 mg, isoniazidum 75 mg, pyrazinamidum 400 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Tuberkulose	
Packung/en	01	003	60 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2005 (Änderung Firmenbezeichnung, früher: Medika AG)	
Gültig bis		24.07.2010	

**01 Rimcure Paed, Tabletten**

\* Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>56771</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.02.2.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	rifampicinum 60 mg, isoniazidum 30 mg, pyrazinamidum 150 mg, arom.: vanillinum et alia, aspartamum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Tuberkulose	
Packung/en	01	004	60 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2005 (Änderung Firmenbezeichnung, früher: Medika AG)	
Gültig bis		24.07.2010	

**01 Rimstar, Filmtabletten**

\* Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>56768</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.02.2.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	rifampicinum 150 mg, isoniazidum 75 mg, pyrazinamidum 400 mg, ethambutolum 275 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Tuberkulose	
Packung/en	01	003	60 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2005 (Änderung Firmenbezeichnung, früher: Medika AG)	
Gültig bis		24.07.2010	

**01 Rovamycine 1,5 MIO U.I., comprimés****02 Rovamycine 3 MIO U.I., comprimés**

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

N° d'AMM: <b>22278</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.01.6.	28.04.2006
Composition	01	spiramycinum 1.5 Mio U.I., excipients pro compresso obducto.	
	02	spiramycinum 3 Mio U.I., excipients pro compresso obducto.	
Indication		Maladies infectieuses	
Conditionnements	01	037	16 comprimé(s) B
	02	053	10 comprimé(s) B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 20.11.2001 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		31.12.2006	

**01 Rudocain, Injektionslösung****02 Rudocain forte, Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>53335</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 13.01.2.	21.04.2006
Zusammensetzung	01	articaini hydrochloridum 40 mg, adrenalinum 5 µg ut adrenalini hydrochloridum, natrii chloridum, antiox.: E 223 0.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	articaini hydrochloridum 40 mg, adrenalinum 10 µg ut adrenalini hydrochloridum, natrii chloridum, antiox.: E 223 0.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Lokalanästhesie in der Zahnmedizin	
Packung/en	01	012	100 Zylinderampulle(n) B
	02	020	100 Zylinderampulle(n) B
Bemerkung			
* Gültig bis		20.04.2011	

**01 Rulid 150 mg, comprimés pelliculés****04 Rulid 300 mg, comprimés pelliculés**

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

N° d'AMM: <b>48533</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.01.6.	28.04.2006
Composition	01	roxithromycinum 150 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	roxithromycinum 300 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Maladies infectieuses	
Conditionnements	01	019	10 comprimé(s) B
		027	20 comprimé(s) B
	04	086	7 comprimé(s) B
		094	10 comprimé(s) B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 07.02.2005 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG.)	
Valable jusqu'au		31.12.2005	

**01 Sabril, comprimés pelliculés**

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

N° d'AMM: <b>50043</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 01.07.1.	28.04.2006
Composition	01	vigabatrinum 500 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Antiépileptique	
Conditionnements	01	010	100 comprimé(s) A
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 29.11.2001 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		31.12.2006	

**01 Sabril, poudre**

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

N° d'AMM: <b>51064</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 01.07.1.	28.04.2006
Composition	01	vigabatrinum 500 mg, excipients ad pulverem pro charta.	
Indication		Antiépileptique	
Conditionnements	01	011	100 sachet-dose(s) A
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 29.11.2001 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		31.12.2006	

**01 Sandoretic, Tabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: <b>49605</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	13.04.2006
Zusammensetzung	01	bopindololum 1 mg ut bopindololi hydrogenomalonas, chlortalidonum 25 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	013	28 Tablette(n) B
		021	98 Tablette(n) B
Bemerkung			
* Gültig bis		12.04.2011	

**03 Scholl Hühneraugen Pflaster****05 Scholl Hornhaut Pflaster punktuell****06 Scholl Hühneraugen Pflasterbinde**

\* SSL Healthcare Schweiz AG, Schneidergasse 7, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>8754</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 10.07.0.	04.04.2006
Zusammensetzung	03	I): tela, excipiens pro praeparatione. II): tela cum:, acidum salicylicum 40 % m/m, color.: E 172, excipiens pro praeparatione.	
	05	I): tela, excipiens pro praeparatione. II): tela cum:, acidum salicylicum 40 % m/m, color.: E 172, excipiens pro praeparatione.	
	06	I): tela, excipiens pro praeparatione. II): tela cum:, acidum salicylicum 40 % m/m, color.: E 172, excipiens pro praeparatione.	
Anwendung		Hühneraugen, Hornhaut	
Packung/en	03	101	9 Pflaster E
	05	128	4 Pflaster E
	06	098	4 Pflaster E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.10.2004 (Änderung Domizil)	
Gültig bis		31.12.2006	

**01 Scholl Hühneraugenpflaster One Step Regular****02 Scholl Hühneraugenpflaster One Step extra dünn**

\* SSL Healthcare Schweiz AG, Schneidergasse 7, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>56069</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 10.07.0.	04.04.2006
Zusammensetzung	01	I): tela, excipiens pro praeparatione. II): tela cum: acidum salicylicum 40 % m/m, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.	
	02	I): tela, excipiens pro praeparatione. II): tela cum:, acidum salicylicum 40 % m/m, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.	
Anwendung		Entfernung von Hühneraugen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19. März 2004 (Änderung Domizil) Nur für den Export bestimmt	
Gültig bis		18.03.2009	

**02 Scholl Hühneraugen-Tinktur 2-Tropfen S**

\* SSL Healthcare Schweiz AG, Schneidergasse 7, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>22136</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 10.07.0.	04.04.2006
Zusammensetzung	02	acidum salicylicum 112.5 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Entfernung von Hühneraugen, Hornhaut	
Packung/en	02	046	10 ml E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.08.2001 (Änderung Domizil)	
Gültig bis		31.12.2006	



**01 Scholl Warzenfilm, Gel**

\* SSL Healthcare Schweiz AG, Schneidergasse 7, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>51949</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.07.0.	04.04.2006
Zusammensetzung	01	acidum salicylicum 125 mg, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Warzen, Hühneraugen, Hornhaut	
Packung/en	01	013	5 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.11.2004 (Änderung Domizil)	
Gültig bis		03.11.2009	

**03 Selectol, comprimés pelliculés**

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

N° d'AMM: <b>44421</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 02.03.0.	28.04.2006
Composition	03	celiprololi hydrochloridum 200 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Bêta-bloquant	
Conditionnements	03	097	30 comprimé(s) B
		100	90 comprimé(s) B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 23.12.2004 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		22.12.2009	

**01 Semi-Daonil, comprimés**

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

N° d'AMM: <b>41017</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.06.2.	28.04.2006
Composition	01	glibenclamidum 2.5 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Antidiabétique oral	
Conditionnements	01	015	30 comprimé(s) B
		023	60 comprimé(s) B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 30.11.2004 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		29.11.2009	

**01 Sertra-Med, Filmtabletten**

\* Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>56993</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	sertralinum 50 mg ut sertralini hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	01	006	10 Tablette(n) B
		010	30 Tablette(n) B
		018	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.10.2005 (Änderung Firmenbezeichnung, früher: Medika AG)	
Gültig bis		24.10.2010	

**01 Siccaprotect, Augentropfen**

Ursapharm Schweiz GmbH, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: <b>55340</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 11.06.3.	12.04.2006
Zusammensetzung	01	dexpanthenolum 30 mg, alcohol polyvinylicus 14 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Leichte Reizungen der Augen / Befeuchtung der Augen	
Packung/en	01	005	10 ml
		009	3 x 10 ml
Bemerkung			
* Gültig bis		11.04.2011	

**01 Simvastin-Mepha 10, Lactab****02 Simvastin-Mepha 20, Lactab****03 Simvastin-Mepha 40, Lactab****04 Simvastin-Mepha 80, Lactab**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>56410</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	18.04.2006
Zusammensetzung	01	simvastatinum 10 mg, antiox.: E 320, excipiens pro compresso obducto.	
	02	simvastatinum 20 mg, antiox.: E 320, excipiens pro compresso obducto.	
	03	simvastatinum 40 mg, antiox.: E 320, excipiens pro compresso obducto.	
	04	simvastatinum 80 mg, antiox.: E 320, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n)
		003	100 Tablette(n)
	02	005	30 Tablette(n)
		007	100 Tablette(n)
	03	009	30 Tablette(n)
		011	100 Tablette(n)
	04	013	30 Tablette(n)
		015	100 Tablette(n)
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21. Juni 2004 (Zulassung der neuen Dosierung 80 mg)	
Gültig bis		20.06.2009	

**01 Skelid, comprimés**

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

N° d'AMM: <b>53014</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	28.04.2006
Composition	01	acidum tiludronicum 200 mg ut dinatrii tiludronas, excipiens pro compresso.	
Indication		Morbus Paget	
Conditionnements	01	011	28 comprimé(s)
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 29.12.2004 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthélabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		28.12.2009	

**01 Skinola Fett Ölbad, Badezusatz**

\* Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>53002</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.04.0.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	paraffinum liquidum 480 mg, cetearylis octanoas et isopropylis myristas 440 mg, aromatica, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Trockene sebstatische Haut, unterstützende Behandlung schuppender Dermatosen	
Packung/en	01	021	250 ml D
		048	500 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.12.2004 (Änderung Firmenbezeichnung, früher: Medika AG)	
Gültig bis		08.12.2009	

**01 Sofradex, gouttes auriculaires**

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

N° d'AMM: <b>31695</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 12.01.3.	28.04.2006
Composition	01	dexamethasonum 0.5 mg ut dexamethasoni-21 (3-sulfobenzoas) natricus, framycetini sulfas 5 mg, gramicidinum 50 µg, conserv.: 2-phenylethanolum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Otite externe	
Conditionnements	01	015	8 ml B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 08.11.2005 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		07.11.2010	

**02 Soframycin, collyre**

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

N° d'AMM: <b>33076</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 11.07.1.	28.04.2006
Composition	02	framycetini sulfas 5 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Infections oculaire	
Conditionnements	02	029	8 ml B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 09.03.06 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma SA)	
Valable jusqu'au		08.03.2011	

**02 Solian 200 mg, comprimés sécables****03 Solian 100 mg, comprimés sécables****04 Solian 400 mg, comprimés pelliculés, sécables**

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

N° d'AMM: <b>54212</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	28.04.2006
Composition	02	amisulpridum 200 mg, excipients pro compresso.	
	03	amisulpridum 100 mg, excipients pro compresso.	
	04	amisulpridum 400 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Neuroleptique	
Conditionnements	02	011	30 comprimé(s) B
		038	90 comprimé(s) B
	03	046	30 comprimé(s) B
		054	90 comprimé(s) B
	04	062	30 comprimé(s) B
		070	90 comprimé(s) B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 25.03.2004 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthélabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		24.03.2009	

**01 Solian 100 mg/ml, gouttes buvables**

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

N° d'AMM: <b>55355</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	28.04.2006
Composition	01	amisulpridum 100 mg, saccharinum natricum, vanillinum, conserv.: E 202, E 216, E 218, aromatica, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Neuroleptique	
Conditionnements	01	002	60 ml B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 10.02.2006 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthélabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		09.02.2011	

**01 Stilnox, comprimés pelliculés sécables**

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

N° d'AMM: <b>49106</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.03.1.	28.04.2006
Composition	01	zolpidemi tartras 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Hypnotique	
Conditionnements	01	017	30 comprimé(s) B
		025	10 comprimé(s) B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 01.09.2002 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthélabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		31.12.2005	

**01 Stilnox CR, comprimés à libération contrôlée****02 Stilnox CR, comprimés à libération contrôlée**

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

N° d'AMM: <b>57409</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.03.1.	28.04.2006
Composition	01	zolpidemi tartras 6.25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	zolpidemi tartras 12.5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Hypnotique	
Conditionnements	01	002	7 comprimé(s) B
		004	14 comprimé(s) B
		006	28 comprimé(s) B
	02	008	7 comprimé(s) B
		010	14 comprimé(s) B
		012	28 comprimé(s) B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 16.12.2005 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthelabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		15.12.2010	

**01 Suprefact Depot, implant pour injection sc.**

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

N° d'AMM: <b>52708</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 07.16.2.	28.04.2006
Composition	01	buserelinum 6.3 mg pro dosi, ut, buserelini acetatas, copoly(dl-lactidum-glycolidum) pro praeparatione.	
Indication		carcinome de la prostate	
Conditionnements	01	028	1 set A
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 31.07.2003 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		30.07.2008	

**01 Surmontil 25 mg, comprimés****02 Surmontil 100 mg, comprimés**

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

N° d'AMM: <b>28789</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	28.04.2006
Composition	01	trimipraminum 25 mg ut trimipramini maleas, excipients pro compresso.	
	02	trimipraminum 100 mg ut trimipramini maleas, excipients pro compresso.	
Indication		Antidépresseur	
Conditionnements	01	017	50 comprimé(s) B
		068	4 x 50 comprimé(s) B
	02	033	20 comprimé(s) B
		041	100 comprimé(s) B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 15.04.2003 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		31.12.2007	

**01 Surmontil, gouttes**

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

N° d'AMM: <b>29479</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	28.04.2006
Composition	01	trimipraminum 40 mg ut trimipramini mesilas, arom.: ethylvanillinum, vanillinum et alia, color.: E 150, antiox.: excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 40 guttae, corresp. ethanolum 11 % V/V.	
Indication		Antidépresseur	
Conditionnements	01	011 30 ml	B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 15.04.2003 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		31.12.2007	

**02 Targocid 200 mg i.v./i.m., lyophilisat et solvant****03 Targocid 400 mg i.v./i.m., lyophilisat et solvant**

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

N° d'AMM: <b>49339</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 08.01.9.	28.04.2006
Composition	02	Praeparatio cryodesiccata: teicoplaninum 200 mg, natrii chloridum, pro vitro. Solvant: aqua ad iniectabilia 3 ml.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: teicoplaninum 400 mg, natrii chloridum, pro vitro. Solvant: aqua ad iniectabilia 3 ml.	
Indication		Maladies infectieuses	
Conditionnements	02	038 1 + 1 ampoule(s)	A
	03	046 1 + 1 ampoule(s)	A
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 27.02.2003 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		31.12.2007	

**02 Tarivid 200, comprimés pelliculés**

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

N° d'AMM: <b>47386</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 08.01.8.	28.04.2006
Composition	02	ofloxacinum 200 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Maladies infectieuses	
Conditionnements	02	055 10 comprimé(s)	A
		063 20 comprimé(s)	A
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 05.12.2001 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		31.12.2006	

**02 Tarivid i.v. 200, solution pour perfusion**

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

N° d'AMM: <b>50014</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 08.01.8.	28.04.2006
Composition	02	ofloxacinum 200 mg ut ofloxacini hydrochlorum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Indication		Maladies infectieuses	
Conditionnements	02	037 5 x 100 mL ampoule(s)	A
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 05.12.2001 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		31.12.2006	

**01 Tavanic 250 mg, comprimés pelliculés****02 Tavanic 500 mg, comprimés pelliculés**

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

N° d'AMM: <b>54365</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 08.01.8.	28.04.2006
Composition	01	levofloxacinum 250 mg ut levofloxacinum hemihydricus, excipients pro compresso obducto.	
	02	levofloxacinum 500 mg ut levofloxacinum hemihydricus, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Maladies infectieuses	
Conditionnements	01	012	5 comprimé(s) A
		020	7 comprimé(s) A
		039	10 comprimé(s) A
	02	047	5 comprimé(s) A
		055	7 comprimé(s) A
		063	10 comprimé(s) A
Remarque	remplace le certificat d'autorisation du 28.10.2003 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)		
Valable jusqu'au	27.10.2008		

**01 Tavanic i.v. 500, solution pour perfusion****02 Tavanic i.v. 250, solution pour perfusion**

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

N° d'AMM: <b>54366</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 08.01.8.	28.04.2006
Composition	01	levofloxacinum 500 mg ut levofloxacinum hemihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
	02	levofloxacinum 250 mg ut levofloxacinum hemihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
Indication		Maladies infectieuses	
Conditionnements	01	019	1 x 100 mL flacon(s) A
	02	027	1 x 50 mL flacon(s) A
Remarque	remplace le certificat d'autorisation du 28.10.2003 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)		
Valable jusqu'au	27.10.2008		

**01 Taxotere 20 mg, préparation pour perfusion****02 Taxotere 80 mg, préparation pour perfusion**

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

N° d'AMM: <b>53262</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	28.04.2006
Composition	01	I) concentré du principe actif: docetaxelum 20 mg ut docetaxelum trihydricum, polysorbatum 80 ad solutionem pro 0.5 ml. II) diluant: ethanolum anhydricum 176.6 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.	
	02	I) concentré du principe actif: docetaxelum 80 mg ut docetaxelum trihydricum, polysorbatum 80 ad solutionem pro 2 ml. II) diluant: ethanolum anhydricum 706.4 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 6 ml.	
Indication		Cytostatique	
Conditionnements	01	015 1 + 1 flacon(s)	A
	02	023 1 + 1 flacon(s)	A
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 22.02.2006 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		21.02.2011	

**01 Telfast 40, comprimés pelliculés****02 Telfast 120, comprimés pelliculés****03 Telfast 180, comprimés pelliculés****04 Telfast 30, comprimés pelliculés**

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

N° d'AMM: <b>54204</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.13.1.	28.04.2006
Composition	01	fexofenadini hydrochloridum 40 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	fexofenadini hydrochloridum 120 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	fexofenadini hydrochloridum 180 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	fexofenadini hydrochloridum 30 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Rhinite allergique	
	03	urticaire idiopathique chronique	
Conditionnements	02	035 10 comprimés(s)	B
		043 30 comprimés(s)	B
	03	051 10 comprimés(s)	B
		078 30 comprimés(s)	B
	04	094 60 comprimés(s)	B
Remarque		Telfast 40 mg, comprimés pelliculés = réservé à l'exportation remplace le certificat d'autorisation du 25.02.2003 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		31.12.2006	



**02 Thymusin N, Hustensirup**

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

Zul.-Nr.: <b>20527</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	27.04.2006
Zusammensetzung	02	thymi extractum aquosum liquidum 833.5 mg, DER: 1:3.45, sorbitolum 3 g, natrii cyclamas, saccharinum natricum, conserv.: E 218, excipients ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	02	013	200 ml D
Bemerkung			
* Gültig bis		26.04.2011	

**01 Tiapridal, comprimés**

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

N° d'AMM: <b>39220</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.08.0.	28.04.2006
Composition	01	tiapridum 100 mg ut tiapridi hydrochloridum, excipients pro compresso.	
Indication		Antidyskinétique (antidopaminergique)	
Conditionnements	01	016	20 comprimé(s) B
		032	50 comprimé(s) B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 01.09.2002 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthélabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		31.12.2005	

**01 Tilarin, spray nasal**

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

N° d'AMM: <b>52103</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 12.02.8.	28.04.2006
Composition	01	nedocromilum dinatricum 1.3 mg pro dosi, conserv.: benzalkonii chloridum pro dosi, excipients ad solutionem.	
Indication		Rhinites allergiques	
Conditionnements	01	010	15 ml B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 28.10.2003 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		27.10.2008	

**01 Tilavist, collyre**

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

N° d'AMM: <b>52102</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 11.06.2.	28.04.2006
Composition	01	nedocromilum dinatricum 20 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Conjonctivite allergique	
Conditionnements	01	014	5 ml B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 28.11.2002 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		27.11.2007	

**01 Tildiem, comprimés**

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

N° d'AMM: <b>49265</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 02.06.1.	28.04.2006
Composition	01	diltiazemi hydrochloridum 60 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Antagoniste du calcium	
Remarque		autorisé uniquement pour l'exportation	
		remplace le certificat d'autorisation du 23.09.2003 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthélabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		22.09.2008	

**01 Tildiem 200 mg, gélules à libération prolongée****02 Tildiem 300 mg, gélules à libération prolongée**

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

N° d'AMM: <b>53025</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 02.06.1.	28.04.2006
Composition	01	diltiazemi hydrochloridum 200 mg, excipients pro capsula.	
	02	diltiazemi hydrochloridum 300 mg, excipients pro capsula.	
Indication		Antagoniste du calcium	
Conditionnements	01	013	28 capsule(s) B
		048	98 capsule(s) B
	02	021	28 capsule(s) B
		056	98 capsule(s) B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 17.12.2004 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthélabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		16.12.2009	

**01 Tobicor Plus 10mg/12,5mg, Tabletten****02 Tobicor Plus 20mg/12,5mg, Tabletten**

\* Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>56900</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	lisinoprilum 10 mg ut lisinoprilum dihydricum, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
	02	lisinoprilum 20 mg ut lisinoprilum dihydricum, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) B
	02	005	30 Tablette(n) B
		007	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.02.2005 (Änderung Firmenbezeichnung, früher: Medika AG)	
Gültig bis		06.02.2010	

**01 Tobicor 5, Tabletten****02 Tobicor 10, Tabletten****03 Tobicor 20, Tabletten**

\* Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>56903</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	lisinoprilum 5 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipiens pro compresso.	
	02	lisinoprilum 10 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipiens pro compresso.	
	03	lisinoprilum 20 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	002	30 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
	02	006	30 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
	03	010	30 Tablette(n) B
		012	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.02.2005 (Änderung Firmenbezeichnung, früher: Medika AG)	
Gültig bis		06.02.2010	

**01 Tobin, Filmtabletten**

\* Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>56328</b>	Abgabekategorie: <b>B/C</b>	Index: 07.13.1.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	cetirizini dihydrochloridum 10 mg, conserv.: E 200, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiallergikum	
Packung/en	01	003	10 Tablette(n) C
		005	30 Tablette(n) B
		011	50 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.06.2004 (Änderung Firmenbezeichnung, früher: Medika AG)	
Gültig bis		25.05.2009	

**01 Tobin 10 mg/ml, Tropfen**

\* Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>56381</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.13.1.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	cetirizini dihydrochloridum 10 mg, saccharinum natricum, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 gutta.	
Anwendung		Antiallergikum	
Packung/en	01	002	20 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.10.2004 (Änderung Firmenbezeichnung, früher: Medika AG)	
Gültig bis		13.10.2009	

**01 Toplexil sans sucre, sirop**

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

N° d'AMM: <b>51594</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 03.03.2.	28.04.2006
Composition	01	oxomemazinum 1.65 mg, guaifenesinum 33.3 mg, natrii benzoas 33.3 mg, arom.: natrii cyclamas, ethylvanillinum, vanillinum et alia, color.: E 150, conserv.: E 218, excipients ad solutionem pro 5 ml.	
Indication		Toux	
Conditionnements	01	029	150 ml C
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 23.08.2000 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		31.12.2005	

**01 Toplexil, sirop**

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

N° d'AMM: <b>31368</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 03.03.2.	28.04.2006
Composition	01	oxomemazinum 1.65 mg, guaifenesinum 33.3 mg, natrii benzoas 33.3 mg, saccharum, arom.: ethylvanillinum, vanillinum, color.: E 150, excipients ad solutionem pro 5 ml.	
Indication		Toux	
Conditionnements	01	022	150 ml C
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 23.08.2000 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		31.12.2005	

01 Tramal retard 100, Filmtabletten  
 02 Tramal retard 150, Filmtabletten  
 03 Tramal retard 200, Filmtabletten  
 04 Tramal retard 50, Filmtabletten  
 Grünenthal Pharma AG, Sändli, 8756 Mitlödi

Zul.-Nr.: <b>53683</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	03.04.2006
Zusammensetzung	01	tramadoli hydrochloridum 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	tramadoli hydrochloridum 150 mg, color.: E 104, excipients pro compresso obducto.	
	03	tramadoli hydrochloridum 200 mg, color.: E 104, excipients pro compresso obducto.	
	04	tramadoli hydrochloridum 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
* Packung/en	01	010 10 Tablette(n)	A
		029 30 Tablette(n)	A
		037 50 Tablette(n)	A
		150 250 Tablette(n)	A
	02	053 10 Tablette(n)	A
		061 30 Tablette(n)	A
		088 50 Tablette(n)	A
		169 250 Tablette(n)	A
	03	118 10 Tablette(n)	A
		126 30 Tablette(n)	A
		134 50 Tablette(n)	A
		177 250 Tablette(n)	A
	04	185 10 Tablette(n)	A
		193 30 Tablette(n)	A
		207 50 Tablette(n)	A
		215 250 Tablette(n)	A
Bemerkung			
* Gültig bis		02.04.2011	

**01 Tranxilium 5, capsules****02 Tranxilium 10, capsules****03 Tranxilium 20, capsules**

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

N° d'AMM: <b>33866</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.04.1.	28.04.2006
Composition	01	dikalii clorazepas 5 mg, color.: E 127, excipients pro capsula.	
	02	dikalii clorazepas 10 mg, color.: E 127, excipients pro capsula.	
	03	dikalii clorazepas 20 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Indication		Anxiolytique	
Conditionnements	01	011 20 capsule(s)	B
		038 50 capsule(s)	B
	02	046 20 capsule(s)	B
		054 50 capsule(s)	B
	03	062 20 capsule(s)	B
		070 50 capsule(s)	B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 21.12.2004 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthélabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		20.12.2009	

**01 Tranxilium, solution injectable**

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

N° d'AMM: <b>41624</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.04.1.	28.04.2006
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: dikalii clorazepas 50 mg, mannitolium, kalii carbonas pro vitro. Solvant: kalii dihydrogenophosphas, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 2.5 ml.	
Indication		Anxiolytique, sédatif	
Conditionnements	01	019 5 + 5 pièce(s)	B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 21.12.2004 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthélabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		20.12.2009	

**01 Tranxilium Tabs, comprimés filmés**

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

N° d'AMM: <b>48285</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.04.1.	28.04.2006
Composition	01	dikalii clorazepas 20 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Anxiolytique	
Conditionnements	01	031 20 comprimé(s)	B
		058 50 comprimé(s)	B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 03.02.2005 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthélabo Suisse SA)	
Valable jusqu'au		20.12.2009	

**01 Tranxilium 50, comprimés pelliculés**

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

N° d'AMM: <b>45388</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.04.1.	28.04.2006
Composition	01	dikalii clorazepas 50 mg, color.: E 127, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Anxiolytique	
Conditionnements	01	050	30 comprimé(s) B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 29.11.2005 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthélabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		20.12.2009	

**01 Traumacut 200, comprimés pelliculés****02 Traumacut 400, comprimés pelliculés****03 Traumacut 600, comprimés pelliculés**

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

N° d'AMM: <b>47834</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	26.04.2006
Composition	01	ibuprofenum 200 mg, color.: E 127, excipients pro compresso obducto.	
	02	ibuprofenum 400 mg, color.: E 127, excipients pro compresso obducto.	
	03	ibuprofenum 600 mg, color.: E 127, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Anti-inflammatoire	
Remarque		Destiné uniquement pour l'exportation	
* Valable jusqu'au		25.04.2011	

**01 Traumalix, Spray**

Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: <b>51379</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 07.10.4.	27.04.2006
Zusammensetzung	01	etofenamatum 100 mg, propylenglycolum, macrogolum 400, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Kutanes Antirheumatikum	
Packung/en	01	012	50 ml C
Bemerkung			
* Gültig bis		26.04.2011	

**02 Traumanase forte, dragées**

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

N° d'AMM: <b>31451</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.14.0.	28.04.2006
Composition	02	bromelaina 40 mg corresp. 100 U. FIP, color.: E 127, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Adjuvant lors d'inflammation des parties molles avec oedèmes	
Conditionnements	02	051	20 dragée(s) B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 22.12.2003 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		21.12.2008	

**01 Trental, solution injectable**

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

N° d'AMM: <b>37476</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 02.04.4.	28.04.2006
Composition	01	pentoxifyllinum 100 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Indication		Troubles circulatoires	
Conditionnements	01	013 5 ampoule(s)	B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 19.12.2003 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		18.12.2008	

**01 Trental, solution pour perfusion**

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

N° d'AMM: <b>39729</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 02.04.4.	28.04.2006
Composition	01	pentoxifyllinum 20 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Troubles circulatoires	
Conditionnements	01	016 10 ampoule(s)	B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 19.12.2003 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		18.12.2008	

**01 Trental 400, dragées**

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

N° d'AMM: <b>41040</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 02.04.4.	28.04.2006
Composition	01	pentoxifyllinum 400 mg, color.: E 127, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Troubles circulatoires	
Conditionnements	01	017 20 dragée(s)	B
		025 50 dragée(s)	B
		033 100 dragée(s)	B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 19.12.2003 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		18.12.2008	

**01 Trialix, comprimés**

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

N° d'AMM: <b>52941</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	28.04.2006
Composition	01	ramiprilum 5 mg, piretanidum 6 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Antihypertenseur	
Conditionnements	01	016 20 comprimé(s)	B
		024 100 comprimé(s)	B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 03.01.2005 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG.)	
Valable jusqu'au		02.01.2010	



**01 Triatec 1,25 mg, capsules****02 Triatec 2,5 mg, capsules****03 Triatec 5 mg, capsules**

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

N° d'AMM: <b>50196</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	28.04.2006
Composition	01	ramiprilum 1.25 mg, excipients pro capsula.	
	02	ramiprilum 2.5 mg, color.: E 127, excipients pro capsula.	
	03	ramiprilum 5 mg, color.: E 127, E 131, excipients pro capsula.	
Indication		Antihypertenseur	
Conditionnements	01	100 20 capsule(s)	B
		119 100 capsule(s)	B
	02	127 20 capsule(s)	B
		135 100 capsule(s)	B
	03	143 20 capsule(s)	B
		151 100 capsule(s)	B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 01.11.2001 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		31.12.2006	

**01 Triatec comp mite, comprimés****02 Triatec comp, comprimés**

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

N° d'AMM: <b>52646</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	28.04.2006
Composition	01	ramiprilum 2.5 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
	02	ramiprilum 5 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Antihypertenseur	
Conditionnements	01	014 20 comprimé(s)	B
		022 100 comprimé(s)	B
	02	030 20 comprimé(s)	B
		049 100 comprimé(s)	B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 01.12.2003 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		30.11.2008	

**01 Triatec 1,25 mg, comprimés****02 Triatec 2,5 mg, comprimés****03 Triatec 5 mg, comprimés****04 Triatec 10 mg, comprimés**

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

N° d'AMM: <b>53875</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	28.04.2006
Composition	01	ramiprilum 1.25 mg, excipients pro compresso.	
	02	ramiprilum 2.5 mg, excipients pro compresso.	
	03	ramiprilum 5 mg, excipients pro compresso.	
	04	ramiprilum 10 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Hypertonie	
Conditionnements	04	084 20 comprimé(s)	B
		092 100 comprimé(s)	B
Remarque		Triatec 1,25 mg, 2,5 mg et 5 mg, comprimés = réservé à l'exportation remplace le certificat d'autorisation du 03.02.2006 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		02.02.2011	

**\*01 Trioфан Rhume, gel nasal**

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

N° d'AMM: <b>46619</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 12.02.2.	06.04.2006
Composition	01	xylometazolini hydrochloridum 1 mg, carbocisteinum 10 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, alcohol benzylicus, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Indication		Rhume	
Conditionnements	01	048 10 g	D
		056 10 g	D
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 12.12.2005 (modification du nom de la préparation, anciennement: Trioфан, gel nasal)	
Valable jusqu'au		11.12.2010	

**\*01 Trioфан Rhume, gouttes nasales pour enfants****\*02 Trioфан Rhume, gouttes nasales pour adultes**

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

N° d'AMM: <b>46620</b>	Catégorie de remise: <b>C/D</b>	Index: 12.02.2.	06.04.2006
Composition	01	xylometazolini hydrochloridum 0.5 mg, carbocisteinum 5 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, alcohol benzylicus, excipients ad solutionem pro 1 g.	
	02	xylometazolini hydrochloridum 1 mg, carbocisteinum 10 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, alcohol benzylicus, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Indication		Rhume	
Conditionnements	01	046 10 ml	C
	02	054 10 ml	D
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 12.12.2005 (modification du nom de la préparation, anciennement: Trioфан, gouttes nasales pour enfants / Trioфан, gouttes nasales pour adultes)	
Valable jusqu'au		11.12.2010	

**\*01 Triofan Rhume, spray-doseur pour adultes et enfants**  
**\*02 Triofan Rhume, spray-doseur pour petits enfants et bébés**  
 Vifor SA, 10, route de Moncor, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: <b>46621</b>	Catégorie de remise: <b>C/D</b>	Index: 12.02.2.	06.04.2006
Composition	01	xylometazolini hydrochloridum 1 mg, carbocisteinum 10 mg, conserv.: alcohol benzylicus, benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
	02	xylometazolini hydrochloridum 0.5 mg, carbocisteinum 5 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, alcohol benzylicus, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Rhume	
Conditionnements	01	077	10 ml D
	02	085	10 ml C
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 12.12.2005 (modification du nom de la préparation, anciennement: Triofan, spray-doseur pour adultes et enfants / Triofan spray-doseur pour petits enfants et bébés)	
Valable jusqu'au		11.12.2010	

**01 Ultracain D-S, solution injectable**  
**02 Ultracain D-S forte, solution injectable**  
 \* Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin

N° d'AMM: <b>40188</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 13.01.2.	28.04.2006
Composition	01	articaini hydrochloridum 40 mg, adrenalinum 5 µg ut adrenalini hydrochloridum, natrii chloridum, antiox.: E 223 500 µg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	articaini hydrochloridum 40 mg, adrenalinum 10 µg ut adrenalini hydrochloridum, natrii chloridum, antiox.: E 223 500 µg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Anesthésique locale en médecine dentaire	
Conditionnements	01	010	100 cartouche(s) B
	02	037	100 cartouche(s) B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 26.10.2001 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		31.12.2006	

**01 Urbanyl, comprimés**  
 \* Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin

N° d'AMM: <b>41383</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.04.1.	28.04.2006
Composition	01	clobazamum 10 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Anxiolytique	
Conditionnements	01	011	30 comprimé(s) B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 28.11.2003 (changement de raison sociale, anciennement: Aventis Pharma AG)	
Valable jusqu'au		27.11.2008	

**01 Vancocin i.v. 500 mg, Trockenampullen****02 Vancocin i.v. 1 g, Trockenampullen**

\* Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>24936</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.9.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: vancomycinum 500 mg ut vancomycini hydrochloridum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: vancomycinum 1 g ut vancomycini hydrochloridum, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	015	1 x 500 mg Ampulle(n) A
	02	023	1 x 1 g Ampulle(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.06.2004 (Änderung Firmenbezeichnung, früher: Medika AG)	
Gültig bis		31.12.2006	

**01 Vancocin 125 mg, Kapseln****02 Vancocin 250 mg, Kapseln**

\* Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>47074</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.9.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	vancomycinum 125 mg ut vancomycini hydrochloridum, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
	02	vancomycinum 250 mg ut vancomycini hydrochloridum, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	010	20 Kapsel(n) A
	02	029	20 Kapsel(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.06.2004 (Änderung Firmenbezeichnung, früher: Medika AG)	
Gültig bis		31.12.2006	

**01 Vaniqa, Crème**

\* Medius AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: <b>55658</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.99.0.	17.04.2006
Zusammensetzung	01	eflornithinum 115 mg ut eflornithini hydrochloridum monohydricum, conserv.: phenoxyethanolum, E 216, E 218, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Hirsutismus im Gesicht bei Frauen	
Bemerkung		Exportspezialität Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.04.2003 (Änderung ZulassungsinhaberIn, früher: Bristol-Myers Squibb GmbH)	
Gültig bis		14.04.2008	

**01 Vasocor 10 mg, Tabletten****02 Vasocor 20 mg, Tabletten**

\* Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>55867</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	enalapрили hydrogenomaleas 10 mg, excipients pro compresso.	
	02	enalapрили hydrogenomaleas 20 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	002	28 Tablette(n) B
		006	98 Tablette(n) B
	02	010	28 Tablette(n) B
		014	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.06.2004 (Änderung Firmenbezeichnung, früher: Medika AG)	
Gültig bis		17.11.2007	

**01 Velbe, Injektionspräparat**

\* Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>27821</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: vinblastini sulfas 10 mg pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	014	10 mg A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2004 (Änderung Firmenbezeichnung, früher: Medika AG)	
Gültig bis		03.06.2009	

**01 Venadoron Gel, Arzneimittel auf Grundlage anthroposophischer Erkenntnis**

\* Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>30649</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	cupri sulfas pentahydricus 3.8 mg, silicii dioxidum praecipitatum 5 mg, hamamelidis aqua 42.5 mg, extracta ethanolica ex arnicae planta tota recens 12.5 mg, bardanae radix recens 12.5 mg, iridis rhizoma 5 mg, pruni spinosae fructus recens 5 mg, pruni spinosae summitates recens 5 mg et limonis fructus recens 61.5 mg, limonis aetheroleum 4.5 mg, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Zur Linderung von Venenbeschwerden	
Packung/en	01	087	150 ml D
		095	250 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.10.2004 (Änderung Domizil früher: Stollenrain 11)	
Gültig bis		13.10.2009	

**01 Vincristin Teva, Injektionslösung**

\* Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>48000</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	vincristinum 1 mg ut vincristini sulfas, mannitolium, conserv.: E 216 0.2 mg, E 218 1.8 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	088	1 x 1 mL Durchstechflasche(n) A
		096	1 x 2 mL Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.01.2006 (Änderung Zulassungsinhaberin, früher: Medika AG)	
Gültig bis		31.12.2006	

**01 Vita buer-G-plus, flüssig**

Altana Pharma AG, Bachstrasse 10, 8280 Kreuzlingen

Zul.-Nr.: <b>41082</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.98.0.	06.04.2006
Zusammensetzung	01	vitamina: retinoli palmitas 2500 U.I., int-rac-alfa-tocopherylis acetat 15 mg, thiamini hydrochloridum 0.8 mg, riboflavini natrii phosphas 1 mg, pyridoxini hydrochloridum 1.2 mg, cyanocobalaminum 3 µg, nicotinamidum 10 mg, acidum ascorbicum 30 mg, mineralia: ferrosi gluconas 78 mg, kalii iodidum 98 µg, alia: ginseng extractum liquidum 1 g, excip.: aromatica, color.: E 150, conserv.: E 202, excipiens ad solutionem pro 20 ml corresp. ethanolum 16 % V/V.	
Anwendung		Roborans	
Packung/en	01	011	250 ml D
		038	500 ml D
Bemerkung			
* Gültig bis		05.04.2011	

**01 Vita-Merfen, Salbe**

Novartis Consumer Health Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: <b>51681</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.06.0.	06.04.2006
Zusammensetzung	01	chlorhexidini digluconas 5 mg, benzoxonii chloridum 1 mg, retinoli palmitas 2000 U.I., adeps lanae, alcoholes adipis lanae, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Wundsalbe	
Packung/en	01	061	20 g D
		088	40 g D
		096	100 g D
Bemerkung			
* Gültig bis		05.04.2011	

**01 Wecesin Streupuder, anthroposophisches Heilmittel**

\* Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>24608</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.02.0.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	extracta ethanolica corresp. arnicae planta tota recens 25 mg, calendulae herba recens 17 mg, echinaceae angustifoliae planta tota recens 17 mg, quarz 1 mg, stibium metallicum praeparatum 1 mg, excipiens ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		Zur Behandlung von kleineren Schürfwunden und zur Nabelpflege	
Packung/en	01	018 30 g	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.09.2001 (Änderung Domizil früher: Stollenrain 11)	
Gültig bis		31.12.2006	

**02 Weleda Amara Tropfen Neue Formel, anthroposophisches Arzneimittel**

\* Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>11787</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	01.04.2006
Zusammensetzung	02	extractum ethanolicum ex absinthii herba recens 5 mg, centaurii herba recens 2.5 mg, cichorii planta tota recens 20 mg, gentianae radix recens 15 mg, imperatoriae rhizoma recens 5 mg, iuniperi summitates 0.5 mg, millefolii herba 20 mg, salviae folium 10 mg, taraxaci planta tota recens 20 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g corresp. ethanolum 47 % V/V.	
Anwendung		Zur Anregung der Verdauung	
Packung/en	02	046 50 ml	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.03.06 (Änderung Domizil früher: Stollenrain 11)	
Gültig bis		28.06.2010	

**01 Weleda Arnica Essenz, anthroposophisches Heilmittel**

\* Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>28143</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	extractum ethanolicum 400 mg ex arnicae planta tota recens 200 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g corresp. ethanolum 36 % V/V.	
Anwendung		Bei Verstauchungen, Prellungen	
Packung/en	01	036 100 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.09.2001 (Änderung Domizil früher: Stollenrain 11)	
Gültig bis		31.12.2006	

**01 Weleda Arnica-Salbe, anthroposophisches Arzneimittel**

\* Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>37728</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	extractum ethanolicum ex arnicae planta tota recens 200 mg, adeps lanae, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Verstauchungen, Prellungen	
Packung/en	01	047 30 ml	D
		055 100 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.10.2002 (Änderung Domizil früher: Stollenrain 11)	
Gültig bis		15.10.2007	

**01 Weleda Arnica-Salbe neue Formel, Salbe**

\* Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>57021</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	extractum ethanolicum ex arnicae planta tota recens 100 mg, ratio: 1:3, adeps lanae, alcoholes adipis lanae, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Verstauchungen, Prellungen	
Packung/en	01	002 25 g	D
		004 70 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.06.2005 (Änderung Domizil früher: Stollenrain 11)	
Gültig bis		20.06.2010	

**01 Weleda Aufbaukalk Nr. 1 Pulver, anthroposophisches Arzneimittel****02 Weleda Aufbaukalk Nr. 2 Pulver, anthroposophisches Arzneimittel**

\* Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>56759</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	apatit D5 100 mg, cucurbita pepo e flore D2 100 mg, excipiens ad pulverem pro 1 g.	
	02	calcii carbonas hahnemanni D1 500 mg, quercus D3 100 mg, excipiens ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		Zur Förderung der Knochen- und Zahnbildung	
Packung/en	01	002 1 Kombipackung(en)	D
		004 1 Kombipackung(en)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.02.2004 (Änderung Domizil früher: Stollenrain 11)	
Gültig bis		11.02.2009	

**01 Weleda Bolus Gurgelpulver, Heilmittel auf Grundlage anthroposophischer Erkenntnis**

\* Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>24720</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	apis mellifica 1 mg, atropa belladonna 1 mg, eucalyptus globulus 1 mg, kaolinum ponderosum q.s. ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		Zur Linderung von Halsentzündungen	
Packung/en	01	039 30 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.08.2000 (Änderung Domizil früher: Stollenrain 11)	
Gültig bis		31.12.2005	

**01 Weleda Calendula-Essenz, anthroposophisches Arzneimittel**

\* Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>49560</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	extractum ethanolicum ex calendulae herba recens 200 mg, excipiens 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 30.10.2002 (Änderung Domizil früher: Stollenrain 11)	
Gültig bis		29.10.2007	



**01 Weleda Calendula-Salbe, anthroposophisches Arzneimittel**

\* Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>46354</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	extracta ethanolica 200 mg, extracta ethanolica ex calendulae herba recens 100 mg, adeps lanae, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Zur Behandlung von oberflächlichen Hautwunden	
Packung/en	01	028 30 ml	D
		036 100 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.12.2003 (Änderung Domizil früher: Stollenrain 11)	
Gültig bis		02.12.2008	

**01 Weleda Calendula-Spray, anthroposophisches Heilmittel**

\* Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>55520</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	extractum ethanolicum ex calendulae herba recens 200 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g corresp. ethanolum 53 % V/V.	
Anwendung		Zur Behandlung von oberflächlichen Hautwunden	
Packung/en	01	003 50 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2005 (Änderung Domizil früher: Stollenrain 11)	
Gültig bis		30.11.2010	

**01 Weleda Erkältungssalbe, anthroposophisches Arzneimittel**

\* Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>52468</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	dextrorcamphora 50 mg, eucalypti aetheroleum 50 mg, pini pumilionis aetheroleum 10 mg, pini silvestris aetheroleum 20 mg, thymi aetheroleum 10 mg, adeps lanae, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Zur Erleichterung der Atmung bei Erkältungskrankheiten	
Packung/en	01	019 30 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.09.2002 (Änderung Domizil früher: Stollenrain 11)	
Gültig bis		23.09.2007	

**01 Weleda Euphrasia-Augentropfen, anthroposophisches Arzneimittel**

\* Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>49537</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	euphrasia officinalis D3 dilutio, kalii nitras, potenziert mit / potentialisé avec: aqua q.s. ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Zur Linderung gereizter Augenbindehaut	
Packung/en	01	018 10 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.09.2002 (Änderung Domizil früher: Stollenrain 11)	
Gültig bis		23.09.2007	

**01 Weleda Fieberbläschen-Salbe, anthroposophisches Arzneimittel**

\* Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>53265</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.02.0.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	zinci oxidum 200 mg, thymi aetheroleum 30 mg, menthae piperitae aetheroleum 20 mg, mica, cera flava, jojobae oleum ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Herpes labialis	
Packung/en	01	022	6,5 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2005 (Änderung Domizil früher: Stollenrain 11)	
Gültig bis		07.11.2010	

**01 Weleda Hämorrhoidal-Suppositorien, anthroposophisches Arzneimittel**

\* Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>18286</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.02.0.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	extracta ethanolica ex hippocastani cortex 20 mg et hamamelidis folium 10 mg, stibium metallicum praeparatum 8 mg, excipients pro suppositoio.	
Anwendung		Zur Linderung von Hämorrhoidalbeschwerden	
Packung/en	01	017	10 Suppositorien C
		025	30 Suppositorien C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.11.2003 (Änderung Domizil früher: Stollenrain 11)	
Gültig bis		12.11.2008	

**01 Weleda Heilsalbe, anthroposophisches Heilmittel**

\* Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>24658</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	calendulae herba recens 30 mg, mercurialis perennis planta tota recens 50 mg, morrhuae oleum 50 mg, balsamum peruvianum 7 mg, adeps lanae, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Zur Wundheilung	
Packung/en	01	015	30 ml D
		023	100 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.09.2000 (Änderung Domizil früher: Stollenrain 11)	
Gültig bis		20.12.2010	

**02 Weleda Hustenbonbons, anthroposophisches Heilmittel**

\* Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>36783</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 20.02.0.	01.04.2006
Zusammensetzung	02	extractum ex lichen islandicus 9 mg et eucalypti folium 18 mg et plantaginis folium 18 mg et salviae folium 18 mg et centaurii herba 6 mg et teucree scorodoniae herba 18 mg et serpylli herba 18 mg et thymi herba 33 mg, anisi aetheroleum 2.4 mg, eucalypti aetheroleum 0.9 mg, foeniculi aetheroleum 1.2 mg, menthae piperitae aetheroleum 0.9 mg, salviae aetheroleum 0.3 mg, thymi aetheroleum 0.3 mg, glucosum, saccharum, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten	
Packung/en	02	060	75 g E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.09.2001 (Änderung Domizil früher: Stollenrain 11)	
Gültig bis		31.12.2006	

**01 Weleda Hustenelixier, anthroposophisches Heilmittel**

\* Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>17273</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	extractum aquosum 1.5 g ex anisi fructus 34 mg, dulcamarae caulis 10 mg, ipecacuanhae radix 0.7 mg, marrubii vulgaris herba 24 mg, thymi herba 218 mg, extractum liquidum 574 mg ex althaeae radix 41 mg, extractum ethanolicum 4 mg ex droserae planta tota recens 2 mg, pulsatilla pratensis D3 0.7 mg, multi extractum, saccharum, excipiens ad praeparationem pro 5 ml.	
Anwendung		Bei Husten	
Packung/en	01	019	200 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.09.2001 (Änderung Domizil früher: Stollenrain 11)	
Gültig bis		31.12.2006	

**01 Weleda Rheumasalbe, Arzneimittel auf Grundlage anthroposophischer Erkenntnis**

\* Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>46908</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	capsici extractum liquidum normatum 20 mg, allii cepae bulci recentis succus 20 mg, dextrocamphora 50 mg, pini sibiricae aetheroleum 20 mg, pini pumilionis aetheroleum 10 mg, rosmarini aetheroleum 20 mg, terebinthinae aetheroleum medicinale 100 mg, terebinthina laricina 20 mg, lauri oleum 50 mg, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Zur Linderung von rheumatischen Gelenk- und Muskelbeschwerden	
Packung/en	01	015	30 g D
		023	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.10.2004 (Änderung Domizil früher: Stollenrain 11)	
Gültig bis		13.10.2009	

**01 Weleda Schnupfencreme, anthroposophisches Heilmittel**

\* Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>9232</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	extractum ethanolicum liquidum ex berberidis fructus 10 mg et pruni spinosae fructus 10 mg et echinaceae angustifoliae planta tota 12 mg et bryoniae radix 0.1 mg, esculosidum 1.1 mg, dextrorhamphora 0.12 mg, eucalypti aetheroleum 3.88 mg, menthae piperitae aetheroleum 3.88 mg, thymi aetheroleum 0.12 mg, adeps lanae, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Zur Linderung von Schnupfen	
Packung/en	01	036	6,5 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.09.2001 (Änderung Domizil früher: Stollenrain 11)	
Gültig bis		31.12.2006	

**01 Weleda Stilltee neue Formel, anthroposophisches Arzneimittel**

\* Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>56283</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	foenugraeci semen 25 %, anisi fructus 20 %, carvi fructus 20 %, foeniculi amari fructus 20 %, verbenae odoratae folium 15 %, pro charta 2 g.	
Anwendung		Förderung des Stillens	
Packung/en	01	002	20 x 2 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.01.2004 (Änderung Domizil früher: Stollenrain 11)	
Gültig bis		13.01.2009	

**01 Xatral SR 5 mg, comprimés pelliculés**

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

N° d'AMM: <b>52688</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 05.99.0.	28.04.2006
Composition	01	alfuzosini hydrochloridum 5 mg, propylenglycolum, excipients pro compresso obducto.	
Indication		hyperplasie bénigne de la prostate	
Remarque		autorisé uniquement pour l'exportation remplace le certificat d'autorisation du 19.02.2004 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthélabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		18.02.2009	

**01 Xatral uno, comprimés retard**

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

N° d'AMM: <b>55188</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 05.99.0.	28.04.2006
Composition	01	alfuzosini hydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso.	
Indication		hyperplasie bénigne de la prostate	
Conditionnements	01	001	30 comprimé(s) B
		003	90 comprimé(s) B
		005	10 comprimé(s) B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 13.04.2005 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthelabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		12.04.2010	

**01 Xatral 2,5 mg, comprimés pelliculés**

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

N° d'AMM: <b>50205</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 05.99.0.	28.04.2006
Composition	01	alfuzosini hydrochloridum 2.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		hyperplasie bénigne de la prostate	
Conditionnements	01	010	30 comprimé(s) B
		037	60 comprimé(s) B
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 19.02.2004 (changement de raison sociale, anciennement: Sanofi-Synthelabo (Suisse) SA)	
Valable jusqu'au		18.02.2009	

01 Xenetix 250 mg, Injektionslösung  
 02 Xenetix 300 mg, Injektionslösung  
 03 Xenetix 350 mg, Injektionslösung  
 Guerbet AG, Winterthurerstrasse 92, 8006 Zürich

Zul.-Nr.: <b>53001</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 14.01.0.	04.04.2006
Zusammensetzung	01	iobitridolum 548.1 mg corresp. iodum 250 mg, natrii calcii edetas, trometamoli hydrochloridum, trometamololum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	iobitridolum 658.1 mg corresp. iodum 300 mg, natrii calcii edetas, trometamoli hydrochloridum, trometamololum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	iobitridolum 767.8 mg corresp. iodum 350 mg, natrii calcii edetas, trometamoli hydrochloridum, trometamololum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Röntgenkontrastmittel	
* Packung/en	01	017 1 x 50 ml	B
		033 1 x 100 ml	B
		041 1 x 200 ml	B
		068 1 x 500 ml	B
	02	114 1 x 20 ml	B
		122 1 x 50 ml	B
		165 1 x 100 ml	B
		173 1 x 150 ml	B
		181 1 x 200 ml	B
		203 1 x 500 ml	B
		254 10 x 100 ml	B
		270 10 x 200 ml	B
		289 10 x 500 ml	B
		467 1 x 100 ml	B
		475 1 x 150 ml	B
		483 1 x 200 ml	B
		491 1 x 500 ml	B
		507 10 x 100 ml	B
		515 10 x 150 ml	B
		523 10 x 200 ml	B
		531 10 x 500 ml	B
	03	279 1 x 20 ml	B
		300 1 x 50 ml	B
		327 1 x 60 ml	B
		343 1 x 100 ml	B
		351 1 x 150 ml	B
		378 1 x 200 ml	B
		386 1 x 500 ml	B
		424 10 x 100 ml	B
		440 10 x 200 ml	B
		459 10 x 500 ml	B
		547 1 x 100 ml	B
		555 1 x 150 ml	B

	563	1 x 200 ml	B
	571	1 x 500 ml	B
	587	10 x 100 ml	B
	595	10 x 150 ml	B
	603	10 x 200 ml	B
	611	10 x 500 ml	B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.12.2004 (Einführung zusätzlicher Primärverpackung)		
Gültig bis	13.12.2009		

**01 Zaditen Ophtha, Augentropfen**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: <b>55341</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.06.2.	12.04.2006
Zusammensetzung	01	ketotifenum 0.25 mg ut ketotifeni hydrogenofumaras, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Saisonale allergische Konjunktivitis	
Packung/en	01	002	5 ml B
Bemerkung			
* Gültig bis	11.04.2011		

**01 Zaditen Ophtha SDU, Augentropfen (Monodosen)**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: <b>55342</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.06.2.	12.04.2006
Zusammensetzung	01	ketotifenum 0.25 mg ut ketotifeni hydrogenofumaras, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Saisonale allergische Konjunktivitis	
Packung/en	01	001	20 x 0.4 ml B
Bemerkung			
* Gültig bis	11.04.2011		

**01 Zolpi-Med, Filmtabletten**

\* Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>57055</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.03.1.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	zolpidemi tartras 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypnotikum	
Packung/en	01	002	10 Tablette(n) B
		022	30 Tablette(n) B
		042	100 Tablette(n) B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.03.2005 (Änderung Firmenbezeichnung, früher: Medika AG)		
Gültig bis	09.03.2010		

**01 Zomig oro, Tabletten**

AstraZeneca AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: <b>55264</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.05.1.	16.12.2005
Zusammensetzung	01	zolmitriptanum 2.5 mg, arom.: vanillinum et alia, aspartamum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Akutbehandlung von Migräneanfällen mit und ohne Aura	
Packung/en	01	001	2 Tablette(n) B
		003	6 Tablette(n) B
		005	12 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.12.05 (Neuer deklarationspflichtiger Hilfsstoff: Vanillin)	
Gültig bis		15.12.2010	

**01 Zorotop, Kapseln**

\* Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>56697</b>	Abgabekategorie: <b>B/C</b>	Index: 04.09.0.	01.04.2006
Zusammensetzung	01	loperamidi hydrochloridum 2 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antidiarrhoikum	
Packung/en	01	006	20 Kapsel(n) C
		010	60 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.06.2004 (Änderung Firmenbezeichnung, früher: Medika AG)	
Gültig bis		10.04.2008	



## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

**02 Adequan ad us.vet., Solution injectable (intramusculaire)**

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

N° d'AMM: <b>52806</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index:	28.04.2006
* Composition	02	heparinoidum (chondroitini polysulfas) 500 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
* Indication		Solution pour l'injection intramusculaire pour chevaux	
* Conditionnements	02	038	7 x 5 ml <span style="float: right;">B</span>
Remarque		Renonciation à Adequan ad us.vet., solution injectable (intraarticulaire)	
* Valable jusqu'au		27.04.2011	

**01 Amoxicat 40 ad us.vet., comprimés**

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

N° d'AMM: <b>52869</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index:	11.04.2006
Composition	01	amoxicillinum anhydricum 40 mg ut amoxicillinum trihydricum, aromatica, excipients pro compresso.	
Indication		Infections bactériennes chez les chats	
Conditionnements	01	013	10 x 12 comprimé(s) <span style="float: right;">A</span>
Remarque			
* Valable jusqu'au		10.04.2011	

**01 Amoxidog 200 quadri ad us.vet., comprimés**

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

N° d'AMM: <b>56874</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index:	27.04.2006
Composition	01	amoxicillinum anhydricum 200.00 mg ut amoxicillinum trihydricum, aromatica, excipients pro compresso.	
Indication		Traitement des infections à germes sensibles à l'amoxicilline chez le chien	
Conditionnements	01	003	10 x 10 comprimé(s) <span style="float: right;">A</span>
Remarque		remplace le certificat d'autorisation du 9. décembre 2004 (modification du nom de la préparation, anciennement: Amoxidog quadri ad us.vet., comprimés)	
Valable jusqu'au		08.12.2009	

**01 Baytril 2.5% ad us.vet., Injektionslösung****02 Baytril 10% ad us.vet., Injektionslösung****03 Baytril 5% ad us.vet., Injektionslösung**

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: <b>49681</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	28.04.2006
Zusammensetzung	01	enrofloxacinum 25 mg, kalii hydroxidum, alcohol butylicus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	enrofloxacinum 100 mg, kalii hydroxidum, alcohol butylicus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	enrofloxacinum 50 mg, kalii hydroxidum, alcohol butylicus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
* Anwendung	01	Antibiotikum (Gyrasehemmer) für Schweine, Hunde, Katzen Heimtiere und Exoten	
	02	Antibiotikum (Gyrasehemmer) für Kälber, Rinder, Kühe und Schweine	
	03	Antibiotikum (Gyrasehemmer) für Kälber, Schweine und Hunde	
Packung/en	01	011 50 ml	A
	02	038 50 ml	A
		046 100 ml	A
	03	054 100 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.4.2003 (2.5%: neue Ziel- tierarten)	
Gültig bis		31.12.2007	

**01 Benamin Expectorans ad us.vet., Sirup**

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

Zul.-Nr.: <b>36061</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index:	28.04.2006
* Zusammensetzung	01	diphenhydramini hydrochloridum 2.67 mg, ammonii chloridum 26 mg, levomentholum 0.22 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, color.: E 124, E 150, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
* Anwendung		Hustensirup für Pferd, Rind, Kalb, Schwein und Hund	
Packung/en	01	014 100 ml	C
		022 500 ml	C
Bemerkung			
* Gültig bis		27.04.2011	

**01 Calcamyl-24 G ad us.vet., Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>46068</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	27.04.2006
* Zusammensetzung	01	calcium 18 mg ut calcii gluconas et calcii borogluconas, glucosum anhydricum 91 mg, conserv.: E 216 0.1 mg, E 218 0.9 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
* Anwendung		Infusionslösung mit Calcium und Glukose für Pferd und Rind	
Packung/en	01	017 500 ml	B
Bemerkung			
* Gültig bis		26.04.2011	

**01 Calcamyl-24 MP ad us.vet., Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>39931</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	27.04.2006
* Zusammensetzung	01	calcium 18 mg ut calcii gluconas et calcii borogluconas, magnesium 5.5 mg ut magnesii hypophosphis hexahydricus, phosphorus 14.2 mg ut magnesii hypophosphis hexahydricus, conserv.: E 216 0.1 mg, E 218 0.9 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
* Anwendung		Infusionslösung mit Ca, Mg und P für Pferd und Rind	
Packung/en	01	028	500 ml B
Bemerkung			
* Gültig bis		26.04.2011	

**01 Calmaphos ad us.vet., Infusionslösung**

Berna Veterinärprodukte AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern

Zul.-Nr.: <b>51871</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	27.04.2006
* Zusammensetzung	01	calcium 18 mg ut calcii gluconas et calcii borogluconas, magnesium 5.5 mg ut magnesii hypophosphis hexahydricus, phosphorus 14.2 mg ut magnesii hypophosphis hexahydricus, conserv.: E 216 0.1 mg, E 218 0.9 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
* Anwendung		Infusionslösung mit Ca, Mg und P für Pferd und Rind	
Packung/en	01	014	500 ml B
Bemerkung			
* Gültig bis		26.04.2011	

**01 Corbuvit ad us.vet., Dragées**

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

Zul.-Nr.: <b>52026</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	10.04.2006
* Zusammensetzung	01	phenylbutazonum 62.5 mg, dexamethasonum 0.25 mg, thiamini nitras 20 mg, pyridoxini hydrochloridum 50 mg, cyanocobalaminum 0.5 mg, color.: E 127, excipients pro compresso obducto.	
* Anwendung		Polytropes Antirheumatikum für Hunde	
Packung/en	01	016	20 Dragée(s) B
		024	100 Dragée(s) B
		032	500 Dragée(s) B
Bemerkung			
* Gültig bis		09.04.2011	

**01 Cyclutrin ad us.vet., Uterusschaumtabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>36208</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	28.04.2006
Zusammensetzung	01	tetracyclini hydrochloridum 500 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Gebärmutterinfektionen bei Rindern, Ziegen und Schweinen	
Packung/en	01	015	25 Tablette(n) A
Bemerkung			
* Gültig bis		27.04.2011	

**01 Desinficin CL ad us.vet., Zitzendesinfektionsmittel**

DeLaval AG, Münchrütistrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: <b>42359</b>	* Abgabekategorie: <b>E</b>	Index:	11.04.2006
Zusammensetzung	01	chloraminum 600 mg, natrii benzoas 340 mg, natrii laurilsulfas, excipients ad pulverem pro 1 g.	
* Anwendung		Zitzendesinfektionsmittel für Kühe	
* Packung/en	01	033 1000 g	E
Bemerkung			
* Gültig bis		10.04.2011	

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

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

Zul.-Nr.: <b>42746</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	12.04.2006
* Zusammensetzung	01	thiamini hydrochloridum 3 mg, riboflavini natrii phosphas 2 mg, pyridoxini hydrochloridum 1.1 mg, nicotinamidum 12 mg, dexpanthenolum 3 mg, glucosum anhydricum 50 mg, conserv.: E 218 1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
* Anwendung		Isotonische Glucose-Lösung mit Vitamin-B-Komplex-Faktoren für Rinder, Schweine, Hunde und Katzen	
* Packung/en	01	010 100 ml	B
		053 500 ml	B
		061 10 x 500 ml	B
Bemerkung			
* Gültig bis		11.04.2011	

**01 Ectofum ad us.vet., Shampoo**

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

Zul.-Nr.: <b>39051</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	20.04.2006
* Zusammensetzung	01	hexachlorophenum 15 mg, lindanum 4 mg, natrii propionas 35 mg, macrogolum 300, aromatica, color.: C.I. NO. 10'020, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
* Anwendung		Medizinalshampoo für Hunde, Katzen und Pelztiere	
Packung/en	01	028 220 ml	B
		044 1 l	B
		052 5 l	B
		060 100 ml	B
Bemerkung			
* Gültig bis		19.04.2011	

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

Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: <b>43664</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	05.04.2006
Zusammensetzung	01	nitroscanatum 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	nitroscanatum 500 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Orales Breitband-Anthelminthikum für Hunde	
Packung/en	01	069 24 x 6 Tablette(n)	B
	02	077 24 x 4 Tablette(n)	B
Bemerkung			
* Gültig bis		04.04.2011	

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

Vétoquinol AG, Aemmenmattstrasse 2, 3123 Belp

Zul.-Nr.: <b>47360</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	06.04.2006
Zusammensetzung	03	prednisolonum 250 mg ut prednisoloni acetat, excipients pro compresso.	
* Anwendung		Glucocorticoid zur oralen Anwendung bei Pferden	
Packung/en	03	064 100 Tablette(n)	B
Bemerkung			
* Gültig bis		05.04.2011	

**01 Prid ad us.vet., spirales vaginales**

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

N° d'AMM: <b>43839</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index:	27.04.2006
Composition	01	I) bande spirale: progesteronum 1.55 g. II) capsule: estradioli benzoas 10 mg, excipients pro praeparatione.	
Indication		Maîtrise du cycle sexuel chez les vaches et les juments, kystes folliculaires chez les vaches	
Conditionnements	01	012 10 pièce(s)	B
Remarque			
* Valable jusqu'au		26.04.2011	

**01 Stullmisan ad us.vet., Pulver**

Veterinaria AG, Grubenstrasse 40, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>35767</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index:	06.04.2006
Zusammensetzung	01	extractum siccum 32 mg ex piceae summitates, centaurii herba, arnicae flos, melissae folium, matricariae flos, absinthii herba, conserv.: E 216, E 218, excipients ad pulverem pro 1 g.	
* Anwendung		Pflanzliches Antidiarrhoikum für Pferde, Rinder, Schafe, Schweine, Hunde, Geflügel	
Packung/en	01	010 4 x 100 g	D
Bemerkung			
* Gültig bis		05.04.2011	

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

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

Zul.-Nr.: <b>46918</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	27.04.2006
* Zusammensetzung	01	natrii selenis anhydricus 1 mg, int-rac-alfa-tocopherylis acetat 25 mg, macroglyceroli ricinoleas, glycerolum (85 per centum), conserv.: alcohol benzylicus 20 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
* Anwendung		Wässrige Injektionslösung mit Selen und Vitamin E für Nutz- und Kleintiere	
Packung/en	01	010	50 ml
Bemerkung			B
* Gültig bis		26.04.2011	

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

Swissmedic hat Mitte November 2005 auf ein neues Datenbank-System umgestellt. Zwecks Sicherstellung der korrekten Datenmigration werden Angaben bezüglich der Zusammensetzung der Präparate vor Erstellung von Zulassungsbescheinigungen und vor der Publikation im Swissmedic Journal überprüft. Im Rahmen von Gesuchen betreffend Änderung Zulassungsinhaber, Firmenname oder Firmendomizil ist dieses Vorgehen infolge des Kontrollaufwandes vor deren Publikation nicht möglich. Aus diesem Grund wird bei den erwähnten Änderungen die Zusammensetzung der Präparate vorübergehend nicht publiziert.

A la mi-novembre 2005, Swissmedic a implémenté un nouveau système de base de données. Pour nous assurer que la migration des données s'est déroulée sans encombre, nous allons vérifier les données relatives à la composition avant l'établissement des certificats d'autorisation et avant la publication dans le Journal Swissmedic. Mais, en raison du surcroît de travail qu'occasionnent ces vérifications, il n'est pas possible de les faire avant la publication des transferts d'AMM et des changements de raison sociale ou de domicile des titulaires d'autorisation. C'est pourquoi la composition des préparations n'est temporairement plus publiée lorsqu'elles font l'objet des modifications susmentionnées.

### Änderung Firmennamen / Changement de raison sociale

Per 6. April 2006 ändert die Firma **Amersham Health AG**, 8820 Wädenswil / ZH ihren Firmennamen auf **GE Healthcare AG**, 8820 Wädenswil / ZH.

A compter du 6 avril 2006, l'entreprise **Amersham Health SA**, 8820 Wädenswil / ZH aura pour nouvelle raison sociale **GE Healthcare SA**, 8820 Wädenswil / ZH.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
54637	Accupaque, Injektionslösung
49362	Ceretec, Markierungsbesteck
55717	DaTSCAN TM 123 I-loflupane (INN), Injektionslösung
51977	Drygen, Tc-99m-Generator
51242	Imagopaque, Injektionslösung
53652	Metastron, Injektionslösung
53653	Myoview, Markierungsbesteck
55261	Natriumiodid (123-I) Amersham, Hartgelatine kapseln
56129	NeoSpect TM, Markierungsbesteck
52537	Omniscan, Injektionslösung
42540	Osteosol, Markierungsbesteck
54174	Teslascan, Injektionslösung
55194	Theracap 131, Hartgelatine kapseln
52228	Visipaque, Injektionslösung
55166	Xenon (Xe-133) Amersham, Gas zur Inhalation
55654	123-I-Hippurate Amersham, Injektionslösung

## 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**

Falls in der Spalte «**Widerruf per**» kein Datum angegeben ist, darf das Präparat nicht mehr vertrieben oder abgegeben werden.

Si la colonne «**Révocation au**» n'indique pas de date, cela signifie que la préparation ne peut plus être distribuée ou remise.

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	<b>Atridox, Spritzenset</b> Heico U. Heinemann, Schitterstrasse 11, 9413 Oberegg	<b>55370</b>	<b>A</b>	13.07.0.	31.05.2006
1	02	<b>Atropine Dispersa, Augentropfen</b> Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern	<b>30230</b>	<b>B</b>	11.02.0.	31.12.2006
1	01	<b>Atropinsulfat IMS, Injektionslösung (i.v.)</b> B. Braun Medical AG, Rüeggisingerstrasse 29, 6020 Emmenbrücke	<b>40775</b>	<b>B</b>	04.02.0.	31.12.2006
1	01	<b>Cyclo-Premella ST 5 mg, Dragées</b> Wyeth Pharmaceuticals AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug	<b>53344</b>	<b>B</b>	07.08.6.	31.07.2006
1	02	<b>Cyclo-Premella ST 10 mg, Dragées</b> Wyeth Pharmaceuticals AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug	<b>53344</b>	<b>B</b>	07.08.6.	31.07.2006
2	01	<b>Dexamin, Tabletten</b> G. Streuli & Co. AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	<b>22661</b>	<b>A</b>	01.10.2.	
1	01	<b>Efamol Nachtkerzenöl, Kapseln</b> Sidroga AG, Untere Brühlstrasse 4, 4800 Zofingen	<b>46840</b>	<b>D</b>	07.99.0.	



1	02	<b>Erios, Suspension</b> Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL	<b>35125</b>	<b>B</b>	08.01.6. 31.12.2006
1	02	<b>IMS Natriumhydrogencarbonat 8,4 %, Injektionslösung</b> B. Braun Medical AG, Rüeggisingerstrasse 29, 6020 Emmenbrücke	<b>40781</b>	<b>B</b>	05.03.2. 31.12.2006
1	01	<b>Intersept, pommade</b> Interdelta SA, Route André-Piller 21, 1762 Givisiez	<b>55334</b>	<b>D</b>	10.06.0.
1	01	<b>Intersept, solution</b> Interdelta SA, Route André-Piller 21, 1762 Givisiez	<b>55333</b>	<b>D</b>	10.09.1.
1	01	<b>Metronidazole 0,5 % Macopharma, solution pour perfusion</b> Unepharm, Mouscron (Belgique), succursale de Givisiez, 21, route André-Piller, 1762 Givisiez	<b>56214</b>	<b>B</b>	08.04.3.
1	01	<b>Nestlé Bébé Thé aux cinq plantes, poudre</b> Nestlé Suisse SA, Entre-Deux-Villes, 1800 Vevey	<b>41608</b>	<b>E</b>	04.99.0. 31.12.2006
1	03	<b>Premarin 0,625 mg, Dragées</b> Wyeth Pharmaceuticals AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug	<b>15262</b>	<b>B</b>	07.08.2. 30.06.2006
1	04	<b>Premarin 1,25 mg, Dragées</b> Wyeth Pharmaceuticals AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug	<b>15262</b>	<b>B</b>	07.08.2. 30.06.2006
1	01	<b>Premarin Intravenös, Injektionspräparat</b> Wyeth Pharmaceuticals AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug	<b>29993</b>	<b>B</b>	07.08.2. 30.06.2006
1	01	<b>Premarin, Vaginalcrème</b> Wyeth Pharmaceuticals AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug	<b>38580</b>	<b>B</b>	07.08.2. 30.06.2006
1	01	<b>Premella ST 2,5 mg, Dragées</b> Wyeth Pharmaceuticals AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug	<b>53343</b>	<b>B</b>	07.08.6. 30.06.2006
1	02	<b>Premella ST 5 mg, Dragées</b> Wyeth Pharmaceuticals AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug	<b>53343</b>	<b>B</b>	07.08.6. 30.06.2006
1	01	<b>Premia 0,3 mg / 1,5 mg, Dragées</b> Wyeth Pharmaceuticals AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug	<b>56122</b>	<b>B</b>	07.08.6. 30.06.2006

1	02	<b>Premia 0,45 mg / 1,5 mg, Dragées</b>	<b>56122 B</b>	07.08.6. 30.06.2006
		Wyeth Pharmaceuticals AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug		

## Sistierung der Zulassung Suspension de l'autorisation de mise sur le marché

Die folgenden Präparate dürfen bis zu einer allfälligen Aufhebung der Sistierung in der Schweiz nicht mehr vertrieben und abgegeben werden.

Les préparations ci-après ne peuvent pas être distribuées ou remises en Suisse tant que court la suspension.

Präparat Produit	Zul.-Nr. N° d'autorisation	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Sistierung per Suspension au
---------------------	----------------------------------	--	-------	---------------------------------------

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

Husten- und Bronchialsirup S,ohne Zucker	45843	C	03.03.1.	sofort
--	-------	---	----------	--------

## Berichtigung Rectification

Swissmedic Journal Nr. 3/2006, März 2006, Seite 260  
Journal Swissmedic No 3/2006, mars 2006, page 260

**01 Noradrenaline Sintetica 0,1%, solution injectable**  
Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

---

Zul.-Nr.: **56548**      Abgabekategorie: **B**      Index: 02.05.2.      01.03.2006

---

Im Swissmedic Journal 3/2006 wurden die Zusammensetzung und die Packung/en unvollständig angegeben.

Dans l'édition 3/2006 du Journal Swissmedic, la composition et les emballages n'ont pas été mentionnés de façon complété.

Zusammensetzung	Noradrenalinum 1mg ut Noradrenalini tartras 2mg, natrii chloridum, antiox.: E 223 1mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1ml.		
Packungen	001	10 Ampulle(n) à 10 ml	B
	003	10 Ampulle(n) à 1 ml	B
	005	10 Ampulle(n) à 4 ml	B

## Befristete Bewilligung Autorisation de mise sur le marché limitée

Die folgenden Präparate dürfen in der Schweiz bis zum angegebenen Zeitpunkt vertrieben und abgegeben werden.

Les préparations ci-après peuvent être distribuées et remises en Suisse jusqu'à la date indiquée.

### Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

#### Doxapram-V, Injektionslösung

Dr. E. Gräub AG, 3001 Bern

Abgabekategorie: **B** 13.04.2006

Zusammensetzung	Doxapramhydrochlorid 20 mg / ml
Anwendung	Atemstimulation bei Pferd, Fohlen, Kalb, Hund, Katze und Zootiere (Postpartum und Narkosezwischenfälle)
Packung/en	10 Ampullen à 10 ml
Bemerkung	Befristete Bewilligung für den Vertrieb des in Deutschland zugelassenen Präparates Doxapram-V (Zulassungsinhaberin: A. Albrecht GmbH, Veterinärmedizinische Erzeugnisse, D-88326 Aulendorf) in der Schweiz gemäss Art. 9, Abs. 4 HMG. Der Vertrieb erfolgt durch die Dr. E. Gräub AG, Bern in der deutschen Originalverpackung versehen mit einem von Swissmedic genehmigten Zusatzkleber.
Gültig bis	30. April 2007

#### Doxapram-V, Injektionslösung

Dr. E. Gräub SA, 3001 Berne

Catégorie de remise: **B** 13.04.2006

Composition	Doxapram chlorhydrate 20 mg / ml
Indication	Analeptique respiratoire pour chevaux, poulains, veaux, chats, chiens et animaux de zoo (post-partum et incidents anesthésiques)
Conditionnement	10 ampoules de 10 ml
Remarques	Autorisation limitée de mise sur le marché suisse délivrée en vertu de l'art. 9, al. 4 LPT pour la préparation Doxapram-V (titulaire de l'autorisation: A. Albrecht GmbH, Veterinärmedizinische Erzeugnisse, D-88326 Aulendorf), autorisée en Allemagne. La distribution de ce médicament en Suisse est assurée par la société Dr. E. Gräub AG, sise à Berne. Le produit est commercialisé dans son emballage allemand d'origine sur lequel est apposé un autocollant autorisé par Swissmedic.
Valable jusqu'au	30 avril 2007

**Forthyron 200 und 400 ad us.vet, Tabletten**

Dr. E. Gräub AG, 3001 Bern

Abgabekategorie: **A**

03.04.2006

Zusammensetzung	Levothyroxin Natrium 200 µg und 400 µg / Tablette
Anwendung	Hypothyreose beim Hund
Packung/en	Schachtel mit 250 Tabletten
Bemerkung	Befristete Bewilligung für den Vertrieb des in Belgien zugelassenen Präparates Forthyron 200 und 400 ad us. vet. (Zulassungsinhaberin: Eurovet Animal Health B.V. Holland) in der Schweiz gemäss Art. 9, Abs. 4 HMG. Der Vertrieb erfolgt durch die Dr. E. Gräub AG, Bern in belgischer Originalpackung, versehen mit einem von Swissmedic genehmigten Zusatzkleber.
Gültig bis	31. März 2007

**Forthyron 200 und 400 ad us.vet, Tabletten**

Dr. E. Gräub SA, 3001 Berne

Catégorie de remise: **B**

03.04.2006

Composition	Lévothyroxine sodique 200 µg et 400 µg / comprimé
Indication	Traitement de l'hypothyroïdie chez le chien
Conditionnement	Boîte contenant 250 comprimés
Remarques	Autorisation limitée de mise sur le marché suisse délivrée en vertu de l'art. 9, al. 4 LPT pour la préparation Forthyron 200 et 400 ad us. vet. (titulaire de l'autorisation: Eurovet Animal Health B.V. Pays-Bas), autorisée en Belgique. La distribution de ce médicament en Suisse est assurée par la société Dr. E. Gräub AG, sise à Berne. Le produit est commercialisé dans son emballage belge d'origine, sur lequel est apposé un autocollant autorisé par Swissmedic.
Valable jusqu'au	31 mars 2007

**Lotagen Gel ad us.vet**

Provet AG, Lyssach b. Burgdorf

---

**Abgabekategorie: B** 19.04.2006

---

Zusammensetzung	Policresulenum 18 mg / g
Anwendung	Behandlung von Wunden, Caro luxurians bei Pferd, Rind, Schaf, Ziege und Hund
Packung/en	Tube à 20 g und 100 g
Bemerkung	Befristete Bewilligung für den Vertrieb des in Deutschland zugelassenen Präparates Lotagen Gel ad us. vet. (Zulassungsinhaber: Essex Pharma GmbH, D) in der Schweiz gemäss Art. 9, Abs. 4 HMG. Der Vertrieb erfolgt durch die Provet AG, Lyssach in deutscher Originalpackung inkl. einer von Swissmedic genehmigten Arzneimittelinformation in französisch, versehen mit einem von Swissmedic genehmigten Zusatzkleber
Gültig bis	20. April 2007

---

**Lotagen Gel ad us.vet.**

Provet AG, Lyssach b. Burgdorf

---

**Catégorie de remise: B** 19.04.2006

---

Composition	Policresulenum 18 mg / g
Indication	Traitement des plaies superficielles, Caro luxurians chez le cheval, les bovins, le mouton, la chèvre et le chien
Conditionnement	Tubes de 20 g et 100 g
Remarques	Autorisation limitée de mise sur le marché suisse délivrée en vertu de l'art. 9, al. 4 LPT pour la préparation Lotagen Gel ad us. vet. (titulaire de l'autorisation: Essex Pharma GmbH, D), autorisée en Allemagne. La distribution de ce médicament en Suisse est assurée par la société Provet AG, sise à Lyssach. Le produit est commercialisé dans son emballage allemand d'origine, dans lequel est insérée une notice rédigée en français et sur lequel est apposé un autocollant autorisé par Swissmedic.
Valable jusqu'au	20 avril 2007

---

**Regumate Equine ad us.vet, orale Lösung**

Veterinaria AG, 8045 Zürich

Abgabekategorie: **B** 16.03.2006

Zusammensetzung	Altrenogest 2.2 mg / ml
Anwendung	Unterdrückung/Verhinderung des Oestrus, Kontrolle des Zeitpunktes des Oestrusbeginns und zur Synchronisation der Ovulation
Packung/en	Flasche à 150 ml
Bemerkung	Befristete Bewilligung für den Vertrieb des in Deutschland zugelassenen Präparates Regumate Equine ad us. vet. (Zulassungsinhaberin: Intervet Deutschland GmbH) in der Schweiz gemäss Art. 9, Abs. 4 HMG für die Indikation Behandlung von Fruchtbarkeitsstörungen bei Zuchtstuten. Der Vertrieb erfolgt durch die Veterinaria AG, in Zürich in deutscher Originalpackung inkl. einer von Swissmedic genehmigten provisorischen Arzneimittelinformation in deutscher und französischer Sprache, versehen mit einem von Swissmedic genehmigten Zusatzkleber
Gültig bis	16. Oktober 2006

**Regumate Equine ad us.vet. orale Lösung**

Veterinaria AG, 8045 Zürich

Catégorie de remise: **B** 16.03.2006

Composition	Altrenogest 2.2 mg/ml
Indication	Suppression/prévention de l'œstrus, maîtrise du moment d'initiation de l'œstrus et synchronisation de l'ovulation
Conditionnement	Flacon de 150 ml
Remarques	Autorisation limitée de mise sur le marché suisse délivrée en vertu de l'art. 9, al. 4 LPT pour la préparation Regumate Equine ad us. vet. (titulaire de l'autorisation: Intervet Allemagne GmbH), autorisée en Allemagne dans l'indication «traitement des troubles de la reproduction chez les juments poulinières». La distribution de ce médicament en Suisse est assurée par la société Veterinaria AG, sise à Zurich. Le produit est commercialisé dans son emballage allemand d'origine dans lequel est insérée une notice rédigée en allemand et en français et sur lequel est apposé un autocollant autorisé par Swissmedic.
Valable jusqu'au	16 octobre 2006