

Journal **Swissmedic**

4/2010
09. Jahrgang
09^e année

ISSN 0026-9212

**Amtliches Publikationsorgan
der Swissmedic, Schweizerisches
Heilmittel institut, Bern**

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

Erscheint monatlich / Publication mensuelle

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

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

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

Seite	Seite
Arzneimittel Nachrichten	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Ranexa®, Retardtabletten (ranolazinum)	322
Medizinprodukte	
Gefahr der Verwechslung von Anschläüssen	324
Arzneimittel Statistik	
Chargenrückrufe	326
Zum Vertrieb freigegebene Chargen	328
Neuzulassungen	331
Revisionen und Änderungen der Zulassung	359
Zentralstelle für Änderung Firmen	410
Widerruf der Zulassung	412
Sistierung der Zulassung	418
Erlöschen der Zulassung	419
Berichtigung	421

Swissmedic Kontaktliste

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

Zeichenerklärung

Abgabekategorien

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

C Abgabe nach Fachberatung durch Medizinalpersonen

D Abgabe nach Fachberatung

E Abgabe ohne Fachberatung

Page	Page
Médicaments	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Ranexa®, comprimés retard (ranolazinum)	323
Dispositifs médicaux	
Danger d'inversion de raccordements	325
Miscellanées	
Retraits de lots	327
Lots de fabrication admis à la commercialisation	328
Nouvelles autorisations	331
Révisions et changements de l'autorisation	359
Registre Swissmedic des titulaires d'AMM	410
Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	412
Suspension de l'autorisation de mise sur le marché	418
Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	419
Rectification	421

Annuaire Swissmedic

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

Légende

Catégories de remise

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

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

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Ranexa®, Retardtabletten (ranolazinum)

Name Arzneimittel:	Ranexa® Retardtabletten
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Ranolazinum
Dosisstärke und galenische Form:	375mg, 500mg und 750mg Retardtabletten
Anwendungsgebiet / Indikation:	Ranexa ist als Ergänzungstherapie zur symptomatischen Behandlung von Patienten mit stabiler Angina pectoris indiziert, die unzureichend kontrolliert werden oder antianginöse Mittel der ersten Wahl (wie Betablocker und/oder Calciumantagonisten) nicht tolerieren.
ATC Code:	CO1EB18
IT-Nummer / Bezeichnung:	02.99.0. / Varia
Zulassungsnummer/n:	60533
Zulassungsdatum:	13.04.2010
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Ranexa®, comprimés retard (ranolazinum)**Préparation:**

Ranexa® comprimés retard

Principe(s) actif(s):

Ranolazinum

Dosage et forme galénique:

375mg, 500mg et 750mg comprimés retard

Possibilités d'emploi / Indication:

Ranexa ist als Ergänzungstherapie zur symptomatischen Behandlung von Patienten mit stabiler Angina pectoris indiziert, die unzureichend kontrolliert werden oder antianginöse Mittel der ersten Wahl (wie Betablocker und/oder Calciumantagonisten) nicht tolerieren.

L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer au Compendium suisse des médicaments.

Code ATC:

CO1EB18

No IT / désignation:

02.99.0. / Varia

No d'autorisation:

60533

Date d'autorisation:

13.04.2010

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

Gefahr der Verwechslung von Anschlüssen

Die französische Agentur für Heilmittelsicherheit (Agence française de sécurité sanitaire des produits de santé, Afssaps) hat auf verschiedene Fälle falscher Anschlüsse bei Blutentnahmen mittels Apherese hingewiesen, die auf eine Verwechslung zwischen den Beuteln mit physiologischer Kochsalzlösung bzw. mit Antikoagulantien zurückzuführen waren. Eine solche Verwechslung kann für den Spender lebensgefährliche Folgen haben.

Zur Verwechslung kann es kommen, wenn bei der Blutspende mittels Apherese in den Kits die gleichen Anschlussysteme für die Beutel mit physiologischer Kochsalzlösung bzw. Antikoagulantien verwendet werden und weil die Etiketten der Beutel sehr ähnlich sind.

Eine entsprechende Anpassung durch die Hersteller der bei der Apherese verwendeten Medizinprodukte ist ausgelöst und wird von der Afssaps überwacht. Dadurch soll sichergestellt werden, dass die verschiedenen Lösungen bei den Kits, die für die Blutspende mittels Apherese zum Einsatz kommen, richtig angeschlossen werden.

Im Rahmen der durchgeführten Ermittlungen hat sich gezeigt, dass auch bei anderen Verfahren, bei denen Beutel mit Antikoagulantien eingesetzt werden, die Gefahr einer Verwechslung zwischen dem Antikoagulans und einer anderen Lösung besteht.

Zwei Bereiche wurden bereits identifiziert: die therapeutische Apherese und die akute Hämodialyse. In Zusammenarbeit mit den Anwendern und den betroffenen Herstellern werden Massnahmen für eine verbesserte Sicherheit geprüft. Außerdem wird nach weiteren Bereichen mit Verwechslungsgefahr gesucht.

Mit diesen Informationen machen wir Sie auf das Verwechslungsrisiko aufmerksam, und bitten Sie, bei der Organisation und Beaufsichtigung der betroffenen Verfahren besonders auf diese Gefahr zu achten, bis die Hersteller Material mit verbesserter Sicherheit zur Verfügung stellen.

Wir bitten Sie, Vorfälle aufgrund der Verwechslung von Anschlüssen an die Swissmedic zu melden. Bitte melden Sie Swissmedic auch sämtliche Produkte, bei deren Anwendung Ihnen die Möglichkeit zur Verwechslung von Anschlüssen aufgefallen ist, und welche potentiell schwerwiegende Folgen haben können.

Kontakt

Swissmedic, Schweizerisches Heilmittelinstitut
Abteilung Medizinprodukte
Materiovigilance
Hallerstrasse 7
CH-3000 Bern 9

e-Mail: materiovigilance@swissmedic.ch
Tel.: +41 (0) 31 323 09 38
Fax: +41 (0) 31 322 76 46

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

Danger d'inversion de raccordements

L'Agence française de sécurité sanitaire des produits de santé (Afssaps) a relevé plusieurs incidents de connexions, lors de don de sang par aphérèse, dus à une confusion entre les poches de sérum physiologique et d'anticoagulants, pouvant mettre en jeu le pronostic vital du donneur.

Cette confusion est rendue possible par le fait que les systèmes de connexion des poches de sérum physiologique et des poches d'anticoagulants aux kits utilisés en don par aphérèse sont les mêmes et que les étiquetages de ces poches sont très proches.

Un travail avec les fabricants des dispositifs médicaux utilisés en aphérèse, est en cours et supervisé par l'Afssaps, afin de renforcer la sécurité des connexions des différents solutés aux kits utilisés en don du sang par aphérèse.

Dans le cadre des investigations menées, il est apparu que d'autres procédures de soins, utilisant des poches d'anticoagulants, sont susceptibles d'entraîner le même risque d'inversion de connexion entre l'anticoagulant et un autre soluté. Deux domaines ont d'ores et déjà été identifiés, l'aphérèse thérapeutique et l'hémodialyse aigue. Des mesures sont à l'étude, afin de procéder en partenariat avec les utilisateurs et les fabricants concernés, au même type de sécurisation. Une identification des autres domaines à risque est en cours.

Nous souhaitons porter cette information à votre attention et vous recommandons d'être attentifs à ce type de risque et de le prendre en compte dans l'organisation et le suivi des procédures de soins concernées, dans l'attente de la mise à disposition, par les fabricants, de matériels intégrant une sécurisation renforcée.

Nous vous demandons de signaler toute inversion ou risque d'inversion de connexion, lors de l'utilisation de dispositif médical, pouvant être à l'origine d'incident grave à:

Swissmedic, Institut Suisse des produits thérapeutiques
Division Medical Devices
Materiovigilance
Hallerstrasse 7
CH-3000 Berne 9

e-Mail: materiovigilance@swissmedic.ch
Tél: +41 (0) 31 323 09 38
Fax: +41 (0) 31 322 76 46

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

Chargenrückrufe

Präparat:	Beriglobin, Injektionslösung zur intramuskulären Anwendung
Zulassungsnummer:	00672
Wirkstoffe:	hepatitidis virum A antigenum, immunoglobulinum
Zulassungsinhaberin:	CSL Behring (Schweiz) AG
Rückzug der Chargen:	24640311J, 24740321E und 24740321G

Die Firma CSL Behring (Schweiz) AG hat die obenerwähnten Chargen von 00672 Beriglobin, Injektionslösung zur intramuskulären Anwendung aufgrund minimaler Unterschreitungen des spezifizierten Wirkstoffgehaltes gegen Ende deren Laufzeit vom Markt zurückgerufen.

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

Präparate:	Immunate S/D 1000 IE, Injektionspräparat
Zulassungsnummer:	Immunine STIM Plus 600 und 1200 IE, Injektionspräparat
Wirkstoffe:	52'715 und 52'474
Zulassungsinhaberin:	Factor VIII / Factor IX coagulationis humanus
Rückzug der Chargen:	Baxter AG
	Immunate S/D 1000: VNC3J051-AC
	Immunine STIM Plus 600: VNC1J002-AD
	Immunine STIM Plus 1200: VNC1J010-AJ

Die Firma Baxter AG zieht die obenerwähnten Chargen von Immunate S/D 1000 IE, Injektionspräparat und Immunine STIM Plus 600 und 1200 IE, Injektionspräparat vom Markt zurück, weil im Rahmen von Stabilitätsuntersuchungen des in den Packungen enthaltenen sterilen Wassers für die Merkmale pH und Aluminiumgehalt nicht konforme Ergebnisse erhalten worden sind.

Der Rückruf erfolgt mittels Kundeninformationsschreiben an die belieferten Patientinnen und Patienten, Ärztinnen, Ärzte, Spitäler und Apotheken.

Retraits de lots

Préparation:	Beriglobin, solution injectable par voie intramusculaire
No d'autorisation:	00672
Principes actifs:	hepatitidis virum A antigenum, immunoglobulinum
Titulaire de l'autorisation:	CSL Behring (Schweiz) AG
Retrait du/des lot/s:	24640311J, 24740321E et 24740321G

La société CSL Behring (Schweiz) AG a retiré du marché les lots susmentionnés de la préparation 00672 Beriglobin, solution injectable par voie intramusculaire en raison de différences minimes observées dans la teneur spécifiée en principe actif vers la fin de la durée de conservation.

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

Préparation:	Immunate S/D 1000 IE, solution pour injection
	Immunine STIM Plus 600 et 1200 IE, solution pour injection
No d'autorisation:	52'715 et 52'474
Principes actifs:	Factor VIII / Factor IX coagulationis humanus
Titulaire de l'autorisation:	Baxter AG
Retrait du/des lot/s:	Immunate S/D 1000 : VNC3J051-AC
	Immunine STIM Plus 600 : VNC1J002-AD
	Immunine STIM Plus 1200 : VNC1J010-AJ

La société Baxter AG retire du marché les lots susmentionnés des préparations Immunate S/D 1000 IE, solution pour injection et Immunine STIM Plus 600 et 1200 IE, solution pour injection, car les résultats pour les valeurs de pH et du contenu en aluminium, effectués dans le cadre d'un contrôle de stabilité avec de l'eau pour injections stérile contenue dans les emballages, sont non conformes.

Ce retrait est communiqué par circulaire aux clients (patientes et patients, médecins, hôpitaux et pharmacies) ayant reçu livraison du produits.

Zum Vertrieb freigegebene Chargen

Lots de fabrication admis à la commercialisation

Zum Vertrieb freigegebene Chargen von Arzneimitteln (1.4.-30.4.2010)
Lots de fabrication de produits thérapeutiques (1.4.-30.4.2010)

Zulassungs- nummer N° de l'autorisation	Präparat Préparation	Zulassungs- inhaberin Titulaire de l'autorisation	Charge Lot	Prüfungs- nummer N° de contrôle	Freigabe- datum Date de libération	Verfall- datum Date de péremption
Blutprodukte / Produits sanguins						
52476	Albumin CSL 20% 50 ml	CSL Behring AG	04862-00003	11571	30.04.2010	04.2011
52476	Albumin CSL 20% 50 ml	CSL Behring AG	0491700014	13712	30.04.2010	02.2013
52476	Albumin CSL 20% 100 ml	CSL Behring AG	0528400043	13729	13.04.2010	02.2013
52476	Albumin CSL 20% 50 ml	CSL Behring AG	2035100079	13756	26.04.2010	02.2013
52476	Albumin CSL 20% 50 ml	CSL Behring AG	2035100080	13812	27.04.2010	03.2013
52476	Albumin CSL 25% 50 ml	CSL Behring AG	2051000021	13811	26.04.2010	02.2013
52476	Albumin CSL 5% 500 ml	CSL Behring AG	0532300003	13814	27.04.2010	03.2013
00332	Articulaire / Gelenk	Sérolab SA	105002	13884	12.04.2010	03.2013
51950	Berinert P 500 U	CSL Behring (Schweiz) AG	30461711A	13878	07.04.2010	06.2012
54819	Beriplast P 0.5 ml	CSL Behring (Schweiz) AG	604761A	13913	29.04.2010	12.2011
00506	Cytotect Biostest 50 ml	Biostest (Schweiz) AG	B144020	13915	29.04.2010	02.2013
41304	Faktor VII NF Baxter 600 IU	Baxter AG	VNP4H003	13897	16.04.2010	08.2011
41352	Feiba NF 1000 U	Baxter AG	VNF2K003A	13920	29.04.2010	01.2012
41352	Feiba NF 1000 U	Baxter AG	VNF2K004	13919	29.04.2010	02.2012
50203	Haemocomplettan P 1 g	CSL Behring (Schweiz) AG	04369911B	13877	07.04.2010	10.2014
57939	Human Albumin 200g/l Baxter 100 ml	Baxter AG	PAA1K014	13903	21.04.2010	02.2013
57939	Human Albumin 50 g/l Baxter 500 ml	Baxter AG	VNA1K026	13887	13.04.2010	02.2013
57939	Human Albumin 50 g/l Baxter 500 ml	Baxter AG	VNA1K029	13902	21.04.2010	02.2013
52474	Immurnine STIM Plus 1200 IU	Baxter AG	VNC1K011	13918	29.04.2010	02.2012
57469	Kiovig 20 g	Baxter AG	LE12K009	13900	21.04.2010	12.2011
57469	Kiovig 10 g	Baxter AG	LE12K012	13901	21.04.2010	12.2011
58314	Privigen 200 ml	CSL Behring AG	0511800004	13483	16.04.2010	11.2011
58314	Privigen 25 ml	CSL Behring AG	20407-00001	12913	26.04.2010	05.2011
58314	Privigen 200 ml	CSL Behring AG	2041500030	13791	16.04.2010	10.2011
58314	Privigen 200 ml	CSL Behring AG	2041500032	13792	26.04.2010	10.2011
58314	Privigen 100 ml	CSL Behring AG	2049900017	13854	26.04.2010	03.2013
58314	Privigen 100 ml	CSL Behring AG	2049900018	13857	29.04.2010	03.2013
58314	Privigen 100 ml	CSL Behring AG	2049900020	13871	29.04.2010	03.2013
58314	Privigen 100 ml	CSL Behring AG	2049900023	13855	27.04.2010	03.2013
58314	Privigen 200 ml	CSL Behring AG	2050000015	13833	20.04.2010	03.2013
58314	Privigen 200 ml	CSL Behring AG	2063400006	13853	26.04.2010	03.2013
41330	Prothromplex NF 600 IU	Baxter AG	VNP5J011	13917	29.04.2010	10.2012
55968	Quixil 1.0 ml	Janssen-Cilag AG	P13Q10J	13888	13.04.2010	05.2011
55968	Quixil 1.0 ml	Janssen-Cilag AG	P13Q110	13889	13.04.2010	06.2011
00500	Redimune 1 g	CSL Behring AG	0492300005	13815	26.04.2010	03.2013
00500	Redimune 6 g	CSL Behring AG	0492500072	13730	14.04.2010	02.2013
00500	Redimune 6 g	CSL Behring AG	0492500073	13731	14.04.2010	02.2013
00500	Redimune 6 g	CSL Behring AG	0492500074	13788	26.04.2010	02.2013
00500	Redimune 6 g	CSL Behring AG	0492500075	13787	27.04.2010	02.2013
00500	Redimune 6 g	CSL Behring AG	0492500076	13852	26.04.2010	03.2013
00500	Redimune 6 g	CSL Behring AG	0492500077	13834	26.04.2010	03.2013
00500	Redimune 12 g	CSL Behring AG	0530900016	13836	09.04.2010	03.2013
53609	Rhophylac 200/300 300 mcg	CSL Behring AG	7203500122	13832	20.04.2010	03.2013
53609	Rhophylac 200/300 300 mcg	CSL Behring AG	7203500123	13831	20.04.2010	03.2013
00670	TachoSil	Nycomed Pharma AG	10525829	13916	29.04.2010	09.2012
00670	TachoSil	Nycomed Pharma AG	10525848	13921	29.04.2010	09.2012

52618	Tissucol Duo S 2.0 ml	Baxter AG	VND1K032	13803	14.04.2010	11.2011
52618	Tissucol Duo S 2.0 ml	Baxter AG	VND1K035	13801	14.04.2010	12.2011
52618	Tissucol Duo S 1.0 ml	Baxter AG	VND1K039	13845	14.04.2010	11.2011
52618	Tissucol Duo S 2.0 ml	Baxter AG	VND1K047	13864	28.04.2010	12.2011
52618	Tissucol Duo S 0.5 ml	Baxter AG	VND1K048	13865	28.04.2010	12.2011
52618	Tissucol Duo S 2.0 ml	Baxter AG	VND1K049	13866	28.04.2010	12.2011
58155	Uman Albumin Kedrion 20% 100 ml	Kedrion Swiss Sarl	0109137	13904	21.04.2010	11.2012
59451	Varitect CP, Lösung zur intra- venösen Infusion 5 ml	Biotest (Schweiz) AG	A155039	13914	29.04.2010	08.2012
57739	Vivaglobin 10 ml	CSL Behring (Schweiz) AG	03640611E	13879	07.04.2010	12.2012

Zum Vertrieb freigegebene Chargen von Arzneimitteln (1.4.-30.4.2010)
Lots de fabrication de produits thérapeutiques (1.4.-30.4.2010)

Zulassungs- nummer N° de l'autorisation	Präparat Préparation	Zulassungs- inhaberin Titulaire de l'autorisation	Charge Lot	Prüfungs- nummer N° de contrôle	Freigabe- datum Date de libération	Verfall- datum Date de péremption
Impfstoffe / Vaccins						
00681	Boostrix Polio	GlaxoSmithKline AG	AC39B027B/ AC39B027BQ	13883	09.04.2010	05.2012
57814	Cervarix	GlaxoSmithKline AG	AHVA102A/ AHVA102AA	13892	14.04.2010	06.2012
00450	FSME-Immun CC	Baxter AG	VNR1J03/ VNR1J03A	13905	27.04.2010	07.2011
00450	FSME-Immun CC	Baxter AG	VNR1J04/ VNR1J04A	13906	27.04.2010	07.2011
00450	FSME-Immun CC	Baxter AG	VNR1J08/ VNR1J08H	13907	27.04.2010	10.2011
00599	Havrix 720	GlaxoSmithKline AG	AHAVB366A/ AHAVB366AF	13895	19.04.2010	03.2012
00638	Infanrix DTPa-IPV	GlaxoSmithKline AG	AC20B150A/ AC20B150U	13880	08.04.2010	03.2012
00619	Infanrix DTPa-IPV+Hib	GlaxoSmithKline AG	A20CA601/ A20CA601B	13882	08.04.2010	07.2012
00619	Infanrix DTPa-IPV+Hib	GlaxoSmithKline AG	A20CA601/ A20CA601E	13881	08.04.2010	07.2012
00640	Infanrix hexa	GlaxoSmithKline AG	A21CA723/ A21CA723B	13910	29.04.2010	04.2012
00640	Infanrix hexa	GlaxoSmithKline AG	A21CA723/ A21CA723D	13911	29.04.2010	04.2012
00640	Infanrix hexa	GlaxoSmithKline AG	A21CA723/ A21CA723E	13912	29.04.2010	04.2012
00654	Meningitec	Wyeth Pharmaceutical AG	3001718/ E41209	13890	13.04.2010	09.2011
00540	MoRu-Viraten	CRUCELL SWITZERLAND AG	8000117	13800	08.04.2010	01.2012
00540	MoRu-Viraten	CRUCELL SWITZERLAND AG	8000118	13799	08.04.2010	01.2012
00540	MoRu-Viraten	CRUCELL SWITZERLAND AG	8000119	13798	08.04.2010	01.2012
00656	NeisVac-C	Baxter AG	914077/ VN914077	13908	29.04.2010	02.2013
00643	Prevenar	Wyeth Pharmaceutical AG	D27545C/ E41451	13893	15.04.2010	01.2013
00643	Prevenar	Wyeth Pharmaceutical AG	D92453/ E43448	13894	21.04.2010	04.2013
00615	Priorix	GlaxoSmithKline AG	AMJRB698A/ A69CC212A	13909	28.04.2010	01.2012
58158	Priorix-Tetra	GlaxoSmithKline AG	AMRVA066A/ A71CA240A	13891	14.04.2010	07.2011
00592	Twinrix 720/20	GlaxoSmithKline AG	AHABB203C/ AHABB203CJ	13896	16.04.2010	09.2012
00467	Vivotif	CRUCELL SWITZERLAND AG	3001744	13844	14.04.2010	04.2011
00467	Vivotif	CRUCELL SWITZERLAND AG	3001811	13898	29.04.2010	09.2011
00467	Vivotif	CRUCELL SWITZERLAND AG	3001812	13899	29.04.2010	09.2011

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01 Agnus castus-Mepha, Lactab

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 61361	Abgabekategorie: D	Index: 09.99.0.	12.04.2010
Zusammensetzung	01	agni casti extractum ethanolicum siccum 20 mg, DER: 6-12:1, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Beschwerden vor der Menstruation	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	D
		002 90 Tablette(n)	D
Bemerkung			
Gültig bis		11.04.2015	

01 Amavita ASS 500, Tabletten

Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 60084	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.1.	15.04.2010
Zusammensetzung	01	acidum acetylsalicylicum 500 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	001 20 Tablette(n)	D
Bemerkung			
Gültig bis		14.04.2015	

01 Amoxi-Clav APS 875/125, Tabletten

APS-Arzneimittel-Parallelimport-Service AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 56997	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	01.04.2010
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 875 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 125 mg ut kalii clavulanatas, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, color.: E 104, excipients pro compresso.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	002 12 Tablette(n)	A
		004 20 Tablette(n)	A
		006 12 Tablette(n)	A
		008 20 Tablette(n)	A
Bemerkung		Erstzulassung	
Gültig bis		31.03.2015	

01 Amoxi-Clav Medisa 125/31,25, Pulver für orale Suspension**02 Amoxi-Clav Medisa 250/62,5, Pulver für orale Suspension**

Medisa AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 57005	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	01.04.2010	
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 125 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 31.25 mg ut kalii clavulanatas, arom.: vanillinum et alia, aspartatum, saccharinum naticum, excipiens ad pulverem corresp., suspensio reconstituta 5 ml.		
	02	amoxicillinum anhydricum 250 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 62.5 mg ut kalii clavulanatas, arom.: vanillinum et alia, aspartatum, saccharinum, excipiens ad pulverem corresp., suspensio reconstituta 5 ml.		
Anwendung		Infektionskrankheiten		
Packung/en	01	002 100 ml	A	
	02	004 100 ml	A	
Bemerkung		Erstzulassung		
Gültig bis		31.03.2015		

01 Amoxi-Clav Medisa 875/125, Tabletten

Medisa AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 57008	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	01.04.2010
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 875 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 125 mg ut kalii clavulanatas, saccharinum, vanillinum ut aromaticata, color.: E 104, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001 12 Tablette(n)	A
		003 20 Tablette(n)	A
		005 12 Tablette(n)	A
		007 20 Tablette(n)	A
Bemerkung		Erstzulassung	
Gültig bis		31.03.2015	

01 Atemluft medizinal Messer, Medizinalgas

Messer Schweiz AG, Seonerstrasse 75, 5600 Lenzburg

Zul.-Nr.: 56412	Abgabekategorie: E	Index: 03.99.0.	20.04.2010
Zusammensetzung	01	aer medicinalis 100 %, gasum inhalationis.	
Anwendung		Inhalationsgas zur medizinischen Anwendung	
Packung/en	01	001 2 l	E
		002 4 l	E
		003 10 l	E
		004 20 l	E
		005 30 l	E
		006 50 l	E
		007 12x50 l Flaschenbündel bei 200 bar	E
		011 2 l	E
		012 4 l	E
		013 10 l	E
		014 20 l	E
		015 30 l	E
		016 50 l	E
		017 12x50 l Flaschenbündel bei 300 bar	E
Bemerkung		aer medicinalis, NAS (neuer Wirkstoff)	
Gültig bis		19.04.2015	

02 Azithromycin Actavis 500 mg, Filmtabletten

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 58848	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.6.	08.04.2010
Zusammensetzung	02	azithromycinum 500 mg ut azithromycinum monohydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		Nur für den Export bestimmt	
Gültig bis		07.04.2015	

- 01 Candesartan Sandoz 4 mg, Tabletten**
02 Candesartan Sandoz 8 mg, Tabletten
03 Candesartan Sandoz 16 mg, Tabletten
04 Candesartan Sandoz 32 mg, Tabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 58670	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	13.04.2010
Zusammensetzung	01	candesartanum cilexetilum 4 mg, excipiens pro compresso.	
	02	candesartanum cilexetilum 8 mg, excipiens pro compresso.	
	03	candesartanum cilexetilum 16 mg, excipiens pro compresso.	
	04	candesartanum cilexetilum 32 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie und Herzinsuffizienz	
Packung/en	01	001 7 Tablette(n)	B
	02	003 28 Tablette(n)	B
		005 98 Tablette(n)	B
	03	007 28 Tablette(n)	B
		009 98 Tablette(n)	B
	04	011 28 Tablette(n)	B
		013 98 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		12.04.2015	

- 01 Cardio-Pulmo-Rénal Sérocylot, suppositoire**
 Sérolab SA, Chemin de la Vulliette 4, 1000 Lausanne

N° d'AMM: 274	Catégorie de remise: B	Index: 08.07.	26.04.2010
Composition	01	globulina equina (immunisé avec coeur, tissu pulmonaire, reins de porcins) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipiens pro suppositorio.	
Indication		Traitemen immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001 3 suppositoires	B
	002	9 suppositoires	B
Remarque			
Valable jusqu'au		25.04.2015	

- 01 Ciprofloxacin Labatec i.v. 200 mg/100 ml, solution pour perfusion**
02 Ciprofloxacin Labatec i.v. 400 mg/200 ml, solution pour perfusion
 Labatec Pharma SA, 31, rue du Cardinal-Journet, 1217 Meyrin

N° d'AMM: 59545	Catégorie de remise: A	Index: 08.01.8.	01.04.2010
Composition	01	ciprofloxacinum 200 mg, acidum lacticum, natrii chloridum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
	02	ciprofloxacinum 400 mg, acidum lacticum, natrii chloridum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 200 ml.	
Indication		Maladies infectieuses	
Conditionnements	01	001 100 ml	A
	02	003 200 ml	A
Remarque			
Valable jusqu'au		31.03.2015	

01 Coeur-Vaisseaux Sérocytol, suppositoire

Sérolab SA, Chemin de la Vulliette 4, 1000 Lausanne

N° d'AMM: 277	Catégorie de remise: B	Index: 08.07.	26.04.2010
Composition	01 globulina equina (immunisé avec cœur, endothélium vasculaire porcins) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositorio.		
Indication	Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle		
Conditionnements	01	001 3 suppositoires	B
		002 9 suppositoires	B
Remarque			
Valable jusqu'au		25.04.2015	

01 Colon Sérocytol, suppositoire

Sérolab SA, Chemin de la Vulliette 4, 1000 Lausanne

N° d'AMM: 278	Catégorie de remise: B	Index: 08.07.	26.04.2010
Composition	01 globulina equina (immunisé avec tissu intestinal porcin) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositorio.		
Indication	Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle		
Conditionnements	01	001 3 suppositoires	B
		002 9 suppositoires	B
Remarque			
Valable jusqu'au		25.04.2015	

01 Conjonctif Sérocytol, suppositoire

Sérolab SA, Chemin de la Vulliette 4, 1000 Lausanne

N° d'AMM: 279	Catégorie de remise: B	Index: 08.07.	26.04.2010
Composition	01 globulina equina (immunisé avec tissu conjonctif porcin) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositorio.		
Indication	Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle		
Conditionnements	01	001 3 suppositoires	B
		002 9 suppositoires	B
Remarque			
Valable jusqu'au		25.04.2015	

01 Cortex Sérocytol, suppositoire

Sérolab SA, Chemin de la Vulliette 4, 1000 Lausanne

N° d'AMM: 280	Catégorie de remise: B	Index: 08.07.	26.04.2010
Composition	01 globulina equina (immunisé avec cortex cérébral porcin) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositorio.		
Indication	Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle		
Conditionnements	01	001 3 suppositoires	B
		002 9 suppositoires	B
Remarque			
Valable jusqu'au		25.04.2015	

01 Coversum N combi 2.5/0.625, comprimés pelliculés**02 Coversum N combi 5/1.25, comprimés pelliculés**

Servier (Suisse) SA, rue de la Bergère 10, 1242 Satigny

N° d'AMM: 59104	Catégorie de remise: B	Index: 02.07.2.	08.04.2010
Composition	01	perindoprilum argininum 2.5 mg corresp. perindoprilum 1.698 mg, indapamidum 0.625 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	perindoprilum argininum 5 mg corresp. perindoprilum 3.395 mg, indapamidum 1.25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication	Hypertension		
Conditionnements	01	001 30 comprimé(s)	B
	02	002 90 comprimé(s)	B
	02	003 30 comprimé(s)	B
	04	004 90 comprimé(s)	B
Remarque			
Valable jusqu'au	07.04.2015		

01 Cutis suis compositum, Injektionslösung

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 59006	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	23.04.2010
Zusammensetzung	01	cutis D8, hepar D10, splen D10, placenta D10, glandula suprarenalis D10, funiculus umbilicalis D10, thuja occidentalis D8, galium aparine D6, selenium metallicum D10, thallium sulfuricum D13, strychnos ignatii C6, sulfur D10, cortisoni acetas D28, urtica urens D4, acidum phosphoricum D6, calcium fluoratum D13, mercurius solubilis hahnemanni D13, aesculus hippocastanum D6, ichthyolum D28, ledum palustre D4, arctium lappa D6, acidum formicum D198, acidum alpha-ketoglutaricum D10, acidum fumaricum D10, natrium diethyloxalaceticum D10 ana partes 22 mg, natrii chloridum, aqua ad injectabilia, pro vitro 2.2 ml.	
Anwendung			
Bemerkung	Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.		
Gültig bis	22.04.2015		

01 Dafalgan ER, Retardtabletten

Bristol-Myers Squibb SA, Neuhofstrasse 6, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 59205	Abgabekategorie: B	Index: 01.01.1.	08.04.2010
Zusammensetzung	01	paracetamolum 650 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung	Analgetikum, Antipyretikum		
Bemerkung	Nur für den Export bestimmt		
Gültig bis	07.04.2015		

01 Diencéphale Sérocytol, suppositoire

Sérolab SA, Chemin de la Vulliette 4, 1000 Lausanne

N° d'AMM: 282	Catégorie de remise: B	Index: 08.07.	26.04.2010
Composition	01	globulina equina (immunisé avec diencéphale de porcins) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositorio.	
Indication	Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle		
Conditionnements	01	001 3 suppositoires	B
		002 9 suppositoires	B
Remarque			
Valable jusqu'au		25.04.2015	

01 Disques vertebraux Sérocytol, suppositoire

Sérolab SA, Chemin de la Vulliette 4, 1000 Lausanne

N° d'AMM: 284	Catégorie de remise: B	Index: 08.07.	26.04.2010
Composition	01	globulina equina (immunisé avec disques et corps vertébraux de porcins) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositorio.	
Indication	Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle		
Conditionnements	01	001 3 suppositoires	B
		002 9 suppositoires	B
Remarque			
Valable jusqu'au		25.04.2015	

01 Distickstoffoxyd medizinal Carbagas, Inhalationsgas

Carbagas, 3074 Muri b. Bern

Zul.-Nr.: 56668	Abgabekategorie: B	Index: 01.02.1.	16.04.2010
Zusammensetzung	01	dinitrogenii oxidum 100 %, gasum inhalationis.	
Anwendung	Anästhetikum / Analgetikum / Sedativum		
Packung/en	01	001 4 l Druckgasflasche	B
		002 10 l Druckgasflasche	B
		003 30 l Druckgasflasche	B
		004 50 l Druckgasflasche	B
		005 600 l Bündel mit 12 Druckgasflaschen zu 50 l	B
Bemerkung			
Gueltig bis		15.04.2015	

01 DVPF Sérocytol, suppositoire

Sérolab SA, Chemin de la Vulliette 4, 1000 Lausanne

N° d'AMM: 286	Catégorie de remise: B	Index: 08.07.	26.04.2010
Composition	01	globulina equina (immunisé avec muqueuse duodénal, pancréas, vésicule biliaire et foie de porcins) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositorio.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001 3 suppositoires 002 9 suppositoires	B
Remarque			
Valable jusqu'au		25.04.2015	

01 Eloine, Filmtabletten

Berlis AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 60568	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	29.04.2010
Zusammensetzung	01	I) wirkstoffhaltige Tablette: drospirenonum 3 mg, ethinylestradiolum 20 µg ut ethinylestradiolum betadexum clathratum, excipients pro compresso obducto. II) Placebotablette: excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	001 1 x 28 Tablette(n) 002 3 x 28 Tablette(n) 003 6 x 28 Tablette(n)	B B B
Bemerkung			
Valable jusqu'au		28.04.2015	

01 Emonctoires Sérocytol, suppositoire

Sérolab SA, Chemin de la Vulliette 4, 1000 Lausanne

N° d'AMM: 288	Catégorie de remise: B	Index: 08.07.	26.04.2010
Composition	01	globulina equina (immunisé avec tissu intestinal et pulmonaire, foie, reins, pancréas, vésicule biliaire, peau, ganglions lymphatiques de porc) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositorio.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001 3 suppositoires 002 9 suppositoires	B
Remarque			
Valable jusqu'au		25.04.2015	

01 Esomep i.v., Injektions-/Infusionspräparat

AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 60576	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	08.04.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: esomeprazolum 40 mg ut natrii esomeprazolum, dinatrii edetas, pro vitro.	
Anwendung		Protonenpumpenblocker	
Packung/en	01	1 Ampulle(n)	B
	002	10 Ampulle(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		07.04.2015	

01 Esomep 20 mg, MUPS-Tabletten**02 Esomep 40 mg, MUPS-Tabletten**

AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 60574	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	08.04.2010
Zusammensetzung	01	esomeprazolum 20 mg ut magnesii esomeprazolum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	esomeprazolum 40 mg ut magnesii esomeprazolum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Protonenpumpenblocker	
Packung/en	01	001 14 Tablette(n)	B
	002	28 Tablette(n)	B
	003	56 Tablette(n)	B
	004	98 Tablette(n)	B
	005	5x20 Tablette(n) Klinikpackung	B
	02	006 14 Tablette(n)	B
	007	28 Tablette(n)	B
	008	56 Tablette(n)	B
	009	98 Tablette(n)	B
	010	5x20 Tablette(n) Klinikpackung	B
Bemerkung			
Gültig bis		07.04.2015	

01 Esomep 10 mg, Granulat zur oralen Suspension

AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 60575	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	08.04.2010
Zusammensetzung	01	esomeprazolum 10 mg ut magnesii esomeprazolum trihydricum, excipiens ad granulatum pro charta.	
Anwendung		Protonenpumpenhemmer	
Packung/en	01	28 Sachet(s)	B
Bemerkung			
Gültig bis		07.04.2015	

01 Fludarabin Labatec, lyophilisat pour injection/perfusion
 Labatec Pharma SA, 31, rue du Cardinal-Journet, 1217 Meyrin

N° d'AMM: 60124	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.1.	14.04.2010
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: fludarabini phosphas 50 mg, mannitolum, pro vitro.	
Indication		Zytostatikum	
Conditionnements	01	1 flacon(s)	A
	002	5 flacon(s)	A
Remarque			
Valable jusqu'au		13.04.2015	

01 Fluvastatin Actavis 20 mg, Kapseln**02 Fluvastatin Actavis 40 mg, Kapseln**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 58448	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	27.04.2010
Zusammensetzung	01	fluvastatinum 20 mg ut fluvastatinum natricum, excipiens pro capsula.	
	02	fluvastatinum 40 mg ut fluvastatinum natricum, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration, primäre gemischte Dyslipidämie	
Packung/en	01	28 Kapsel(n)	B
	002	98 Kapsel(n)	B
	02	28 Kapsel(n)	B
	004	98 Kapsel(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		26.04.2015	

01 Fluvastatin Actavis SR 80 mg, Retardtabletten

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 59172	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	27.04.2010
Zusammensetzung	01	fluvastatinum 80 mg ut fluvastatinum natricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration, primäre gemischte Dyslipidämie	
Packung/en	01	4x7 Tablette(n)	B
	002	28 Tablette(n)	B
	003	98 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		26.04.2015	

01 Fluvimil SR 80 mg Retardtabletten

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 59276	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	22.04.2010
Zusammensetzung	01	fluvastatinum 80 mg ut fluvastatinum natricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration, primäre gemischte Dyslipidämie	
Packung/en	01	28 Tablette(n)	B
	002	98 Tablette(n)	B
	003	28 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		21.04.2015	

01 Fruttasan Würfel mit Senna

Graf Fruttasan AG, Untere Etzmatten 16, 4467 Rothenfluh

Zul.-Nr.: 57933	Abgabekategorie: D	Index: 04.08.14	09.04.2010
Zusammensetzung	01	sennae folii pulvis 0.37-0.59 g corresp. hydroxyanthracenae 15 mg, pruni domesticae fructus siccatus 208 mg, pruni armeniacae fructus siccatus 200 mg, caricae fructus siccatus 4.25 g, aromatica, conserv.: E 221, E 202, excipiens pro praeparatione 7.5 g.	
Anwendung		Zur kurzfristigen Anwendung bei gelegentlicher Verstopfung	
Packung/en	01	15 Stück	D
	002	30 Stück	D
Bemerkung			
Gültig bis		08.04.2015	

01 Génital F Sérocytol, suppositoire

Sérolab SA, Chemin de la Vulliette 4, 1000 Lausanne

N° d'AMM: 295	Catégorie de remise: B	Index: 08.07.	26.04.2010
Composition	01	globulina equina (immunisé avec ovaires, tissu malpighien, utérus de porcins) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipiens pro suppositorio.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	3 suppositoires	B
	002	9 suppositoires	B
Remarque			
Valable jusqu'au		25.04.2015	

01 Génital M Sérocytol, suppositoire

Sérolab SA, Chemin de la Vulliette 4, 1000 Lausanne

N° d'AMM: 296	Catégorie de remise: B	Index: 08.07.	26.04.2010
Composition	01	globulina equina (immunisé avec extraits de l'appareil génital mâle de porcins) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositorio.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001 3 suppositoires 002 9 suppositoires	B B
Remarque			
Valable jusqu'au		25.04.2015	

01 Ginseng compositum, Tropfen

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 58902	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	23.04.2010
Zusammensetzung	01	ginseng TM 0.2 g, acidum L(+) lacticum D2, hydrastis canadensis D10, conium maculatum D10, colchicum autumnale D10, pulsatilla pratensis D10, kreosotum D10, viscum album D8, sulfur D10, cinchona pubescens D10, galium aparine D8, sempervivum tectorum ssp. tectorum D8, coenzym A D10, sodium diethyloxalaceticum D8, adenosini dinatrii triphosphas D10, nadidum D10 ana partes 0.01 g, excipients ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		22.04.2015	

01 Hépato-Vasculo-Rectal Sérocytol, suppositoire

Sérolab SA, Chemin de la Vulliette 4, 1000 Lausanne

N° d'AMM: 300	Catégorie de remise: B	Index: 08.07.	26.04.2010
Composition	01	globulina equina (immunisé avec vaisseaux, foie, tissu conjonctif, malpighien et intestinal de porcins) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositorio.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001 3 suppositoires 002 9 suppositoires	B B
Remarque			
Valable jusqu'au		25.04.2015	

01 Hypericum-Mepha 250, Lactab**02 Hypericum-Mepha 500, Lactab**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 61367	Abgabekategorie: C	Index: 01.04.1.	23.04.2010
Zusammensetzung	01	hyperici herbae extractum ethanolicum siccum 250 mg corresp. hypericinum 0.38-0.62 mg, DER: 4-7:1, excipiens pro compresso obducto.	
	02	hyperici herbae extractum ethanolicum siccum 500 mg corresp. hypericinum 0.75-1.25 mg, DER: 4-7:1, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Verstimmungszuständen	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	C
		002 60 Tablette(n)	C
		003 120 Tablette(n)	C
	02	004 30 Tablette(n)	C
		005 60 Tablette(n)	C
Bemerkung			
Gültig bis		22.04.2015	

01 Ladonna, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 59492	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	15.04.2010
Zusammensetzung	01	chlormadinoni acetas 2 mg, ethinylestradiolum 30 µg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonale Kontrazeption	
Packung/en	01	001 1 x 21 Tablette(n)	B
		002 3 x 21 Tablette(n)	B
		003 6 x 21 Tablette(n)	B
Bemerkung			
* Gültig bis		14.04.2015	

01 Liosanne 20, Dragees

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 60023	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	27.04.2010
Zusammensetzung	01	gestodenum 0.075 mg, ethinylestradiolum 0.02 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrzeptivum	
Packung/en	01	001 1 x 21 Dragée(s)	B
		002 3 x 21 Dragée(s)	B
		003 6 x 21 Dragée(s)	B
Bemerkung			
Gültig bis		26.04.2015	

01 Liosanne 30, Dragees

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 60037	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	27.04.2010
Zusammensetzung	01	gestodenum 0.075 mg, ethinylestradiolum 0.03 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	1 x 21 Dragée(s)	B
	002	3 x 21 Dragée(s)	B
	003	6 x 21 Dragée(s)	B
Bemerkung			
* Gültig bis		26.04.2015	

01 Malpighien Sérocytol, suppositoire

Sérolab SA, Chemin de la Vulliette 4, 1000 Lausanne

N° d'AMM: 306	Catégorie de remise: B	Index: 08.07.	26.04.2010
Composition	01	globulina equina (immunisé avec tissu malpighien de porcins) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipiens pro suppositorio.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas	
		Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	3 suppositoires	B
	002	9 suppositoires	B
Remarque			
Valable jusqu'au		25.04.2015	

01 Mefenamin Pfizer 500 mg, Filmtabletten

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 61291	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	21.04.2010
Zusammensetzung	01	acidum mefenamicum 500 mg, arom.: vanillinum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgeticum, Antipyreticum, Antiphlogisticum	
Packung/en	01	10 Tablette(n)	B
	002	30 Tablette(n)	B
	003	100 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		20.04.2015	

01 Mefenamin Pfizer, Kapseln

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 61292	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	21.04.2010
Zusammensetzung	01	acidum mefenamicum 250 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Analgeticum, Antipyreticum, Antiphlogisticum	
Packung/en	01	36 Kapsel(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		20.04.2015	

**01 Mefenamin Pfizer 125 mg, Suppositorien
02 Mefenamin Pfizer 500 mg, Suppositorien**
Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 61293	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	21.04.2010
Zusammensetzung	01	acidum mefenamicum 125 mg, excipiens pro suppositorio.	
	02	acidum mefenamicum 500 mg, excipiens pro suppositorio.	
Anwendung		Analgeticum, Antipyreticum, Antiphlogisticum	
Packung/en	01	001 6 Suppositorien	B
	02	002 6 Suppositorien	B
Bemerkung			
Gültig bis		20.04.2015	

01 Mepact, Pulver zur Herstellung einer Infusionssuspension
Takeda Pharma AG, Alpenblickstrasse 26, 8853 Lachen SZ

Zul.-Nr.: 60721	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.4.	14.04.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: mifamurtidum 4 mg ut natrii mifamurtidum, dioleoylglycerophosphoserinum natrii, palmitoyloleoylglycerophosphocholinum, pro vitro.	
Anwendung		Behandlung des Osteosarkoms	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche inkl. sterilem Einzelfilter	A
Bemerkung		Zulassung gemäss Artikel 13 HMG (SR 812.21)mifamurtidum, DCI = NAS (neuer Wirkstoff); dioleoylglycerophosphoserinum natrii, DCI = NCE (neuer Hilfsstoff); palmitoyloleoylglycerophosphocholinum, DCI = NCE (neuer Hilfsstoff)	
Gültig bis		13.04.2015	

**01 Meropenem-TBS i.v. 500 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung
02 Meropenem-TBS i.v. 1 g, Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung**
Target BioScience AG, Weingartenstrasse 11, 8803 Rüschlikon

Zul.-Nr.: 60116	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.25	13.04.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: meropenenum 500 mg ut meropenenum trihydricum, natrii carbonas, pro vitro.	
	02	Praeparatio sicca: meropenenum 1 g ut meropenenum trihydricum, natrii carbonas, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001 1 x 500 mg	A
	003	10 x 1 x 500 mg Klinkpackung	A
	004	10 x 500 mg	A
	02	002 1 x 1 g	A
	005	10 x 1 x 1 g Klinikpackung	A
	006	10 x 1 g	A
Bemerkung			
Gültig bis		12.04.2015	

01 Muscles lisses Sérocytol, suppositoire

Sérolab SA, Chemin de la Vulliette 4, 1000 Lausanne

N° d'AMM: 372	Catégorie de remise: B	Index: 08.07.	26.04.2010
Composition	01	globulina equina (immunisé avec muscles lisses porcins) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositorio.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas	
		Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001 3 suppositoires	B
		002 9 suppositoires	B
Remarque			
Valable jusqu'au		25.04.2015	

01 Mydriaser, Augeninsert

DRAC AG, Hauptgasse 29, 3280 Murten

Zul.-Nr.: 59035	Abgabekategorie: B	Index: 11.02.0.	01.04.2010
Zusammensetzung	01	phenylephrini hydrochloridum 5.4 mg, tropicamidum 0.28 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Mydriaticum	
Packung/en	01	001 1 + 1 Set	B
		002 10 + 10 Set	B
		003 20 + 20 Set	B
		004 50 + 50 Set	B
		005 100 + 100 Set	B
Bemerkung			
Gültig bis		31.03.2015	

01 Nebilet plus 5/12,5 mg, Filmtabletten**02 Nebilet plus 5/25 mg, Filmtabletten**

A. Menarini AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 59262	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	28.04.2010
Zusammensetzung	01	nebivololum 5 mg ut nebivololi hydrochloridum, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, color.: E 120, excipients pro compresso obducto.	
	02	nebivololum 5 mg ut nebivololi hydrochloridum, hydrochlorothiazidum 25 mg, color.: E 120, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 98 Tablette(n)	B
	02	003 28 Tablette(n)	B
		004 98 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		27.04.2015	

01 Nebivolol-Acino 5, Tabletten

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 59076	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	09.04.2010
Zusammensetzung	01	nebivololum 5 mg ut nebivololi hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Hypertonie und chronische Herzinsuffizienz	
Packung/en	01	28 Tablette(n)	B
	002	56 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		08.04.2015	

01 Nerveux central Sérocytol, suppositoire

Sérolab SA, Chemin de la Vulliette 4, 1000 Lausanne

N° d'AMM: 313	Catégorie de remise: B	Index: 08.07.	26.04.2010
Composition	01	globulina equina (immunisé avec moelle épinière, diencéphale, cortex cervelet de porcins) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipiens pro suppositorio.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	3 suppositoires	B
	002	9 suppositoires	B
Remarque			
Valable jusqu'au		25.04.2015	

01 Neuroendocrine Sérocytol, suppositoire

Sérolab SA, Chemin de la Vulliette 4, 1000 Lausanne

N° d'AMM: 60026	Catégorie de remise: B	Index: 08.07.	26.04.2010
Composition	01	globulina equina (immunisé avec diencéphale, antéhypophyse, thyroïde, surrénales de porcins) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipiens pro suppositorio.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	3 suppositoires	B
	002	9 suppositoires	B
Remarque			
Valable jusqu'au		25.04.2015	

01 Oeil Sérocytol, suppositoire

Sérolab SA, Chemin de la Vulliette 4, 1000 Lausanne

N° d'AMM: 315	Catégorie de remise: B	Index: 08.07.	26.04.2010
Composition	01	globulina equina (immunisé avec tissu oculaire de porcins) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipiens pro suppositorio.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	3 suppositoires	B
	002	9 suppositoires	B
Remarque			
Valable jusqu'au		25.04.2015	

01 OFB Sérocytol, suppositoire

Sérolab SA, Chemin de la Vulliette 4, 1000 Lausanne

N° d'AMM: 316	Catégorie de remise: B	Index: 08.07.	26.04.2010
Composition	01 globulina equina (immunisé avec tissu ostéocartilagineux) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositorio.		
Indication	Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle		
Conditionnements	01	001 3 suppositoires	B
		002 9 suppositoires	B
Remarque			
Valable jusqu'au		25.04.2015	

01 Ovarium compositum, Injektionslösung

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 58975	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	28.04.2010
Zusammensetzung	01 acidum cis-aconiticum D10, apisinum D8, aquilegia vulgaris D4, bovista gigantea D4, cephaelis ipecacuanha C6, cypripedium calceolus var. pubescens D6, hydrastis canadensis D4, hypophysis D13, kreosotum D8, lachesis mutus D10, lilium lancifolium D4, magnesii phosphas D10, mercurius solubilis hahnemanni D10, ovarinum D8, placenta D10, pulsatilla pratensis D18, salpinx suis D10, sepia officinalis D10, uterus D10 ana partes 22 mg, natrii chloridum, aqua ad injectabilia, pro vitro.		
Anwendung			
Bemerkung	Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.		
Gueltig bis	27.04.2015		

01 Paclitaxel Labatec 30 mg/5 ml, concentré pour perfusion**02 Paclitaxel Labatec 100 mg/16.7 ml, concentré pour perfusion****03 Paclitaxel Labatec 150 mg/25 ml, concentré pour perfusion****04 Paclitaxel Labatec 300 mg/50 ml, concentré pour perfusion**

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

N° d'AMM: 60228	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.1.	09.04.2010
Composition	01 paclitaxelum 30 mg, acidum citricum anhydricum, macrogolglyceroli ricinoleas, ethanolum anhydricum 1.925 g ad solutionem pro 5 ml. 02 paclitaxelum 100 mg, acidum citricum anhydricum, macrogolglyceroli ricinoleas, ethanolum anhydricum 6.418 g ad solutionem pro 16.7 ml. 03 paclitaxelum 150 mg, acidum citricum anhydricum, macrogolglyceroli ricinoleas, ethanolum anhydricum 9.625 g ad solutionem pro 25 ml. 04 paclitaxelum 300 mg, acidum citricum anhydricum, macrogolglyceroli ricinoleas, ethanolum anhydricum 19.25 g ad solutionem pro 50 ml.		
Indication	Cytostatique		
Conditionnements	01 001 1 flacon(s) 02 002 1 flacon(s) 03 003 1 flacon(s) 04 004 1 flacon(s)		
Remarque			
Valable jusqu'au	08.04.2015		

01 Panprax 20 mg, magensaftresistente Tabletten**02 Panprax 40 mg, magensaftresistente Tabletten**

Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: 60408	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	29.04.2010
Zusammensetzung	01	pantoprazolum 20 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	pantoprazolum 40 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Ulcustherapie, Refluxoesophagitis, Zollinger-Ellison-Syndrom	
Packung/en	01	001 15 Tablette(n)	B
	002	30 Tablette(n)	B
	003	60 Tablette(n)	B
	004	120 Tablette(n)	B
	02	005 7 Tablette(n)	B
	006	15 Tablette(n)	B
	007	30 Tablette(n)	B
	008	60 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		29.04.2015	

01 Pantoprazol Actavis 20 mg, magensaftresistente Filmtabletten**02 Pantoprazol Actavis 40 mg, magensaftresistente Filmtabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 59483	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	30.04.2010
Zusammensetzung	01	pantoprazolum 20 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	pantoprazolum 40 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Ulcustherapie, Refluxoesphagitis, Zollinger-Ellison-Syndrom	
Packung/en	01	001 15 Tablette(n)	B
	002	30 Tablette(n)	B
	003	60 Tablette(n)	B
	004	120 Tablette(n)	B
	02	006 7 Tablette(n)	B
	007	15 Tablette(n)	B
	008	30 Tablette(n)	B
	009	60 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		29.04.2015	

01 Pantoprazol Axapharm 20 mg, magensaftresistente Filmtabletten**02 Pantoprazol Axapharm 40 mg, magensaftresistente Filmtabletten**

Axapharm AG, Zugerstrasse 8A, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 59384	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	29.04.2010
Zusammensetzung	01	pantoprazolum 20 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, E 216, E 218, excipiens pro compresso obducto.	
	02	pantoprazolum 40 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, E 216, E 218, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Ulcustherapie, Refluxoesophagitis, Zollinger-Ellison-Syndrom	
Packung/en	01	001 15 Tablette(n)	B
		002 30 Tablette(n)	B
		006 60 Tablette(n)	B
		007 120 Tablette(n)	B
	02	008 7 Tablette(n)	B
		009 15 Tablette(n)	B
		010 30 Tablette(n)	B
		011 60 Tablette(n)	B
		012 105 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		28.04.2015	

01 Pantoprazol Helvepharm 20 mg, Filmtabletten**02 Pantoprazol Helvepharm 40 mg, Filmtabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 59288	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	15.04.2010
Zusammensetzung	01	pantoprazolum 20 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	pantoprazolum 40 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Ulcustherapie, Refluxoesophagitis, Zollinger-Ellison-Syndrom	
Packung/en	01	001 15 Tablette(n)	B
		002 30 Tablette(n)	B
		003 60 Tablette(n)	B
		004 120 Tablette(n)	B
	02	005 7 Tablette(n)	B
		006 15 Tablette(n)	B
		007 30 Tablette(n)	B
		008 60 Tablette(n)	B
		009 90 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		14.04.2015	

01 Pantoprazol Orion 20 mg, magensaftresistente Filmtabletten**02 Pantoprazol Orion 40 mg, magensaftresistente Filmtabletten**

Orion Pharma AG, Untermüli 11, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 58871	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	29.04.2010
Zusammensetzung	01	pantoprazolum 20 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	pantoprazolum 40 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Ulcustherapie, Refluxoesophagitis, Zollinger-Ellison-Syndrom	
Packung/en	01	001 15 Tablette(n)	B
		002 30 Tablette(n)	B
		003 60 Tablette(n)	B
		004 112 Tablette(n)	B
		005 120 Tablette(n)	B
		006 140 Tablette(n)	B
	02	008 7 Tablette(n)	B
		009 15 Tablette(n)	B
		010 30 Tablette(n)	B
		011 60 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		28.04.2015	

01 Pantoprazol-Teva 20 mg, magensaftresistente Filmtabletten
02 Pantoprazol-Teva 40 mg, magensaftresistente Filmtabletten
Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 59293	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	15.04.2010
Zusammensetzung	01	pantoprazolum 20 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	pantoprazolum 40 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Ulcustherapie, Refluxoesophagitis, Zollinger-Ellison-Syndrom	
Packung/en	01	001 15 Tablette(n)	B
	002	30 Tablette(n)	B
	003	60 Tablette(n)	B
	004	120 Tablette(n)	B
	005	15 Tablette(n)	B
	006	30 Tablette(n)	B
	007	60 Tablette(n)	B
	008	120 Tablette(n)	B
	02	009 7 Tablette(n)	B
	010	15 Tablette(n)	B
	011	30 Tablette(n)	B
	012	60 Tablette(n)	B
	013	7 Tablette(n)	B
	014	15 Tablette(n)	B
	015	30 Tablette(n)	B
	016	60 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		14.04.2015	

01 Perskindol Dolo Hot Patch
Vifor SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne

Zul.-Nr.: 61272	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	28.04.2010
Zusammensetzung	01	Tela cum praeparatione, capsici extractum ethanolicum liquidum 2.6 % m/m corresp. capsaicinoides 0.06 % m/m, DER: 4-7:1, gaultheriae aetheroleum 5.1 % m/m corresp. methylis salicylas 4.9 % m/m, aromatica, excipiens pro praeparatione.	
Anwendung		Emplâtres pour le traitement local de douleurs telles que maux de dos, contractures de la nuque et douleurs musculaires. Effet d'appoint dans les symptômes rhumatismaux	
Packung/en	01	001 5 Pflaster	D
Bemerkung			
Gültig bis		27.04.2015	

01 Ranexa 375 mg, Retardtabletten
02 Ranexa 500 mg, Retardtabletten
03 Ranexa 750 mg, Retardtabletten
A. Menarini AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 60533	Abgabekategorie: B	Index: 02.99.0.	13.04.2010
Zusammensetzung	01 ranolazinum 375 mg. Überzug: color.: E 132. excipiens pro compresso obducto. 02 ranolazinum 500 mg, excipiens pro compresso obducto. 03 ranolazinum 750 mg. Überzug: color.: E 102, E 133. excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung	Angina pectoris		
Packung/en	01 001 30 Tablette(n) 002 60 Tablette(n) 003 100 Tablette(n) 02 004 30 Tablette(n) 005 60 Tablette(n) 006 100 Tablette(n) 03 007 30 Tablette(n) 008 60 Tablette(n) 009 100 Tablette(n)		B B B B B B B B B
Bemerkung	Zulassung gemäss Artikel 13 HMG (SR 812.21)ranolazinum, DCI = NAS (neuer Wirkstoff)		
Gültig bis	12.04.2015		

01 Rebif 22 multidose, Injektionslösung in Patronen
02 Rebif 44 multidose, Injektionslösung in Patronen
Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 60443	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	07.04.2010
Zusammensetzung	01 interferonum beta-1a ADNr 66 µg corresp. 18 Mio U.I., mannitolum, poloxamerum 188, natrii acetas trihydricus, antiox.: methioninum 0.18 mg, conserv.: alcohol benzylicus 7.5 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1.5 ml. 02 interferonum beta-1a ADNr 132 µg corresp. 36 Mio U.I., mannitolum, poloxamerum 188, natrii acetas trihydricus, antiox.: methioninum 0.18 mg, conserv.: alcohol benzylicus 7.5 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.		
Anwendung	Multiple Sklerose		
Packung/en	01 002 4 Stück 02 001 2 Stück 003 4 Stück		B B B
Bemerkung	06.04.2015		
Gültig bis			

01 Reins Sérocytol, suppositoire

Sérolab SA, Chemin de la Vulliette 4, 1000 Lausanne

N° d'AMM: 330	Catégorie de remise: B	Index: 08.07.	26.04.2010
Composition	01 globulina equina (immunisé avec reins de porcins) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositorio.		
Indication	Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle		
Conditionnements	01	001 3 suppositoires	B
		002 9 suppositoires	B
Remarque			
Valable jusqu'au		25.04.2015	

01 Ropinirol Actavis 0.25 mg, Filmtabletten**02 Ropinirol Actavis 0.5 mg, Filmtabletten****03 Ropinirol Actavis 1 mg, Filmtabletten****04 Ropinirol Actavis 2 mg, Filmtabletten****05 Ropinirol Actavis 4 mg, Filmtabletten****06 Ropinirol Actavis 5 mg, Filmtabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 60001	Abgabekategorie: B	Index: 01.08.0.	01.04.2010
Zusammensetzung	01 ropinirolum 0.25 mg ut ropiniroli hydrochloridum, excipients pro compresso obducto. 02 ropinirolum 0.5 mg ut ropiniroli hydrochloridum, excipients pro compresso obducto. 03 ropinirolum 1 mg ut ropiniroli hydrochloridum, color.: E 133, excipients pro compresso obducto. 04 ropinirolum 2 mg ut ropiniroli hydrochloridum, excipients pro compresso obducto. 05 ropinirolum 4 mg ut ropiniroli hydrochloridum, excipients pro compresso obducto. 06 ropinirolum 5 mg ut ropiniroli hydrochloridum, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.		
Anwendung	Morbus Parkinson		
Bemerkung	Nur für den Export bestimmt		
Gültig bis	31.03.2015		

01 Solamed 50/12.5 mg, Filmtabletten**02 Solamed 100/25 mg, Filmtabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 58485	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	14.04.2010
Zusammensetzung	01	losartanum kalicum 50 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	losartanum kalicum 100 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Angiotensin-II-Rezeptor-Antagonist/Diuretikum	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
	002	98 Tablette(n)	B
	02	003 28 Tablette(n)	B
		004 98 Tablette(n)	B
Bemerkung			
* Gültig bis		13.04.2015	

01 Sympathique total Sérocytol, suppositoire

Sérolab SA, Chemin de la Vulliette 4, 1000 Lausanne

N° d'AMM: 338	Catégorie de remise: B	Index: 08.07.	26.04.2010
Composition	01	globulina equina (immunisé avec hypothalamus de porcins) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositorio.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001 3 suppositoires	B
	002	9 suppositoires	B
Remarque			
Valable jusqu'au		25.04.2015	

01 Tendino-Musculaire Sérocytol, suppositoire

Sérolab SA, Chemin de la Vulliette 4, 1000 Lausanne

N° d'AMM: 339	Catégorie de remise: B	Index: 08.07.	26.04.2010
Composition	01	globulina equina (immunisé avec tissu ostéocartilagineux et conjonctif, muscles, séreuses de porcins) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositorio.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001 3 suppositoires	B
	002	9 suppositoires	B
Remarque			
Valable jusqu'au		25.04.2015	

01 Thromboreductin 0.5 mg, Kapseln**02 Thromboreductin 1 mg, Kapseln**

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

Zul.-Nr.: 59031	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.4.	15.04.2010
Zusammensetzung	01	anagrelidum 0.5 mg ut anagrelidi hydrochloridum monohydricum, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
	02	anagrelidum 1 mg ut anagrelidi hydrochloridum monohydricum, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Behandlung der essentiellen Thrombozythämie	
Packung/en	01	001 42 Kapsel(n)	B
	02	002 100 Kapsel(n)	B
	03	100 Kapsel(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		14.04.2015	

01 Tizanidin Orion 2 mg, Tabletten**02 Tizanidin Orion 4 mg, Tabletten**

Orion Pharma AG, Untermüli 11, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 59230	Abgabekategorie: B	Index: 01.12.0.	06.04.2010
Zusammensetzung	01	tizanidinum 2 mg ut tizanidini hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
	02	tizanidinum 4 mg ut tizanidini hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Myotonolyticum	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
	02	002 100 Tablette(n)	B
	03	14 Tablette(n)	B
	04	30 Tablette(n)	B
	05	100 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		05.04.2015	

01 Topiramat Orion 25 mg, Filmtabletten**02 Topiramat Orion 50 mg, Filmtabletten****03 Topiramat Orion 100 mg, Filmtabletten****04 Topiramat Orion 200 mg, Filmtabletten**

Orion Pharma AG, Untermüli 11, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 59903	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	07.04.2010
Zusammensetzung	01	topiramatum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	topiramatum 50 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	topiramatum 100 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	topiramatum 200 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepileptikum, Migräneprophylaxe	
Packung/en	01	001 60 Tablette(n)	B
	02	003 60 Tablette(n)	B
	03	005 60 Tablette(n)	B
	04	007 60 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		06.04.2015	

01 Trimipramin Sandoz 4 %, Tropfen
Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 58449	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	14.04.2010
Zusammensetzung	01	trimipraminum 40 mg ut trimipramini mesilas, aromatica, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 12 % V/V.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	30 ml Flasche(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		13.04.2015	

01 Vaisseaux Sérocytol, suppositoire
Sérolab SA, Chemin de la Vulliette 4, 1000 Lausanne

N° d'AMM: 343	Catégorie de remise: B	Index: 08.07.	26.04.2010
Composition	01	globulina equina (immunisé avec endothélium vasculaire de porcins) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipiens pro suppositorio.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	3 suppositoires	B
	002	9 suppositoires	B
Remarque			
Valable jusqu'au		25.04.2015	

01 Venlafaxin-Teva 37.5 mg, Tabletten

02 Venlafaxin-Teva 75 mg, Tabletten

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 60135	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	15.04.2010
Zusammensetzung	01	venlafaxinum 37.5 mg ut venlafaxini hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
	02	venlafaxinum 75 mg ut venlafaxini hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	30 Tablette(n)	B
	02	30 Tablette(n)	B
Bemerkung		Zulassung gemäss Artikel 13 HMG (SR 812.21).	
Gültig bis		14.04.2015	

01 Voltaren Dolo Liquid Caps, Weichgelatinekapseln

02 Voltaren Dolo forte 25 mg Liquid Caps, Weichgelatinekapseln

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 58196	Abgabekategorie: C	Index: 07.10.1.	22.04.2010
Zusammensetzung	01	diclofenacum kalicum 12.5 mg, color.: E 104, excipiens pro capsula.	
	02	diclofenacum kalicum 25 mg, color.: E 104, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	10 Tablette(n)	C
	003	20 Tablette(n)	C
	02	10 Tablette(n)	C
Bemerkung			
Gültig bis		21.04.2015	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Kenostart ad us. vet., Zitzentauchmittel

Hygline GmbH, Ober Fuhren, 3556 Trub

Zul.-Nr.: 59272	Abgabekategorie:	E	Index:	28.04.2010
Zusammensetzung	01	iodum 3.1 mg, PEG-75 lanolin, antiox.: E 222, excipiens ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung		Zitzendesinfektion zur Unterstützung der Mastitisprophylaxe bei Rindern		
Packung/en	01	002 5 l		E
		003 10 l		E
		004 20 l		E
		005 60 l		E
		006 200 l		E
Bemerkung				
Gültig bis		27.04.2015		

01 Sollfrank's Wurmmittel ad us.vet., orale Lösung

RUST RAIN, Hübeli, 6026 Rain

Zul.-Nr.: 61332	Abgabekategorie:	D	Index:	01.04.2010
Zusammensetzung	01	allium sativum D3 5 g, arum maculatum D3 5 g, extractum aquosum 90 g ex artemisiae vulgaris herba 3.5 g, tanaceti parthenii herba 2 g, ratanhiae radix 3.5 g, ratio: 1:9, conserv.: E 218, E 216, ad solutionem pro 101 g.		
Anwendung		Kann angewendet werden gegen Parasiten der Därme bei Brieftauben		
Packung/en	01	001 250 ml		D
Bemerkung		Zulassung im Meldeverfahren gemäss Art. 39 VAZV		
Gültig bis		31.03.2015		

01 Ubrolexin ad us. vet., intramammäre Suspension

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

Zul.-Nr.: 59449	Abgabekategorie:	A	Index:	09.04.2010
Zusammensetzung	01	Suspension: cefalexinum anhydricum 200 mg ut cefalexinum monohydricum, kanamycini monosulfas 133 mg corresp. kanamycinum 111 mg, vaselinum flavum, paraffinum liquidum, ad suspensionem pro vase 10 g. Tela cum solutione 1.5 ml: alcohol isopropylicus 70 %, aqua purificata 30 %.		
Anwendung		Antibiotikakombination zur intramammären Anwendung bei laktierenden Milchkühen		
Packung/en	01	001 10 x 10 g		A
		002 20 x 10 g		A
Bemerkung				
Gültig bis		08.04.2015		

Revisionen und Änderungen der Zulassung

Révisions et changements de l'autorisation

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01 Acne Crème plus Widmer, Crème

Louis Widmer AG, Rietbachstrasse 5, 8952 Schlieren

Zul.-Nr.: 47033	Abgabekategorie: C	Index: 10.02.0.	19.04.2010
Zusammensetzung	01	benzoylis peroxidum 50 mg, miconazoli nitras 20 mg, propylenglycolum, alcoholes adipis lanae, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Akne vulgaris	
Packung/en	01	012 30 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.12.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.12.2013	

- 01 Actiq 200 Mikrogramm, Lutschtabletten
 02 Actiq 400 Mikrogramm, Lutschtabletten
 03 Actiq 600 Mikrogramm, Lutschtabletten
 04 Actiq 800 Mikrogramm, Lutschtabletten
 05 Actiq 1200 Mikrogramm, Lutschtabletten
 06 Actiq 1600 Mikrogramm, Lutschtabletten**

Globopharm AG, Bahnweg 11, 8700 Küsnacht ZH

Zul.-Nr.: 57002	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	08.04.2010
Zusammensetzung	01	fentanylum 200 µg ut fentanyli citras, propylenglycolum, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, color.: E 133, excipiens pro compresso.	
	02	fentanylum 400 µg ut fentanyli citras, propylenglycolum, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, color.: E 133, excipiens pro compresso.	
	03	fentanylum 600 µg ut fentanyli citras, propylenglycolum, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, color.: E 133, excipiens pro compresso.	
	04	fentanylum 800 µg ut fentanyli citras, propylenglycolum, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, color.: E 133, excipiens pro compresso.	
	05	fentanylum 1200 µg ut fentanyli citras, propylenglycolum, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, color.: E 133, excipiens pro compresso.	
	06	fentanylum 1600 µg ut fentanyli citras, propylenglycolum, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, color.: E 133, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Durchbruchschmerzen bei chronischen Tumorschmerzen	
Packung/en	01	001 3 Tablette(n)	A
		007 30 Tablette(n)	A
	02	009 3 Tablette(n)	A
		015 30 Tablette(n)	A
	03	017 3 Tablette(n)	A
		023 30 Tablette(n)	A
	04	025 3 Tablette(n)	A
		031 30 Tablette(n)	A
	05	033 3 Tablette(n)	A
		039 30 Tablette(n)	A
	06	041 3 Tablette(n)	A
		047 30 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.01.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
* Gültig bis		15.06.2015	

02 Aknecolor, Crème

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 47429	Abgabekategorie: C	Index: 10.02.0.	30.04.2010
Zusammensetzung	02	clotrimazolum 10 mg, aromatica, color.: E 172, conserv.: 2-phenylethanolum, excipiens ad pastam pro 1 g.	
Anwendung		Akne vulgaris	
Packung/en	02	021 30 g	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.09.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.09.2015	

01 Aldomet 250, Filmtabletten

Globopharm AG, Bahnweg 11, 8700 Küsnacht ZH

Zul.-Nr.: 28080	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	20.04.2010
Zusammensetzung	01	methylodopum anhydricum 250 mg. Überzug: color.: E 104, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
* Packung/en	01	026 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2009 (Widerruf der Sequenz 2: 500 mg)	
Gültig bis		07.11.2012	

01 Alfacorton, Crème

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 51784	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.1.	08.04.2010
Zusammensetzung	01	hydrocortisoni acetas 25 mg, antiox.: E 320, conserv.: triclosanum, chlorhexidini dihydrochloridum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche Dermatosen	
Packung/en	01	014 30 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.10.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.10.2015	

01 Alfacorton, Fettcrème

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 51785	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.1.	08.04.2010
Zusammensetzung	01	hydrocortisoni acetas 25 mg, aromatica, conserv.: triclosanum, chlorhexidini dihydrochloridum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche Dermatosen	
Packung/en	01	010 30 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26. Oktober 2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.10.2015	

01 Articulaire Sérocytol, suppositoire

Sérolab SA, Chemin de la Vulliette 4, 1000 Lausanne

N° d'AMM: 332	Catégorie de remise: B	Index: 08.07.	26.04.2010
Composition	01 globulina equina (immunisé avec tissu ostéocartilagineux, conjonctif, séreuses, ganglions lymphatiques porcins) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositorio.		
Indication	Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle		
Conditionnements	01	001 3 suppositoires	B
		002 9 suppositoires	B
Remarque	remplace l'attestation d'autorisation du 10.12.2002 (prolongation du certificat d'autorisation)		
* Valable jusqu'au	25.04.2015		

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

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 54602	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	19.04.2010
Zusammensetzung	02 amoxicillinum anhydricum 250 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 62.5 mg ut kalii clavulanas, arom.: vanillinum et alia, aspartatum, excipients ad pulverem corresp., suspensio reconstituta 5 ml.		
Anwendung	Infektionskrankheiten		
* Packung/en	02	049 100 ml	A
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.02.2009 (Widerruf der Sequenz 01)		
Gültig bis	28.03.2014		

01 Balmed Hermal, Medizinisches Oelbad

Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: 29448	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	30.04.2010
Zusammensetzung	01 sojae oleum 850 mg, propylenglycolum, aromatic, antiox.: E 321, excipients ad solutionem pro 1 g.		
Anwendung	Medizinisches Oelbad bei trockenen und schuppenden Hautveränderungen		
Packung/en	01	078 500 ml	D
		086 200 ml	D
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	07.11.2015		

01 Bacetamol, Sirup

Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 47057	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.1.	08.04.2010
Zusammensetzung	01	paracetamolum 25 mg, arom.: ethylvanillinum, vanillinum et alia, saccharinum natricum, color.: E 150d, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	035 100 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.12.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		21.12.2014	

01 Biostimol, Trinklösung

Vita Health Care AG, 3177 Laupen BE

Zul.-Nr.: 54036	Abgabekategorie: D	Index: 07.98.0.	29.04.2010
Zusammensetzung	01	citrullini hydrogenomalias 1 g, aromatica, excipiens ad solutionem pro dosi 10 ml.	
Anwendung		Roborans	
Packung/en	01	019 36 Beutel	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.09.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		21.09.2015	

01 Broncho-Poumons Sérocytol, suppositoire

Sérolab SA, Chemin de la Vulliette 4, 1000 Lausanne

N° d'AMM: 328	Catégorie de remise: B	Index: 08.07.	26.04.2010
Composition	01	globulina equina (immunisé avec tissu pulmonaire porcin) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipiens pro suppositorio.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001 3 suppositoires	B
		002 9 suppositoires	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 10.12.2002 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		25.04.2015	

01 Bronchosan, Husten-Tropfen

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 55249	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	23.04.2010
Zusammensetzung	01	hederae helicis recentis extractum ethanolicum liquidum 376 mg, ratio: 1:5.6, thymi recentis extractum ethanolicum liquidum 329 mg, ratio: 1:7.9, liquiritiae extractum ethanolicum liquidum 234 mg, ratio: 1:10, aromatica, ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 51 % V/V.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	01	052 50 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.9.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		12.09.2015	

02 Caladryl, lotion

Interdelta SA, Route André-Piller 21, 1762 Givisiez

N° d'AMM: 19137	Catégorie de remise: D	Index: 10.01.0.	30.04.2010
Composition	02	diphenhydramini hydrochloridum 10 mg, camphora racemica 1 mg, zinci oxidum 80 mg, color.: E 172, aromatica, excipiens ad suspensionem pro 1 ml.	
Indication		antipurigineux local	
Conditionnements	02	023 125 ml	D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 22.09.2005 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		21.09.2015	

01 Cal-C-Vita, Brausetabletten

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 30984	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	30.04.2010
Zusammensetzung	01	calcium 250 mg ut calcii carbonas, cholecalciferolum 300 U.I., pyridoxini hydrochloridum 15 mg, acidum ascorbicum 1 g, arom.: aspartamum et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Zur Unterstützung der Abwehrkräfte bei Infektionen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.07.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		10.11.2015	

01 Calmurid, Crème

Galderma SA, Zugerstrasse 8, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 35984	Abgabekategorie: D	Index: 10.07.0.	22.04.2010
Zusammensetzung	01	acidum lacticum 50 mg, ureum 100 mg, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Trockene, hyperkeratotische Haut	
Packung/en	01	011 50 g	D
		038 100 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.08.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		04.08.2015	

01 Cerazette, Filmtabletten

Essex Chemie AG, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: 55155	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	20.04.2010
Zusammensetzung	01	desogestrelum 75 µg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
* Packung/en	01	002 1 x 28 Tablette(n)	B
		004 3 x 28 Tablette(n)	B
		005 6 x 28 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.01.2010 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 6 x 28 Filmtabletten)	
Gültig bis		04.07.2015	

01 China Kirin Ginseng + Gelée Royale, Kapseln

Panax Import F. Ruckstuhl & Co., Bergtalweg 2a, 9500 Wil SG

Zul.-Nr.: 52756	Abgabekategorie: D	Index: 07.98.0.	22.04.2010
Zusammensetzung	01	ginseng extractum ethanolicum siccum 100 mg corresp. ginsenosidea 10 mg, DER: 10-15:1, nutrimenta reginae apis cryodesiccata 50 mg, DER: 3:1, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Als Roborans	
Packung/en	01	30 Kapsel(n)	D
	02	60 Kapsel(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25. August 2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		24.08.2015	

01 Chlorophyll, confetti

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

Zul.-Nr.: 16179	Abgabekategorie: D	Index: 07.99.0.	29.04.2010
Zusammensetzung	01	chlorophyllinum magnesicum et natricum 20 mg, aromatica. Ueberzug: color.: E 104 et E 131 et E 151. excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		desodorante in caso di odori corporei	
Packung/en	01	50 Dragée(s)	D
	051	250 Dragée(s)	D
Bemerkung		Erneute Zulassung nach Erlösung in Folge Ablauf der Gültigkeit der Zulassung.	
Gültig bis		29.04.2015	

01 Cimifemin uno, Tabletten**02 Cimifemin forte, Tabletten**

Zeller Medical AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: 56933	Abgabekategorie: D	Index: 09.99.0.	27.04.2010
Zusammensetzung	01	cimicifugae extractum ethanolicum siccum 6.5 mg, DER: 4.5-8.5:1, excipiens pro compresso obducto.	
	02	cimicifugae extractum ethanolicum siccum 13 mg, DER: 4.5-8.5:1, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei Beschwerden der Wechseljahre	
Packung/en	01	30 Tablette(n)	D
	016	90 Tablette(n)	D
	02	30 Tablette(n)	D
	018	90 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.5.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		03.08.2015	

01 Climara 50, Transdermales Therapeutisches System

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 53068	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.2.	01.04.2010
Zusammensetzung	01	estradiolum 3.875 mg, excipiens ad praeparationem pro 12.5 cm ² , cum liberatione 50 µg/24 h.	
Anwendung		Klimakterische Ausfallerscheinungen	
Packung/en	01	014 4 Pflaster	B
		030 12 Pflaster	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24. Juli 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).	
* Gültig bis		25.05.2015	

01 Clindamycin [phosphat] Sandoz i.v./i.m. 600 mg, Injektionslösung

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 59324	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.92	08.04.2010
Zusammensetzung	01	clindamycinum 600 mg ut clindamycini phosphas, dinatrii edetas, conserv.: alcohol benzylicus 37.8 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001 5 x 4 ml	A
		002 5 x 5 x 4 ml Bündelpackung	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.03.2010 (Korrektur der Präparatebezeichnung)	
Gültig bis		16.03.2015	

01 Clindamycin 1% Spirig, Lösung

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 56916	Abgabekategorie: B	Index: 10.02.0.	15.04.2010
Zusammensetzung	01	clindamycinum 10 mg ut clindamycini phosphas, propylenglycolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Acne vulgaris	
Packung/en	01	001 30 ml	B
		003 100 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.06.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		04.08.2015	

01 Coop Blasentee, geschnittene Kräuter

Coop Genossenschaft, Thiersteinerallee 12, 4053 Basel

Zul.-Nr.: 54141	Abgabekategorie: E	Index: 05.02.0.	26.04.2010
Zusammensetzung	01	betulae folium 20 %, graminis rhizoma 20 %, solidaginis serotinae herba 20 %, ononidis radix 20 %, liquiritiae radix 20 %, pro charta 1.5 g.	
Anwendung		Harntreibend	
Packung/en	01	017 20 x 1,5 g Beutel	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04. September 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.09.2015	

01 Coop Erkältungstee, geschnittene Kräuter

Coop Genossenschaft, Thiersteinerallee 12, 4053 Basel

Zul.-Nr.: 54142	Abgabekategorie: E	Index: 03.99.0.	29.04.2010
Zusammensetzung	01	sambuci flos 30 %, tiliae flos 30 %, thymi herba 20 %, rosae pseudofructus 20 %, pro charta 1.5 g.	
Anwendung		Schweissreibend	
Packung/en	01	013 20 x 1,5 g Beutel	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 4.9.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.09.2015	

01 Coop Magentee, geschnittene Kräuter

Coop Genossenschaft, Thiersteinerallee 12, 4053 Basel

Zul.-Nr.: 54143	Abgabekategorie: E	Index: 04.07.1.	29.04.2010
Zusammensetzung	01	millefolii herba 30 %, aurantii amari flavedo 20 %, centaurii herba 20 %, anisi fructus 5 %, basilici herba 5 %, coriandri fructus 5 %, rosmarini folium 5 %, rubi fruticosi folium 5 %, foeniculi fructus 5 %, pro charta 1 g.	
Anwendung		Appetitfördernd	
Packung/en	01	028 20 x 1,0 g Beutel	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 4.9.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.09.2015	

01 Crataegus Synpha, Tropfen

Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: 14314	Abgabekategorie: D	Index: 02.98.0.	28.04.2010
Zusammensetzung	01	crataegi extractum ethanolicum liquidum, DER: 1:3.5-4, corresp. ethanolum 40 % V/V.	
Anwendung		Bei nervösen Herzbeschwerden	
Packung/en	01	059 50 ml	D
		067 100 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29. September 2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
Gültig bis		28.09.2015	

01 Crataegus-Mepha, Lactab

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 56010	Abgabekategorie: D	Index: 02.98.0.	07.04.2010
Zusammensetzung	01	crataegi folii cum flore extractum ethanolicum siccum 450 mg, DER: 4:7:1, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei nervösen Herzbeschwerden	
Packung/en	01	001 50 Tablette(n)	D
		002 100 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07. Oktober 2009 (Umwandlung Zulassungsart, früher: Export) und (Änderung Präparatenname, früher: Crataego, Filmtabletten)	
Gültig bis		08.10.2013	

02 Crinone 8 %, Vaginalgel

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 53479	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.3.	08.04.2010
Zusammensetzung	02	progesteronum 90 mg, conserv.: E 200, excipiens ad gelatum pro dosi 1.125 g.	
Anwendung		Vaginalgel zur Behandlung von Progesterondefiziten	
Packung/en	02	022 6 x 1.125 g	B
	030	15 x 1.125 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1.1.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		01.08.2015	

01 Crixivan 200 mg, Kapseln**02 Crixivan 400 mg, Kapseln**

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

Zul.-Nr.: 53944	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	27.04.2010
Zusammensetzung	01	indinavirum 200 mg ut indinaviri sulfas, excipiens pro capsula.	
	02	indinavirum 400 mg ut indinaviri sulfas, excipiens pro capsula.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	01	027 360 Kapsel(n)	A
	02	035 180 Kapsel(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.07.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.09.2015	

01 Cymbalta 30 mg, magensaftresistente Hartkapseln**02 Cymbalta 60 mg, magensaftresistente Hartkapseln**

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

Zul.-Nr.: 56983	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	07.04.2010
Zusammensetzung	01	duloxetinum 30 mg ut duloxetini hydrochloridum, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
	02	duloxetinum 60 mg ut duloxetini hydrochloridum, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antidepressivum, Schmerzen bei diabetischer Neuropathie, generalisierte Angststörung	
Packung/en	01	006 28 Kapsel(n)	B
	02	010 14 Kapsel(n)	B
	018	28 Kapsel(n)	B
	022	84 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		23.11.2015	

01 Dalacin C 75 mg/5 ml, Granulat zur Herstellung einer Lösung

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 37905	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.92	22.04.2010
* Zusammensetzung	01	clindamycinum 75 mg ut clindamycini-2 palmitatis hydrochloridum, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 214, excipiens ad granulatum corresp. solutio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	011 80 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.12.2009 (Ergänzung der Deklaration)	
Gültig bis		12.12.2014	

01 Dermovate, Crème

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 39905	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.1.	23.04.2010
Zusammensetzung	01	clobetasoli-17 propionas 0.5 mg, propylenglycolum, conserv.: chlorocresolum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte, entzündliche Dermatosen	
Packung/en	01	019 25 g	B
		027 100 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.10.2015	

01 Dermovate, Salbe

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 39906	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.1.	23.04.2010
Zusammensetzung	01	clobetasoli-17 propionas 0.5 mg, propylenglycolum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte entzündliche Dermatosen	
Packung/en	01	015 25 g	B
		023 100 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.10.2015	

01 Dermovate Scalp Application, Lösung

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 41823	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.1.	23.04.2010
Zusammensetzung	01	clobetasoli-17 propionas 0.5 mg, alcohol isopropylicus, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte, entzündliche Dermatosen der Kopfhaut	
Packung/en	01	011 25 ml	B
		038 100 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.10.2015	

01 Diclofenac-Rivopharm, compresse rivestite

Rivopharm SA, Centro Insema, 6928 Manno

N° d'AMM: 47757	Catégorie de remise: B	Index: 07.10.1.	22.04.2010
Composition	01	diclofenacum natriicum 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Antirheumaticum, Antiphlogisticum, Analgeticum	
Conditionnements	01	010 20 comprimé(s)	B
		029 100 comprimé(s)	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 26.10.2001 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		21.04.2015	

01 Diclofenac-Rivopharm retard, compresse

Rivopharm SA, Centro Insema, 6928 Manno

N° d'AMM: 47758	Catégorie de remise: B	Index: 07.10.1.	22.04.2010
Composition	01	diclofenacum natriicum 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Antirheumaticum, Antiphlogisticum, Analgeticum	
Conditionnements	01	017 10 comprimé(s)	B
		025 30 comprimé(s)	B
		033 100 comprimé(s)	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 26.10.2001 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		21.04.2015	

01 Elleacnelle, dragées

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

N° d'AMM: 56960	Catégorie de remise: B	Index: 09.02.1.	15.04.2010
Composition	01	cyproteroni acetas 2 mg, ethinylestradiolum 35 µg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Contraception hormonale chez les femmes avec des manifestations d'hyperandrogénie	
* Conditionnements	01	011 1 x 21 dragée(s)	B
		013 3 x 21 dragée(s)	B
Remarque		Remplace l'attestation d'autorisation du 14.06.2005 (prolongation du certificat d'autorisation).	
* Valable jusqu'au		13.06.2015	

**01 Estraderm MX 25, transdermales therapeutisches System
02 Estraderm MX 50, transdermales therapeutisches System
03 Estraderm MX 100, transdermales therapeutisches System
04 Estraderm MX 75, transdermales therapeutisches System**
Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 53514	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.2.	28.04.2010
Zusammensetzung	01	estradiolum 0.75 mg ut estradiolum hemihydricum, excipiens ad praeparationem pro 11 cm ² cum liberatione 25 µg/24 h.	
	02	estradiolum 1.5 mg ut estradiolum hemihydricum, excipiens ad praeparationem pro 22 cm ² cum liberatione 50 µg/24 h.	
	03	estradiolum 3 mg ut estradiolum hemihydricum, excipiens ad praeparationem pro 44 cm ² cum liberatione 100 µg/24 h.	
	04	estradiolum 2.25 mg ut estradiolum hemihydricum, excipiens ad praeparationem pro 33 cm ² cum liberatione 75 µg/24 h.	
Anwendung		Oestrogensubstitutionstherapie	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.10.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).	
		Nur für den Export bestimmt	

* Gültig bis 11.10.2015

**03 Femoston 1/10 mg, Tabletten
04 Femoston 2/10 mg, Tabletten**
Solvay Pharma AG, Untermattweg 8, 3027 Bern

Zul.-Nr.: 53128	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.6.	15.04.2010
Zusammensetzung	03	I) Tablette weiss: estradiolum 1 mg ut estradiolum hemihydricum, excipiens pro compresso obducto. II) Tablette grau: estradiolum 1 mg ut estradiolum hemihydricum, dydrogesteronum 10 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	I) Tablette ziegelrot: estradiolum 2 mg ut estradiolum hemihydricum, excipiens pro compresso obducto. II) Tablette gelb: estradiolum 2 mg ut estradiolum hemihydricum, dydrogesteronum 10 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonsubstitution nach der Menopause	
Packung/en	03	025 28 Tablette(n)	B
	04	033 28 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.10.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).	
* Gültig bis		11.10.2015	

01 Fentanyl Curamed i.v., Injektionslösung

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 53484	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	30.04.2010
Zusammensetzung	01	fentanylum 50 µg ut fentanyli citras, natrii chloridum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	018 10 Ampulle(n)	A
		026 5 x 10 Ampulle(n)	A
		034 10 Ampulle(n)	A
		042 5 x 10 Ampulle(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.09.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
* Gültig bis		28.09.2015	

01 Fluidouche, Mikrozerstäuber

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 55572	Categoria di dispensazione: D	Index: 12.02.4.	06.04.2010
Composizione	01	acetylcysteinum 10 mg, arom.: vanillinum et alia, antiox.: dithiotreitolum, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Farmaco mucolitico contro il raffreddore	
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 24.11.2008 (trasformazione tipo di omologazione, solo per l'esportazione)	
Valevolefino al		Destinato esclusivamente all'esportazione	
		25.11.2013	

01 Fluimucil 600 mg, compresse pellicolari

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

Zul.-Nr.: 57279	Abgabekategorie: B/D	Index: 03.02.0.	23.04.2010
Zusammensetzung	01	acetylcysteinum 600 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Mucolitico	
Packung/en	01	012 30 Tablette(n)	B
		014 60 Tablette(n)	B
		015 12 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1.11.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		22.09.2015	

01 Fluoxetin-Mepha Dispersible 20 mg, Tabletten

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 57235	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	15.04.2010
Zusammensetzung	01	fluoxetinum 20 mg ut fluoxetini hydrochloridum, aromatica, saccharinum natricum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	10 Tablette(n)	B
	010	30 Tablette(n)	B
	016	100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.09.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).	
* Gültig bis		26.09.2015	

01 Foie Sérocytol, suppositoire

Sérolab SA, Chemin de la Vulliette 4, 1000 Lausanne

N° d'AMM: 294	Catégorie de remise: B	Index: 08.07.	26.04.2010
Composition	01	globulina equina (immunisé avec foie porcins) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipiens pro suppositorio.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	3 suppositoires	B
	002	9 suppositoires	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 10.12.2002 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		25.04.2015	

01 Fosavance 70/2800, Wochentabletten**02 Fosavance 70/5600, Wochentabletten**

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

Zul.-Nr.: 57386	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	30.04.2010
Zusammensetzung	01	acidum alendronicum 70 mg ut natrii alendronas trihydricus 91. 37 mg, cholecalciferolum 70 µg corresp. cholecalciferolum 2800 U.I., excipiens pro compresso.	
	02	acidum alendronicum 70 mg ut natrii alendronas trihydricus 91. 37 mg, cholecalciferolum 140 µg corresp. cholecalciferolum 5600 U.I., excipiens pro compresso.	
Anwendung		Osteoporose	
Packung/en	01	4 Tablette(n)	B
	003	12 Tablette(n)	B
	02	4 Tablette(n)	B
	005	12 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.01.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.11.2015	

01 Glimepiride Winthrop 1 mg, comprimés**02 Glimepiride Winthrop 2 mg, comprimés****03 Glimepiride Winthrop 3 mg, comprimés****04 Glimepiride Winthrop 4 mg, comprimés**

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

N° d'AMM: 57584	Catégorie de remise: B	Index: 07.06.2.	29.04.2010
Composition	01 glimepiridum 1 mg, excipiens pro compresso. 02 glimepiridum 2 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso. 03 glimepiridum 3 mg, excipiens pro compresso. 04 glimepiridum 4 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso.		
Indication	Antidiabétique oral		
Conditionnements	01 001 30 comprimé(s) 003 120 comprimé(s) 02 005 30 comprimé(s) 007 120 comprimé(s) 03 009 30 comprimé(s) 011 120 comprimé(s) 04 013 30 comprimé(s) 015 120 comprimé(s)	B B B B B B B	
Remarque	remplace l'attestation d'autorisation du 1.5.2007 (prolongation du certificat d'autorisation)		
* Valable jusqu'au	19.09.2015		

01 Hametum, Crème

Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 52635	Abgabekategorie: D	Index: 10.06.0.	30.04.2010
Zusammensetzung	01 hamamelidis destillatum aquosum 53.5 mg, ratio: 1:1.6, conserv.: E 200, excipiens ad unguentum pro 1 g.		
Anwendung	Bei kleineren Hautverletzungen		
Packung/en	01 012 50 g 020 100 g	D D	
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10. Dezember 2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	09.12.2014		

01 Hametum Extrakt, Lösung

Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 15984	Abgabekategorie: D	Index: 10.06.0.	30.04.2010
Zusammensetzung	01 hamamelidis destillatum aquosum 245 mg, ratio: 1:1.6, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 15 % V/V.		
Anwendung	Bei kleineren Hautverletzungen		
Packung/en	01 015 50 ml 058 100 ml	D D	
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09. Dezember 2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	08.12.2014		

01 Hansaplast ABC-Wärme-Pflaster N, Pflaster
Beiersdorf AG, Aliothstrasse 40, 4142 Münchenstein

Zul.-Nr.: 55404	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	16.04.2010
* Zusammensetzung	01	Tela cum praeparatione: capsici extractum ethanolicum spissum 395-552 mg, DER: 4-7:1 corresp. capsaicinoides 11 mg, antiox.: 2,2'-methylen-bis(6-tert.-butyl-4-methyl-phenolum), adeps lanae, aromaticata, excipiens pro praeparatione.	
Anwendung	zur unterstützenden Behandlung bei rheumatischen Beschwerden		
Packung/en	01	001 1 Pflaster	D
		025 2 Pflaster	D
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05. Februar 2007 (Neuer deklarationspflichtiger Hilfsstoff)		
Gültig bis	04.02.2012		

03 Hasuton 2/10 mg, Filmtabletten
Solvay Pharma AG, Untermattweg 8, 3027 Bern

Zul.-Nr.: 53129	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.6.	15.04.2010
Zusammensetzung	03	I) Tablette ziegelrot: estradiolum 2 mg ut estradiolum hemihydricum, excipiens pro compresso obducto. II) Tablette gelb: estradiolum 2 mg ut estradiolum hemihydricum, hydrogesteronum 10 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung	Hormonsubstitution nach der Menopause		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.10.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung). Nur für den Export bestimmt		
* Gültig bis	11.10.2015		

01 Hederix, sirop
Laboratoires Plan SA, 1214 Vernier

N° d'AMM: 42125	Catégorie de remise: D	Index: 03.03.1.	13.04.2010
Composition	01	noscapinum 30 mg, hederae helicis extractum liquidum 100 mg, marrubii vulgaris extractum liquidum 25 mg, helenii extractum liquidum 25 mg, polygalae extractum liquidum 50 mg, iridis extractum liquidum 25 mg, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad suspensionem pro 10 ml.	
Indication	Toux		
Conditionnements	01	016 150 ml	D
Remarque	remplace l'attestation d'autorisation du 16.4.2008 (prolongation du certificat d'autorisation)		
* Valable jusqu'au	04.08.2015		

02 Hederix, suppositoires pour adultes

Laboratoires Plan SA, 1214 Vernier

N° d'AMM: 19625	Catégorie de remise: D	Index: 03.03.1.	13.04.2010
Composition	02	noscapini hydrochloridum 30 mg, hederae helicis extractum liquidum 20 mg, marrubii vulgaris extractum liquidum 20 mg, helenii extractum liquidum 20 mg, polygalae extractum liquidum 20 mg, iridis extractum liquidum 20 mg, conserv.: E 218, excipients pro suppositorio.	
Indication		Toux	
Conditionnements	02	044 10 suppositoires	D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 16.4.2008 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		04.08.2015	

01 Holunder Halspastillen, Pastillen

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

Zul.-Nr.: 56277	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	29.04.2010
* Zusammensetzung	01	sambuci fructus succus spissus 39 mg, glycerolum 18 mg, aromatica, excipients pro pastillo.	
Anwendung		Linderung bei Heiserkeit und Halsweh	
Packung/en	01	002 110 g	E
		004 220 g	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.02.2008 (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		13.02.2013	

01 Invirase, Kapseln

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

Zul.-Nr.: 53691	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	28.04.2010
Zusammensetzung	01	saquinavirum 200 mg ut saquinaviri mesilas, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	01	013 270 Kapsel(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.09.2005. (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		21.09.2015	

01 Iopamiro 200, soluzione iniettabile**02 Iopamiro 300, soluzione iniettabile****03 Iopamiro 370, soluzione iniettabile****04 Iopamiro 150, soluzione iniettabile**

Bracco Suisse SA, Corso Bello 2, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: **44140** Categoría di dispensazione: **B** Index: 14.01.0. 29.04.2010

Composizione	01	iopamidolum 408 mg corresp. iodum 200 mg, trometamolum, natrii calcii edetas dihydricus, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	iopamidolum 612 mg corresp. iodum 300 mg, trometamolum, natrii calcii edetas dihydricus, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	iopamidolum 755 mg corresp. iodum 370 mg, trometamolum, natrii calcii edetas dihydricus, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	iopamidolum 306 mg corresp. iodum 150 mg, trometamolum, natrii calcii edetas dihydricus, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Mezzi di contrasto per la radiologia	
* Confezione/i	01	012 1 x 10 ml	B
		160 5 x 10 ml	B
	02	020 1 x 10 ml	B
		039 1 x 30 ml	B
		047 1 x 50 ml	B
		055 10 x 100 ml	B
		136 10 x 50 ml	B
		179 5 x 10 ml	B
		225 1 x 100 ml	B
		249 1 x 200 ml	B
		257 10 x 200 ml	B
		265 10 x 30 ml	B
		495 1x 500 ml	B
		496 6 x 500 ml	B
	03	071 1 x 10 ml	B
		098 1 x 30 ml	B
		101 1 x 50 ml	B
		128 10 x 100 ml	B
		144 10 x 50 ml	B
		152 10 x 200 ml	B
		187 5 x 10 ml	B
		233 1 x 100 ml	B
		241 1 x 200 ml	B
		273 10 x 30 ml	B
		497 1x 500 ml	B
		498 6 x 500 ml	B

04	195	1 x 50 ml	B
	209	1 x 100 ml	B
	217	1 x 250 ml	B
	443	10 x 50 ml	B
	478	10 x 100 ml	B
	494	10 x 250 ml	B
Osservazione	Sostituisce l'attestato di omologazione del 20.07.2009 (nuova misura della confezione supplementare, nuovo: 500 ml).		
Valevolefino al	11.12.2012		

01 Isopto Tears, Augentropfen

Alcon Switzerland SA, Bösch 69, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 34088	Abgabekategorie: D	Index: 11.08.2.	30.04.2010
Zusammensetzung	01	natrii chloridum 1 mg, hypromellosum 5 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Künstliche Tränenflüssigkeit	
Packung/en	01	020 10 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.05.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		06.11.2015	

01 Kaletra, Sirup

Abbott AG, Neuhoefstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 55649	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	27.04.2010
Zusammensetzung	01	lopinavirum 400 mg, ritonavirum 100 mg, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, excipiens ad solutionem pro 5 ml corresp. ethanolum 42 % V/V.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	01	002 60 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.08.2005. (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		15.08.2015	

01 Kenacort, Tabletten

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 24206	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.24	16.04.2010
Zusammensetzung	01	triamicinolonom 4 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Glukokortikosteroid-Therapie	
Packung/en	01	041 20 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 6.9.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.09.2015	

01 Kenacort-A Solubile 10 mg/0.25 mL, Injektionslösung (i.v.)**02 Kenacort-A Solubile 40 mg/1 mL, Injektionslösung (i.v.)****04 Kenacort-A Solubile 80 mg/2 mL, Injektionslösung (i.v.)**

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 38774	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.24	16.04.2010
Zusammensetzung	01	triamicinoloni acetonidum 10 mg ut triamicinoloni acetonidi-21 phosphas dikalicus, natrii citras dihydricus, macrogolum 300, saccharinum natricum, antiox.: E 223 0.5 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 0.25 ml.	
	02	triamicinoloni acetonidum 40 mg ut triamicinoloni acetonidi-21 phosphas dikalicus, natrii citras dihydricus, macrogolum 300, saccharinum natricum, antiox.: E 223 2 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	triamicinoloni acetonidum 80 mg ut triamicinoloni acetonidi-21 phosphas dikalicus, natrii citras dihydricus, macrogolum 300, saccharinum natricum, antiox.: E 223 4 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Glukokortikosteroid-Therapie	
Packung/en	01	190 5 Ampulle(n)	B
	02	204 5 Ampulle(n)	B
	04	107 1 Spritze(n)	B
		212 5 Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 6.9.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.09.2015	

01 Kenacort-A 10, Injektionssuspension

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 26177	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.24	16.04.2010
Zusammensetzung	01	triamicinoloni acetonidum 10 mg, carmellosum natricum, polysorbitum 80, natrii chloridum, conserv.: alcohol benzylicus 9 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Lokale Glukokortikosteroid-Therapie	
Packung/en	01	014 1 x 1 ml Ampulle(n)	B
		030 1 x 5 ml Durchstechflasche(n)	B
	049	5 x 1 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 6.9.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.09.2015	

01 Kenacort-A 40, Injektionssuspension

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 32990	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.24	16.04.2010
Zusammensetzung	01	triamicinoloni acetonidum 40 mg, carmellosum natricum, polysorbatum 80, natrii chloridum, conserv.: alcohol benzylicus 9 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Lokale Glukokortikosteroid-Therapie	
Packung/en	01	1 x 1 ml Ampulle(n)	B
	029	1 x 1 ml Spritze(n)	B
	045	1 x 5 ml Durchstechflasche(n)	B
	088	5 x 1 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 6.9.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.09.2015	

01 Lantus Cartouches pour l'OptiClik, solution injectable

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

N° d'AMM: 57385	Catégorie de remise: B	Index: 07.06.1.	23.04.2010
Composition	01	insulinum glarginum 3.64 mg corresp. insulinum glarginum 100 U., zincum, glycerolum (85 per centum), natrii chloridum, conserv.: metacresolum 2.7 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Diabetes mellitus	
Conditionnements	01	5 x 3 ml	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28.04.2006. (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		29.06.2015	

01 Lipril-Mepha 5, Tabletten**02 Lipril-Mepha 10, Tabletten****03 Lipril-Mepha 20, Tabletten****04 Lipril-Mepha 2.5, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 56777	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	30.04.2010
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.	
	04	lisinoprilum 2.5 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum, akuter Myokardinfarkt	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.08.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		25.08.2015	

01 Lomudal, solution pour inhalation

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

N° d'AMM: 39450	Catégorie de remise: B	Index: 03.04.5.	29.04.2010
Composition	01	natrii cromoglicas 20 mg, excipiens 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 l'attestation d'autorisation du 28.4.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		04.10.2015	

02 Lyman-50'000, Salbe

Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: 41560	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	09.04.2010
* Zusammensetzung	02	heparinum natricum 500 U.I., allantoinum 3 mg, dexpantenol 4 mg, propylenglycolum, aromatica, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Stumpfe Sport- und Unfallverletzungen, Beschwerden bei Krampfadern und oberflächlichen Venenentzündungen	
Packung/en	02	030 40 g	D
		031 100 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.03.2008 (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		09.03.2013	

01 Lympho Sérocytol, suppositoire

Sérolab SA, Chemin de la Vulliette 4, 1000 Lausanne

N° d'AMM: 305	Catégorie de remise: B	Index: 08.07.	26.04.2010
Composition	01	globulina equina (immunisé avec ganglions lymphatiques porcins) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipiens pro suppositorio.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001 3 suppositoires	B
		002 9 suppositoires	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 10.12.2002 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		25.04.2015	

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

Zul.-Nr.: 55531	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.1.	01.04.2010
Zusammensetzung	01	ambroxoli hydrochloridum 20 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, excipiens pro compresso.	
	02	ambroxoli hydrochloridum 20 mg, arom.: vanillinum et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Halsschmerzen	
* Packung/en	01	023 20 Tablette(n)	D
	02	025 18 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.04.2008 (Zulassung der neuen Dosierung: Lutschtabletten mit Blackcurrant-Aroma)	
Gültig bis		01.02.2012	

01 Maxitrol, Augensalbe

Alcon Switzerland SA, Bösch 69, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 31566	Abgabekategorie: A	Index: 11.06.1.	30.04.2010
Zusammensetzung	01	dexamethasonum 1 mg, neomycinum 3.5 mg ut neomycini sulfas, polymyxini B sulfas 6000 U.I., adeps lanae, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Infizierte Augenentzündungen	
Packung/en	01	010 3,5 g	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.05.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.09.2015	

01 Maxitrol, Augentropfen

Alcon Switzerland SA, Bösch 69, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 31567	Abgabekategorie: A	Index: 11.06.1.	30.04.2010
Zusammensetzung	01	dexamethasonum 1 mg, neomycinum 3.5 mg ut neomycini sulfas, polymyxini B sulfas 6000 U.I., conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Infizierte Augenentzündungen	
Packung/en	01	017 5 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.05.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.09.2015	

01 Mifegyne, Tabletten

Cosan GmbH, Chriesbaumstrasse 2, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 55205	Abgabekategorie: A	Index: 07.09.0.	28.04.2010
Zusammensetzung	01	mifepristonom 200 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antigestagen	
Packung/en	01	002 3 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.07.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).	
* Gültig bis		21.07.2015	

01 Morga Birkenblätter, Beutel

Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: 43289	Abgabekategorie: E	Index: 05.02.0.	23.04.2010
Zusammensetzung	01	betulae folium 1.4 g pro charta.	
Anwendung		Harntreibend	
Packung/en	01	012 20 x 1,4 g Beutel	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27. September 2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.09.2015	

01 Morga Blasentee, geschnittene Kräuter

Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: 53463	Abgabekategorie: E	Index: 05.02.0.	23.04.2010
Zusammensetzung	01	betulae folium 20 %, graminis rhizoma 20 %, solidaginis serotinae herba 20 %, ononidis radix 20 %, liquiritiae radix 20 %, pro charta 1.5 g.	
Anwendung		Harntreibend	
Packung/en	01	010 20 x 1,5 g Beutel	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27. September 2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.09.2015	

03 Morga Brennnesselblätter, Beutel

Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: 43290	Abgabekategorie: E	Index: 05.02.0.	23.04.2010
Zusammensetzung	03	urticae folium 0.8 g pro charta.	
Anwendung		Harntreibend	
Packung/en	03	010 20 x 0,8 g Beutel	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27. September 2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.09.2015	

01 Morga Erkältungstee, geschnittene Kräuter

Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: 53465	Abgabekategorie: E	Index: 03.99.0.	29.04.2010
Zusammensetzung	01	sambuci flos 30 %, tiliae flos 30 %, thymi herba 20 %, rosae pseudofructus 20 %, pro charta 1.5 g.	
Anwendung		Schweissreibend	
Packung/en	01	013 20 x 1,5 g Beutel	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.9.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.09.2015	

01 Morga Fenchelfrucht, Beutel

Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: 43292	Abgabekategorie: E	Index: 04.04.0.	29.04.2010
Zusammensetzung	01	foeniculi dulcis fructus 1.5 g pro charta.	
Anwendung		Blähungstreibend	
Packung/en	01	013 20 x 1,5 g Beutel	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.9.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.09.2015	

01 Morga Hustentee, geschnittene Kräuter

Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: 53466	Abgabekategorie: E	Index: 03.02.0.	29.04.2010
Zusammensetzung	01	thymi herba 30 %, althaeae radix 25 %, plantaginis herba 15 %, foeniculi dulcis fructus 10 %, lichen islandicus 10 %, liquiritiae radix 10 %, pro charta 1.2 g.	
Anwendung		Hustenlindernd	
Packung/en	01	028 20 x 1,2 g Beutel	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.9.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.09.2015	

01 Morga Löwenzahnkraut, Beutel

Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: 43293	Abgabekategorie: E	Index: 04.11.2.	29.04.2010
Zusammensetzung	01	taraxaci herba 1.0 g pro charta.	
Anwendung		Verdauungsfördernd	
Packung/en	01	028 20 x 1,0 g Beutel	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.9.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.09.2015	

01 Morga Magentee, geschnittene Kräuter

Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: 53467	Abgabekategorie: E	Index: 04.07.1.	29.04.2010
Zusammensetzung	01	millefolii herba 30 %, aurantii amari flavedo 20 %, centaurii herba 20 %, anisi fructus 5 %, basilici herba 5 %, coriandri fructus 5 %, rosmarini folium 5 %, rubi fruticosi folium 5 %, foeniculi fructus 5 %, pro charta 1 g.	
Anwendung		Appetitfördernd	
Packung/en	01	016 20 x 1 g Beutel	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.9.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.09.2015	

01 Morga Malvenblätter, Beutel

Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: 43294	Abgabekategorie: E	Index: 03.02.0.	29.04.2010
Zusammensetzung	01	malvae folium 0.8 g pro charta.	
Anwendung		Hustenreizlindernd	
Packung/en	01	016 20 x 0,8 g Beutel	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.9.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.09.2015	

03 Morga Salbei (dreilappig), Beutel

Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: 43296	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.2.	29.04.2010
Zusammensetzung	03	salviae trilobae folium 1.2 g pro charta.	
Anwendung		Als Gurgelmittel	
Packung/en	03	019 20 x 1,2 g Beutel	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.9.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.09.2015	

01 Morga Schafgarbenkraut, Beutel

Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: 43297	Abgabekategorie: E	Index: 04.07.1.	29.04.2010
Zusammensetzung	01	millefolii herba 0.8 g pro charta.	
Anwendung		Appetitanregend	
Packung/en	01	015 20 x 0,8 g Beutel	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.9.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.09.2015	

01 Morga Spitzwegerich, Beutel

Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: 43298	Abgabekategorie: E	Index: 03.02.0.	29.04.2010
Zusammensetzung	01	plantaginis folium 1.5 g pro charta.	
Anwendung		Hustenreizmildernd	
Packung/en	01	011 20 x 1,5 g Beutel	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.9.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.09.2015	

01 Morga Tausendgüldenkraut, Beutel

Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: 43299	Abgabekategorie: E	Index: 04.07.1.	29.04.2010
Zusammensetzung	01	centaurii herba 1.0 g pro charta.	
Anwendung		Appetitanregend	
Packung/en	01	018 20 x 1,0 g Beutel	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.9.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.09.2015	

01 Morga Thymian, Beutel

Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: 43300	Abgabekategorie: E	Index: 03.02.0.	29.04.2010
Zusammensetzung	01	thymi herba 1.0 g pro charta.	
Anwendung		Hustenlindernd	
Packung/en	01	016 20 x 1,0 g Beutel	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.9.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.09.2015	

01 Muqueuse urinaire Sérocytol, suppositoire

Sérolab SA, Chemin de la Vulliette 4, 1000 Lausanne

N° d'AMM: 309	Catégorie de remise: B	Index: 08.07.	26.04.2010
Composition	01	globulina equina (immunisé avec muqueuse vésicale porcins) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipiens pro suppositorio.	
Indication		Traitemet immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001 3 suppositoires 002 9 suppositoires	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 10.12.2002 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		25.04.2015	

01 Neo-Sinedol, Lösung

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

Zul.-Nr.: 40947	Abgabekategorie: B	Index: 13.01.1.	15.03.2010
Zusammensetzung	01	lidocaini hydrochloridum 300 mg, ethanolum anhydricum 300 mg, aromaticata, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Anaesthetikum für die Zahnheilkunde	
Packung/en	01	019 10 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.11.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.11.2015	

- 01 Neupro 2 mg/24h, dispositif transdermique**
02 Neupro 4 mg/24h, dispositif transdermique
03 Neupro 6 mg/24h, dispositif transdermique
04 Neupro 8 mg/24h, dispositif transdermique
05 Neupro 1 mg/24h, dispositif transdermique
06 Neupro 3 mg/24h, dispositif transdermique

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

N° d'AMM: 57417	Catégorie de remise: B	Index: 01.08.0.	15.04.2010
Composition	01	rotigotinum 4.5 mg, antiox.: E 223, E 304, excipiens ad praeparationem pro 10 cm ² , cum libératione 2 mg/24h.	
	02	rotigotinum 9 mg, antiox.: E 223, E 304, excipiens ad praeparationem pro 20 cm ² , cum libératione 4 mg/24h.	
	03	rotigotinum 13.5 mg, antiox.: E 223, E 304, excipiens ad praeparationem pro 30 cm ² , cum libératione 6 mg/24h.	
	04	rotigotinum 18 mg, antiox.: E 223, E 304, excipiens ad praeparationem pro 40 cm ² , cum libératione 8 mg/24h.	
	05	rotigotinum 4.5 mg, antiox.: E 223, E 304, excipiens ad praeparationem pro 5 cm ² , cum libératione 1 mg/24h.	
	06	rotigotinum 6.75 mg, antiox.: E 223, E 304, excipiens ad praeparationem pro 15 cm ² , cum libératione 3 mg/24h.	
* Indication		Neupro est utilisé seul au stade précoce, ou en combinaison avec la lévodopa à tous les stades de la maladie de Parkinson / Neupro est indiqué dans le traitement symptomatique du syndrome idiopathique des jambes sans repos d'intensité modérée à sévère chez l'adulte	
* Conditionnements	01	002 7 emplâtre(s)	B
		004 28 emplâtre(s)	B
	02	008 7 emplâtre(s)	B
		010 28 emplâtre(s)	B
	03	014 7 emplâtre(s)	B
		016 28 emplâtre(s)	B
	04	022 28 emplâtre(s)	B
	05	025 7 emplâtre(s)	B
		026 28 emplâtre(s)	B
	06	027 7 emplâtre(s)	B
		028 28 emplâtre(s)	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 26.02.2009 (autorisation du nouvelle indication "syndrome des jambes sans repos" et des nouveaux dosages 1 mg/24h et 3 mg/24h); autorisation en application de l'art. 13 LPTH (RS 812.21)	
Valable jusqu'au		26.09.2011	

04 Neuroplant, Filmtabletten

Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 54108	Abgabekategorie: C	Index: 01.04.1.	28.04.2010	
Zusammensetzung	04	hyperici herbae extractum methanolicum siccum 600 mg corresp. hypericinum 0.72-1.68 mg et hyperforinum 18-36 mg, DER: 3-7:1, arom.: saccharinum natricum, vanillinum, excipients pro compresso obducto.		
Anwendung		Bei gedrückter Stimmung		
Packung/en	04	065 40 Tablette(n) 066 100 Tablette(n)	C C	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.1.2010 (Änderung Präparatename, früher: Hyperiplant 600, Filmtabletten)		
Gültig bis		20.11.2013		

01 Neuro-Vasculaire Sérocytol, suppositoire

Sérolab SA, Chemin de la Vulliette 4, 1000 Lausanne

N° d'AMM: 314	Catégorie de remise: B	Index: 08.07.	26.04.2010
Composition	01	globulina equina (immunisé avec nerfs, vaisseau, tissu conjonctif, peau porcins) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositorio.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001 3 suppositoires 002 9 suppositoires	B B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 10.12.2002 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		25.04.2015	

01 Nina 120, suppositoires**02 Nina 250, suppositoires****03 Nina 400, suppositoires**

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

N° d'AMM: 45954	Catégorie de remise: D	Index: 01.01.1.	08.04.2010
Composition	01	paracetamolum 120 mg, excipients pro suppositorio.	
	02	paracetamolum 250 mg, excipients pro suppositorio.	
	03	paracetamolum 400 mg, excipients pro suppositorio.	
Indication		Analgésique, antipyrrétique	
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 01.09.2005 (prolongation du certificat d'autorisation)	
		Destiné uniquement pour l'exportation	
* Valable jusqu'au		31.08.2015	

01 Nisulid, Gel

Robapharm AG, Hegenheimermattweg 183, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 57278	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.4.	01.04.2010
Zusammensetzung	01	nimesulidum 30 mg, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Antiphlogistikum, Analgetikum	
Packung/en	01	001 50 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.02.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		01.09.2015	

01 Norvir, Sirup

Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 53922	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	27.04.2010
Zusammensetzung	01	ritonavirum 600 mg, aromatica, saccharinum natricum, color.: E 110, excipiens ad solutionem pro 7.5 ml corresp. ethanolum 43.2 % V/V.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	01	023 5 Flasche(n)	A
		024 1 Flasche(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.11.2006. (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.08.2015	

01 Olbas Inhaler, Inhalierstift

Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: 8599	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.4.	23.04.2010
Zusammensetzung	01	Tela cum solutione. Lösung: cajeputi aetheroleum 20 % m/m, cineolum 20 % m/m, menthae piperitae aetheroleum 20 % m/m, levomentholum 40 % m/m corresp. cineolum >150 mg et levomentholum >250 mg pro praeparatione.	
Anwendung		Bei Schnupfen	
Packung/en	01	017 1 Stück	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 7.9.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		06.09.2015	

01 Optrex, Augenkompressen

Reckitt Benckiser (Switzerland) AG, Richtistrasse 5, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: 26787	Abgabekategorie: D	Index: 11.06.3.	30.04.2010
Zusammensetzung	01	Tela cum solutione 12.5 ml. Lösung: hamamelidis destillatum aquosum 129.5 mg, allantoinum 0.5 mg, aromatica, conserv.: E 214, E 216, E 218, acidum salicylicum, chlorobutanolum hemihydricum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Leichte Augenreizungen	
Packung/en	01	025 6 imprägnierter Verband	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		08.11.2015	

02 Pantozol i.v., Lyophilisat

Nycomed Pharma AG, Wallisellenstrasse 55, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: 55551	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	15.04.2010
Zusammensetzung	02	Praeparatio cryodesiccata: pantoprazolum 40 mg ut pantoprazolum naticum, dinatrii edetas, natrii hydroxidum, pro vitro.	
Anwendung		Ulcustherapie, Refluxoesophagitis, Zollinger-Ellison-Syndrom	
* Packung/en	02	010 1 Durchstechflasche(n) 012 360x1 Durchstechflasche(n) Spitalpackung 013 10x1 Durchstechflasche(n) Spitalpackung	B B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.08.2007 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 10x1 Durchstechflasche)	
Gültig bis		05.12.2010	

01 Pascoe Agil, Filmtabletten

Globopharm AG, Bahnweg 11, 8700 Küsnacht ZH

Zul.-Nr.: 56365	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.1.	22.04.2010
Zusammensetzung	01	harpagophyti radicis extractum ethanolicum siccum 240 mg, DER: 4.4-5:1, excipiens pro compressso obducto.	
Anwendung		Unterstützend bei Verschleisserscheinungen des Bewegungsapparates	
Packung/en	01	010 40 Tablette(n) 022 100 Tablette(n)	D D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01. Mai 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.08.2015	

02 Penicillin Spirig 500'000 U.I., Sirup

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 37911	Abgabekategorie: B	Index: 08.01.22	08.04.2010
Zusammensetzung	02	phenoxyethylpenicillium benzathinum tetrahydricum 500000 U.I., aromatica, natrii cyclamas, color.: E 127, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad suspensionem pro 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
* Packung/en	02	038 120 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.04.2007 (Widerruf der Sequenz 01 250'000 U.I.)	
Gültig bis		24.04.2012	

01 Pentasa 1g, Depot-Granulat
02 Pentasa 2g, Depot-Granulat
Ferring AG, Baarermette, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 53431	Abgabekategorie: B	Index: 04.09.0.	27.04.2010
Zusammensetzung	01	mesalazinum 1 g, excipiens ad granulatum pro charta.	
	02	mesalazinum 2 g, excipiens ad granulatum, pro charta.	
Anwendung	01	Colitis ulcerosa	
Packung/en	01	011 50 Sachet(s)	B
		038 100 Sachet(s)	B
		046 150 Sachet(s)	B
	02	054 60 Sachet(s)	B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.10.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	06.10.2015		

01 Pharmaton Kiddi, sciroppo

Pharmaton SA, 6934 Bioggio

N° d'AMM: 53086	Categoria di dispensazione: D	Index: 07.02.52	30.04.2010
Composizione	01	lysini hydrochloridum 300 mg, vitamina: cholecalciferolum 600 U.I., int-rac-alfa-tocopherylis acetas 15 mg, thiamini hydrochloridum 3 mg, riboflavini natrii phosphas 3.5 mg, pyridoxini hydrochloridum 6 mg, nicotinamidum 20 mg, dexpanthenolum 10 mg, mineralia: calcii glycerophosphas corresp. calcium 130 mg et phosphorus 200 mg, arom.: saccharinum et alia, conserv.: E 202, E 211, excipiens ad solutionem pro 15 ml.	
Indicazione	Preparazione ricostituente a base di vitamine e sali minerali		
Confezione/i	01	012 200 ml	D
Osservazione	Sostituisce l'attestato di omologazione del 14.10.2005 (proroga del certificato di omologazione)		
* Valevolefino al	13.10.2015		

01 Pravasta eco 10 mg, Tabletten**02 Pravasta eco 20 mg, Tabletten****03 Pravasta eco 30 mg, Tabletten****04 Pravasta eco 40 mg, Tabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 56454	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	28.04.2010
Zusammensetzung	01 pravastatinum naticum 10 mg, excipiens pro compresso. 02 pravastatinum naticum 20 mg, excipiens pro compresso. 03 pravastatinum naticum 30 mg, excipiens pro compresso. 04 pravastatinum naticum 40 mg, excipiens pro compresso.		
Anwendung	Reduktion des Serumcholesterinspiegels		
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)		B B B B B B B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.06.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	02.08.2015		

02 Pravastatin Helvepharm 20, Tabletten**03 Pravastatin Helvepharm 40, Tabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 57535	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	30.04.2010
Zusammensetzung	02 pravastatinum naticum 20 mg, excipiens pro compresso. 03 pravastatinum naticum 40 mg, excipiens pro compresso.		
Anwendung	Reduktion des Serumcholesterinspiegels		
Packung/en	02 006 30 Tablette(n) 008 100 Tablette(n) 03 010 30 Tablette(n) 012 100 Tablette(n)		B B B B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.01.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	28.08.2015		

02 Pravastatin Streuli 20, Tabletten**03 Pravastatin Streuli 40, Tabletten**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 57534	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	30.04.2010
Zusammensetzung	02	pravastatinum naticum 20 mg, excipiens pro compresso.	
	03	pravastatinum naticum 40 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Reduktion des Serumcholesterinspiegels	
Packung/en	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 30.09.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		02.10.2015	

01 Pravastax 10, Tabletten**02 Pravastax 20, Tabletten****03 Pravastax 40, Tabletten**

Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: 57542	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	30.04.2010
Zusammensetzung	01	pravastatinum naticum 20 mg, excipiens pro compresso.	
	02	pravastatinum naticum 40 mg, excipiens pro compresso.	
	03	pravastatinum naticum 10 mg, excipiens 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 25.08.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.08.2015	

01 Priorin N, Kapseln

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 25121	Abgabekategorie: D	Index: 10.99.0.	30.04.2010
Zusammensetzung	01	milii extractum 140 mg, tritici embryonis oleum 271 mg, cystinum 2 mg, calcii pantothenas 10 mg, arom.: vanillinum et alia, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Haarwuchsstörungen	
Packung/en	01	112 90 Kapsel(n)	D
	120	180 Kapsel(n)	D
	139	270 Kapsel(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.07.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.09.2015	

03 Procutol, Lösung

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 47599	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	30.04.2010	
Zusammensetzung	03	tricosanum 10 mg, natrii ricinoleini sulfas, propylenglycolum, arom.: bergamottae aetheroleum, ethylvanillinum, vanillinum et alia, conserv.: 5-bromo-5-nitro-1,3-dioxanum, E 211, excipients ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung		Reinigung von empfindlicher oder kranker Haut		
Packung/en	03	060 500 ml 061 175 ml 062 4.5 l	D D D	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.05.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis		19.09.2015		

01 Propycil 50, Tabletten

Pro Concepta Zug AG, Bahnhofstrasse 7, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 56300	Abgabekategorie: B	Index: 07.04.3.	01.04.2010
Zusammensetzung	01	propylthiouracilum 50 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Thyreostatikum	
Packung/en	01	011 20 Tablette(n) 013 100 Tablette(n)	B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.06.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		21.04.2015	

01 Prosal N, Lösung

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

Zul.-Nr.: 53109	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.2.	06.04.2010
Zusammensetzung	01	salviae tinctura 0.15 ml, ratio: 1:5, ratanhiae tinctura 0.15 ml, ratio: 1:4, matricariae extractum liquidum 0.1 ml corresp. matricariae aetheroleum 0.25 % m/V, DER: 1:2-3, aromatica, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bei Entzündungen der Mundhöhle	
Packung/en	01	012 100 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.9.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.09.2014	

01 Pro-Symbioflor, Suspension

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 675	Abgabekategorie: C	Index: 04.99.0.	22.04.2010
Zusammensetzung	01	enterococcus faecium vivus 15-45 Mio U., escherichia coli viva 15-45 Mio U., excipiens ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		funktionelle Störungen des Magen-Darmtraktes insbesondere Reizdarm (Colon irritabile)	
Packung/en	01	1 Flasche(n)	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.10.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		03.10.2015	

01 Pulmo-Neural Sérocytol, suppositoire

Sérolab SA, Chemin de la Vulliette 4, 1000 Lausanne

N° d'AMM: 299	Catégorie de remise: B	Index: 08.07.	26.04.2010
Composition	01	globulina equina (immunisé avec encéphale, tissu pulmonaire, moelle épinière, cervelet, muqueuse sinusal, système réticuloendothélial, ganglions lymphatiques, tissu malpighien) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipiens pro suppositorio.	
Indication		Traitemet immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	3 suppositoires	B
	002	9 suppositoires	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 10.12.2002 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		25.04.2015	

01 Redoxon orange 1g, Brausetabletten

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 56354	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.3.	30.04.2010
Zusammensetzung	01	acidum ascorbicum 1 g, arom.: aspartatum et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Vitamin C Präparat	
Packung/en	01	30 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.09.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.09.2015	

01 Revaxis, Injektionssuspension

Sanofi Pasteur MSD AG, Gulmatt, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 646	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	30.04.2010
Zusammensetzung	01	toxoidum tetani min. 20 U.I., toxoidum diphtheriae min. 2 U.I., virus poliomyelitis typus 1 inactivatum 40 U., virus poliomyelitis typus 2 inactivatum 8 U., virus poliomyelitis typus 3 inactivatum 32 U., aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, formaldehydum, medium199, conserv.: phenoxyethanol, aqua ad injectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Auffrischimpfung gegen Diphtherie, Tetanus und Poliomyelitis, ab dem vollendeten 5. Lebensjahr	
Packung/en	01	001 1 Spritze(n)	B
		002 10 Spritze(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.10.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		09.08.2015	

01 Risperidon Sandoz 0,5 mg, Schmelztabletten**02 Risperidon Sandoz 1 mg, Schmelztabletten****03 Risperidon Sandoz 2 mg, Schmelztabletten****04 Risperidon Sandoz 3 mg, Schmelztabletten****05 Risperidon Sandoz 4 mg, Schmelztabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 58773	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	29.04.2010
Zusammensetzung	01	risperidonus 0.5 mg, arom.: aspartam, excipiens pro compresso.	
	02	risperidonus 1 mg, arom.: aspartam, excipiens pro compresso.	
	03	risperidonus 2 mg, arom.: aspartam, excipiens pro compresso.	
	04	risperidonus 3 mg, arom.: aspartam, excipiens pro compresso.	
	05	risperidonus 4 mg, arom.: aspartam, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Neurolepticum	
* Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
	02	002 28 Tablette(n)	B
	03	003 28 Tablette(n)	B
	04	004 28 Tablette(n)	B
	05	005 28 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 7.5.2009 (Zulassung der neuen Dosierungen 3 mg und 4 mg)	
Gültig bis		06.05.2014	

01 Rozex, Crème

Galderma SA, Zugerstrasse 8, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 55030	Abgabekategorie: B	Index: 10.02.0.	16.04.2010
Zusammensetzung	01	metronidazolum 7.5 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Rosacea	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.10.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		25.10.2015	

01 Rozex, Lotio

Galderma SA, Zugerstrasse 8, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 55031	Abgabekategorie: B	Index: 10.02.0.	16.04.2010
Zusammensetzung	01	metronidazolum 7.5 mg, macrogol 400, conserv.: alcohol benzylicus, E 202, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Rosacea	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.10.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		25.10.2015	

01 Sab Simplex, Tabletten

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 52299	Abgabekategorie: D	Index: 04.04.0.	30.04.2010
Zusammensetzung	01	simethiconum 84 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antiflatulans	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.08.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		10.08.2015	

01 Sanafem, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, , 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 55466	Abgabekategorie: D	Index: 09.99.0.	27.04.2010
Zusammensetzung	01	cimicifugae extractum ethanolicum siccum 6.5 mg, DER: 4.5-8.5:1, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Beschwerden der Wechseljahre	
Packung/en	01	040 30 Tablette(n) D 041 60 Tablette(n) D 042 90 Tablette(n) D	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.3.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.08.2015	

01 Sandrena 0,5 g, Gel**02 Sandrena 1,0 g, Gel**

Essex Chemie AG, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: 54347	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.2.	15.04.2010
Zusammensetzung	01	estradiolum 0.5 mg ut estradiolum hemihydricum, propylenglycolum, excipiens ad gelatum pro 0.5 g.	
	02	estradiolum 1 mg ut estradiolum hemihydricum, propylenglycolum, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Zur transdermalen Behandlung von Oestrogenmangelsymptomen	
Packung/en	01	014 28 x 0,5 g	B
		022 91 x 0,5 g	B
	02	030 28 x 1,0 g	B
		049 91 x 1,0 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.12.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).	
* Gültig bis		24.10.2015	

01 Sauerstoff med.,Inhalationsgas

Westfalen Gas Schweiz GmbH, Bachstrasse 10, 4313 Möhlin

Zul.-Nr.: 57228	Abgabekategorie: E	Index: 03.99.0.	30.04.2010
Zusammensetzung	01	oxygenium 100 %, gasum inhalationis.	
Anwendung		Sauerstofftherapie	
* Packung/en	01	001 2 l	E
		002 4 l	E
		003 5 l	E
		004 10 l	E
		005 50 l	E
		006 12x50 l	E
		007 20 l	E
		008 3 l	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.10.2009 Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu:3 L Einzelflaschen Druckbehälter	
Gültig bis		27.08.2014	

- 01 Seretide 50, Dosier-Aerosol**
02 Seretide 125, Dosier-Aerosol
03 Seretide 250, Dosier-Aerosol

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 55552	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.3.	23.04.2010
Zusammensetzung	01	salmeterolum 25 µg pro dosi ut salmeteroli xinafoas, fluticasoni-17 propionas 50 µg pro dosi, propellantia ad aerosolum. doses pro vase 120.	
	02	salmeterolum 25 µg pro dosi ut salmeteroli xinafoas, fluticasoni-17 propionas 125 µg pro dosi, propellantia ad aerosolum. doses pro vase 120.	
	03	salmeterolum 25 µg pro dosi ut salmeteroli xinafoas, fluticasoni-17 propionas 250 µg pro dosi, propellantia ad aerosolum. doses pro vase 120.	
Anwendung		Antiasthmatisches Mittel	
Packung/en	01	001 120 Einzeldose(n)	B
	02	003 120 Einzeldose(n)	B
	03	005 120 Einzeldose(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.10.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.10.2015	

01 Sertraline HCl 50 mg, Filmtabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 56994	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	15.04.2010
Zusammensetzung	01	sertralimum 50 mg ut sertralini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmender	
Packung/en	01	001 10 Tablette(n)	B
	007	30 Tablette(n)	B
	011	100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.10.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).	
* Gültig bis		12.10.2015	

01 Sertraline Spirig 50, Filmtabletten

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 57135	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	15.04.2010
Zusammensetzung	01	sertralimum 50 mg ut sertralini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmender	
Packung/en	01	015 10 Tablette(n)	B
	016	30 Tablette(n)	B
	017	100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).	
* Gültig bis		12.10.2015	

01 Sidroga Herz- und Kreislauftee, geschnittene Drogen

Sidroga AG, Strengelbacherstrasse 2a, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: 39446	Abgabekategorie: D	Index: 02.98.0.	27.04.2010
Zusammensetzung	01	betulae folium 17.6 %, melissae folium 11.8 %, menthae crispae folium 5.9 %, crataegi folium cum flore 41.2 %, leonuri cardiacae herba 23.5 %, pro charta 1.5 g.	
Anwendung		Bei nervösen Herzbeschwerden	
Packung/en	01	014 20 x 1,5 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10. Februar 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.09.2015	

01 Sinus Sérocytol, suppositoire

Sérolab SA, Chemin de la Vulliette 4, 1000 Lausanne

N° d'AMM: 334	Catégorie de remise: B	Index: 08.07.	26.04.2010
Composition	01	globulina equina (immunisé avec muqueuse sinusinale porcins) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipiens pro suppositorio.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001 3 suppositoires 002 9 suppositoires	B B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 10.12.2002 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		25.04.2015	

01 Spedifen 400, Compresse pellicolare

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

Zul.-Nr.: 55677	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	27.04.2010
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 400 mg ut ibuprofenum argininum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiflogistico, Analgesico, Antipiretico	
Packung/en	01	002 12 Tablette(n) 004 30 Tablette(n)	B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.08.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.04.2015	

01 S.R.E. Sérocytol, suppositoire

Sérolab SA, Chemin de la Vulliette 4, 1000 Lausanne

N° d'AMM: 335	Catégorie de remise: B	Index: 08.07.	26.04.2010
Composition	01	globulina equina (immunisé avec moelle osseuse, rate, thymus, ganglions lymphatiques porcins) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositorio.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001 3 suppositoires 002 9 suppositoires	B B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 10.12.2002 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		25.04.2015	

04 Stago Nouvelle formule, solution

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

N° d'AMM: 12566	Catégorie de remise: D	Index: 04.11.2.	13.04.2010
* Composition	04	boldo tinctura 220.6 mg, DER: 1:5, chelidonii tinctura 220.6 mg, DER: 1:35-45, curcumae tinctura 220.6 mg, DER: 1:5, cynarae tinctura 220.6 mg, DER: 1:5, saccharinum naticum, arom.: vanillinum et alia, ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 65 % V/V.	
Indication		En cas de troubles de la digestion	
Conditionnements	04	042 10 ml 043 6 x 10 ml	D D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 10.1.2005 (modification de la composition et prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		24.10.2012	

01 Symbicort 100/6, Turbuhaler**02 Symbicort 200/6, Turbuhaler****03 Symbicort 400/12, Turbuhaler**

AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 55568	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.3.	29.04.2010
Zusammensetzung	01	budesonidum 100 µg pro dosi, formoteroli fumaras dihydricus 6 µg pro dosi, excipients ad pulverem.	
	02	budesonidum 200 µg pro dosi, formoteroli fumaras dihydricus 6 µg pro dosi, excipients ad pulverem.	
	03	budesonidum 400 µg pro dosi, formoteroli fumaras dihydricus 12 µg pro dosi, excipients ad pulverem.	
Anwendung		Antiasthmatikum	
Packung/en	01	001 60 Dose(n) 003 120 Dose(n)	B B
	02	005 60 Dose(n) 007 120 Dose(n)	B B
	03	009 60 Dose(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.7.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.07.2015	

01 Symbioflor 1, Suspension

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 676	Abgabekategorie: C	Index: 03.05.0.	22.04.2010
Zusammensetzung	01	enterococcus faecium vivus 15-45 Mio U., excipiens ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		zur Verminderung der Rezidivrate bei wiederkehrenden Infektionen der oberen und unteren Atemwege, besonders bei Entzündungen der Nebenhöhlen (Sinusitis) und der Bronchien (Bronchitis)	
Packung/en	01	001 1 Flasche(n)	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.10.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		03.10.2015	

01 Symbioflor 2, Suspension

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 677	Abgabekategorie: C	Index: 04.99.0.	22.04.2010
Zusammensetzung	01	escherichia coli viva 15-45 Mio U., excipiens ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		funktionelle Störungen des Magen-Darmtraktes insbesondere Reizdarm (Colon irritabile)	
Packung/en	01	001 1 Flasche(n)	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.10.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		03.10.2015	

01 Tannosynt flüssig, wässriges Konzentrat

Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: 32238	Abgabekategorie: C	Index: 10.08.0.	22.04.2010
Zusammensetzung	01	phenoli/cresoli sulfonatis/formaldehydi/urei condensatum 400 mg, aromatica, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche, nässende und juckende Hauterkrankungen	
Packung/en	01	025 100 g	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		06.10.2015	

02 Testoviron Depot 250 mg, Injektionslösung

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 17626	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.4.	28.04.2010
Zusammensetzung	02	testosteroni enantas 250 mg corresp. testosteronum 178 mg, benzylis benzoas, ricini oleum virginale q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Androgenmangel (Hypogonadismus) beim Mann; als Adjuvans bei progressivem Mammakarzinom	
Packung/en	02	035 3 x 250 mg	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1.4.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).	
* Gültig bis		11.10.2015	

01 Torasemid Actavis 5, Tabletten**02 Torasemid Actavis 10, Tabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 57185	Abgabekategorie: B	Index: 05.01.0.	21.04.2010
Zusammensetzung	01	torasemidum 5 mg, excipiens pro compresso.	
	02	torasemidum 10 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Diureticum	
Packung/en	01	009 20 Tablette(n)	B
		010 100 Tablette(n)	B
	02	011 20 Tablette(n)	B
		012 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1.10.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.06.2015	

01 Torasem-Mepha 5, Tabletten**02 Torasem-Mepha 10, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 57196	Abgabekategorie: B	Index: 05.01.0.	20.04.2010
Zusammensetzung	01	torasemidum 5 mg, excipiens pro compresso.	
	02	torasemidum 10 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Diureticum	
Packung/en	01	001 20 Tablette(n)	B
		003 100 Tablette(n)	B
	02	005 20 Tablette(n)	B
		007 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.06.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.06.2015	

01 Traumaplant, Salbe

HPC Harras Pharma Curarina AG, Worbstrasse 221, 3073 Gümligen

Zul.-Nr.: 53712	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	21.04.2010
Zusammensetzung	01	symphyti herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 100 mg, ratio: 2-3:1, propylenglycol, aromatica, conserv.: E 200, hydroxyethylis salicylas, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei stumpfen Traumen (Prellungen)	
Packung/en	01	010 50 g	D
		029 100 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06. Februar 2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.02.2014	

01 Venoplant mono, Filmtabletten

Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 56334	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.1.	07.04.2010
Zusammensetzung	01	hippocastani extractum ethanolicum siccum 263 mg corresp. aescinum 50 mg, DER: 4.5-5.5:1, arom.: saccharinum natricum, vanillinum, conserv.: E 200, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Venenbeschwerden	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10. Juni 2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10. Juni 2005 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Export)	
		Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		09.06.2015	

01 Vigamox, Augentropfen

Alcon Switzerland SA, Bösch 69, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 57349	Abgabekategorie: A	Index: 11.07.1.	30.04.2010
Zusammensetzung	01	moxifloxacinum 5 mg ut moxifloxacini hydrochloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen des vorderen Augenabschnittes	
Packung/en	01	004 5 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.05.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		13.10.2015	

- 01 Xylesin 0,5%, Injektionslösung (mit Konservans)
 - 02 Xylesin 1%, Injektionslösung (mit Konservans)
 - 03 Xylesin 2%, Injektionslösung (mit Konservans)
 - 04 Xylesin 1%, Injektionslösung (ohne Konservans)
 - 05 Xylesin 2%, Injektionslösung (ohne Konservans)

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

Zul.-Nr.: 23706	Abgabekategorie: B		Index: 01.02.2.	01.04.2010
Zusammensetzung	01	lidocaini hydrochloridum 5 mg, natrii chloridum, conserv.: E 218 1 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	02	lidocaini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, conserv.: E 218 1 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	03	lidocaini hydrochloridum 20 mg, natrii chloridum, conserv.: E 218 1 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	04	lidocaini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	05	lidocaini hydrochloridum 20 mg, natrii chloridum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung		Lokalanaestheticum		
Packung/en	01	016 1 x 50 ml		B
		024 10 x 50 ml		B
		032 1 x 100 ml		B
	02	121 1 x 50 ml		B
		237 10 x 50 ml		B
		245 1 x 100 ml		B
	03	350 1 x 50 ml		B
		369 10 x 50 ml		B
		377 1 x 100 ml		B
	04	148 10 x 1 ml		B
		156 100 x 1 ml		B
		164 10 x 2 ml		B
		172 100 x 2 ml		B
		180 10 x 5 ml		B
		199 100 x 5 ml		B
		202 10 x 10 ml		B
		210 100 x 10 ml		B
	05	253 10 x 1 ml		B
		261 100 x 1 ml		B
		288 10 x 2 ml		B
		296 100 x 2 ml		B
		318 10 x 5 ml		B
		326 100 x 5 ml		B
		334 10 x 10 ml		B
		342 100 x 10 ml		B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.05.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)			
* Gültig bis	19.05.2015			

01 Zeller Balsam, flüssig

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: 10523	Abgabekategorie: D	Index: 04.99.0.	06.04.2010
Zusammensetzung	01	extractum ethanolicum et glycerolicum liquidum ex absinthii herba 0.7 mg, cinnamomi cortex 3.8 mg, guaiaci lignum 14.3 mg, millefolii herba 7 mg, rhoeados flos 11 mg, tormentillae rhizoma 9.5 mg, balsamum tolutanum 0.3 mg, benzoe tonkinensis 4.8 mg, myrrha 2.4 mg, olibanum 0.9 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. 40 guttae, corresp. ethanolum 37 % V/V.	
Anwendung	Bei Verdauungsbeschwerden		
Packung/en	01	095 100 ml	D
		109 200 ml	D
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 8.6.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	06.10.2015		

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire**02 Alvegesic 1% forte ad us.vet., Injektionslösung**

Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: 57361	Abgabekategorie: A	Index:	16.04.2010
Zusammensetzung	02	butorphanolum 10 mg ut butorphanoli tartras, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, conserv.: benzethonii chloridum 0.10 mg, aqua ad innectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung	02	Analgetikum für Pferde, Hunde und Katzen, Antitussivum für Hunde	
Packung/en	02	10 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 4. November 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		23.06.2015	

01 Cosumix Plus 120 ad us.vet., Arzneimittelvormischung

Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 42672	Abgabekategorie: A	Index:	15.04.2010
Zusammensetzung	01	sulfachlorpyridazinum natricum 100 g, trimethoprim 20 g, excipiens ad pulverem pro 1 kg.	
Anwendung		Prophylaxe und Therapie primärer und sekundärer bakterieller Infektionen bei Schweinen und Geflügel, falls die beteiligten Bakterien auf Sulfonamid-Trimethoprim empfindlich sind. Insbesondere: Geflügel: Luftsackentzündung (z.B. als CRD Komplikation) und andere Koli-Infektionen. Koryza (Hämophilus paragallinarum). Pullorumseuche (Salmonella pullorum. Salmonellose. Geflügeltyphus (Salmonella enterica gallinarum). Geflügelcholera (P. multocida). Schweine: Darmerkrankungen verursacht durch E. coli. Salmonellose. Rhinitis atrophicans (P. multocida). Pneumonien verursacht durch APP. Haemophilus parasuis. Streptococcus suis. MMA-Komplex der Muttersauen.	
Bemerkung		Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		18.04.2015	

01 Feliquantel plus Gel ad us.vet., Injektor

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

Zul.-Nr.: 58724	Abgabekategorie: B	Index:	21.04.2010
Zusammensetzung	01	praziquantelum 10 mg, fenbendazolum 100 mg, aromatica, excipiens ad gelatum pro 1 ml.	
* Anwendung		Oleogel zur Behandlung von Rund- und Bandwurminfektionen bei Katzen	
Packung/en	001	3 x 6 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10. November 2009 (Korrektur Anwendungsgebiet: nur Katzen)	
Gültig bis		09.11.2014	

01 Panacur SR Bolus ad us.vet.

Veterinaria AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 53137	Abgabekategorie: B	Index:	14.04.2010
Zusammensetzung	01	fenbendazolum 12 g, arom.: saccharum, excipiens pro bolo.	
Anwendung		Breitspektrum-Anthelminthikum für Rinder	
Packung/en	01	016 10 Bolus/Boli	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. November 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.07.2015	

02 Program Plus M ad us.vet., Tabletten**03 Program Plus L ad us.vet., Tabletten****04 Program Plus LL ad us.vet., Tabletten**

Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 56062	Abgabekategorie: B	Index:	13.04.2010
Zusammensetzung	02	lufenuronum 115 mg, milbemycini oximum 5.75 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	lufenuronum 230 mg, milbemycini oximum 11.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	lufenuronum 460 mg, milbemycini oximum 23 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Kontrolle und Vorbeugung von Flohbefall sowie Entwurmung und Herzwurmprophylaxe bei Hunden	
* Packung/en	02	003 6 Tabletten	B
	03	005 6 Tabletten	B
	04	007 6 Tabletten	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 4. Juli 2008 (Widerruf der Sequenz 01 Program Plus S)	
Gültig bis		31.12.2012	

02 Receptal ad us.vet., Injektionslösung

Veterinaria AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 42311	Abgabekategorie: B	Index:	22.04.2010
Zusammensetzung	02	buserelinum 4 µg ut buserelini acetas, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, natrii chloridum, conserv.: alcohol benzylicus 10 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
* Anwendung		Fruchtbarkeitsstörungen bei Rindern, Stuten, Jungsauen und Kaninchen	
* Packung/en	02	022 5x10 ml	B
		030 10 ml	B
		031 10 x 2.5 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. November 2009 (Neue zusätzliche Packungsgröße, neu: 10 x 2.5 ml, neue Zieltierart Jungsauen)	
Gültig bis		01.12.2013	

01 Rimadyl Rind Injektionslösung, ad us.vet.

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 57281	Abgabekategorie: B	Index:	01.04.2010
Zusammensetzung	01	carprofenum 50 mg, ethanolum anhydricum, macrogolum 400, poloxamerum 188, ethanolaminum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nichtsteroidaler Entzündungshemmer für Rinder	
Packung/en	01	002 50 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 3. Juni 2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		02.06.2015	

01 T 61 ad us.vet., Injektionslösung

Veterinaria AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 36158	Abgabekategorie: A	Index:	14.04.2010
Zusammensetzung	01	embutramidum 200 mg, mebezonii iodidum 50 mg, tetracaini hydrochloridum 5 mg, dimethylformamidum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Inj.lösung zum exzitationslosen Töten v.Pferden,Rindern, Schweinen,Hunden,Katzen,Nerzen,Tauben,Ziervögeln,Hamster	
Packung/en	01	018 50 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20 November 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.07.2015	

01 Valbazen 1.9% ad us.vet., Suspension**02 Valbazen 10% ad us.vet., Suspension**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 42131	Abgabekategorie: B	Index:	20.04.2010
Zusammensetzung	01	albendazolum 19 mg, conserv.: E 202, E 210, excipiens ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	albendazolum 100 mg, conserv.: E 202, E 210, excipiens ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung	01	Anthelminthikum für Schafe und Ziegen	
	02	Anthelminthikum für Rinder	
Packung/en	01	016 1000 ml	B
	02	024 1000 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28. Juli 2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.07.2015	

Zentralstelle für Änderung Firmen Registre Swissmedic des titulaires d'AMM

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

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

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 1. April 2010 übernimmt die Firma **Actavis Switzerland AG, Regensdorf** die folgenden Präparate der Firma **Team medica AG, Zug**:

A compter du 1 avril 2010, l'entreprise **Actavis Switzerland AG, Regensdorf** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Team medica AG, Zug**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
15104	Antabus-Dispergetten, Tabletten
31833	Betolvex, Injektionslösung
39645	Stesolid, Tabletten
39648	Stesolid, Suppositorien
40038	Dumozol, Filmtabletten
40669	Litarex, Retard-Tabletten
41756	Stesolid Rectal, Microclisma
45519	Stesolid Novum, Injektionsemulsion

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 1. April 2010 übernimmt die Firma **Medinova AG, Zürich** die folgenden Präparate der Firma **Merz Pharma (Schweiz) AG, Allschwil**:

A compter du 1 avril 2010 l'entreprise **Medinova AG, Zürich** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Merz Pharma (Schweiz) AG, Allschwil**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
53761	Dafnegil, Vaginalcrème
53762	Dafnegil, Vaginalovula
54494	Dafnegil, Duopack

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 8. April 2010 übernimmt die Firma **CrossMedika SA, Manno** die folgenden Präparate der Firma **Rivopharm SA, Manno**:

A compter du 8 avril 2010, l'entreprise **CrossMedika SA, Manno** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Rivopharm SA, Manno**:

Zul.-Nr. Nº d'AMM	Präparat Produit
58695	Amlodipine CrossMedika comprimés
58783	Acide alendronique CrossMedika comprimés
58784	Acide alendronique CrossMedika 70 mg, comprimés hebdomadaires

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

Per 1. April 2010 ändert die Firma **Almirall AG, Baar** ihr Firmendomizil von 6340 Baar nach **8304 Wallisellen**.

A compter du 1 avril 2010, l'entreprise **Almirall AG, Baar** actuellement sise 6340 Baar, aura pour nouveau domicile **8304 Wallisellen**.

Zul.-Nr. Nº d'AMM	Präparat Produit
691	Lupidon H, Injektionssuspension
692	Lupidon G, Injektionssuspension
29448	Balmed Hermal, Medizinisches Oelbad
32238	Tannosynt flüssig, wässriges Konzentrat
41476	Balmed Hermal F, Medizinisches Oelbad
41822	Carotaben, Kapseln
42695	Verrumal, Lösung
44352	Akneroxid, Gel
46084	Akne-mycin, Lösung
48142	Akne-mycin 2000, Salbe
48787	Balmed Hermal Plus, Medizinisches Oelbad
50354	Optiderm, Crème
50912	Decoderm bivalent, Crème
53310	Curatoderm, Salbe
55650	Optiderm F Creme, Creme
55658	Vaniqa, Crème
55812	Curatoderm, Lotion
56895	Almogran, Filmtabletten
56914	Optiderm Lotion, Lotion
57233	Myconormin 250 mg, Tabletten
58865	Dolocupin, Crème

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

Zeichenerklärung

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

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

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	Adiuretin, Nasenspray Lösung Ferring AG, Baarerstrasse, 6340 Baar	57171 B	07.03.2.	26.01.2010
1	01	Alendronat Orifarm 70 mg, Wochentabletten Orifarm Generics AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf	57915 B	07.99.0.	01.03.2010
1	01	Amlodipin Orifarm 5mg, Tabletten Orifarm AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf	58972 B	02.06.1.	01.03.2010
1	02	Amlodipin Orifarm 10mg, Tabletten Orifarm AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf	58972 B	02.06.1.	01.03.2010
1	02	Azillin 200, Pulver für Sirup Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen	45858 A	08.01.23	25.02.2010
1	01	Azillin 100, Pulver für Tropfen Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen	50138 A	08.01.23	25.02.2010
1	01	Betaserc 8 mg, Tabletten Orifarm AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf	57954 B	02.04.4.	01.03.2010
1	02	Betaserc 16 mg, Tabletten Orifarm AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf	57954 B	02.04.4.	01.03.2010

1	01	Betaserc 8 mg, Tabletten Orifarm AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf	58119 B	02.04.4. 01.03.2010
1	02	Betaserc 16 mg, Tabletten Orifarm AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf	58119 B	02.04.4. 01.03.2010
1	03	Betaserc 24 mg, Tabletten Orifarm AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf	58119 B	02.04.4. 01.03.2010
1	01	Ciprofloxacin Orifarm 250 mg, Filmtabletten Orifarm Generics AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf	58845 A	08.01.8. 01.03.2010
1	02	Ciprofloxacin Orifarm 500 mg, Filmtabletten Orifarm Generics AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf	58845 A	08.01.8. 01.03.2010
1	03	Ciprofloxacin Orifarm 750 mg, Filmtabletten Orifarm Generics AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf	58845 A	08.01.8. 01.03.2010
1	01	Citalopram ecosol 20 mg, Filmtabletten Orifarm AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf	58263 B	01.06.0. 01.03.2010
1	02	Citalopram ecosol 40 mg, Filmtabletten Orifarm AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf	58263 B	01.06.0. 01.03.2010
1	01	Concor 2,5 mg, Lacktabletten Orifarm AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf	58118 B	02.03.0. 01.03.2010
1	02	Concor 5 mg, Lacktabletten Orifarm AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf	58118 B	02.03.0. 01.03.2010
1	03	Concor 10 mg, Lacktabletten Orifarm AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf	58118 B	02.03.0. 01.03.2010
1	01	Doxium 500, Kapseln Orifarm AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf	58401 B	02.08.1. 01.03.2010

1	01	Escoprim, Sirup für Kinder Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	44672 A	08.01.93 10.03.2010
1	01	Estracomb TTS, Kombipackung Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern	51763 B	07.08.6. 01.03.2010
1	01	Isoptin, Injektionslösung/ Infusionslösungskonzentrat Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar	30485 B	02.06.1. 31.12.2010
1	01	Isotretinoin Sandoz 10, Weichgelatinekapseln Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen	56117 A	10.02.0. 01.04.2010
1	02	Isotretinoin Sandoz 20, Weichgelatinekapseln Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen	56117 A	10.02.0. 01.04.2010
1	01	Mercilon, Tabletten Orifarm AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf	57928 B	09.02.1. 01.03.2010
1	01	Minulet, Dragees Orifarm AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf	58098 B	09.02.1. 01.03.2010
1	01	Nitroderm, TTS 5 Orifarm AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf	58054 B	02.04.1. 01.03.2010
1	02	Nitroderm, TTS 10 Orifarm AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf	58054 B	02.04.1. 01.03.2010
1	01	Nocturin 0,1 mg, Tabletten Ferring AG, Baarermette, 6340 Baar	55794 B	07.03.2. 26.01.2010
1	02	Nocturin 0,2 mg, Tabletten Ferring AG, Baarermette, 6340 Baar	55794 B	07.03.2. 26.01.2010
1	01	Nordurine 0,1 mg, Tabletten Ferring AG, Baarermette, 6340 Baar	55795 B	07.03.2. 26.01.2010
1	02	Nordurine 0,2 mg, Tabletten Ferring AG, Baarermette, 6340 Baar	55795 B	07.03.2. 26.01.2010
1	01	Norvasc 5 mg, Tabletten Orifarm AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf	57839 B	02.06.1. 01.03.2010

1	02	Norvasc 10 mg, Tabletten Orifarm AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf	57839 B	02.06.1. 01.03.2010
1	01	Pravastatin Orifarm 10 mg, Tabletten Orifarm AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf	58666 B	07.12.0. 01.03.2010
1	02	Pravastatin Orifarm 20 mg, Tabletten Orifarm AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf	58666 B	07.12.0. 01.03.2010
1	03	Pravastatin Orifarm 40 mg, Tabletten Orifarm AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf	58666 B	07.12.0. 01.03.2010
1	02	Streptase 250'000 I.E., Injektionspräparat CSL Behring (Schweiz) AG, Herostrasse 7, 8048 Zürich	29738 B	06.05.0. 31.05.2010
1	03	Streptase 750'000 I.E., Injektionspräparat CSL Behring (Schweiz) AG, Herostrasse 7, 8048 Zürich	29738 B	06.05.0. 31.05.2010
1	04	Streptase 1'500'000 I.E., Injektionspräparat CSL Behring (Schweiz) AG, Herostrasse 7, 8048 Zürich	29738 B	06.05.0. 31.05.2010
1	02	Topaceta, Gel Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	36935 D	07.10.4. 30.09.2010
1	01	Topiramat Orifarm 25 mg, Filmtabletten Orifarm Generics AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf	58042 B	01.07.1. 01.03.2010
1	02	Topiramat Orifarm 50 mg, Filmtabletten Orifarm Generics AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf	58042 B	01.07.1. 01.03.2010
1	03	Topiramat Orifarm 100 mg, Filmtabletten Orifarm Generics AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf	58042 B	01.07.1. 01.03.2010
1	04	Topiramat Orifarm 200 mg, Filmtabletten Orifarm Generics AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf	58042 B	01.07.1. 01.03.2010
1	01	Vamina Glucose, Infusionslösung Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Spichermatt 30, 6370 Stans	38776 B	07.01.2. 15.02.2010

1	01	Xyloplyin 2 %-Adrenalin Dental, Injektionslösung Globopharm AG, Bahnweg 11, 8700 Küsnacht ZH	50822 B	13.01.2. 12.03.2010
1	01	Zyloric, Tabletten, 100 mg Orifarm AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf	58053 B	07.11.3. 01.03.2010
1	02	Zyloric, Tabletten, 300 mg Orifarm AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf	58053 B	07.11.3. 01.03.2010

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1 01 **Diaprim Tabletten ad us.vet.** 44083 A 18.02.2010
Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern

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.

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01	Reductil 10, Kapseln	54770	B	01.11.0. 5.3.2010
----	----------------------	-------	---	-------------------

Erlöschen der Zulassung

Extinction de l'autorisation de mise sur le marché

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01	Amidipin-Mepha 5, Tabletten Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL	56975	B	02.06.1.	25.09.2010
02	Amidipin-Mepha 10, Tabletten Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL	56975	B	02.06.1.	25.09.2010
01	Cefagil, homöopathische Tabletten Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	56135	B	20.01.0.	06.11.2010
01	Cremol-Ritter, Lotion Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal	44584	D	10.10.0.	28.09.2010
01	Magnesium Vital arôme pêche-abricot, granulé buvable Vifor SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne	57373	D	07.02.1.	01.06.2010
02	Magnesium Vital arôme cassis, granulé buvable Vifor SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne	57373	D	07.02.1.	01.06.2010
01	Schoenenberger naturreiner Heilpflanzensaft, 25254 Bärlauch Dr. Dünner AG, 6403 Küssnacht am Rigi		E	04.99.0.	14.10.2010
01	Similasan, homöopathisches Arzneimittel bei nervösen Herzbeschwerden, Globuli Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen	54924	D	20.01.0.	05.10.2010
02	Symphasan, Einreibemittel Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG	26138	D	07.10.4.	06.10.2010

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01	Pruban ad us.vet., Crème Veterinaria AG, 8807 Freienbach	55195	B	01.08.2010
03	Septicol-Kapseln 250mg ad us.vet. Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	42827	A	07.11.2010
04	Septicol-Kapseln 500mg ad us.vet. Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	42827	A	07.11.2010

Berichtigung Rectification

Swissmedic Journal Nr. 02/2010, Februar 2010, Seite 146
Journal Swissmedic No 02/2010, février 2010, page 146

01 Goserelin-Acino 10.8, Implantat

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 60235	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.2	11.02.2010
Im Swissmedic Journal 02/2010 wurden irrtümlicherweise die falschen Packungsgrößen: 1 Set, 3 Set und 6 Set publiziert. Die korrekten Packungsgrößen sind:	001	1 Set	
	002	2 Set	
	003	3 Set	

Dans l'édition 02/2010 du Journal Swissmedic, une erreur s'est glissée au niveau de la taille des emballages: il était écrit 1 Set, 3 Set et 6 Set. Les emballages corrects sont :

001	1 Set
002	2 Set
003	3 Set

Swissmedic Journal Nr. 3/2010, März 2010, Seite 242
Journal Swissmedic No 3/2010, mars 2010, page 242

Im Swissmedic Journal 3/2010 wurde irrtümlich die falsche Packaging Lot Nummer publiziert. Die richtige Bezeichnung lautet:

Dans l'édition 3/2010 du Journal Swissmedic, un numéro de lot erroné a été publié. Le numéro correct est :

Zum Vertrieb freigegebene Chargen von Arzneimitteln (1.3.-31.3.2010) Lots de fabrication de produits thérapeutiques (1.3.-31.3.2010)

Zulassungs- nummer N° de l'autorisation	Präparat Préparation	Zulassungs- inhaberin Titulaire de l'autorisation	Charge Lot	Prüfungs- nummer N° de contrôle	Freigabe- datum Date de libération	Verfall- datum Date de péremption
--------------------------------------------------	-------------------------	------------------------------------------------------------	---------------	------------------------------------------	---------------------------------------------	--------------------------------------------

Impfstoffe / Vaccins

00685	Rabipur	Novartis Pharma Schweiz AG	469011A-Z/ 469011C	13843	25.03.2010	01.2014
-------	---------	-------------------------------	-----------------------	-------	------------	---------