

# Journal

## Swissmedic

**4/2012**  
11. Jahrgang  
11<sup>e</sup> année

ISSN 2234-9456

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

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

Erscheint monatlich/Publication mensuelle

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

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

<b>Seite</b>	<b>Seite</b>
<hr/>	
<b>Im Brennpunkt</b>	<b>Arzneimittel Statistik</b>
Heilmittelrechtliche Einstufung von verschiedenen Eigenserumpräparaten <b>334</b>	Chargenrückrufe <b>338</b>
<b>Arzneimittel Nachrichten</b>	Neuzulassungen <b>340</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Inlyta®, Filmtabletten (Axitinibum) <b>336</b>	Revisionen und Änderungen der Zulassung <b>350</b>
	Zentralstelle für Änderungen Firmen <b>406</b>
	Widerruf der Zulassung <b>416</b>
	Sistierung der Zulassung <b>419</b>
	Erlöschen der Zulassung <b>420</b>
	Aufhebung der Sistierung <b>422</b>

### Swissmedic Kontaktliste

Auf unserer Website [www.swissmedic.ch](http://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 | C Abgabe nach Fachberatung durch Medizinalpersonen |
| B Abgabe auf ärztliche oder tierärztliche Verschreibung           | D Abgabe nach Fachberatung                         |
|   | E Abgabe ohne Fachberatung                         |

	<b>Page</b>		<b>Page</b>
<b>Actualités</b>		<b>Miscellanées</b>	
Classification de diverses préparations à base de sérum autologue à l'aune de la législation sur les produits thérapeutiques	<b>335</b>	Retraits de lots	<b>339</b>
<b>Médicaments</b>		Nouvelles autorisations	<b>340</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Inlyta®, Comprimés filmés (Axitinibum)	<b>337</b>	Révisions et changements de l'autorisation	<b>350</b>
		Registre Swissmedic des titulaires d'AMM	<b>406</b>
		Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	<b>416</b>
		Suspension de l'autorisation de mise sur le marché	<b>419</b>
		Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	<b>420</b>
		Levée de la suspension de l'autorisation de mise sur le marché	<b>422</b>

## 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

## Heilmittelrechtliche Einstufung von verschiedenen Eigenserumpräparaten

Wiederholte Anfragen im Zusammenhang mit Präparaten, welche aus Eigenblut bzw. Eigenserum patientenspezifisch hergestellt werden, veranlassen Swissmedic, die bestehenden Unsicherheiten bezüglich heilmittelrechtlicher Einstufung und behördlicher Zuständigkeit für diese Präparate zu klären.

Es handelt sich bei diesen Eigenserumpräparaten um Produkte, die aus kleinen Mengen Blut eines Patienten oder einer Patientin durch gewisse (einfache) technische Manipulationen hergestellt und der gleichen Person anschliessend wieder verabreicht werden. Beispiele dazu sind (nicht abschliessend): Orthokin-Therapie, Eigenserum-Augentropfen, Platelet Gel, Platelet Rich Plasma, Ozon-Therapie/HOT-Therapie (Blutwäsche nach Wehrli). Nicht betroffen sind prä- oder perioperative Eigenblutentnahmen im Rahmen von autologen Transfusionen.

Aufgrund der angepriesenen Indikationen und der Charakterisierung sind alle diese Präparate grundsätzlich als Arzneimittel im Sinne des Heilmittelgesetzes<sup>1</sup> zu betrachten. Auch wenn sie prinzipiell den labilen Blutprodukten zugeordnet werden können, drängt sich aufgrund ihrer patientenspezifischen Herstellung und Anwendung jedoch eine Einstufung dieser Präparate als Magistralrezepturen (Formula magistralis) im Sinne von Art. 9 Abs. 2 Bst. a HMG auf. Dies bedeutet, dass sie einerseits von der Zulassungspflicht befreit sind, aber andererseits nur in öffentlichen Apotheken oder Spitalapotheken (oder in einem von einer solchen Apotheke beauftragten Betrieb mit Herstellungsbewilligung) gestützt auf eine ärztliche Verschreibung und unter Einhaltung der Regeln der Guten Herstellungspraxis für Arzneimittel in kleinen Mengen hergestellt werden dürfen.

Für die Bewilligungserteilung und Überwachung der genannten Herstellbetriebe sind in der Regel die kantonalen Vollzugsbehörden zuständig (Art. 6 der Arzneimittel-Bewilligungsverordnung<sup>2</sup>). Obwohl die Präparate nicht zulassungspflichtig sind, müssen bei ihrer Verschreibung und Abgabe auch die anerkannten Regeln der medizinischen und pharmazeutischen Wissenschaften beachtet werden (Art. 26 HMG). Daher sind die zuständigen Aufsichtsbehörden berechtigt, vom Anwender (Arzt) und/oder Hersteller entsprechende Daten und Nachweise zur Qualität, Sicherheit und Wirksamkeit des jeweiligen Präparates einzufordern. Die zuständigen Behörden können die Herstellung dieser Präparate, und damit die Therapie, bei Nichterfüllung der Voraussetzungen, im Einzelfall untersagen.

<sup>1</sup> Bundesgesetz vom 15. Dezember 2000 über Arzneimittel und Medizinprodukte (HMG; SR 812.21)

<sup>2</sup> Verordnung vom 17. Oktober 2001 über die Bewilligungen im Arzneimittelbereich (AMBV; SR 812.212.1)

## Classification de diverses préparations à base de sérum autologue à l'aune de la législation sur les produits thérapeutiques

Swissmedic recevant régulièrement des demandes de renseignements concernant des préparations fabriquées à partir de sang ou de sérum autologue, il juge opportun de clarifier certaines questions ayant trait à la classification juridique de ces préparations et aux compétences officielles.

Ces préparations à base de sérum autologue sont fabriquées à partir de petites quantités de sang d'un patient, qui subissent un certain nombre de manipulations techniques (simples) et qui sont ensuite administrées à cette même personne. Exemples d'utilisation (liste non exhaustive) : traitement Orthokin, gouttes ophtalmiques autologues, gel de plaquettes, plasma riche en plaquettes, ozonothérapie/thérapie par oxydation hématogène (TOH) (technique mise au point par Wehrli). Ne sont en revanche pas concernés les prélèvements de sang autologue pré- ou péri-opératoires effectués dans le cadre de transfusions autologues.

Au vu des indications qui leur sont associées et de leur caractérisation, toutes ces préparations doivent être considérées comme des médicaments au sens de la loi sur les produits thérapeutiques<sup>1</sup>. Même si elles peuvent en principe entrer dans la catégorie des produits sanguins labiles, ces préparations étant fabriquées pour un patient donné pour lui être à administrées, elles correspondent à la définition des préparations fabriquées selon une formule magistrale (Formula magistralis) donnée à l'art. 9, al. 2, let. a LPTh. Il s'ensuit d'une part qu'elles ne sont pas soumises à autorisation et, d'autre part, qu'elles ne peuvent être fabriquées que dans des officines publiques ou des pharmacies hospitalières (ou dans un établissement titulaire d'une autorisation de fabriquer, mandaté par une telle pharmacie), sur ordonnance médicale et sous réserve du respect des règles des Bonnes pratiques de fabrication de médicaments en petites quantités.

La délivrance des autorisations et la surveillance des fabricants sont en principe du ressort des autorités cantonales d'exécution (art. 6 de l'ordonnance sur les autorisations dans le domaine des médicaments<sup>2</sup>). Par ailleurs, bien que ces préparations ne soient pas soumises à autorisation, la prescription et la remise doivent être faites dans le respect des règles reconnues des sciences pharmaceutiques et médicales (art. 26 LPTh). Aussi les autorités de surveillance compétentes sont-elles en droit de demander à l'utilisateur (médecin) et/ou au fabricant de leur remettre des données et preuves concernant la qualité, la sécurité et l'efficacité de la préparation concernée. Enfin, les autorités compétentes peuvent le cas échéant interdire la fabrication de ces préparations et, partant, le traitement si ces conditions ne sont pas remplies.

<sup>1</sup> Loi fédérale du 15 décembre 2000 sur les médicaments et les dispositifs médicaux (LPTh ; RS 812.21)

<sup>2</sup> Ordonnance du 17 octobre 2001 sur les autorisations dans le domaine des médicaments (OAMéd ; RS 812.212.1)

## Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Inlyta<sup>®</sup>, Filmtabletten (Axitinibum)

<b>Name Arzneimittel:</b>	Inlyta <sup>®</sup> , Filmtabletten
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Axitinibum
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	Filmtabletten zu 1 mg
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Inlyta ist indiziert zur Behandlung von Patienten mit fortgeschrittenem Nierenzellkarzinom (RCC) nach Versagen einer vorherigen systemischen Therapie.
<b>ATC Code:</b>	L01XE17
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	07.16.1./ Zytostatika
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	62281
<b>Zulassungsdatum:</b>	10.4.2012

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Inlyta<sup>®</sup>,  
Comprimés filmés (Axitinibum)**

<b>Préparation:</b>	Inlyta <sup>®</sup> , comprimés filmés
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Axitinibum
<b>Dosage et forme galénique:</b>	comprimés filmés à 1 mg
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	<p>Inlyta ist indiziert zur Behandlung von Patienten mit fortgeschrittenem Nierenzellkarzinom (RCC) nach Versagen einer vorherigen systemischen Therapie.</p> <p>L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer au Compendium suisse des médicaments.</p>
<b>Code ATC:</b>	L01XE17
<b>No IT / désignation:</b>	07.16.1./ Cytostatiques
<b>No d'autorisation:</b>	62281
<b>Date d'autorisation:</b>	10.4.2012
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

## Chargenrückrufe

<b>Präparat:</b>	<b>Carboplatin Sandoz, Infusionslösung 10 mg/ml Carboplatin Ebewe, Infusionslösung 10 mg/ml</b>
<b>Wirkstoff:</b>	<b>Carboplatinum</b>
<b>Zulassungsnummer:</b>	<b>54'829</b>
<b>Zulassungsinhaberin:</b>	<b>Sandoz Pharmaceuticals AG</b>
<b>Rückzug der Charge/n:</b>	<b>Alle Chargen und Aufmachungen (Produktrückzug)</b>

Die Firma Sandoz Pharmaceuticals AG hat in Absprache mit Swissmedic, dem Schweizerischen Heilmittelinstitut, einen freiwilligen Rückruf aller Chargen und Aufmachungen von 54'829 Carboplatin Sandoz, Infusionslösung 10 mg/ml (vormals Carboplatin Ebewe, Infusionslösung 10 mg/ml) bis auf Stufe Detailhandel angeordnet, weil im Präparat nach mehr als 12 Monaten Lagerung Partikel auftreten können.

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

<b>Präparat:</b>	<b>Avonex, Injektionslösung in einer Fertigspritze</b>
<b>Wirkstoff:</b>	<b>interferonum beta-1a ADNr</b>
<b>Zulassungsnummer:</b>	<b>56'735</b>
<b>Zulassungsinhaberin:</b>	<b>Biogen Idec Switzerland AG</b>
<b>Rückzug der Charge/n:</b>	<b>110419A</b>

Die Firma Biogen Idec Switzerland AG hat die obenerwähnte Charge von 56'735 Avonex, Injektionslösung in einer Fertigspritze vorsorglich bis auf Stufe Grosshandel vom Markt zurückgezogen. Aufgrund eines Out-of-Trend Ergebnisses kann die Stabilitätsspezifikation nicht über die ganze Haltbarkeitsfrist von 24 Monaten vollumfänglich gewährleistet werden.

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



**Retraits de lots**

<b>Préparation:</b>	<b>Carboplatine Sandoz, solution pour perfusion 10 mg/ml Carboplatine Ebewe, solution pour perfusion 10 mg/ml</b>
<b>Principe actif:</b>	<b>carboplatine</b>
<b>No d'autorisation:</b>	<b>54'829</b>
<b>Titulaire de l'autorisation:</b>	<b>Sandoz Pharmaceuticals SA</b>
<b>Retrait des lots:</b>	<b>tous les lots et conditionnements (retrait du produit)</b>

Nous vous informons que, d'entente avec Swissmedic, Institut suisse des produits thérapeutiques, l'entreprise Sandoz Pharmaceuticals SA a ordonné volontairement le retrait du marché de tous les lots et de tous les conditionnements de la préparation 54'829 Carboplatine Sandoz, solution pour perfusion 10 mg/ml (anciennement Carboplatine Ebewe, solution pour perfusion 10 mg/ml), jusqu'au niveau du commerce de détail, du fait de l'apparition possible de particules dans la préparation après plus de 12 mois de stockage.

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

<b>Préparation:</b>	<b>Avonex, solution pour injection en seringue préremplie</b>
<b>Principe actif:</b>	<b>interferonum beta-1a ADNr</b>
<b>No d'autorisation:</b>	<b>56'735</b>
<b>Titulaire de l'autorisation:</b>	<b>Biogen Idec Switzerland AG</b>
<b>Retrait des lots:</b>	<b>110419A</b>

Par mesure de précaution, la société Biogen Idec Switzerland AG a retiré du marché le lot susmentionné de la préparation 56'735 Avonex, solution pour injection en seringue préremplie jusqu' au niveau des grossistes. La raison en est que des résultats hors tendance (Out-of-Trend) ne peuvent plus garantir que les spécifications soient tenues pendant toute la durée de conservation de 24 mois.

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

## Neuzulassungen / Nouvelles autorisations

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

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

#### 01 Aesculus/Quercus comp., Suppositorien

Wala Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>62227</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	12.04.2012
Zusammensetzung	01	extractum spissum 20 mg ex aesculus hippocastanum ferm TM 10 mg, boraginis folium ferm TM 10 mg, hamamelis virginiana e foliis ferm TM 10 mg et silybum marianum ferm TM 10 mg, extractum spissum 20 mg ex quercus corticis decoctum TM 200 mg, excipients pro supposito.	
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		11.04.2017	

#### 01 Alendronat-Acino 70, Filmtabletten

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: <b>62713</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	05.04.2012
Zusammensetzung	01	acidum alendronicum 70 mg ut natrii alendronas trihydricus, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Behandlung der Osteoporose	
Packung/en	01	001 4 Tablette(n)	B
		002 3x4 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		04.04.2017	

**01 Atorvastatin Streuli 10 mg, Filmtabletten**  
**02 Atorvastatin Streuli 20 mg, Filmtabletten**  
**03 Atorvastatin Streuli 40 mg, Filmtabletten**  
 Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>62661</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	04.04.2012
Zusammensetzung	01	atorvastatinum 10 mg ut atorvastatinum calcicum, antiox.: methioninum, excipients pro compresso obducto.	
	02	atorvastatinum 20 mg ut atorvastatinum calcicum, antiox.: methioninum, excipients pro compresso obducto.	
	03	atorvastatinum 40 mg ut atorvastatinum calcicum, antiox.: methioninum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Blutlipidsenkende Mittel	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
	02	003	30 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
	03	005	30 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		03.04.2017	

**03 Azispoon 500, Granulat zur Herstellung einer Suspension**  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>61900</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.6.	26.04.2012
Zusammensetzung	03	azithromycinum 500 mg ut azithromycinum dihydricum, aromatica, aspartamum, excipients ad granulatam pro dosi.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		25.04.2017	

**01 Coop Vitality Ibuprofen 200 mg, Filmtabletten**  
**02 Coop Vitality Ibuprofen 400 mg, Filmtabletten**  
 Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: <b>62695</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.1.	26.04.2012
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 200 mg, conserv.: E 200, excipients pro compresso obducto.	
	02	ibuprofenum 400 mg, conserv.: E 200, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) D
	02	002	10 Tablette(n) D
Bemerkung			
Gültig bis		25.04.2017	

**01 Cor/Crataegus comp., Globuli velati**  
Wala Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60204</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	27.04.2012
Zusammensetzung	01	cerit D5 10 mg, cor D4 10 mg (Rind: Herz), crataegus e foliis et fructibus ferm TM 20 mg, nicotiana tabacum ferm D9 10 mg, trituration D5 10 mg ex cinis e fructibus germinatis avenae sativae et magnesii hydrogenophosphas trihydricus, ratio: 1:1, saccharum, ad globulos.	
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		26.04.2017	

**01 Donepezil Actavis ODT 5, Schmelztabletten**  
**02 Donepezil Actavis ODT 10, Schmelztabletten**  
Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>62035</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	05.04.2012
Zusammensetzung	01	donepezili hydrochloridum 5 mg, aspartamum, excipients pro compresso.	
	02	donepezili hydrochloridum 10 mg, aspartamum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Demenz vom Alzheimer-Typ	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
	02	010	28 Tablette(n) B
		011	98 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		04.04.2017	

**01 Donepezil Spirig 5 mg, Filmtabletten**  
**02 Donepezil Spirig 10 mg, Filmtabletten**  
Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>62669</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	04.04.2012
Zusammensetzung	01	donepezili hydrochloridum 5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	donepezili hydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Demenz vom Alzheimer-Typ	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) B
	02	004	30 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		03.04.2017	

**01 Esomeprazol Axapharm N 20 mg, Filmtabletten****02 Esomeprazol Axapharm N 40 mg, Filmtabletten**

Axapharm AG, Zugerstrasse 8A, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>62411</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	20.04.2012
Zusammensetzung	01	esomeprazolium 20 mg ut magnesii esomeprazolium dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	esomeprazolium 40 mg ut magnesii esomeprazolium dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Protonenpumpenblocker	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		19.04.2017	

**01 Herclon 150 mg, Lyophilisat zur Herstellung eines Infusionskonzentrats****02 Herclon 440 mg, Lyophilisat zur Herstellung eines Infusionskonzentrats**

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

Zul.-Nr.: <b>62748</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	03.04.2012
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: trastuzumabum 150 mg, histidini hydrochloridum monohydricum, histidinum, trehalosum dihydricum, polysorbatum 20 *, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: trastuzumabum 440 mg, histidini hydrochloridum monohydricum, histidinum, trehalosum dihydricum, polysorbatum 20 *, pro vitro.	
		Solvens: conserv.: alcohol benzylicus 220 mg, aqua ad iniectabilia 20 ml, solutio reconstituta 1 ml corresp., trastuzumabum 21 mg.	
Anwendung		Metastasiertes Mammakarzinom, Mammakarzinom im Frühstadium, Magenkarzinom und Karzinom des gastroösophagealen Übergangs	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		02.04.2017	

**01 Ibandronat Actavis Osteo 150 mg, Filmtabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>62306</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	23.04.2012
Zusammensetzung	01	acidum ibandronicum 150 mg ut natrii ibandronas hydricus, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Osteoporose	
Packung/en	01	001	1 Tablette(n) B
		002	3 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		22.04.2017	

**01 Inlyta 1 mg, Filmtabletten****02 Inlyta 5 mg, Filmtabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>62281</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	10.04.2012
Zusammensetzung	01	axitinibum 1 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	axitinibum 5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Nierenzellkarzinom	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	A
		002 56 Tablette(n)	A
	02	003 28 Tablette(n)	A
		004 56 Tablette(n)	A
Bemerkung		axitinibum, DCI = NAS (neuer Wirkstoff)	
Gültig bis		09.04.2017	

**01 Lamivudin/Zidovudin Sandoz, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, Hinterbergstrasse 24, 6330 Cham

Zul.-Nr.: <b>62159</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	05.04.2012
Zusammensetzung	01	lamivudinum 150 mg, zidovudinum 300 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	01	001 60 Tablette(n)	A
Bemerkung			
Gültig bis		04.04.2017	

**01 Levetiracetam Spirig 100 mg/mL, Lösung**

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>62255</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	12.04.2012
Zusammensetzung	01	levetiracetamum 100 mg, arom.: vanillinum, ethylvanillinum et alia, conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	001 300 ml	B
Bemerkung			
Gültig bis		11.04.2017	

**01 Mefloquin-Acino 250, Filmtabletten**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: <b>62710</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.04.1.	11.04.2012
Zusammensetzung	01	mefloquinum 250 mg ut mefloquini hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Malaria	
Packung/en	01	001 8 Tablette(n)	A
Bemerkung			
Gültig bis		10.04.2017	

**01 Mercurius vivus naturalis D6, Tabletten**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59756</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	27.04.2012
Zusammensetzung	01	mercurius vivus naturalis D6 200 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen.	
Gültig bis		26.04.2017	

**01 Mometasonfuroat Sandoz, Nasenspray**

Sandoz Pharmaceuticals AG, Hinterbergstrasse 24, 6330 Cham

Zul.-Nr.: <b>61899</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 12.02.3.	04.04.2012
Zusammensetzung	01	mometasoni-17 furoas 0.5 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad suspensionem pro 1 g corresp. mometasoni-17 furoas 50 µg pro dosi, doses pro vase 140.	
Anwendung		Rhinitis, Nasenpolypen	
Packung/en	01	001	140 Einzeldose(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung			
Gültig bis		03.04.2017	

**01 Mucoangin, Lutschtabletten mit Mint-Aroma**

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

Zul.-Nr.: <b>62413</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.1.	18.04.2012
Zusammensetzung	01	ambroxoli hydrochloridum 20 mg, aromatica, saccharinum natricum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Halsschmerzen	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung			
Gültig bis		17.04.2017	

**01 Pegicol Liquid Orange, Konzentrat zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen**

Norgine AG, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: <b>62167</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.08.1.	05.04.2012
Zusammensetzung	01	macrogolum 3350 13.125 g, natrii chloridum 350.7 mg, natrii hydrogencarbonas 178.5 mg, kalii chloridum 46.6 mg, aromatica, acesulfamum kalicum, sucralosum, conserv.: alcohol benzylicus, E 218, E 214, excipiens ad solutionem pro 25 ml.	
Anwendung		Symptomatische Behandlung der Obstipation bei Erwachsenen	
Packung/en	01	001	500 ml <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung			
Gültig bis		04.04.2017	

**01 Pioglitazon-Mepha 15 mg, Tabletten**  
**02 Pioglitazon-Mepha 30 mg, Tabletten**  
**03 Pioglitazon-Mepha 45 mg, Tabletten**  
 Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>62100</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.2.	26.04.2012
Zusammensetzung	01	pioglitazonum 15 mg ut pioglitazoni hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
	02	pioglitazonum 30 mg ut pioglitazoni hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
	03	pioglitazonum 45 mg ut pioglitazoni hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		orales Antidiabetikum	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 98 Tablette(n)	B
	02	003 28 Tablette(n)	B
		004 98 Tablette(n)	B
	03	005 28 Tablette(n)	B
		006 98 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		25.04.2017	

**01 Rennie ICE, Lutschtabletten**  
 Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>61902</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.01.0.	12.04.2012
Zusammensetzung	01	calcii carbonas 680 mg, magnesii subcarbonas ponderosus 80 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antacidum	
Packung/en	01	001 48 Tablette(n)	D
Bemerkung			
Gültig bis		11.04.2017	

**01 Ristova, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung 100 mg/10 ml**  
**02 Ristova, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung 500 mg/50 ml**  
 Roche Pharma (Schweiz) AG, Schöneggstrasse 2, 4153 Reinach BL

Zul.-Nr.: <b>62757</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	17.04.2012
Zusammensetzung	01	rituximabum 100 mg, natrii citras dihydricus, polysorbatum 80, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	02	rituximabum 500 mg, natrii citras dihydricus, polysorbatum 80, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Non-Hodgkin-Lymphom, Rheumatoide Arthritis	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		16.04.2017	



**01 Sayana, Injektionssuspension (104 mg/0.65 ml)**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>62074</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	05.04.2012
Zusammensetzung	01	medroxyprogesteroni acetat 104 mg, natrii chloridum, macrogolum 3350, polysorbatum 80, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas dodecahydricus, povidonum K 17, methioninum, conserv.: E 216 0.10 mg, E 218 1.04 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad suspensionem pro 0.65 ml.	
Anwendung		Parenterales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	001	1 Spritze(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		04.04.2017	

**01 Silymarin B-Acino 70 mg, Kapseln**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: <b>62725</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	19.04.2012
Zusammensetzung	01	cardui mariae extractum normatum corres. silymarinum 70 mg, thiamini hydrochloridum 4 mg, riboflavinum 4 mg, pyridoxini hydrochloridum 4 mg, cyanocobalaminum 1.2 µg, nicotinamidum 12 mg, calcii pantothenas 8 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Adjuvans bei Hepatopathien	
Packung/en	01	001	40 Kapsel(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		18.04.2017	

**01 Stannum/Symphytum comp., Solutio ad injectionem**

Wala Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60320</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	27.04.2012
Zusammensetzung	01	allium cepa ferm D3 0.1 g, arnica montana ex planta tota ferm D5 0.1 g, stannum metallicum D14 0.1 g, symphytum officinale ferm D2 0.1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		26.04.2017	

**01 Swidro sirop contre la toux avec butamirate, sirop**

Phytopharma SA, Chemin des Golettes 4a, 1666 Grandvillard

N° d'AMM: <b>62486</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 03.01.2.	26.04.2012
Composition	01	butamirati dihydrogenocitras 22.5 mg corres. butamiratum 13.95 mg, aromatica, color.: E 150, conserv.: E 210, excipiens ad solutionem pro 15 ml.	
Indication		Toux	
Conditionnements	01	001	200 ml D
Remarque			
Valable jusqu'au		25.04.2017	

**01 Tamsulosin T Sandoz, Retardtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>61365</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.99.0.	13.04.2012
Zusammensetzung	01	tamsulosini hydrochloridum 0.4 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		benigne Prostatahyperplasie	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) B
		002	30 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		12.04.2017	

**01 Voltaren Dolo forte, Emulgel**

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: <b>61859</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	13.04.2012
Zusammensetzung	01	diclofenacum diethylaminum 23.2 mg corresp. diclofenacum natri- cum 20 mg, propylenglycolum, aromatica, antiox.: E 321, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Perkutanes Antiphlogistikum	
Packung/en	01	001	50 g D
		002	100 g D
		003	120 g D
		004	150 g D
		005	180 g D
Bemerkung			
* Gültig bis		12.04.2017	

**01 Voltaren forte, Emulgel**

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: <b>61858</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	13.04.2012
Zusammensetzung	01	diclofenacum diethylaminum 23.2 mg corresp. diclofenacum natri- cum 20 mg, propylenglycolum, aromatica, antiox.: E 321, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Perkutanes Antiphlogistikum	
Packung/en	01	001	50 g D
		002	100 g D
Bemerkung			
* Gültig bis		12.04.2017	

**01 Zoledronat-Teva onco 4mg/5ml, Infusionskonzentrat**

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

Zul.-Nr.: <b>62200</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	25.04.2012
Zusammensetzung	01	acidum zoledronicum 4 mg ut acidum zoledronicum monohydricum, mannitolium, natrii citras dihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Knochenmetastasen solider Tumoren und multiples Myelom, maligne Hypercalcämie	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		24.04.2017	

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

**01 Atopica ad us. vet., Lösung zum Eingeben für Katzen**

Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: <b>62585</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	27.04.2012
Zusammensetzung	01	ciclosporinum 100 mg, antiox.: E 307, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Symptomatische Behandlung der chronischen allergischen Dermatitis bei Katzen	
Packung/en	01	001 5 ml	B
		002 17 ml	B
Bemerkung			
Gültig bis		26.04.2017	

**01 Cydectin Triclamox Rind, pour-on-Lösung, ad us. vet.**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>62071</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	17.04.2012
Zusammensetzung	01	moxidectinum 5 mg, triclabendazolum 200 mg, antiox.: E 321, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiparasitikum für Rinder	
Packung/en	01	001 0.5 l	A
		002 1 l	A
		003 2.5 l	A
Bemerkung			
Gültig bis		16.04.2017	

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

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

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

#### 01 A. Vogel Knoblauch-Kapseln

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: <b>40396</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.97.0.	24.04.2012
Zusammensetzung	01	allii sativi maceratum oleosum 270 mg, DER: 1:1, excipients pro capsula.	
Anwendung		Bei Beschwerden infolge Arteriosklerose	
Packung/en	01	039 120 Kapsel(n) 047 240 Kapsel(n)	D D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.09.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		23.09.2017	

#### 01 Akneroxid 5, Gel

Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: <b>44352</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 10.02.0.	03.04.2012
Zusammensetzung	01	benzoylis peroxidum 50 mg, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Akne vulgaris	
Packung/en	01	028 50 g	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. April 2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		09.12.2017	

#### 02 Alcacyl 500, Instant-Pulver

Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: <b>48447</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.01.1.	04.04.2012
Zusammensetzung	02	dl-lysini acetylsalicylas 900 mg corresp. acidum acetylsalicylicum 500 mg, aromatica, excipients ad granulatatum pro charta.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	02	023 20 Sachet(s)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28. Juni 2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.07.2017	

**01 Aldactone 25 mg, Filmtabletten**  
**02 Aldactone 100 mg, Filmtabletten**  
**03 Aldactone 50 mg, Filmtabletten**  
Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>27257</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.01.0.	18.04.2012
Zusammensetzung	01	spironolactonum 25 mg, aromatica. Überzug: excipiens pro compresso obducto.	
	02	spironolactonum 100 mg, aromatica. Überzug: excipiens pro compresso obducto.	
	03	spironolactonum 50 mg, aromatica. Überzug: excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Diuretikum	
Packung/en	01	011	20 Tablette(n) B
		038	100 Tablette(n) B
	02	046	30 Tablette(n) B
		054	100 Tablette(n) B
	03	062	20 Tablette(n) B
		070	50 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.10.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.10.2017	

**01 Aldomet 250, Filmtabletten**  
Future Health Pharma GmbH, Guyer-Zeller-Strasse 10, 8620 Wetzikon ZH

Zul.-Nr.: <b>28080</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	12.04.2012
Zusammensetzung	01	methyldopum anhydricum 250 mg, color.: E 104, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	026	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10. Dezember 2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.11.2017	

**01 Alendronat Helvepharm 10mg, Tabletten**  
**02 Alendronat Helvepharm 70mg, Tabletten**  
Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>58010</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	04.04.2012
Zusammensetzung	01	acidum alendronicum 10 mg ut natrii alendronas trihydricus, excipiens pro compresso.	
	02	acidum alendronicum 70 mg ut natrii alendronas trihydricus, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Osteoporose	
Packung/en	02	003	4 Tablette(n) B
		004	12 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.09.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) 58010 01: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		04.09.2017	

**01 Alka-Seltzer, Brausetabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>8671</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.01.1.	04.04.2012
Zusammensetzung	01	acidum acetylsalicylicum 324 mg, aromatica, saccharinum natricum, conserv.: E 211, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	036 20 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 5. Juli 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		04.07.2017	

**03 Alkeran 2 mg, Filmtabletten**

Pro Concepta Zug AG, Bahnhofstrasse 7, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>30897</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	24.04.2012
Zusammensetzung	03	melphalanum 2 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	03	048 25 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.01.2012 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.08.2017	

**01 Alkeran, Injektions-/Infusionspräparat**

Pro Concepta Zug AG, Bahnhofstrasse 7, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>52193</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	24.04.2012
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: melphalanum 50 mg, acidum hydrochloridum, povidonum K 12 pro vitro. Solvens: natrii citras dihydricus, propylenglycolum, ethanolum 96 per centum 0.52 ml, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	028 1 + 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.01.2012 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.08.2017	

**01 Antiphlogistine Poulitice, Paste**

Doetsch Grether AG, Steinentorstrasse 23, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>13881</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.5.	20.04.2012
Zusammensetzung	01	acidum salicylicum 1.1 mg, aromatica, excipiens ad pastam pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogistikum	
Packung/en	01	065 250 g	D
		073 450 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.11.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).	
* Gültig bis		28.11.2017	

**01 Apo-Pulm Salbe, homöopathisch-spagyrisches Arzneimittel**

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>52447</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	04.04.2012
Zusammensetzung	01	arnica montana spag. Peka D4 30 mg, cephaelis ipecacuanha D4 60 mg, eucalyptus globulus TM 60 mg, grindelia robusta spag. Peka D3 30 mg, kalii stibyli tartras D2 30 mg, lobaria pulmonaria D3 30 mg, carthami tinctorii seminis oleum, glyceroli mono/dipalmitas/stearas, alcohol cetylicus, cetaceum syntheticum, polysorbatum 80, conserv.: E 216, E 218, aqua q.s. ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei entzündlichen Atemwegserkrankungen	
Packung/en	01	011	35 g C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11. Oktobert 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.10.2017	

**01 Aqua ad iniectabilia Sintetica, solution injectable (ampoules à 2 ml)****02 Aqua ad iniectabilia Sintetica, solution injectable (ampoules à 5 ml)****03 Aqua ad iniectabilia Sintetica, solution injectable (ampoules à 10 ml)****04 Aqua ad iniectabilia Sintetica, solution injectable (flacons à 100 ml)**

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: <b>56530</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>	Index: 05.03.4.	26.04.2012
Composizione	01	aqua ad iniectabilia q.s. pro 2 ml.	
	02	aqua ad iniectabilia q.s. pro 5 ml.	
	03	aqua ad iniectabilia q.s. pro 10 ml.	
	04	aqua ad iniectabilia q.s. pro 100 ml.	
Indicazione		Solution vectrice	
* Confezione/i	01	001	10 x 2 ml fiala/fiale B
	02	002	10 x 5 ml fiala/fiale B
	03	003	10 x 10 ml fiala/fiale B
	04	005	1 x 100 ml fiala/fiale B
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 08.08.2008 (nuova misura della confezione supplementare, nuovo: 1 x 100 ml flacone)	
Valevole fino al		07.08.2013	

**01 Arkocaps Millepertuis/Johanniskraut, gélules**

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

N° d'AMM: <b>57605</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 01.04.1.	05.04.2012
Composition	01	hyperici summitatum cum floribus extractum ethanolicum siccum 185 mg corresp. hypericinum 0.55 mg, DER: 4-7:1, excipients pro capsula.	
Indication		En cas de baisse d'humeur	
Conditionnements	01	001	42 capsule(s) C
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 15.8.2007 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		14.08.2017	

**01 Aspirin-C, Brausetabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>33670</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.01.2.	04.04.2012
Zusammensetzung	01	acidum acetylsalicylicum 400 mg, acidum ascorbicum 240 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Fieber und Schmerzen bei Erkältungskrankheiten	
Packung/en	01	028	10 Tablette(n) D
		036	20 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10. Mai 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		09.05.2017	

**02 Assan Thermo, Crème**

Permamed AG, Dorneckstrasse 80, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: <b>44615</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 07.10.4.	25.04.2012
Zusammensetzung	02	hydroxyethylis salicylas 100 mg, acidum flufenamicum 35 mg, benzylicis nicotinas 5 mg, heparinum natricum 300 U.I., aromatica, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antirheumaticum	
Packung/en	02	061	50 g C
		088	100 g C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.08.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		02.08.2017	

**01 Avastin 100 mg/4 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung****02 Avastin 400 mg/16 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>56922</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	12.04.2012
Zusammensetzung	01	bevacizumabum 100 mg, trehalosum dihydricum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas anhydricus, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml. Corresp. bevacizumabum 25 mg/ml.	
	02	bevacizumabum 400 mg, trehalosum dihydricum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas anhydricus, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 16 ml. Corresp. bevacizumabum 25 mg/ml.	
* Anwendung		Metastasiertes Kolon- oder Rektumkarzinom; metastasiertes Mammarkarzinom; fortgeschrittenes, metastasiertes oder rezidivierendes nicht-kleinzelliges Lungenkarzinom (NSCLC); fortgeschrittenes und/oder metastasierendes Nierenzellkarzinom; Glioblastom (WHO Grad IV); Ovarialkarzinom	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	003	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24. Juli 2009: Änderung Anwendungsgebiet, zusätzlich: Ovarialkarzinom	
Gültig bis		15.12.2014	



**02 Aviral, Crème**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>55060</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.09.3.	16.04.2012
* Zusammensetzung	02	aciclovirum 50 mg, propylenglycolum, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Herpes labialis	
Packung/en	02	005 2 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 14.07.2010 (Änderung der Zusammensetzung Hilfsstoffe)	
Gültig bis		26.10.2015	

**01 Azarek 25, Filmtabletten****02 Azarek 50, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>55578</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	30.04.2012
Zusammensetzung	01	azathioprinum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	azathioprinum 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Immunsuppressivum	
Packung/en	01	001 50 Tablette(n)	B
	02	003 50 Tablette(n)	B
		005 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19. Oktober 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.10.2017	

**01 Benzac 5, Gel****02 Benzac 10, Gel**

Galderma SA, Zugerstrasse 8, 6330 Cham

Zul.-Nr.: <b>45185</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 10.02.0.	03.04.2012
Zusammensetzung	01	benzoylis peroxidum 50 mg, propylenglycolum, excipients ad gelatum pro 1 g.	
	02	benzoylis peroxidum 100 mg, propylenglycolum, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Akne vulgaris	
Packung/en	01	028 60 g	C
	02	036 60 g	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12. Dezember 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.12.2017	

**02 Berinert , Injektionspräparat**

CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern

Zul.-Nr.: <b>51950</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.01.1.	18.04.2012
Zusammensetzung	02	Praeparatio cryodesiccata: proteina plasmatis humani 5-8 mg corresp. C1-inactivator humanus 50 U.I., glycinum, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, pro vitro. Solvens: aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hereditäres Angioödem	
Packung/en	02	002	1 Set B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14. Februar 2012 (Änderung Präparatename, früher: Berinert P)	
Gültig bis		31.12.2017	

**01 Betaseptic, alkoholische Povidon-Iod-Lösung**

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

Zul.-Nr.: <b>48923</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.09.1.	18.04.2012
Zusammensetzung	01	iodum 3.2 mg ut povidonum iodinatum, alcohol isopropylicus 389 mg, ethanolum 389 mg ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Desinfektion der Haut, Händedesinfektion	
Packung/en	01	011	1 x 120 ml D
		046	5 x 1000 ml D
		054	1 x 1000 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15. Oktober 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.10.2017	

**02 Blephamide, sterile Augensalbe**

Allergan AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: <b>47830</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 11.06.1.	26.04.2012
Zusammensetzung	02	sulfacetamidum natricum 105 mg, prednisoloni acetat 2 mg, alcohol adipis lanae, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Infizierte Augenentzündungen	
Packung/en	02	028	3,5 g A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.11.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		22.11.2017	

**01 Blopress 4 mg, Tabletten****03 Blopress 16 mg, Tabletten****04 Blopress 8 mg, Tabletten****05 Blopress 32 mg, Tabletten**

Takeda Pharma AG, Alpenblickstrasse 26, 8853 Lachen SZ

Zul.-Nr.: <b>54260</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	26.04.2012
Zusammensetzung	01	candesartanum cilexetilum 4 mg, excipients pro compresso.	
	03	candesartanum cilexetilum 16 mg, excipients pro compresso.	
	04	candesartanum cilexetilum 8 mg, excipients pro compresso.	
	05	candesartanum cilexetilum 32 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie und Herzinsuffizienz Hypertonie bei Kindern und Jugendlichen 1 - 17 Jahre	
Packung/en	01	016 7 Tablette(n)	B
		056 70 Tablette(n)	B
		064 140 Tablette(n)	B
	03	059 28 Tablette(n)	B
		075 98 Tablette(n)	B
		099 280 Tablette(n)	B
		102 490 Tablette(n)	B
	04	072 280 Tablette(n)	B
		080 490 Tablette(n)	B
		105 28 Tablette(n)	B
		121 98 Tablette(n)	B
	05	156 28 Tablette(n)	B
		164 98 Tablette(n)	B
		172 280 Tablette(n)	B
		180 490 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18. August 2011	
Gültig bis		21.12.2016	

**01 Bondin 5 %, crème****02 Bondin 10 %, crème**

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

N° d'AMM: <b>47833</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	25.04.2012
Composition	01	ibuprofenum 50 mg, conserv.: E 216, E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
	02	ibuprofenum 100 mg, conserv.: E 216, E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Indication		Antiphlogistique percutané	
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 18.09.2007 (prolongation du certificat d'autorisation) autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
* Valable jusqu'au		17.09.2017	

**01 Burgerstein Geriatrikum, Kapseln**

Antistress Aktiengesellschaft für Gesundheitsschutz, 8640 Rapperswil-Jona

Zul.-Nr.: <b>53121</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.6.	11.04.2012
Zusammensetzung	01	vitamina: retinoli palmitas 4000 U.I., cholecalciferolum 400 U.I., (+)-alfa-tocopherolum 33.6 mg, thiamini nitras 3 mg, riboflavinum 3 mg, pyridoxini hydrochloridum 10 mg, cyanocobalaminum 12 µg, acidum folicum 0.4 mg, biotinum 0.3 mg, calcii pantothenas 16.3 mg, nicotinamidum 15 mg, acidum ascorbicum 100 mg ut calcii ascorbas, mineralia: manganum 3 mg, zincum 8 mg, magnesium 35 mg, ferrum 5 mg, calcium 70 mg, phosphorus 25 mg, selenium 50 µg, molybdenum 100 µg, cuprum 1 mg, alia: factor intrinsecus 12 µg, acidum 4-aminobenzoicum 15 mg, inositolum 40 mg, ginseng extractum corresp. ginsenosidea 3.4 mg, cholinum (cation) 40 mg, arom.: ethylvanillinum, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Stärkungsmittel für ältere Personen	
* Packung/en	01	012	100 Kapsel(n) D
		022	40 Kapsel(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.06.2011 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: 40 Kapseln)	
Gültig bis		25.10.2016	

**01 Burgerstein Vitamin B6-Tabletten**

Antistress Aktiengesellschaft für Gesundheitsschutz, 8640 Rapperswil-Jona

Zul.-Nr.: <b>47054</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 07.02.3.	18.04.2012
Zusammensetzung	01	pyridoxini hydrochloridum 100 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Vitamin B6-Präparat	
Packung/en	01	028	100 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 4. Dezember 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		13.09.2017	

**01 Burgerstein Zinkglukonat 30 mg, Tabletten****02 Burgerstein Zinkglukonat 8,5 mg, Tabletten**

Antistress Aktiengesellschaft für Gesundheitsschutz, 8640 Rapperswil-Jona

Zul.-Nr.: <b>47133</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.02.1.	26.04.2012
Zusammensetzung	01	zincum 30 mg ut zinci d-gluconas anhydricus, excipiens pro compresso.	
	02	zincum 8.5 mg ut zinci d-gluconas anhydricus, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Zinkpräparat	
Packung/en	01	025	100 Tablette(n) B
	02	017	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 4. Dezember 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		12.09.2017	

**01 Burgerstein Zinktabletten 15 mg, Tabletten**

Antistress Aktiengesellschaft für Gesundheitsschutz, 8640 Rapperswil-Jona

Zul.-Nr.: <b>45432</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.02.1.	26.04.2012
Zusammensetzung	01	zincum 15 mg ut chelatum cum proteino hydrolysato, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Zinkpräparat	
Packung/en	01	017	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 7. Mai 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.11.2017	

**01 Calcium-Phosphatbinder Bichsel, Kapseln**

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

Zul.-Nr.: <b>51192</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	30.04.2012
Zusammensetzung	01	calcii carbonas 500 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Phosphatbinder	
Packung/en	01	028	100 Kapsel(n) B
		036	250 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.03.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		13.10.2017	

**01 Calcium-Phosphatbinder Bichsel 500 mg, Tabletten****02 Calcium-Phosphatbinder Bichsel 1000 mg, Tabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>51762</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	30.04.2012
Zusammensetzung	01	calcii carbonas 500 mg corresp. calcium 5 mmol, excipiens pro compresso.	
	02	calcii carbonas 1000 mg corresp. calcium 10 mmol, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Phosphatbinder	
Packung/en	01	010	100 Tablette(n) B
		029	250 Tablette(n) B
	02	037	100 Tablette(n) B
		045	250 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.03.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		13.10.2017	

**01 Calobalin Sandoz 60, Kapseln**

Sandoz Pharmaceuticals AG, Hinterbergstrasse 24, 6330 Cham

Zul.-Nr.: <b>62163</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 07.99.0.	27.04.2012
Zusammensetzung	01	orlistatum 60 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Zur Gewichtsabnahme	
Packung/en	01	003	42 Kapsel(n) C
		004	84 Kapsel(n) C
		005	126 Kapsel(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.02.2012 Umwandlung Zulassungsart, früher: Vertrieb im Ausland)	
Gültig bis		23.02.2017	

**01 Canesten, Crème**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>37510</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 10.09.4.	18.04.2012
Zusammensetzung	01	clotrimazolum 10 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	017	20 g C
		025	50 g C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26. September 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.09.2017	

**01 Canesten, Spray**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>39725</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 10.09.4.	18.04.2012
Zusammensetzung	01	clotrimazolum 10 mg, macrogolum 400, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	029	40 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26. September 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.09.2017	

**01 Cardiodyn Weissdorn, Tabletten**

Dr. Dünner AG, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>43630</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.98.0.	04.04.2012
Zusammensetzung	01	crataegi folium cum flore et crataegi fructus pulvis 150 mg, crataegi folii cum flore extractum ethanolicum siccum 98 mg corresp. DER: 3.5-5:1, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei nervösen Herzbeschwerden	
Packung/en	01	033	80 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04. April 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		04.10.2017	

**01 Cefepime OrPha 1 g, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung****02 Cefepime OrPha 2 g, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>58378</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.3.	26.04.2012
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: cefepimum 1 g ut cefepimi dihydrochloridum monohydricum, argininum, pro vitro.	
	02	Praeparatio sicca: cefepimum 2 g ut cefepimi dihydrochloridum monohydricum, argininum, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	5 Durchstechflasche(n) A
	02	003	5 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28. September 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.09.2017	

**01 Ciprin 250, Lacktabletten****02 Ciprin 500, Lacktabletten****03 Ciprin 750, Lacktabletten**

Berlis AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>56028</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.8.	11.04.2012
Zusammensetzung	01	ciprofloxacinum 250 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	ciprofloxacinum 500 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	ciprofloxacinum 750 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11. Januar 2012 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		22.08.2017	

**01 Ciprofloxacin Axapharm 250 mg, Filmtabletten**  
**02 Ciprofloxacin Axapharm 500 mg, Filmtabletten**  
**03 Ciprofloxacin Axapharm 750 mg, Filmtabletten**  
 Axapharm AG, Zugerstrasse 8A, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>58409</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.8.	11.04.2012
Zusammensetzung	01	ciprofloxacinum 250 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
	02	ciprofloxacinum 500 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
	03	ciprofloxacinum 750 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	002	10 Tablette(n) A
		004	20 Tablette(n) A
	02	006	10 Tablette(n) A
		008	20 Tablette(n) A
	03	010	20 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17. August 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.08.2017	

**01 Ciprofloxacin-Teva i.v. mit Glukose 5 % 200 mg, Infusionslösung**  
**02 Ciprofloxacin-Teva i.v. mit Glukose 5 % 400 mg, Infusionslösung**  
 Teva Pharma AG, St. Alban-Anlage 46, 4052 Basel

Zul.-Nr.: <b>58023</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.8.	18.04.2012
Zusammensetzung	01	ciprofloxacinum 200 mg, acidum lacticum, glucosum monohydricum 5 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
	02	ciprofloxacinum 400 mg, acidum lacticum, glucosum monohydricum 10 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 200 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	002	5 x 100 ml A
		004	10 x 100 ml A
	02	006	5 x 200 ml A
		008	10 x 200 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. September 2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		08.07.2017	



**01 Dancor 10 mg, Tabletten****02 Dancor 20 mg, Tabletten**

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>51593</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.04.4.	30.04.2012
Zusammensetzung	01	nicorandilum 10 mg, excipients pro compresso.	
	02	nicorandilum 20 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Angina pectoris	
Packung/en	01	014	30 Tablette(n) B
		057	60 Tablette(n) B
	02	030	30 Tablette(n) B
		065	60 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.12.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.10.2017	

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

Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Route de Montfleury 3, 1214 Vernier

N° d'AMM: <b>41655</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	12.04.2012
Composition	03	acidum ursodeoxycholicum 150 mg, excipients pro capsula.	
	04	acidum ursodeoxycholicum 300 mg, excipients pro capsula.	
Indication		Traitement des calculs biliaires	
Conditionnements	03	062	30 capsule(s) B
		070	100 capsule(s) B
	04	089	30 capsule(s) B
		097	100 capsule(s) B
		119	10 capsule(s) B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 01.04.2012 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		01.10.2017	

**01 Diclac Sandoz, Lipogel**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>56142</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	13.04.2012
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 10 mg, arom.: ethylvanillinum et alia, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogisticum	
Packung/en	01	008	50 g D
		009	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.09.2011 (Änderung Präparatename, früher: Diclac Lipogel).	
Gültig bis		15.05.2017	

**01 Diclac 25, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>58067</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 07.10.1.	19.04.2012
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Schmerzmittel	
Packung/en	01	002	10 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.09.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).	
* Gültig bis		20.09.2017	

**01 Dolgit, Crème**

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

Zul.-Nr.: <b>46590</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	20.04.2012
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 50 mg, propylenglycolum, aromatica, conserv.: E 219, excipients ad unguentum pro 1.0 g.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogistikum	
Packung/en	01	023	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.09.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).	
* Gültig bis		13.09.2017	

**01 Doxium 1000 mg, comprimé pelliculé**

OM Pharma SA, rue du Bois-du-Lan 22, 1217 Meyrin

N° d'AMM: <b>61059</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 02.08.1.	23.04.2012
Composition	01	calcii dobesilas monohydricum 1000 mg. Pellicule: color.: E 104, E 132, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Troubles de la microcirculation, microangiopathie diabétique, troubles liés à l'insuffisance veineuse	
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 20.04.2012 / autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		19.04.2016	

**03 Doxycycline, Tabletten****04 Doxycycline forte, Tabletten**

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>44000</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.5.	16.04.2012
Zusammensetzung	03	doxycyclinum 100 mg ut doxycyclini hyclas, excipients pro compresso.	
	04	doxycyclinum 200 mg ut doxycyclini hyclas, excipients pro compresso.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	03	060	8 Tablette(n) A
		061	32 Tablette(n) A
	04	033	8 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.11.2011	
Gültig bis		14.05.2016	

**02 Dynamisan forte, Trinkampullen**

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: <b>45422</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.98.0.	30.04.2012
Zusammensetzung	02	argininum et acidum asparticum corresp. arginini aspartas 5 g, arom.: bergamottae aetheroleum, vanillinum et alia, saccharinum natricum, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad solutionem pro dosi.	
Anwendung		Roborans	
Packung/en	02	046	20 Ampulle(n) D
		054	40 Ampulle(n) D
		062	10 Ampulle(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.04.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.10.2017	

**01 Dynamucil 100, granulare****02 Dynamucil 200, granulare**

Siphar SA, Via al Forte 4, 6900 Lugano

Zul.-Nr.: <b>52358</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	05.04.2012
Zusammensetzung	01	acetylcysteinum 100 mg, arom.: aspartamum et alia, excipiens ad granulatum pro 1 g.	
	02	acetylcysteinum 200 mg, arom.: aspartamum et alia, excipiens ad granulatum pro 1 g.	
Anwendung		Mucolyticum	
Packung/en	01	019	30 Sachet(s) D
	02	027	30 Sachet(s) D
		035	20 Sachet(s) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.08.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.08.2017	

**01 Dynamucil 600, compresse effervescenti**

Siphar SA, Via al Forte 4, 6900 Lugano

N° d'AMM: <b>52417</b>	Categoria di dispensazione: <b>B/D</b>	Index: 03.02.0.	26.04.2012
Composizione	01	acetylcysteinum 600 mg, arom.: aspartamum et alia, excipiens pro compresso.	
Indicazione		Mucolitico	
Confezione/i	01	015	10 compressa/compresse D
		023	30 compressa/compresse B
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 20.08.2007 (proroga del certificato di omologazione)	
* Valevole fino al		19.08.2017	

**03 Ebixa 15 mg, Filmtabletten**  
**04 Ebixa 20 mg, Filmtabletten**  
**05 Ebixa 10 mg, Filmtabletten**  
**06 Ebixa 5 mg, Filmtabletten**  
 Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>55828</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	10.04.2012
* Zusammensetzung	03	memantinum hydrochloridum 15 mg corresp. memantinum 12.46 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	memantinum hydrochloridum 20 mg corresp. memantinum 16.62 mg, excipients pro compresso obducto.	
	05	memantinum hydrochloridum 10 mg corresp. memantinum 8.3 mg, excipients pro compresso obducto.	
	06	memantinum hydrochloridum 5 mg corresp. memantinum 4.15 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Alzheimer-Krankheit	
Packung/en	04	012 28 Tablette(n)	B
		013 56 Tablette(n)	B
		014 98 Tablette(n)	B
		016 5 x 28 Tablette(n)	B
	05	017 50 Tablette(n)	B
	06	019 1 Kombipackung(en)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.5.2010 (Änderung Zusammensetzung)	
Gültig bis		27.10.2013	

**01 Ebixa, Tropflösung**  
**02 Ebixa, Tropfen zum Einnehmen, Lösung**  
 Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>55829</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	11.04.2012
Zusammensetzung	01	memantinum hydrochloridum 10 mg corresp. memantinum 8.31 mg, conserv.: E 202, excipients ad solutionem pro 1 g.	
	02	memantinum hydrochloridum 10 mg corresp. memantinum 8.31 mg, conserv.: E 202, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Alzheimer-Krankheit	
Packung/en	01	010 50 g	B
		014 100 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.12.2011 (Umwandlung Zulassungsart)	
		55829 02: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		27.10.2013	

**01 Ecofenac Sandoz, Lipogel**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>54296</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	13.04.2012
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 10 mg, arom.: ethylvanillinum et alia, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogisticum	
Packung/en	01	030	50 g D
		031	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2008 (Änderung Präparatenamen, früher: Ecofenac Lipogel).	
Gültig bis		21.08.2013	

**02 Ecovent, Inhalationslösung**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>48317</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.04.3.	05.04.2012
* Zusammensetzung	02	salbutamolum 5 mg ut salbutamoli sulfas, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bronchospasmolytikum	
Packung/en	02	023	10 ml B
		024	2 x 10 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 9.10.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung und Änderung der Zusammensetzung)	
* Gültig bis		08.10.2017	

**03 Engerix-B 10, Injektionssuspension**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>551</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	05.04.2012
Zusammensetzung	03	hepatitidis B virus antigenum ADNr 10 µg, aluminium oxidum hydricum, natrii chloridum, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Hepatitis B, bei Neugeborenen, Kindern und Jugendlichen, bis zum vollendeten 18. Lebensjahr	
Packung/en	03	002	1 Fertigspritze à 0,5 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22. Januar 2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		30.09.2017	

**01 Eryaknen 2, Gel****02 Eryaknen 4, Gel**

Galderma SA, Zugerstrasse 8, 6330 Cham

Zul.-Nr.: <b>48675</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.02.0.	03.04.2012
Zusammensetzung	01	erythromycinum 20 mg, antioxid.: E 321, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
	02	erythromycinum 40 mg, antioxid.: E 321, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Akne vulgaris	
Packung/en	01	034	30 g B
	02	042	30 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10. Dezember 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		09.12.2017	

**02 Fastum, Gel**

A. Menarini AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: <b>50227</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.4.	19.04.2012
Zusammensetzung	02	ketoprofenum 25 mg, aromatica, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Antiphlogistikum, Antirheumatikum	
Packung/en	02	014	50 g Tube B
		022	100 g Tube B
		030	50 g Dispenser B
		049	100 g Dispenser B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.09.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).	
* Gültig bis		10.09.2017	

**01 Fem7 50, système transdermal****02 Fem7 25, système transdermal****03 Fem7 75, système transdermal****04 Fem7 100, système transdermal**

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

N° d'AMM: <b>53855</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.08.2.	25.04.2012
Composition	01	estradiolum hemihydricum 1.5 mg corresp. estradiolum 1.452 mg, excipiens ad praeparationem pro 15 cm <sup>2</sup> cum liberatione 50 µg/24 h.	
	02	estradiolum hemihydricum 0.75 mg corresp. estradiolum 0.726 mg, excipiens ad praeparationem pro 7.5 cm <sup>2</sup> cum liberatione 25 µg/24 h.	
	03	estradiolum hemihydricum 2.25 mg corresp. estradiolum 2.178 mg, excipiens ad praeparationem pro 22.5 cm <sup>2</sup> cum liberatione 75 µg/24 h.	
	04	estradiolum hemihydricum 3 mg corresp. estradiolum 2.904 mg, excipiens ad praeparationem pro 30 cm <sup>2</sup> cum liberatione 100 µg/24 h.	
Indication		Substitution oestrogénique	
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 25.05.2011 (prolongation du certificat d'autorisation) autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
* Valable jusqu'au		27.08.2017	

**01 Finasterid-Mepha 1, Lactab**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>60515</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.99.0.	02.04.2012
Zusammensetzung	01	finasteridum 1 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Alopecia androgenetica	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.11.2010 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland und Änderung Präparatename, früher: Finasterid-Mepha Procapil, Lactab) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		17.11.2015	

**02 Floxapen 500 mg, Kapseln**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>37405</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.01.24	11.04.2012
Zusammensetzung	02	flucloxacillinum 500 mg ut flucloxacillinum natricum, excipients pro capsula.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	02	027	16 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30. Oktober 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.10.2017	

**02 Floxapen 500 mg i.v./i.m., Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung****03 Floxapen 1 g i.v./i.m., Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung****04 Floxapen 2 g i.v., Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>37404</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.01.24	11.04.2012
Zusammensetzung	02	flucloxacillinum 500 mg ut flucloxacillinum natricum pro vitro.	
	03	flucloxacillinum 1 g ut flucloxacillinum natricum pro vitro.	
	04	flucloxacillinum 2 g ut flucloxacillinum natricum pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
* Packung/en	02	020	10 Durchstechflasche(n) B
	03	039	10 Durchstechflasche(n) B
	04	040	10 Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.10.2007 (Zulassung der neuen Dosierung 2 g)	
		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.10.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.10.2017	

**01 Fluconazol Axapharm 50 mg, Kapseln****02 Fluconazol Axapharm 150 mg, Kapseln****03 Fluconazol Axapharm 200 mg, Kapseln**

Axapharm AG, Zugerstrasse 8A, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>58454</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.06.0.	03.04.2012
Zusammensetzung	01	fluconazolum 50 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
	02	fluconazolum 150 mg, excipients pro capsula.	
	03	fluconazolum 200 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	001	7 Kapsel(n) B
		003	28 Kapsel(n) B
	02	005	1 Kapsel(n) B
		007	4 Kapsel(n) B
	03	009	2 Kapsel(n) B
		011	7 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 2. August 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		01.08.2017	

**01 Fluconazol-Mepha 50 N, Kapseln**  
**02 Fluconazol-Mepha 150 N, Kapseln**  
**03 Fluconazol-Mepha 200 N, Kapseln**  
 Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>58063</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.06.0.	26.04.2012
Zusammensetzung	01	fluconazolum 50 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
	02	fluconazolum 150 mg, excipients pro capsula.	
	03	fluconazolum 200 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	002 7 Kapsel(n)	B
		004 28 Kapsel(n)	B
	02	006 1 Kapsel(n)	B
		008 4 Kapsel(n)	B
	03	010 2 Kapsel(n)	B
		012 7 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 2. November 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		01.11.2017	

**01 Fluidose, Augentropfen Einzeldosis**  
 OPHTAPHARM SA, Gewerbestrasse 7, 6330 Cham

Zul.-Nr.: <b>57779</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 11.08.2.	30.04.2012
Zusammensetzung	01	carbomerum 980 1.3 mg, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Tränenflüssigkeitsersatz	
Packung/en	01	002 10 x 0,4 ml Einzeldose(n)	D
		006 30 x 0,4 ml Einzeldose(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.10.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		09.10.2017	



01 Flumucil 100, granulare  
 02 Flumucil 200, granulare  
 04 Flumucil 600, granulare  
 Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

Zul.-Nr.: <b>37561</b>	Abgabekategorie: <b>B/D</b>	Index: 03.02.0.	26.04.2012
Zusammensetzung	01	acetylcysteinum 100 mg, arom.: aspartamum et alia, excipiens ad granulatum pro charta 1 g.	
	02	acetylcysteinum 200 mg, arom.: aspartamum et alia, excipiens ad granulatum pro charta 1 g.	
	04	acetylcysteinum 600 mg, arom.: aspartamum et alia, excipiens ad granulatum pro charta 3 g.	
Anwendung		Mucolyticum	
Packung/en	01	010 30 Sachet(s)	D
	02	037 30 Sachet(s)	D
		045 90 Sachet(s)	B
	04	088 10 Sachet(s)	D
		096 30 Sachet(s)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.08.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.08.2017	

01 Fluoro-uracil Ipex 250 mg/5 mL, Lösung zur Injektion/Infusion  
 03 Fluoro-uracil Ipex 500 mg/10 mL, Lösung zur Injektion/Infusion  
 04 Fluoro-uracil Ipex 1000 mg/20 mL, Lösung zur Injektion/Infusion  
 05 Fluoro-uracil Ipex 5000 mg/100 mL, Lösung zur Injektion/Infusion  
 MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: <b>29221</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	25.04.2012
Zusammensetzung	01	fluorouracilum 250 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	03	fluorouracilum 500 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	04	fluorouracilum 1000 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
	05	fluorouracilum 5 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		18.10.2017	

**01 Fluoxetin Helvepharm, dispergierbare Tabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>57925</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	03.04.2012
Zusammensetzung	01	fluoxetinum 20 mg ut fluoxetini hydrochloridum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	002 10 Tablette(n)	B
		004 30 Tablette(n)	B
		006 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.02.2012 (Präzisierung der galenischen Bezeichnung, früher: Tabletten)	
Gültig bis		05.07.2017	

**01 Fungster 250 mg, teilbare Tabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>58051</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.06.0.	13.04.2012
Zusammensetzung	01	terbinafinum 250 mg ut terbinafini hydrochloridum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antimykotikum	
Bemerkung		Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		31.07.2017	

**01 Gelsica, Gel**

Resinag AG, Grienbachstrasse 17, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>45228</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.08.0.	26.04.2012
Zusammensetzung	01	dialuminii chloridum pentahydroxidum 100 mg, excipients ad gelatum pro 1 ml.	
Anwendung		Behandlung von Wunden	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31. Mai 2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		19.12.2017	

**01 Gelsica, Kompressen**

Resinag AG, Grienbachstrasse 17, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>45229</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.08.0.	26.04.2012
Zusammensetzung	01	Tela cum gelato. Gel: dialuminii chloridum pentahydroxidum 100 mg, excipients ad gelatum pro 1 ml.	
Anwendung		Behandlung von Wunden	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31. Mai 2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		19.12.2017	

**01 Grains de Vals, comprimés**

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

Zul.-Nr.: <b>55491</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.08.14	24.04.2012
Zusammensetzung	01	sennae folii extractum methanolicum siccum 78-104 mg corresp. sennosidum B 12.5 mg, DER: 18:1, excipiens pro compresso.	
Anwendung		En cas de constipation occasionnelle	
Packung/en	01	022	20 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.12.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.12.2017	

**01 HBVAXPRO 10, Injektionssuspension**

Sanofi Pasteur MSD AG, Gulmmatt, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>663</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	19.04.2012
Zusammensetzung	01	hepatitidis B virus antigenum ADNr 10 µg, aluminium ut alumini hydroxyphosphas sulphas amorphus, natrii boras, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Hepatitis B, ab dem vollendeten 10. Lebensjahr	
Packung/en	01	001	1 Spritze(n) B
		011	1 Ampulle(n) B
		012	10 Spritze(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 9. März 2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		13.08.2017	

**01 HBVAXPRO 5, Injektionssuspension**

Sanofi Pasteur MSD AG, Gulmmatt, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>662</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	19.04.2012
Zusammensetzung	01	hepatitidis B virus antigenum ADNr 5 µg, aluminium ut alumini hydroxyphosphas sulphas amorphus, natrii boras, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Hepatitis B, ab Geburt bis zum vollende- ten 19. Lebensjahr	
Packung/en	01	011	1 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 2. Oktober 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		13.08.2017	

**01 Hiberix, Stechampulle mit Lyophilisat und Solvens**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>603</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	19.04.2012
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: haemophilus influenzae Typ B polysaccharida 10 µg conjugatum cum toxoidum tetani 30 µg, lactosum anhydricum, natrii chloridum, pro praeparatione.	
Anwendung		Solvens: aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml. aktive Immunisierung gegen Haemophilus influenzae Typ b ab dem vollendeten 2. Lebensmonat	
Packung/en	01	001	1 Set B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16. September 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		15.09.2017	

**01 Incivo, Filmtabletten**

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>62082</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	05.04.2012
Zusammensetzung	01	telaprevirum 375 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Chronische Hepatitis C, Kombinationstherapie mit Peginterferon alfa und Ribavirin	
* Packung/en	01	001	168 Tablette(n) 4 x 42 Tabletten als Bündelpackung A
		003	42 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.09.2011 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu:42 Tabletten)	
Gültig bis		07.09.2016	

**01 Inhalant, Lösung**

Homöopharm AG, Werkhofstrasse 13, 4702 Oensingen

Zul.-Nr.: <b>33767</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.06.0.	24.04.2012
Zusammensetzung	01	levomentholum 22.5 mg, dextrocamphora 22.5 mg, thymolum 4.5 mg, melaleuca viridiflorae aetheroleum 45 mg, pini silvestris aetheroleum 505.6 mg, cineolum 300 mg ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zur Inhalation	
Packung/en	01	013	30 ml D
		021	200 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.01.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.01.2018	

**01 Kernosan Massageöl**

E. Kern AG, pharmazeutische Kräuterspezialitäten, Hauptstrasse 23, 8867 Niederurnen

Zul.-Nr.: <b>55832</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	24.04.2012
Zusammensetzung	01	camphora racemica 25 mg, eucalypti aetheroleum 50 mg, menthae piperitae aetheroleum 55 mg, gaultheriae aetheroleum 13 mg, aromatica, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Einreibemittel bei Muskel- und Gelenkschmerzen	
Packung/en	01	001	150 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.08.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		08.08.2017	

**01 Lanvis, Tabletten**

Pro Concepta Zug AG, Bahnhofstrasse 7, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>37890</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	18.04.2012
Zusammensetzung	01	tioguaninum 40 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Akute Leukämie	
Packung/en	01	014	25 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. November 2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.11.2017	

**02 Lapidar 9, capsules**

Parroco Erborista Künzle SA, , 6573 Magadino

Zul.-Nr.: <b>49313</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.2.	17.04.2012
Zusammensetzung	02	salicis extractum aquosum siccum 150 mg, DER: 8-10:1, spiraeae ulmariae herbae extractum ethanolicum siccum 10 mg, DER: 4-5:1, excipiens pro capsula.	
Anwendung		In caso di disturbi reumatici	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.01.2012 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		07.10.2017	

**01 Leucen, Zugsalbe**

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>11565</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.06.0.	26.04.2012
Zusammensetzung	01	ichthammolum 41.6 mg, aluminii acetatis tartratis solutio 25 mg, balsamum peruvianum 16.7 mg, benzalkonii chloridum 3 mg, bismuthi subgallas 6.25 mg, morrhuae oleum 280 mg, macrogoli 9 aether laurilicus 30 mg, pini resina 23.3 mg, dextrocamphora 1.65 mg, zinci oxidum 25 mg, adeps lanae, alcoholes adipis lanae, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Furunkel, kleinere Abszesse	
Packung/en	01	026	30 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12. August 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.12.2017	

**01 Lindol, Spitzwegerich-Sirup**

Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: <b>17930</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 03.02.0.	17.04.2012
Zusammensetzung	01	plantaginis extractum siccum 520 mg, mel 500 mg, saccharum 5.45 g, conserv.: E 211, excipients ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Bei Husten	
Packung/en	01	036	270 g E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.03.2012 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.09.2017	

**01 Luveris 75 IE, Injektionspräparat**

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>55430</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.08.1.	04.04.2012
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: lutropinum alfa 3.7 µg *, saccharum, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, polysorbatum 20, methioninum, nitrogenium, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 1 ml.	
Anwendung		Follikelreifung bei LH- und FSH-Mangel zusammen mit einer Zubereitung aus FSH	
Packung/en	01	007	1 Durchstechflasche(n) A
		009	3 Durchstechflasche(n) A
		011	10 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) * aus gentechnisch veränderten CHO-Zellen (CHO: Chinese Hamster Ovary) hergestellt	
* Gültig bis		13.08.2017	

**01 Lyman 40'000 Mono, Spray**

Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: <b>55744</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.08.2.	24.04.2012
Zusammensetzung	01	heparinum natricum 400 U.I., conserv.: phenoxyethanolum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Stumpfe Verletzungen, oberflächliche Venenentzündungen	
Packung/en	01	011	100 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.9.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		12.09.2017	

**01 Menjugate, Trockensubstanz mit Solvens**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: <b>657</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	19.04.2012
Zusammensetzung	01	polysaccharida neisseriae meningitidis C 10 µg conjugatum cum proteinum corynebacteriae diphtheriae CRM 197 12.5-25 µg, aluminium hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		ab dem vollendeten 2. Lebensmonat aktive Immunisierung gegen Meningokokken der Serogruppe C	
Packung/en	01	004	1 Set B
		005	5 Set B
		006	10 Set B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 2. September 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		01.09.2017	

**03 Mundisal, Gel**

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

Zul.-Nr.: <b>33332</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.2.	19.04.2012
* Zusammensetzung	03	cholini salicylas 87.1 mg, arom.: natrii cyclamas et alia, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Lokale Schmerzen in der Mundhöhle und im Gaumen	
* Packung/en	03	034	10 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.09.2009 (Änderung Zusammensetzung Hilfsstoff)	
Gültig bis		16.11.2014	

**01 Mycostatin, suspension**

Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Route de Montfleury 3, 1214 Vernier

N° d'AMM: <b>33043</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.06.0.	26.04.2012
Composition	01	nystatinum 100000 U.I., aromatica, saccharinum natricum, conserv.: E 216, E 218, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Indication		Mycoses	
Conditionnements	01	015	24 ml B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 01.04.2012 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		27.08.2017	

- 01 NaCl 0,9% Sintetica, solution injectable (ampoules à 2 ml)  
 02 NaCl 0,9% Sintetica, solution injectable (ampoules à 5 ml)  
 03 NaCl 0,9% Sintetica, solution injectable (ampoules à 10 ml)  
 04 NaCl 0,9% Sintetica, solution injectable (ampoules à 20 ml)  
 05 NaCl 0,9% Sintetica, solution injectable (vials à 50 ml)  
 06 NaCl 0,9% Sintetica, solution injectable (vials à 100 ml)

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: **56540** Categoria di dispensazione: **B** Index: 05.03.2. 26.04.2012

Composizione	01	natrii chloridum 18 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.		
	02	natrii chloridum 45 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.		
	03	natrii chloridum 90 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.		
	04	natrii chloridum 180 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.		
	05	natrii chloridum 450 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.		
	06	natrii chloridum 900 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.		

Indicazione Apport d'eau et d'électrolytes

* Confezione/i	01	001	10 x 2 ml fiala/fiale	B
	02	002	10 x 5 ml fiala/fiale	B
	03	003	10 x 10 ml fiala/fiale	B
	04	007	5 x 20 ml fiala/fiale	B
	05	008	1 x 50 ml fiala/fiale	B
	06	009	1 x 100 ml fiala/fiale	B

Osservazione Sostituisce l'attestato di omologazione del 13.10.2010 (nuovae misurae della confezione supplementari, nuovo: 1x 50 ml, 1 x 100 ml)

Valevole fino al 09.12.2013

**01 Nasenspray Spirig für Kinder, Nasenspray**  
 Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: **56295** Abgabekategorie: **C** Index: 12.02.1. 05.04.2012

Zusammensetzung 01 phenylephrinum 2.5 mg, aromatica, antiox.: E 320, conserv.: phenylhydrargyri boras, excipiens ad emulsionem pro 1 ml.

Anwendung Schnupfen bei Kindern

Packung/en 01 018 15 ml C

Bemerkung Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.11.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)

\* Gültig bis 23.09.2017



**01 Neotigason 10 mg, Kapseln****02 Neotigason 25 mg, Kapseln**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>49227</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 10.03.0.	26.04.2012
Zusammensetzung	01	acitretinum 10 mg, excipients pro capsula.	
	02	acitretinum 25 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Perorale Behandlung schwerer Formen von Psoriasis und therapieresistenter Verhornungsstörungen	
Packung/en	01	019	30 Kapsel(n) A
		027	100 Kapsel(n) A
	02	035	30 Kapsel(n) A
		043	100 Kapsel(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15. März 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.07.2017	

**01 Nicorandil Rivopharm 10 mg, comprimés****02 Nicorandil Rivopharm 20 mg, comprimés**

Rivopharm SA, 6928 Manno

N° d'AMM: <b>60431</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 02.04.4.	23.04.2012
Composition	01	nicorandilum 10 mg, excipients pro compresso.	
	02	nicorandilum 20 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Angina pectoris	
* Conditionnements	01	001	60 comprimé(s) B
		003	30 comprimé(s) B
	02	002	60 comprimé(s) B
		004	30 comprimé(s) B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 20.07.2010 (ajout de taille(s) d'emballage, nouveau: 30 comprimés)	
Valable jusqu'au		19.07.2015	

06 Nicotinell Fruit 2 mg, Kaugummi  
 08 Nicotinell Fruit 4 mg, Kaugummi  
 09 Nicotinell Classic 2 mg, Kaugummi  
 10 Nicotinell Classic 4 mg, Kaugummi  
 11 Nicotinell Cool Mint 2 mg, Kaugummi  
 12 Nicotinell Cool Mint 4 mg, Kaugummi  
 13 Nicotinell Spearmint 2 mg, Kaugummi  
 15 Nicotinell Tropical Fruit 2 mg, Kaugummi  
 17 Nicotinell Licorice Noir 2 mg, Kaugummi  
 NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: **54064** Abgabekategorie: **D** Index: 15.02.0. 27.04.2012

Zusammensetzung	06	nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, arom.: saccharinum, saccharinum natricum, vanillinum et alia, antiox.: E 321, excipients pro praeparatione.	
	08	nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, arom.: saccharinum, saccharinum natricum, vanillinum et alia, antiox.: E 321, excipients pro praeparatione.	
	09	nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, arom.: vanillinum et alia, antiox.: E 321, excipients pro praeparatione.	
	10	nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, arom.: vanillinum et alia, antiox.: E 321, excipients pro praeparatione.	
	11	nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, antiox.: E 321, excipients pro praeparatione.	
	12	nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, antiox.: E 321, levomentholum, excipients pro praeparatione.	
	13	nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, aromatica, antiox.: E 321, excipients pro praeparatione.	
	15	nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, arom.: vanillinum et alia, antiox.: E 321, excipients pro praeparatione.	
	17	nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, saccharinum, saccharinum natricum, aromatica, antiox.: E 321, excipients pro praeparatione.	
Anwendung		Unterstützung der Raucherentwöhnung	
* Packung/en	06	004	12 Stück D
		217	24 Stück D
		225	96 Stück D
		302	204 Stück D
	08	008	12 Stück D
		187	24 Stück D
		241	96 Stück D
	09	268	24 Stück D
		284	96 Stück D
		310	204 Stück D
	10	292	24 Stück D
		300	96 Stück D
		311	204 Stück D
	11	303	12 Stück D
		304	24 Stück D
		305	96 Stück D
		306	204 Stück D
	12	307	12 Stück D

	308	24 Stück	D
	309	96 Stück	D
13	312	24 Stück	D
	313	96 Stück	D
	314	204 Stück	D
15	317	24 Stück	D
	318	96 Stück	D
	319	204 Stück	D
17	322	24 Stück	D
	323	96 Stück	D
	324	204 Stück	D
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.05.2009 (Zulassung von drei neuen Aromavarianten; Sequenz 13, 15, 17)		
Gültig bis	10.11.2013		

06 Nicotinell Fruit 2 mg, Kaugummi  
 08 Nicotinell Fruit 4 mg, Kaugummi  
 09 Nicotinell Classic 2 mg, Kaugummi  
 10 Nicotinell Classic 4 mg, Kaugummi  
 11 Nicotinell Cool Mint 2 mg, Kaugummi  
 12 Nicotinell Cool Mint 4 mg, Kaugummi  
 13 Nicotinell Spearmint 2 mg, Kaugummi  
 14 Nicotinell Spearmint 4 mg, Kaugummi  
 15 Nicotinell Tropical Fruit 2 mg, Kaugummi  
 16 Nicotinell Tropical Fruit 4 mg, Kaugummi  
 17 Nicotinell Licorice Noir 2 mg, Kaugummi  
 18 Nicotinell Licorice Noir 4 mg, Kaugummi  
 NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: **54064** Abgabekategorie: **D** Index: 15.02.0. 27.04.2012

Zusammensetzung	06	nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, arom.: saccharinum, saccharinum natricum, vanillinum et alia, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.
	08	nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, arom.: saccharinum, saccharinum natricum, vanillinum et alia, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.
	09	nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, arom.: vanillinum et alia, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.
	10	nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, arom.: vanillinum et alia, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.
	11	nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.
	12	nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, antiox.: E 321, levomentholum, excipiens pro praeparatione.
	13	nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, aromatica, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.
	14	nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, aromatica, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.
	15	nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, arom.: vanillinum et alia, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.
	16	nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, arom.: vanillinum et alia, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.

	17	nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, saccharinum, saccharinum natri- cum, aromatica, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.	
	18	nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, saccharinum, saccharinum natri- cum, aromatica, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.	
Anwendung		Unterstützung der Raucherentwöhnung	
* Packung/en	06	004 12 Stück	D
		217 24 Stück	D
		225 96 Stück	D
		302 204 Stück	D
	08	008 12 Stück	D
		187 24 Stück	D
		241 96 Stück	D
	09	268 24 Stück	D
		284 96 Stück	D
		310 204 Stück	D
	10	292 24 Stück	D
		300 96 Stück	D
		311 204 Stück	D
	11	303 12 Stück	D
		304 24 Stück	D
		305 96 Stück	D
		306 204 Stück	D
	12	307 12 Stück	D
		308 24 Stück	D
		309 96 Stück	D
	13	312 24 Stück	D
		313 96 Stück	D
		314 204 Stück	D
	14	315 24 Stück	D
		316 96 Stück	D
	15	317 24 Stück	D
		318 96 Stück	D
		319 204 Stück	D
	16	320 24 Stück	D
		321 96 Stück	D
	17	322 24 Stück	D
		323 96 Stück	D
		324 204 Stück	D
	18	325 24 Stück	D
		326 96 Stück	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.05.2009 (Zulassung von drei neuen Aromavarianten: Spearmint, Tropical Fruit, Licorice Noir)	
Gültig bis		10.11.2013	

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

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>40204</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.93	16.04.2012
Zusammensetzung	01	sulfamethoxazolum 400 mg, trimethoprimum 80 mg, excipients pro compresso.	
	02	sulfamethoxazolum 800 mg, trimethoprimum 160 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	016	20 Tablette(n) A
		024	100 Tablette(n) A
	02	032	10 Tablette(n) A
		040	50 Tablette(n) A
		059	3 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.03.12 (Widerruf der Sequenz 01, Nopil, Tabletten per 17. Juli 2012)	
Gültig bis		17.07.2017	

**01 Normatens mite 0,2 mg, Filmtabletten****02 Normatens 0,3 mg, Filmtabletten****03 Normatens forte 0,4 mg, Filmtabletten**

Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: <b>53239</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	23.04.2012
Zusammensetzung	01	moxonidinum 0.2 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	moxonidinum 0.3 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	moxonidinum 0.4 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31. Dezember 2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		14.10.2017	

**01 Okoubasan, homöopathische Tropfen**

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>51532</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	04.04.2012
Zusammensetzung	01	okoubaka aubrevillei e cortice D2 corresp. ethanolum 70 % V/V.	
Anwendung		Bei Gastroenteritiden	
Packung/en	01	015	30 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11. Oktober 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.10.2017	

**01 Omida, homöopathische Halstabletten**

Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>31881</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	30.04.2012
Zusammensetzung	01	ailanthus altissima D4, carbo vegetabilis D3, ferri phosphas D6, selenium metallicum D6 ana partes pro compresso.	
Anwendung		Bei Halsweh, Heiserkeit	
Packung/en	01	013	80 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.10.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
Gültig bis		10.10.2017	

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

Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Route de Montfleury 3, 1214 Vernier

N° d'AMM: <b>49232</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 11.06.2.	04.04.2012
Composition	01	natrii cromoglicas 20 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Conjonctivite allergique	
Conditionnements	01	013	40 unidose(s) C
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 15.12.2011 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		05.09.2017	

**01 Orenzia 250 mg, Pulver zur Herstellung eines Infusionslösungskonzentrats**

Bristol-Myers Squibb SA, Neuhofstrasse 6, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>57769</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.15.0.	04.04.2012
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: abataceptum 250 mg *, maltosum **, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, natrii chloridum, pro vitro.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis Polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		* aus gentechnisch veränderten CHO-Zellen (CHO: Chinese Hamster Ovary) hergestellt ** aus gentechnisch verändertem Mais hergestellt	
* Gültig bis		02.08.2017	

**01 Ortho-Gynest D, Ovula**

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>49783</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.08.2.	26.04.2012
Zusammensetzung	01	estriolum 3.5 mg, excipients pro ovulo.	
Anwendung		Vaginale Oestrogentherapie	
Packung/en	01	019	6 Suppositorien B
		027	18 Suppositorien B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.09.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		06.09.2017	

**01 Otothricinol, suspension**

Laboratoires Plan SA, 1214 Vernier

N° d'AMM: <b>18781</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 12.01.2.	18.04.2012
Composition	01	phenazonum 20 mg, tyrothricinum 0.5 mg, cetylpyridinii chloridum 2.5 mg, excipients ad suspensionem pro 1 g.	
Indication		Infections de l'oreille externe	
Conditionnements	01	018	15 ml B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 21.06.2007 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		20.06.2017	

**01 Ovestin, Crème**

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

Zul.-Nr.: <b>50844</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.08.2.	05.04.2012
Zusammensetzung	01	estriolum 1 mg, conserv.: chlorhexidini dihydrochloridum, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Vaginale Oestrogensubstitutionstherapie	
Packung/en	01	013	15 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		06.09.2017	

**01 Ovestin, Ovula**

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

Zul.-Nr.: <b>47183</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.08.2.	05.04.2012
Zusammensetzung	01	estriolum 0.5 mg, excipients pro ovulo.	
Anwendung		Vaginale Oestrogensubstitutionstherapie	
Packung/en	01	014	15 Suppositorien B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		06.09.2017	

**01 Pasta boli Spirig, Paste**

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>34040</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.5.	20.04.2012
Zusammensetzung	01	acidum salicylicum 2 mg, excipients ad pastam pro 1 g.	
Anwendung		Umschlagpaste bei Entzündungen, Verstauchungen	
Packung/en	01	044	400 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.11.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).	
* Gültig bis		15.11.2017	

**02 Pefrakehl D3, homöopathische Suppositorien**

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>50372</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.01.0.	03.04.2012
Zusammensetzung	02	candida parapsilosis D3 trituratio 200 mg, excipients pro suppositorio.	
Anwendung		Bei mykotischen Haut- und Schleimhautaffektionen	
Packung/en	02	022	10 Suppositorien B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08. März 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.11.2017	

**01 Pefrakehl D5, homöopathische Tropfen**

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>50298</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.01.0.	03.04.2012
Zusammensetzung	01	candida parapsilosis D5 aquos dilutio.	
Anwendung		Bei mykotischen Haut- und Schleimhautaffektionen	
Packung/en	01	019	10 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10. März 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.11.2017	

**02 Pelsano med Badeemulsion**

Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>13942</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.10.0.	25.04.2012
Zusammensetzung	02	helianthi oleum 76 mg, acidum undecylenicum 8 mg, paraffinum perliquidum, conserv.: E 216, E 218, phenoxyethanolum, excipients ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Schonende, rückfettende Hautreinigung	
Packung/en	02	099	300 ml D
		102	1000 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 9. August 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		08.08.2017	

**02 Pelsano med Salbe**

Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>15812</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.10.0.	25.04.2012
Zusammensetzung	02	helianthi oleum 250 mg, dexpanthenolum 50 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, phenoxyethanolum, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Behandlung empfindlicher Haut	
Packung/en	02	060	30 g D
		079	100 g D
		087	60 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 9. August 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		08.08.2017	



**01 Physiotens mite 0,2 mg, Filmtabletten****02 Physiotens 0,3 mg, Filmtabletten****03 Physiotens forte 0,4 mg, Filmtabletten**

Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: <b>51884</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	12.04.2012
Zusammensetzung	01	moxonidinum 0.2 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	moxonidinum 0.3 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	moxonidinum 0.4 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antihypertonicum	
Packung/en	01	108	28 Tablette(n) B
		116	98 Tablette(n) B
	02	086	28 Tablette(n) B
		094	98 Tablette(n) B
	03	124	28 Tablette(n) B
		132	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31. Dezember 2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.10.2017	

**01 Pinikehl D4, homöopathische Kapseln**

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>54971</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.01.0.	04.04.2012
Zusammensetzung	01	fomes pinicola D4 trituration 330 mg, materia capsulae: hypromellosem, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Bei Fieberanfällen	
Packung/en	01	028	20 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22. Juli 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.10.2017	

**01 Pinikehl D5, homöopathische Tropfen**

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>51530</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.01.0.	04.04.2012
Zusammensetzung	01	fomes pinicola D5 aquos dilutio.	
Anwendung		Bei Fieberanfällen	
Packung/en	01	012	10 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06. März 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.11.2017	

**01 Pinus Pygenol, compresse**

Parroco Erborista Künzle SA, 6573 Magadino

N° d'AMM: <b>49969</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 02.08.1.	30.04.2012
Composizione	01	pini pinastris corticis extractum ethanolicum siccum 20 mg corresp. procyanidina oligomera 12.5-15 mg, DER: 1025:1, excipients pro compresso obducto.	
Indicazione		In caso di stasi venose	
Confezione/i	01	015	40 compressa/compresse <span style="float:right">D</span>
		023	120 compressa/compresse <span style="float:right">D</span>
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 05.12.2008 (modifica del nome del preparato, precedentemente: Pygenol, compresse)	
Valevole fino al		14.12.2013	

**01 Podomexef 100, Filmtabletten****02 Podomexef 200, Filmtabletten**

Daiichi Sankyo (Schweiz) AG, Gewerbestrasse 16, 8800 Thalwil

Zul.-Nr.: <b>51733</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.3.	18.04.2012
Zusammensetzung	01	cefpodoximum 100 mg ut cefpodoximum proxetil, excipients pro compresso obducto.	
	02	cefpodoximum 200 mg ut cefpodoximum proxetil, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	037	10 Tablette(n) <span style="float:right">A</span>
		045	20 Tablette(n) <span style="float:right">A</span>
	02	053	10 Tablette(n) <span style="float:right">A</span>
		061	20 Tablette(n) <span style="float:right">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10. August 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		09.08.2017	

**01 Podomexef für Kinder, Granulat für orale Suspension**

Daiichi Sankyo (Schweiz) AG, Gewerbestrasse 16, 8800 Thalwil

Zul.-Nr.: <b>52294</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.3.	18.04.2012
Zusammensetzung	01	cefpodoximum 40 mg ut cefpodoximum proxetil, aromatica, natrii hydrogenoglutamas, aspartamum, conserv.: E 202, excipients ad granulatum corresp. suspensio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	010	1 Flasche(n) <span style="float:right">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10. August 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		09.08.2017	

**01 Pulmex, Bad**

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: <b>55224</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.99.0.	17.04.2012
Zusammensetzung	01	thymi aetheroleum 10 mg, pini aetheroleum 200 mg, eucalypti aetheroleum 100 mg, rosmarini aetheroleum 50 mg, lavandulae aetheroleum 50 mg, melaleuca viridiflorae aetheroleum 20 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Bei Erkältungen	
Packung/en	01	025	150 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		30.09.2017	

**01 Quentakehl D5, homöopathische Tropfen**

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>50786</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.01.0.	03.04.2012
Zusammensetzung	01	penicillium glabrum D5 aquos dilutio.	
Anwendung		Bei grippalen Infekten	
Packung/en	01	013	10 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22. Juli 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.11.2017	

**01 REVLIMID 5 mg, Hartkapseln****02 REVLIMID 10 mg, Hartkapseln****03 REVLIMID 15 mg, Hartkapseln****04 REVLIMID 25 mg, Hartkapseln**

Celgene International Sàrl, Route de Perreux 1, 2017 Boudry

Zul.-Nr.: <b>57712</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.4.	24.04.2012
Zusammensetzung	01	lenalidomidum 5 mg, excipiens pro capsula.	
	02	lenalidomidum 10 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
	03	lenalidomidum 15 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
	04	lenalidomidum 25 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001	21 Kapsel(n) A
	02	002	21 Kapsel(n) A
	03	003	21 Kapsel(n) A
	04	004	21 Kapsel(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.08.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.08.2017	

**01 Rheumon forte, Gel**

Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: <b>58017</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 07.10.4.	20.04.2012
Zusammensetzung	01	etofenamatum 100 mg, macrogolum 400, propylenglycolum, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogistikum	
Packung/en	01	002	40 g C
		004	100 g C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.10.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).	
* Gültig bis		04.10.2017	

**03 Roaccutan 10 mg, Kapseln****04 Roaccutan 20 mg, Kapseln**

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

Zul.-Nr.: <b>45307</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 10.02.0.	18.04.2012
Zusammensetzung	03	isotretinoinum 10 mg, sojæ oleum *, excipiens pro capsula.	
	04	isotretinoinum 20 mg, sojæ oleum *, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Schwere therapieresistente Formen von Akne	
Packung/en	03	034	30 Kapsel(n) A
		077	100 Kapsel(n) A
	04	042	30 Kapsel(n) A
		085	100 Kapsel(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10. Dezember 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) * aus gentechnisch veränderter Soja hergestellt	
* Gültig bis		09.12.2017	

**03 Rocaltrol 0,25 ug, Kapseln****04 Rocaltrol 0,5 ug, Kapseln**

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

Zul.-Nr.: <b>41728</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.02.3.	10.04.2012
Zusammensetzung	03	calcitriolum 0.25 µg, antiox.: E 320, E 321, excipiens pro capsula.	
	04	calcitriolum 0.5 µg, antiox.: E 320, E 321, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Renale Osteodystrophie, Hypoparathyreoidismus, Rachitis, postmenopausale Osteoporose	
Packung/en	03	116	30 Kapsel(n) B
		124	100 Kapsel(n) B
	04	132	30 Kapsel(n) B
		140	100 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31. Oktober 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		30.10.2017	

- 07 Roferon-A 3 Mio I.E./0,5 mL, Injektionslösung  
 08 Roferon-A 4,5 Mio I.E./0,5 mL, Injektionslösung  
 09 Roferon-A 6 Mio I.E./0,5 mL, Injektionslösung  
 10 Roferon-A 9 Mio I.E./0,5 mL, Injektionslösung  
 11 Roferon-A 18 Mio I.E./0,6 mL, Injektionslösung  
 12 Roferon-A 18 Mio I.E./0,5 mL, Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: <b>53568</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	19.04.2012
Zusammensetzung	07	interferonum alfa-2a ADNr 3 Mio U.I., natrii chloridum, ammonii acetat, polysorbatum 80, conserv.: alcohol benzylicus 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	08	interferonum alfa-2a ADNr 4.5 Mio U.I., natrii chloridum, ammonii acetat, polysorbatum 80, conserv.: alcohol benzylicus 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	09	interferonum alfa-2a ADNr 6 Mio U.I., natrii chloridum, ammonii acetat, polysorbatum 80, conserv.: alcohol benzylicus 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	10	interferonum alfa-2a ADNr 9 Mio U.I., natrii chloridum, ammonii acetat, polysorbatum 80, conserv.: alcohol benzylicus 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	11	interferonum alfa-2a ADNr 18 Mio U.I., natrii chloridum, ammonii acetat, polysorbatum 80, conserv.: alcohol benzylicus 6 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml.	
	12	interferonum alfa-2a ADNr 18 Mio U.I., natrii chloridum, ammonii acetat, polysorbatum 80, conserv.: alcohol benzylicus 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Haarzell-Leukämie; CML; kutanes T-Zell Lymphom; Kaposi-Sarkom; Nieren-Karzinom; Melanom; chronische Hepatitis C; chronische Hepatitis B	
* Packung/en	07	084	5 x 0,5 ml A
	09	106	5 x 0,5 ml A
	11	122	1 x 0,6 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.03.2010 Widerruf der Sequenzen 53568 11 (18Mio IE/0.6ml) und 53568 12 (18Mio IE/0.5ml) per 9. Februar 2013 Umwandlung in eine Hauptzulassung: 53568 10 (9Mio IE/0.5ml) per 31. Dezember 2012 Umwandlung in eine Zulassung nur für den Vertrieb im Ausland: 53568 09 (6Mio IE/0.5ml) per 31. Dezember 2012 53568 08: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 53568 10: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 53568 12: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		13.10.2014	

**01 Salicum, Tabletten**

Phytocon GmbH, Oberdorf 11, 9043 Trogen

Zul.-Nr.: <b>56155</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.1.	23.04.2012
Zusammensetzung	01	salicis extractum ethanolicum siccum 400 mg corresp. salicinum 60 mg, DER: 8-14:1, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei rheumatischen Beschwerden	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12. Mai 2010 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		26.05.2015	

**01 Sanaflex, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>57520</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.1.	24.04.2012
Zusammensetzung	01	harpagophyti radices extractum ethanolicum siccum 480 mg, DER: 4.4-5:1, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Zur unterstützenden Therapie bei degenerativen Erkrankungen des Bewegungsapparates	
Packung/en	01	002 50 Tablette(n) 003 100 Tablette(n)	D D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.11.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.11.2017	

**01 Septopal, Ketten**

Biomet Orthopaedics Switzerland GmbH, Riedstrasse 6, 8953 Dietikon

Zul.-Nr.: <b>41291</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.7.	24.04.2012
Zusammensetzung	01	gentamicinum 4.5 mg ut gentamicini sulfas, zirconii(IV) oxidum 20 mg, glycinum, methylis methacrylatis et methylis acrylatis copolymerum, ethylis acrylatis et methylmethacrylatis copolymerum, pro segmento. Faden: ferrum, chromium, niccolum, molybdenum, manganum, excipiens pro praeparatione.	
Anwendung		Implantation bei Knochen- und Weichteilinfektionen	
Packung/en	01	044 1 x 30 Kugeln 060 1 x 10 Kugeln 079 1 x 60 Kugeln	A A A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31. März 2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.11.2017	

**01 Septopal, Miniketten**

Biomet Orthopaedics Switzerland GmbH, Riedstrasse 6, 8953 Dietikon

Zul.-Nr.: <b>46417</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.7.	24.04.2012
Zusammensetzung	01	gentamicinum 1.7 mg ut gentamicini sulfas, zirconii(IV) oxidum 3.9 mg, glycinum, methylis methacrylatis et methylis acrylatis copolymerum, ethylis acrylatis et methylmethacrylatis copolymerum, pro segmento. Faden: ferrum, chromium, niccolum, molybdenum, manganum, excipiens pro praeparatione.	
Anwendung		Implantation bei Knochen- und Weichteilinfektionen	
Packung/en	01	011 1 x 10 ovale Körper	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31. März 2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.11.2017	

**01 Siccalix, Nasensalbe**

Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: <b>47880</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.02.4.	26.04.2012
Zusammensetzung	01	sal marinum 10 mg, dexpanthenolum 50 mg, conserv.: E 200, E 219, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Trockene Rhinitiden	
Packung/en	01	017 20 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.09.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.09.2017	

**01 Sicorten, Crème**

Pro Concepta Zug AG, Bahnhofstrasse 7, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>45010</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.05.1.	10.04.2012
Zusammensetzung	01	halometasonum monohydricum 0.5 mg, laurilsulfas, propylenglycolum, conserv.: phenoxyethanolum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche, nicht infizierte Dermatosen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 3. August 2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		03.10.2017	

**01 Sicorten plus, Crème**

Pro Concepta Zug AG, Bahnhofstrasse 7, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>45011</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.05.2.	10.04.2012
Zusammensetzung	01	halometasonum monohydricum 0.5 mg, triclosanum 10 mg, laurilsulfas, propylenglycolum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche, sekundär infizierte Dermatosen	
Packung/en	01	011 10 g 038 30 g	B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. Januar 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		03.10.2017	

**01 Sidroga Bärentraubenblätter, geschnittene Droge**

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: <b>41667</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 05.02.0.	24.04.2012
Zusammensetzung	01	uvae ursi folium 2 g pro charta.	
Anwendung		Bei Schmerzen im Bereich der Harnwege	
Packung/en	01	028 20 x 2,0 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.10.2017	

**01 Sidroga Holunderblüten, geschnittene Droge**

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: <b>41672</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.99.0.	24.04.2012
Zusammensetzung	01	sambuci flos 1 g pro charta.	
Anwendung		Bei Erkältung	
Packung/en	01	013 20 x 1,0 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.10.2017	

**02 Sidroga Lindenblüten, geschnittene Droge**

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: <b>41674</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.99.0.	24.04.2012
Zusammensetzung	02	tiliae flos 1.8 g pro charta.	
Anwendung		Bei Erkältung	
Packung/en	02	024 20 x 1,8 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.10.2017	

**01 Sidroga Malvenblätter, geschnittene Droge**

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: <b>41675</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.2.	24.04.2012
Zusammensetzung	01	malvae folium 0.9 g pro charta.	
Anwendung		Bei Reizungen der Mund- und Rachenschleimhaut	
Packung/en	01	012 20 x 0,9 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.10.2017	

**01 Sidroga Orangenblüten, geschnittene Droge**

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: <b>41677</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.04.1.	24.04.2012
Zusammensetzung	01	aurantii flos 1.2 g pro charta.	
Anwendung		Bei Nervosität	
Packung/en	01	015 20 x 1,2 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.10.2017	



**01 Sidroga Reizhustentee, geschnittene Droge**

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: <b>58488</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.2.	17.04.2012
Zusammensetzung	01	malvae folium 0.9 g pro charta.	
Anwendung		Bei Reizungen der Mund- und Rachenschleimhaut	
Packung/en	01	001 20 x 0,9 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		03.10.2017	

**01 Sidroga Salbeiblätter (dreilappig), geschnittene Droge**

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: <b>41679</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.2.	24.04.2012
Zusammensetzung	01	salviae trilobae folium 1 g pro charta.	
Anwendung		Bei Entzündungen der Mundhöhle	
Packung/en	01	018 20 x 1,0 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.10.2017	

**02 Sidroga Schachtelhalm, geschnittene Droge**

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: <b>41684</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 05.02.0.	24.04.2012
Zusammensetzung	02	equiseti herba 2 g pro charta.	
Anwendung		Bei Schmerzen im Bereich der Harnwege	
Packung/en	02	038 20 x 2,0 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.10.2017	

**01 Sidroga Verveine, geschnittene Droge**

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: <b>41687</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.04.1.	24.04.2012
Zusammensetzung	01	verbenae odoratae folium 1 g pro charta.	
Anwendung		Bei Einschlafstörungen, Nervosität	
Packung/en	01	010 20 x 1,0 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.10.2017	

**02 Strumeel N, homöopathische Tropfen**

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>48573</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.01.0.	03.04.2012
Zusammensetzung	02	calcii iodidum D3 0.3 ml, euspongia officinalis D2 0.5 ml, fucus vesiculosus D3 0.1 ml, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 40 % V/V.	
Anwendung		Bei Störungen der Schilddrüsenfunktion	
Packung/en	02	029 30 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13. September 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		12.09.2017	

**02 Strumeel N, homöopathische Tabletten**

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>48705</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.01.0.	03.04.2012
Zusammensetzung	02	calcii iodidum D4 90 mg, euspongia officinalis D3 150 mg, fucus vesiculosus D4 30 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei Störungen der Schilddrüsenfunktion	
Packung/en	02	022 50 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13. September 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		12.09.2017	

**01 Supradyn, Kapseln**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>52121</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.51	26.04.2012
Zusammensetzung	01	vitamina: retinoli palmitas 3333 U.I., cholecalciferolum 200 U.I., (+)-alfa-tocopherolum 10 mg, thiamini hydrochloridum 4.5 mg, riboflavinum 5.1 mg, pyridoxini hydrochloridum 6 mg, cyanocobalaminum 6 µg, nicotinamidum 57 mg, acidum folicum 0.2 mg, acidum d-pantothenicum 21 mg, biotinum 0.3 mg, acidum ascorbicum 180 mg, mineralia: calcium 50 mg, magnesium 40 mg, phosphorus 50 mg, ferrum 3.6 mg, manganum 0.5 mg, cuprum 0.4 mg, zincum 3 mg, chromium 10 µg, arom.: ethylvanillinum, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Vitamin- und Mineralstoffpräparat	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10. September 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		09.09.2017	

**01 Synrelina, Nasenspray**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>51442</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.09.0.	18.04.2012
Zusammensetzung	01	nafarelinum 0.2 mg pro dosi ut nafarelini acetat, sorbitolum, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro dosi, doses pro vase 60.	
Anwendung		Endometriose	
Packung/en	01	016 60 Einzeldose(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.10.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.10.2017	

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

Axapharm AG, Zugerstrasse 8A, 6340 Baar

Zul.-Nr.:	<b>58452</b>	Abgabekategorie:	<b>B</b>	Index:	08.06.0.		03.04.2012
Zusammensetzung	01	terbinafinum 125 mg ut terbinafini hydrochloridum, excipiens pro compresso.					
	02	terbinafinum 250 mg ut terbinafini hydrochloridum, excipiens pro compresso.					
Anwendung		Antimykotikum					
Packung/en	01	001		14	Tablette(n)		B
	02	003		14	Tablette(n)		B
		005		28	Tablette(n)		B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 2. August 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)						
* Gültig bis	01.08.2017						

**01 Traumalix Dolo Gel 5 %, Gel****02 Traumalix Dolo Gel 10 %, Gel**

Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.:	<b>49673</b>	Abgabekategorie:	<b>C</b>	Index:	07.10.4.		25.04.2012
Zusammensetzung	01	etofenamatum 50 mg, propylenglycolum, aromatica, excipiens ad gelatum pro 1 g.					
	02	etofenamatum 100 mg, propylenglycolum, aromatica, excipiens ad gelatum pro 1 g.					
Anwendung		Kutanes Antiphlogistikum					
Packung/en	01	108		40	g		C
		116		100	g		C
	02	124		40	g		C
		132		100	g		C
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.08.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)						
* Gültig bis	22.08.2017						

**01 Ubretid, Tabletten**

Nycomed Pharma AG, Wallisellenstrasse 55, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.:	<b>37746</b>	Abgabekategorie:	<b>B</b>	Index:	01.14.0.		25.04.2012
Zusammensetzung	01	distigmini bromidum 5 mg, excipiens pro compresso.					
Anwendung		Parasympathomimeticum					
Packung/en	01	010		20	Tablette(n)		B
		029		50	Tablette(n)		B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.12.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)						
* Gültig bis	18.12.2017						

**01 Undex Salbe Clotrimazol, Salbe**

Melisana AG, Ankerstrasse 53, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: <b>55417</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.09.4.	10.04.2012
Zusammensetzung	01	clotrimazolum 10 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Fusspilz	
Packung/en	01	008	25 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23. August 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		22.08.2017	

**01 Valacivir-Mepha 500 mg, Lactab****02 Valacivir-Mepha 1000 mg, Lactab**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>58658</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	01.04.2012
Zusammensetzung	01	valaciclovirum 500 mg ut valacicloviri hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
	02	valaciclovirum 1 g ut valacicloviri hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Herpesinfektionen, CMV-Prophylaxe nach Nierentransplantation	
Packung/en	01	011	10 Tablette(n) A
		012	30 Tablette(n) A
		013	42 Tablette(n) A
		014	90 Tablette(n) A
	02	015	10 Tablette(n) A
		016	21 Tablette(n) A
		017	30 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2011 (Änderung Präparatename, früher: Valaciclovir-Teva) Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2011 (Übertragung der Zulassung, früher: Teva Pharma AG)	
Gültig bis		27.01.2014	

**01 Valproat Sandoz 300 mg, Retardtabletten****02 Valproat Sandoz 500 mg, Retardtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>57384</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.07.2.	16.04.2012
Zusammensetzung	01	acidum valproicum 87 mg et natrii valproas 200 mg corresp. natrii valproas 300 mg, saccharinum natricum, excipients pro compresso obducto.	
	02	acidum valproicum 145 mg et natrii valproas 333 mg corresp. natrii valproas 500 mg, saccharinum natricum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	001	100 Tablette(n) B
	02	003	60 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.07.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.07.2017	

**01 Vectibix 100 mg, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**  
**02 Vectibix 200 mg, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**  
**03 Vectibix 400 mg, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**  
 Amgen Switzerland AG, Zählerweg 6, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>57872</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	12.04.2012
Zusammensetzung	01	panitumumabum 100 mg, natrii acetat trihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	02	panitumumabum 200 mg, natrii acetat trihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	03	panitumumabum 400 mg, natrii acetat trihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
* Anwendung		Vectibix ist indiziert zur Behandlung von Patienten mit EGFR-exprimierendem metastasierendem kolorektalen Karzinom (mCRC) mit KRAS-Wildtyp in der Second-Line Therapie in Kombination mit einer Irinotecan-haltigen Chemotherapie oder als Monotherapie nach Versagen der Fluoropyrimidin-, Oxaliplatin- und Irinotecan-haltigen Chemotherapie.	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
	03	003	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14. Oktober 2008 Änderung Anwendungsgebiet, zusätzlich: Behandlung des metastasierten kolorektalen Karzinoms (mCRC) des KRAS-Wildtyps in der Second-Line Therapie in Kombination mit einer Irinotecan-haltigen Chemotherapie.	
Gültig bis		13.10.2013	

**01 Venostasin, Salbe**  
 Nycomed Pharma AG, Wallisellenstrasse 55, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: <b>23637</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.08.2.	24.04.2012
Zusammensetzung	01	hippocastani extractum siccum 36.5 - 42 mg corresp. aescinum 7.6 mg, DER: 4.5-5.5:1, aromatica, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Venenbeschwerden, Schwellungen, Blutergüssen	
Packung/en	01	014	50 g D
		022	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.10.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		02.10.2017	

**01 Vistabel, vakuumgetrocknetes Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung**  
 Allergan AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: <b>55955</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.13.0.	04.04.2012
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: botulinumtoxinum-A haemagglutinin-komplex 100 U.I., albuminum seri humani, natrii chloridum, pro vitro.	
Anwendung		Mittelschwere und schwere Glabellafalten bei Erwachsenen verursacht d. Aktivität des M. corrugator und M. procerus	
Packung/en	01	002	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.09.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		24.09.2017	

**01 Wellbutrin XR 150 mg, Retardtabletten****02 Wellbutrin XR 300 mg, Retardtabletten**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>57803</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	05.04.2012
Zusammensetzung	01	bupropioni hydrochloridum 150 mg. Überzug: excipiens pro compresso obducto.	
	02	bupropioni hydrochloridum 300 mg. Überzug: excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	002 7 Tablette(n)	B
		004 30 Tablette(n)	B
	02	008 30 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.10.2017	

**01 Xarelto 10mg, Filmtabletten****02 Xarelto 15mg, Filmtabletten****03 Xarelto 20mg, Filmtabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>58728</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.03.0.	04.04.2012
Zusammensetzung	01	rivaroxabanum 10 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	rivaroxabanum 15 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	rivaroxabanum 20 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Thromboseprophylaxe und Behandlung, Schlaganfall- und Embolieprophylaxe	
* Packung/en	01	001 10 Tablette(n)	B
		002 30 Tablette(n)	B
		006 10 x 1 Tablette(n) Klinikpackung	B
	02	010 14 Tablette(n)	B
		011 28 Tablette(n)	B
		012 98 Tablette(n)	B
	03	020 14 Tablette(n)	B
		021 28 Tablette(n)	B
		022 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.05.2010 (Zulassung von zwei neuen Indikationen inkl. neuer Dosierungsstärken 15 mg und 20 mg)	
Gültig bis		17.12.2013	

**01 Zeller Feigen mit Senna, Sirup**

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: <b>9442</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.08.15	02.04.2012
Zusammensetzung	01	extractum aquosum liquidum 5.9-7.3 g ex caricae fructus pulvis 1.44 g et sennae fructus pulvis 0.96 g corresp. hydroxyanthracenae 7-16 mg, ratio: 1:3.1-3.4, saccharum 5.2 g, aromatica, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad solutionem pro 10 ml corresp. ethanolum 4 % V/V.	
Anwendung		Bei gelegentlicher Verstopfung	
Packung/en	01	050	100 ml
		051	200 ml
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.5.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		09.10.2017	

**02 Zinat 250 mg, Filmtabletten****03 Zinat 500 mg, Filmtabletten**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>49460</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.3.	12.04.2012
Zusammensetzung	02	cefuroximum 250 mg ut cefuroximum axetil, carmellosum natricum conexum *, oleum vegetabile hydrogenatum **, conserv.: E 211, E 216, E 218, excipiens pro compresso obducto.	
	03	cefuroximum 500 mg ut cefuroximum axetil, carmellosum natricum conexum *, oleum vegetabile hydrogenatum **, conserv.: E 211, E 216, E 218, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
* Packung/en	02	031	14 Tablette(n)
	03	066	14 Tablette(n)
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.12.2011 (Widerruf der Sequenz 01, Zinat 125 mg) */** aus GVO Baumwolle hergestellt	
Gültig bis		24.04.2017	

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

**04 Bayvantage ad us.vet., 40 für Katzen, Lösung****05 Bayvantage ad us.vet., 80 für Katzen, Lösung**

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: <b>54149</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	13.04.2012
Zusammensetzung	04	imidaclopridum 40 mg, antiox.: E 321, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad solutionem pro vase 0.4 ml.	
	05	imidaclopridum 80 mg, antiox.: E 321, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad solutionem pro vase 0.8 ml.	
Anwendung		Ektoparasitikum zur äusserlichen Anwendung bei der Katze (spot-on)	
Packung/en	04	042 4 x 0.4 ml	B
	05	050 4 x 0.8 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 7. August 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		06.08.2017	

**01 Clamoxyl ad us.vet., ölige Injektionssuspension**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>45176</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	12.04.2012
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 150 mg ut amoxicillinum trihydricum, polysorbatum 80, aluminii monostearas, ethylis oleas q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen bei Rindern, Schweinen, Hunden und Katzen	
Packung/en	01	037 6 x 100 ml	A
		045 100 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.08.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.08.2017	

**03 Dimazon ad us.vet., Injektionslösung**

Veterinaria AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: <b>36730</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	03.04.2012
* Zusammensetzung	03	furosemidum 50 mg, ethanolaminum, dinatrii edetas, natrii chloridum, antiox.: E 221 1.80 mg, conserv.: alcohol benzylicus 15 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Saluretikum (Diuretikum) zur parenteralen Anwendung für Rinder, Pferde, Hunde und Katzen	
Packung/en	03	014 10 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.11.2009 (Änderung Hilfsstoff-Zusammensetzung, neu: alcohol benzylicus)	
Gültig bis		19.09.2012	



**02 Panacur Boli 250 ad us.vet.**  
Veterinaria AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: <b>41039</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	20.04.2012
* Zusammensetzung	02	fenbendazolum 250 mg, excipients pro bolo.	
Anwendung		Breitspektrum-Anthelminthikum gegen unreife und reife Stadien von Magen-Darm-Nematoden und Lungenwürmern sowie gegen Bandwürmer bei Schafen	
Packung/en	02	028	50 Bolus/Boli <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.02.2011 (Änderung der Hilfsstoff-Zusammensetzung)	
Gültig bis		29.03.2016	

**02 Panacur Tabletten 500 ad us.vet.**

**04 Panacur Tabletten 250 ad us.vet.**  
Veterinaria AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: <b>49164</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	20.04.2012
* Zusammensetzung	02	fenbendazolum 500 mg, excipients pro compresso.	
	04	fenbendazolum 250 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung	02	Anthelminthikum für Hunde	
	04	Anthelminthikum für Hunde und Katzen	
Packung/en	02	068	20 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
	04	069	20 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.11.2009 (Änderung der Hilfsstoff-Zusammensetzung)	
Gültig bis		30.10.2012	

**02 Prevogent ad us.vet., Euterinjektor**

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

Zul.-Nr.: <b>53354</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	19.04.2012
Zusammensetzung	02	Suspension: benzylpenicillinum procainum 1 Mio U.I., benzylpenicillinum natricum 500'000 U.I., gentamicinum 100 mg ut gentamicini sulfas, paraffinum liquidum, alcohol cetylicus et stearylicus, alcoholes adipis lanae, vaselinum album, conserv.: E 216 15 mg, E 218 35 mg, ad suspensionem pro vase 10 g.	
		Tela cum solutione 3 ml: benzalkonii chloridum 0.5 mg, alcohol isopropylicus 0.6 ml, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Mastitisprophylaxe beim Trockenstellen der Milchkühe	
Packung/en	02	018	4 x 10 g <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.12.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.09.2017	

**01 Program 40 ad us.vet., Injektionssuspension****02 Program 80 ad us.vet., Injektionssuspension**

Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: <b>54239</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	24.04.2012
Zusammensetzung	01	lufenuronum 40 mg, polysorbatum 21, povidonum K 12, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem, pro vase 0.4 ml.	
	02	lufenuronum 80 mg, polysorbatum 21, povidonum K 12, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem, pro vase 0.8 ml.	
Anwendung		Zur Flohbekämpfung bei Katzen	
Packung/en	01	017	10 x 0.4 ml B
	02	025	10 x 0.8 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15. August 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.08.2017	

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

Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: <b>51904</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index:	24.04.2012
Zusammensetzung	02	lufenuronum 67.8 mg. Überzug: excipients pro compresso obducto.	
	03	lufenuronum 204.9 mg. Überzug: excipients pro compresso obducto.	
	04	lufenuronum 409.8 mg. Überzug: excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Kontrolle und Vorbeugung von Flohbefall bei Hunden	
Packung/en	02	079	6 Tablette(n) D
	03	087	6 Tablette(n) D
	04	095	6 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12. Oktober 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.10.2017	

01 ufamed Colistin 250 ad us.vet., Arzneimittelvormischung

02 ufamed Colistin 500 ad us.vet., Arzneimittelvormischung

ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: <b>45547</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	03.04.2012
Zusammensetzung	01	colistinum 250 Mio U.I. ut colistini sulfas, aromatica, excipiens ad pulverem pro 1 kg.	
	02	colistinum 500 Mio U.I. ut colistini sulfas, aromatica, excipiens ad pulverem pro 1 kg.	
Anwendung		Therapie und Prophylaxe von Darmerkrankungen verursacht durch Infektionen mit gramnegativen Bakterien der Schweine; insbesondere E.coli. Colienterotoxämie der Ferkel	
Packung/en	01	019 1 kg	A
		027 25 kg	A
		035 5 kg	A
	02	043 1 kg	A
		051 5 kg	A
		078 25 kg	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.07.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		04.07.2017	

## Zentralstelle für Änderung Firmen Registre Swissmedic des titulaires d'AMM

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

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

### Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 30. März 2012 übernimmt die Firma **Morga AG, Ebnat-Kappel** folgendes Präparat der Firma **Elisabeth Sager vorm. Reinbert Sager, Rothrist**:

A compter du 1 avril 2012, l'entreprise **Morga AG, Ebnat-Kappel** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Elisabeth Sager vorm. Reinbert Sager, Rothrist**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
17930	Lindol, Spitzwegerich-Sirup

### Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 1. April 2012 übernimmt die Firma **Cosan GmbH, Volketswil** folgendes Präparat der Firma **PFC Pharma Focus AG, Volketswil**:

A compter du 1 avril 2012, l'entreprise **Cosan GmbH, Volketswil** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **PFC Pharma Focus AG, Volketswil**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
55679	Ferriprox, Filmtabletten

### Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 1. April 2012 übernimmt die Firma **Doetsch Grether AG, Basel** folgendes Präparat der Firma **Vifor SA, Villars-sur-Glâne**:

A compter du 1 avril 2012, l'entreprise **Doetsch Grether AG, Basel** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Vifor SA, Villars-sur-Glâne**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
17233	Selsun, Suspension

**Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation**

Per 1. April 2012 übernimmt die Firma **Mepha Pharma AG, Aesch** folgendes Präparat der Firma **Teva Pharma AG, Basel:**

A compter du 1 avril 2012, l'entreprise **Mepha Pharma AG, Aesch** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Teva Pharma AG, Basel:**

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

58658	Valacivir-Mepha, Lactab
-------	-------------------------

**Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation**

Per 5. April 2012 übernimmt die Firma **Mepha Pharma AG, Aesch BL** folgendes Präparat der Firma **Teva Pharma AG, Basel:**

A compter du 5 avril 2012 l'entreprise **Mepha Pharma AG, Aesch BL** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Teva Pharma AG, Basel**

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

61903	Candesartan-Mepha, Tabletten (vormals: Candesartan-Teva, Tabletten)
-------	---

**Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation**

Per 10. April 2012 übernimmt die Firma **Mepha Pharma AG, Aesch BL** folgendes Präparat der Firma **Teva Pharma AG, Basel:**

A compter du 10 avril 2012, l'entreprise **Mepha Pharma AG, Aesch BL** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Teva Pharma AG, Basel:**

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

58675	Fluconazol-Mepha i.v. Minibag, Infusionslösung (vormals: Fluconazol-Teva i.v. Minibag, Infusionslösung)
-------	---

**Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation**

Per 12. April 2012 übernimmt die Firma **Mepha Pharma AG, Aesch BL** folgendes Präparat der Firma **Teva Pharma AG, Basel:**

A compter du 12 avril 2012 l'entreprise **Mepha Pharma AG, Aesch BL** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Teva Pharma AG, Basel**

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

60555	Rabeprazol-Mepha, magensaftresistente Filmtabletten
-------	---

**Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation**

Per 20. April 2012 übernimmt die Firma **Medtronic BioPharma Sàrl, Neuchâtel** folgendes Präparat von der Firma **Pfizer AG, Zürich:**

A compter du 20 avril 2012, l'entreprise **Medtronic BioPharma Sàrl, Neuchâtel** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Pfizer AG, Zürich:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
56828	InductOs 12 mg, préparation d'injection

**Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation**

Per 27. April 2012 übernimmt die Firma **Mepha Pharma AG, Aesch BL** folgendes Präparat von der Firma **Teva Pharma AG, Basel:**

A compter du 27 avril 2012, l'entreprise **Mepha Pharma AG, Aesch BL** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Teva Pharma AG, Basel:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
58718	Lansoprazol-Mepha oro, Schmelztabletten (vormals: Lansoprazol-Teva ODT, Schmelztabletten)

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

Per 1. April 2012 ändert die Firma **Sanofi/Bristol-Myers Squibb SA** ihr Firmendomizil von 1217 Meyrin nach **1214 Vernier.**

A compter du 1 avril 2012, l'entreprise **Sanofi/Bristol-Myers Squibb SA** actuellement sise 1217 Meyrin, aura pour nouveau domicile **1214 Vernier.**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
54250	Aprovel, comprimés pelliculés
54509	Plavix, comprimés filmés
54842	CoAprovel, comprimés filmés
58696	DuoPlavin, comprimés pelliculés

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

Per 1. April 2012 ändert die Firma **Sanofi SA** ihr Firmendomizil von 1217 Meyrin nach **1214 Vernier**.

A compter du 1 avril 2012, l'entreprise **Sanofi SA** actuellement sise 1217 Meyrin, aura pour nouveau domicile **1214 Vernier**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
18903	Trinitrine simple Laleuf, dragées
29466	Collunosol N, collutoire spray
47150	Sodipryl retard, capsules
48889	Colluspryl, collutoire nébuliseur
52288	Antébor N, solution
52534	Mucoral, granulé
54252	Sarben, comprimés filmés
54861	Sarben Comp., comprimés filmés
55737	Nasobol Inhalo, comprimés effervescents
56954	Nasobol Xylo, spray nasal microdoseur

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

Per 1. April 2012 ändert die Firma **Sanofi Aventis (Suisse) SA** ihr Firmendomizil von 1217 Meyrin nach **1214 Vernier**.

A compter du 1 avril 2012, l'entreprise **Sanofi Aventis (Suisse) SA** actuellement sise 1217 Meyrin, aura pour nouveau domicile **1214 Vernier**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
16950	Novalgin, solution injectable i.m., i.v.
16951	Novalgin, comprimés oblongs
16952	Novalgin, gouttes
18889	Nivaquine, comprimés
22101	Novalgin, suppositoires
24041	Nozinan, comprimés pelliculés
24341	Nozinan, solution injectable (i.m.)
25039	Nozinan, gouttes
26313	Flagyl, comprimés pelliculés
26314	Flagyl, ovules
28789	Surmontil, comprimés sécables
29479	Surmontil, gouttes
30629	Lasix, comprimés
30630	Lasix, solution injectable
31204	Primpéran, comprimés
31205	Primpéran, soluté buvable
31206	Primpéran, solution injectable
31451	Traumanase forte
33043	Mycostatin, suspension

33076	Soframycin, collyre
33293	Clomid, comprimés
33379	Resonium-A, poudre
33393	Cordarone, comprimés
33866	Tranxilium, capsules
34092	Cérubidine, lyophilisat
34316	Dogmatil, capsules
34317	Dogmatil, solution buvable
34561	Lomudal, Poudre pour inhalation dans une capsule
34734	Depakine, solution
34834	Magnespasmyl, comprimés
35342	Primpéran, suppositoires pour adultes
35380	Priadel retard, comprimés
35402	Daonil, comprimés
36442	Lasix 250 mg, solution injectable (i.v.)
36443	Lasix 500 mg, comprimés
38133	Aspégic, poudre en sachets
38212	Calciparine, solution injectable s.c.
38931	Rifinah 150, dragées
39220	Tiapridal, comprimés
39260	Lomusol, spray doseur
39450	Lomudal, solution pour inhalation
39686	Danatrol, capsules
40188	Ultracain D-S, solution injectable
40506	Bioflorin, capsules
40706	Dogmatil, comprimés
40936	Depakine, sirop
41017	Semi-Daonil, comprimés
41060	Cordarone, solution injectable
41187	Dolprone 500, comprimés
41383	Urbanyl, comprimés sécables
41624	Tranxilium, solution injectable
41655	De-ursil, capsules
41958	Corvaton, comprimés
42482	Lasix long 30, capsules
44421	Selectol, comprimés pelliculés
44619	De-ursil RR, capsules
44860	Hyperlipen, capsules
45151	Arelix, comprimés
45388	Tranxilium 50mg, comprimés pelliculés
46062	Asacol, comprimés pelliculés
46595	Calcort, comprimés
46680	Ditropan, comprimés
46871	Mag 2, ampoules buvables
47063	Rifater, dragées
47111	Imovane, comprimés pelliculés
47256	Aspégic Inject, préparation injectable



47386	Tarivid, comprimés pelliculés
47693	Depakine Chrono, comprimés pelliculés sécables
48105	Corvaton retard, comprimés
48147	Mag 2, sachets de poudre
48285	Tranxilium Tabs 20mg, comprimés filmés
48419	Lasilacton, comprimés pelliculés
49106	Stilnox, comprimés pelliculés sécables
49232	Opticrom-Allergo, collyre en ampoules
49259	Corotrop, solution injectable
49339	Targocid, lyophilisat et solvant
49456	Clexane, solution injectable
49461	Asacol 500 mg, suppositoires
50014	Tarivid i.v., solution pour perfusion
50043	Sabril, comprimés pelliculés
50205	Xatral 2,5 mg, comprimés pelliculés
50271	Depakine, préparation injectable
50635	Pentacarinat, substance sèche pour solution à injection ou à inhalation
50726	Rhinathiol, granulé
50732	Asacol lavements, suspension rectale
51064	Sabril, poudre
51163	Isocolan Giuliani, granulé
51189	Orelox, comprimés pelliculés
51233	Zolpidem Zentiva, comprimés pelliculés sécables
51567	Krenosin, solution injectable
51594	Toplexil sans sucre, sirop
51691	Asacol lavements, mousse rectale
52103	Tilarin, spray nasal
52170	Granocyte, poudre et solvant pour solution injectable
52293	Orelox pédiatrique, granulé pour suspension orale
52646	Triatec comp, comprimés
52688	Xatral SR 5 mg, comprimés pelliculés
52708	Suprefact Depot, implant pour injection sc.
52790	Kardégic, poudre en sachets
52941	Trialix, comprimés
53025	Tildiem, gélules à libération prolongée
53112	Valproate Chrono Zentiva, comprimés pelliculés sécables
53114	Amiodarone Zentiva, comprimés
53130	Amaryl, comprimés
53262	Taxotere, préparation pour perfusion
53566	Krenosin diagnostic, solution injectable
53678	Rilutek, comprimés pelliculés
53831	Plaquenil, comprimés pelliculés
53870	Migpriv, poudre en sachet
53875	Triatec, comprimés
53892	Nasacort, spray nasal
53960	Insulin Aventis Insuman Rapid U-100 Cartouches, solution injectable
53962	Insulin Aventis Insuman Comb 25 U-100 Cartouches, suspension injectable

53964	Insulin Aventis Insuman Basal U-100 Cartouches, suspension injectable
53965	Insulin Aventis Insuman Infusat U-100, solution injectable
54112	Rhinathiol sans sucre Adultes, sirop
54204	Telfast, comprimés pelliculés
54212	Solian, comprimés sécables
54286	Rhinathiol, gel oral en sachets
54297	Clexane multi, solution injectable
54365	Tavanic, comprimés pelliculés
54366	Tavanic i.v., solution pour perfusion
54684	Lovenox, solution injectable
54691	Lovenox multi, solution injectable
54834	Arava, comprimés pelliculés
55188	Xatral uno, comprimés retard
55214	Actonel, comprimés pelliculés
55346	Lantus, solution injectable
55355	Solian 100 mg/ml, gouttes buvables
55357	Eloxatine, Lyophilisat pour perfusion
55741	Lomudal sans FCKW, nébuliseur
55789	Fasturtec, préparation injectable
56169	Rhinathiol Sans Sucre Enfants, Sirop
56849	Mycolog N, onguent
56850	Mycolog N, crème
57003	Simvastatin Winthrop, comprimés
57013	Apidra, solution injectable
57207	Eloxatine, concentré pour perfusion
57280	Omeprazol Winthrop, microgranules en capsule
57370	Mycostatine Forte, gel
57409	Stilnox CR, comprimés à libération contrôlée
57584	Glimepiride Zentiva, comprimés
57846	Alfuzosine Uno Zentiva, comprimés retard
58044	Lantus SoloStar (Stylo pré-rempli), solution injectable
58056	Apidra SoloStar (stylo prérempli), solution injectable
58153	Triamcinolone Winthrop, spray nasal
58159	Ramipril Zentiva, comprimés
58177	Ramipril HCT Zentiva, comprimés
58297	Rhinathiol toux sèche, sirop
58327	Fexofenadine Zentiva, comprimés pelliculés
58345	Trimipramine Zentiva, comprimés
58346	Trimipramine Zentiva, gouttes
58359	Actonel 75 mg, Filmtabletten
58811	Bioflorina, capsules
58992	Oxaliplatin Winthrop, Lyophilisat pour perfusion
58993	Docetaxel Winthrop, préparation pour perfusion
59019	Insulin glargine Winthrop, solution injectable
59292	Multaq, comprimés pelliculés de 400 mg de dronédarone
59423	Amisulpride Zentiva, comprimés
60405	Clopidogrel Zentiva, comprimés pelliculés

60505	Solian, comprimés pelliculés sécables
61283	Telfastin Allergo 120, comprimés pelliculés 120 mg
61346	Maalox, comprimés à croquer
61347	Maalox, suspension buvable
61368	Rhinatussol Adultes, sirop
61543	Jevtana, concentré et solvant pour solution pour perfusion
61640	Rhinatussol Enfants, sirop
61855	Nasacort Allergo, spray nasal
62070	Oxaliplatin Zentiva, concentré pour perfusion
62120	Docetaxel Zentiva, concentré pour solution pour perfusion
62215	Hydroxychloroquine Zentiva, comprimés pelliculés
62230	Bromelain Zentiva, dragées
62235	Clorazepate Zentiva 20mg, comprimés pelliculés
62236	Clorazepate Zentiva 50mg, comprimés pelliculés
62237	Clorazepate Zentiva, capsules
62246	Zopiclone Zentiva, comprimés pelliculés
62247	Zolpidem CR Zentiva, comprimés à libération contrôlée
62248	Leflunomide Zentiva, comprimés pelliculés
62271	Ursodiol Zentiva, Capsules
62272	Ursodiol RR Zentiva, Capsules
62275	Metronidazole Zentiva, comprimés pelliculés
62276	Metronidazole Zentiva, ovules
62278	Irbesartan HCT Zentiva, comprimés filmés
62280	Irbesartan Zentiva, comprimés pelliculés
62398	Amilsulpride Zentiva, comprimés pelliculés sécables

#### Änderung Name der Zulassungsinhaberin / Changement de raison sociale

Per 16. April 2012 ändert die Firma **TRIMEDAL AG** ihren Firmennamen auf **Stallergenes AG**.

A compter du 16 avril 2012, l'entreprise **TRIMEDAL AG** aura pour nouvelle raison sociale **Stallergenes AG**.

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

Per 16. April 2012 ändert die Firma **Stallergenes AG** ihr Firmendomizil von 8306 Brüttisellen nach **8305 Dietlikon**.

A compter du 16 avril 2012, l'entreprise **Stallergenes AG** actuellement sise 8306 Brüttisellen, aura pour nouveau domicile **8305 Dietlikon**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
56688	True Test, Pflaster
57504	Staloral 300 Birke, sublinguale Lösung
57951	Aridol, Hartkapseln mit Pulver zur Inhalation
60838	Staloral Pollen Hohe Ambrosie, Lösung zur sublingualen Anwendung
60839	Staloral Pollen Beifuss, Lösung zur sublingualen Anwendung

60840	Staloral Pollen Erle, Lösung zur sublingualen Anwendung
60843	Staloral Pollen Birke, Lösung zur sublingualen Anwendung
60856	Staloral Pollen Esche, Lösung zur sublingualen Anwendung
60858	Staloral Pollen Buche, Lösung zur sublingualen Anwendung
60870	Staloral Pollen Hasel, Lösung zur sublingualen Anwendung
60873	Staloral Pollen Olive, Lösung zur sublingualen Anwendung
60880	Staloral Pollen Aufrechtes Glaskraut, Lösung zur sublingualen Anwendung
60886	Staloral Pollen Wiesenlieschgras, Lösung zur sublingualen Anwendung
60889	Staloral Pollen Spitzwegerich, Lösung zur sublingualen Anwendung
60904	Staloral Pollen 5-Gräsermischung, Lösung zur sublingualen Anwendung
60906	Staloral Pollen 5-Gräser/4-Getreide, Lösung zur sublingualen Anwendung
60911	Staloral Pollen 5 Gräser, Roggen, Lösung zur sublingualen Anwendung
60912	Staloral Pollen 3-Bäume, Lösung zur sublingualen Anwendung
60925	Alustal Hohe Ambrosie, Injektionssuspension
60926	Alustal Beifuss, Injektionssuspension
60927	Alustal Erle, Injektionssuspension
60934	Alustal Birke, Injektionssuspension
60947	Alustal Esche, Injektionssuspension
60951	Alustal Hausstaubmilben, Injektionssuspension
60952	Alustal Buche, Injektionssuspension
60974	Alustal Hasel, Injektionssuspension
60976	Alustal Olive, Injektionssuspension
60981	Alustal Glaskraut, Injektionssuspension
60984	Alustal Katzenhaar, Injektionssuspension
60986	Alustal Hundehaar, Injektionssuspension
60990	Alustal Pferdehaar und -schuppen, Injektionssuspension
60992	Alustal Wiesenlieschgras, Injektionssuspension
60995	Alustal Spitzwegerich, Injektionssuspension
61004	Alustal Dermatophagoides farinae, Injektionssuspension
61005	Alustal Dermatophagoides pteronyssinus, Injektionssuspension
61024	Alustal 5-Gräsermischung, Injektionssuspension
61026	Alustal 5-Gräser, 4-Getreidemischung, Injektionssuspension
61038	Alustal 3-Bäume, Injektionssuspension
61039	Alustal 5 Gräser, Roggen, Injektionssuspension
61043	Alustal Alternaria alternata, Injektionssuspension
61052	Alustal Cladosporium mix., Injektionssuspension
61088	Phostal 5-Gräsermischung, Injektionssuspension
61090	Phostal 5-Gräser, 4-Getreidemischung, Injektionssuspension
61095	Phostal Dermatophagoides farinae, Injektionssuspension
61096	Phostal Dermatophagoides pteronyssinus, Injektionssuspension
61104	Phostal Hausstaubmilben, Injektionssuspension
61105	Phostal Alternaria alternata, Injektionssuspension
61109	Phostal 3-Bäume, Injektionssuspension
61110	Phostal 5 Gräser, Roggen, Injektionssuspension
61119	Phostal Cladosporium mix., Injektionssuspension
61138	Phostal Katzenhaar, Injektionssuspension
61139	Phostal Hundehaar, Injektionssuspension

61145	Phostal Wiesenlieschgras, Injektionssuspension
61149	Phostal Spitzwegerich, Injektionssuspension
61151	Phostal Pferdehaar und -schuppen, Injektionssuspension
61154	Phostal Hohe Ambrosie, Injektionssuspension
61156	Phostal Birke, Injektionssuspension
61159	Phostal Erle, Injektionssuspension
61160	Phostal Beifuss, Injektionssuspension
61171	Phostal Esche, Injektionssuspension
61173	Phostal Buche, Injektionssuspension
61190	Phostal Hasel, Injektionssuspension
61192	Phostal Olive, Injektionssuspension
61198	Phostal Glaskraut, Injektionssuspension
61384	Oralair, Sublingualtabletten
61665	Alustal Beifuss, 5-Gräser, Injektionssuspension
61666	Alustal Birke, Esche, Injektionssuspension
61667	Alustal 3-Bäume, Esche, Injektionssuspension
61671	Staloral Pollen Beifuss, 5-Gräser, Lösung zur sublingualen Anwendung
61672	Staloral Pollen Birke, Esche, Lösung zur sublingualen Anwendung
61673	Staloral Pollen 3-Bäume, Esche, Lösung zur sublingualen Anwendung
61674	Phostal Beifuss, 5-Gräser, Injektionssuspension
61675	Phostal Birke, Esche, Injektionssuspension
61676	Phostal 3-Bäume, Esche, Injektionssuspension

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

Per 25. April 2012 ändert die Firma **CBI Medical Products Vertriebs GmbH** ihr Firmendomizil von 6340 Baar nach **5040 Schöffland**.

A compter du 25 avril 2012, l'entreprise **CBI Medical Products Vertriebs GmbH** actuellement sise 6340 Baar, aura pour nouveau domicile **5040 Schöffland**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
42542	Elumatic III, Tc-99m-Generator
44521	Teceos, Markierungsbesteck
51409	Seralb-I-125, Injektionslösung
51672	Scintimun Granulocyte BW 250/183, Markierungsbesteck
51703	Citrate d'Yttrium (90Y)-YMM-1, Suspension zur Injektion Citrate d'Erbium (169Er) Cis bio international, Kolloidale Suspension zur lokalen Injektion (ERMM-I)
51705	Sulfure de Rhénium (186Re)-RE-186-MM-1 Cis bio International, Suspension
53023	Thalliumchlorid 201-Tl Cis bio international, Injektionslösung
54265	Quadramet, Injektionslösung
56219	Ytracis, Lösung zur Radiomarkierung
59062	Stamicis, Markierungsbesteck

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

### Zeichenerklärung

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

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

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

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

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	<b>Antistax, Venentabletten</b> Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Dufourstrasse 54, 4052 Basel	<b>56284</b>	<b>D</b>	02.08.1.	10.02.2012
1	01	<b>Atorvastatin Medis 10 mg, Filmtabletten</b> Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	<b>60382</b>	<b>B</b>	07.12.0.	09.03.2012
1	02	<b>Atorvastatin Medis 20 mg, Filmtabletten</b> Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	<b>60382</b>	<b>B</b>	07.12.0.	09.03.2012
1	03	<b>Atorvastatin Medis 40 mg, Filmtabletten</b> Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	<b>60382</b>	<b>B</b>	07.12.0.	09.03.2012
1	01	<b>Bimedacol 50 mg, Filmtabletten</b> Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	<b>58548</b>	<b>B</b>	07.16.2.	01.03.2012
1	02	<b>Bimedacol 150 mg, Filmtabletten</b> Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	<b>58548</b>	<b>B</b>	07.16.2.	01.03.2012
1	01	<b>Chlorazin 25 mg/5 ml, Injektionslösung</b> Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	<b>36959</b>	<b>B</b>	01.05.0.	06.03.2012
1	02	<b>Chlorazin 50 mg/2 ml, Injektionslösung</b> Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	<b>36959</b>	<b>B</b>	01.05.0.	06.03.2012

1	01	<b>Clinimix 3,5 % G ohne Elektrolyten, Infusionslösung</b> Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil	<b>55838</b>	<b>B</b>	07.01.2.	15.03.2012
1	02	<b>Clinimix 4,5 % G ohne Elektrolyten, Infusionslösung</b> Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil	<b>55838</b>	<b>B</b>	07.01.2.	15.03.2012
1	03	<b>Clinimix 5 % G ohne Elektrolyten, Infusionslösung</b> Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil	<b>55838</b>	<b>B</b>	07.01.2.	15.03.2012
1	01	<b>Ibuprofen Bayer, Lacktabletten</b> Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich	<b>51749</b>	<b>D</b>	07.10.1.	16.03.2012
1	01	<b>Lansoprazol Spirig 15 mg, Kapseln</b> Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen	<b>59148</b>	<b>B</b>	04.99.0.	31.03.2012
1	02	<b>Lansoprazol Spirig 30 mg, Kapseln</b> Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen	<b>59148</b>	<b>B</b>	04.99.0.	31.03.2012
1	01	<b>Levofloxacin Sandoz i.v. 250 mg/50 ml, Infusionslösung</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen	<b>59086</b>	<b>A</b>	08.01.8.	27.04.2012
1	02	<b>Levofloxacin Sandoz i.v. 500 mg/100 ml, Infusionslösung</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen	<b>59086</b>	<b>A</b>	08.01.8.	27.04.2012
1	01	<b>Ludiomil, Injektionslösung (i.v.)</b> Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern	<b>37376</b>	<b>B</b>	01.06.0.	20.03.2012
1	01	<b>Oxaliplatin Fresenius LYO 50 mg, Lyophilisat zur Infusion</b> Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW	<b>61685</b>	<b>A</b>	07.16.1.	19.03.2012
1	02	<b>Oxaliplatin Fresenius LYO 100 mg, Lyophilisat zur Infusion</b> Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW	<b>61685</b>	<b>A</b>	07.16.1.	19.03.2012
1	02	<b>Ramasar HCT 5mg/25mg, Tabletten</b> Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	<b>58533</b>	<b>B</b>	02.07.2.	13.03.2012
1	02	<b>Ramasar 2.5 mg, Tabletten</b> Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	<b>58532</b>	<b>B</b>	02.07.1.	08.03.2012

1	04	<b>Ramasar 10 mg, Tabletten</b> Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	<b>58532</b>	<b>B</b>	02.07.1.	08.03.2012
1	01	<b>Supradyn, Brausetabletten mit Orangenaroma</b> Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich	<b>52124</b>	<b>D</b>	07.02.51	14.03.2012
1	01	<b>Supradyn, Brausetabletten mit Zitronenaroma</b> Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich	<b>52123</b>	<b>D</b>	07.02.51	14.03.2012
1	01	<b>Supradyn, Tabletten</b> Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich	<b>52122</b>	<b>D</b>	07.02.51	14.03.2012
1	01	<b>Torecan, Suppositorien</b> Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern	<b>27281</b>	<b>B</b>	01.09.0.	15.02.2012
1	01	<b>Truxaletten, Filmtabletten</b> Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon	<b>33317</b>	<b>B</b>	01.05.0.	27.02.2012
1	01	<b>Zanirisp 0.25 mg, Filmtabletten</b> Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	<b>58812</b>	<b>B</b>	01.05.0.	06.03.2012
1	02	<b>Zanirisp 0.5 mg, Filmtabletten</b> Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	<b>58812</b>	<b>B</b>	01.05.0.	06.03.2012
1	03	<b>Zanirisp 1 mg, Filmtabletten</b> Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	<b>58812</b>	<b>B</b>	01.05.0.	06.03.2012
1	04	<b>Zanirisp 2 mg, Filmtabletten</b> Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	<b>58812</b>	<b>B</b>	01.05.0.	06.03.2012
1	05	<b>Zanirisp 3 mg, Filmtabletten</b> Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	<b>58812</b>	<b>B</b>	01.05.0.	06.03.2012
1	06	<b>Zanirisp 4 mg, Filmtabletten</b> Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	<b>58812</b>	<b>B</b>	01.05.0.	06.03.2012
1	07	<b>Zanirisp 6 mg, Filmtabletten</b> Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	<b>58812</b>	<b>B</b>	01.05.0.	06.03.2012



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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01	Ibufen-L, Tabletten	39893	B	07.10.1.	30.04.2012
----	---------------------	-------	---	----------	------------

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

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

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

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

02	<b>Arterioforce, Kapseln</b> Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG	<b>41953</b>	<b>D</b>	02.97.0.	24.10.2012
01	<b>Aspirin, Tabletten</b> APS-Arzneimittel-Parallelimport- Service AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham	<b>57998</b>	<b>D</b>	01.01.1.	17.09.2012
01	<b>Bepanthen, Nasenspray</b> Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich	<b>50420</b>	<b>D</b>	12.02.4.	03.09.2012
01	<b>Bonherba Kräutertee instant, Granulat</b> F. Hunziker + Co AG, Heimstrasse 18, 8953 Dietikon	<b>33691</b>	<b>E</b>	03.02.0.	17.02.2012
02	<b>Contra-Schmerz P 500 mg, Suppositorien</b> Dr. Wild & Co. AG, Hofackerstrasse 8, 4132 Muttenz 1	<b>53366</b>	<b>D</b>	01.01.1.	24.10.2012
01	<b>Decatylen, Gurgellösung</b> Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL	<b>45159</b>	<b>D</b>	12.03.3.	02.10.2012
01	<b>Lysozym Inpharzam, pomata</b> Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino	<b>28668</b>	<b>D</b>	10.09.3.	09.10.2012
01	<b>Vita-Ferin C, Kapseln</b> Geistlich Pharma AG, Bahnhofstrasse 40, 6110 Wolhusen	<b>34353</b>	<b>D</b>	07.98.0.	24.09.2012

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01	<b>Haes-steril 10% ad us.vet., Infusionslösung</b> Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW	<b>51926</b>	<b>B</b>	07.11.2012
----	---	--------------	----------	------------

## Aufhebung des Vertriebsstopps Levée de la suspension de la distribution

Mit Verfügung vom 24. April 2012 hat Swissmedic den Vertriebsstopp für Octagam 5% und Octagam 10% aufgehoben. Die Präparate sind ab sofort wieder verfügbar

Vgl. Chargenrückruf vom 21. September 2010.

Swissmedic a annulé par décision du 24 avril 2012 la suspension de la distribution d'Octagam 5% et Octagam 10%. Les préparations sont de nouveau disponibles.

Comparer retrait de lot du 21 septembre 2010

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01	<b>Octagam 5%, Lösung zur intravenösen Anwendung</b>	<b>00584</b>	<b>B</b>	08.09.	24.04.2012
02	<b>Octagam 10%, Lösung zur intravenösen Anwendung</b>	<b>60323</b>	<b>B</b>	08.09.	24.04.2012