

Journal

Swissmedic

5/2002
01. Jahrgang
01^e année

ISSN 0026-9212

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

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

Erscheint monatlich / Publication mensuelle

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

Redaktion und Administration: Stabsbereich Kommunikation, Erlachstrasse 8, CH-3000 Bern 9,
Tel. +41 (0)31 322 02 11, www.swissmedic.ch

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

	Seite
Im Brennpunkt	
Schweizer Delegation bei der Europäischen Pharmakopöekommission ernannt	286
Arzneimittel Nachrichten	
Neuzulassung Spirolept®	287
Neuzulassung Lantus®	288
Regulatory News	
Neue Anforderungen an die Patienteninformation für homöopathische und anthroposophische Arzneimittel sowie für pflanzliche Arzneimittel (Änderung)	290
Medizinprodukte	
Rückruf von Femurköpfen	293
Infosplitter	
Anleitung für geeignete Tests und Testverfahren bei Blut und Blutprodukten	297
Heilmittel Statistik	
Freigaben der Blutprodukte und Impfstoffe	298
Chargenrückrufe	299
Neuzulassungen	301
Revisionen und Änderungen der Zulassung	305
Löschung der Zulassung	370
Umwandlung für das Inverkehrbringen im Ausland	373
Sistierung der Zulassung	374

Zeichenerklärung

- | | |
|---|--|
| A Abgabe durch Apotheken bei verschärfter Rezeptpflicht | D Abgabe durch Apotheken und Drogerien |
| B Abgabe durch Apotheken gegen ärztliches Rezept | E Abgabe durch alle Geschäfte |
| C Abgabe durch Apotheken ohne ärztliches Rezept | Sp Abgabe durch Spezialgeschäfte |
| | * Geänderte Positionen |

	Page
Actualités	
La délégation suisse auprès de la Commission européenne de pharmacopée a été nommée	286
Médicaments	
Nouvelle autorisation Spirolept®	287
Autorisation de mise sur le marché: Lantus®	289
Réglementation	
Nouvelles exigences posées quant à l'information destinée aux patients pour les médicaments homéopathiques et anthroposophiques ainsi que pour les médicaments phytothérapeutiques (modifications)	290
Dispositifs médicaux	
Rappel des têtes fémorales	295
En vrac	
Directives sur les tests et procédés appropriés en matière de sang et de produits sanguins	297
Produits thérapeutiques miscellanées	
Produits sanguins et vaccins admin à l'écoulement	298
Retrait de lots	300
Nouvelles autorisations	301
Révisions et changements de l'autorisation	305
Radiation de l'autorisation de mise sur le marché	370
Conversion en mise sur le marché à l'étranger	373
Suspension de l'autorisation de mise sur le marché	374

Légende

- | | | | |
|---|--|----|---|
| A | Vente en pharmacies sur ordonnance médicale «ne cepetatur» | D | Vente dans les pharmacies et drogueries |
| B | Vente dans les pharmacies sur ordonnance médicale | E | Vente dans tous les commerces |
| C | Vente dans les pharmacies sans ordonnance médicale | Sp | Vente dans les magasins spécialisés |
| | | * | Modifications |

Schweizer Delegation bei der Europäischen Pharmakopöekommission ernannt – Nachtrag 4.2 der Europäischen Pharmakopöe am 01.07.2002 in Kraft

Frau Bundesrätin Dreifuss hat per 1. April 2002 die Schweizer Delegation bei der Europäischen Pharmakopöekommission ernannt. Der Institutsrat hat den Nachtrag 4.2 der Europäischen Pharmakopöe auf den 1. Juli 2002 in Kraft gesetzt.

Die Schweizer Delegation bei der Europäischen Pharmakopöekommission (COM) in Strasbourg vertritt die Schweiz in allen Belangen bei der COM, insbesondere bei der Verabschiedung von Arzneimittel-Monographien. Die Delegation wurde per 1. April von Frau Bundesrätin Ruth Dreifuss ernannt und besteht aus drei Voll- und drei Ersatzmitgliedern. Die zwei bisherigen und die vier neuen Mitglieder kommen aus der pharmazeutischen Industrie sowie den Zulassungs- und Pharmakopöebehörden. Die Delegation ist in der neuen Zusammensetzung erstmals an der Session der COM im Juni 2002 vertreten.

Der Institutsrat der Swissmedic hat per 1. Juli den Nachtrag 4.2 zur Europäischen Pharmakopöe (Ph.Eur.) in Kraft gesetzt. Neu im Nachtrag 4.2 sind 18 Arzneimittel-Monographien, darunter acht zu organischen und anorganischen Wirkstoffen, acht zu Arzneidrogen und je eine zu einem radiopharmazeutischen Präparat sowie einem Impfstoff für den Menschen. Ebenfalls neu aufgenommen wird die Wertbestimmung von Blutgerinnungsfaktor XI. Der Nachtrag enthält 67 revidierte Monographien und allgemeine Kapitel sowie 23 redaktionell korrigierte Texte. Eine Monographie zu einem Impfstoff für Tiere wird aufgehoben.

Eine Liste der Texte des Nachtrags 4.2 der Ph.Eur. findet sich ab Juli 2002 auf der Homepage www.swissmedic.ch/pharmacopoeia.asp.

Die Europäische Pharmakopöe wird vom Europarat herausgegeben und tritt jeweils gleichzeitig in den 30 Mitgliedstaaten in Kraft. Die Nachträge erscheinen dreimal jährlich, gültig jeweils ab 1. Januar, 1. April und 1. Juli. Der nächste Nachtrag zur Ph.Eur.4 wird am 1. Januar 2003 in Kraft treten.

La Délégation suisse auprès de la Commission européenne de pharmacopée a été nommée – Addendum 4.2 de la Pharmacopée Européenne en vigueur dès le 01.07.2002

Le 1^{er} avril, la Conseillère fédérale Dreifuss a nommé la Délégation suisse auprès de la Commission européenne de pharmacopée (COM). Le Conseil de l'institut a fixé l'entrée en vigueur de l'addendum 4.2 de la Pharmacopée Européenne (Ph.Eur.) au 1^{er} juillet 2002.

La Délégation suisse auprès de la Commission européenne de pharmacopée (COM) à Strasbourg y représente les intérêts de la Suisse, en particulier lors de l'adoption de monographies de médicaments. La délégation a été nommée le 1^{er} avril par Madame la Conseillère fédérale Ruth Dreifuss, et consiste en trois personnes ainsi que trois suppléants. Les quatre nouveaux membres ainsi que les deux qui poursuivent leur activité, représentent les industries pharmaceutiques, les autorités d'enregistrement, ainsi que les autorités de pharmacopée. La délégation assistera, pour la première fois dans sa nouvelle composition, à la 113^e session de la COM de juin 2002.

Le Conseil de l'institut a fixé l'entrée en vigueur de l'addendum 4.2 de la Pharmacopée Européenne (Ph.Eur.) au 1^{er} juillet 2002. Dans l'addendum 4.2 figurent 18 nouvelles monographies, dont huit substances actives (organiques, biologiques et inorganiques), huit drogues végétales, une préparation radiopharmaceutique ainsi qu'un vaccin pour usage humain. De plus, un nouveau chapitre général est destiné au dosage du facteur XI de coagulation humaine. L'addendum contient en outre 67 textes révisés, monographies et chapitres généraux, ainsi que 23 textes avec des corrections rédactionnelles. Une monographie de vaccin a été supprimée.

Le contenu de l'addendum 4.2 de la Ph.Eur. sera disponible dès le mois de juillet 2002 sous le lien www.swissmedic.ch/pharmacopée.asp.

La Pharmacopée Européenne est éditée par le Conseil de l'Europe et entre en vigueur simultanément dans les 30 pays membres. Les addenda paraissent trois fois par an, entrant en vigueur le 1^{er} janvier, le 1^{er} avril et le 1^{er} juillet. Le prochain addendum de la Ph.Eur. sera mis en vigueur le 1^{er} janvier 2003.

**Neuzulassung Spirolept® (Pro Vaccine AG, Zug)
Marktzulassung durch die Abteilung Biologika des Bundesamtes für Gesundheit
am 11. November 2001**

Indikation / Anwendungsmöglichkeiten

Prophylaxe der Leptospirose (Serogruppe Icterohaemorrhagiae) bei Erwachsenen, die aufgrund ihres Berufs oder ihrer Freizeitbeschäftigung mit kontaminierten Tieren oder Wasser in Kontakt kommen. Gefährdet sind insbesondere Bauern, Abwasserarbeiter, Metzger, Veterinäre, Zooangestellte u.a.

Der Impfstoff wird im Abstand von zwei Wochen subkutan in den Arm oder die Schulter verabreicht. Eine Auffrischimpfung erfolgt nach vier bis sechs Monaten, danach alle zwei Jahre.

Ein schützender Antikörpertiter ($> 1/100$) wird normalerweise zwei Wochen nach der zweiten Injektion erreicht.

Der Impfstoff unterliegt der Verkaufskategorie B.

Vorsichtsmassnahmen

Überempfindlichkeit gegenüber einer der Komponenten, wie sie im Impfstoff enthalten sind.

Schwangerschaftskategorie C.

Der Impfstoff darf nicht intravenös und nicht mit anderen Medikamenten in der gleichen Spritze gemischt werden.

Unerwünschte Wirkungen

Gelegentlich wurden (besonders nach wiederholter Injektion) lokale oder generalisierte Reaktionen beobachtet. Von entzündlichen, in Ausnahmefällen fieberhaften Reaktionen, wurde in seltenen Fällen berichtet.

**Nouvelle autorisation Spirolept® (Pro Vaccine SA, Zoug)
Autorisation par la Division des vaccins et des produits sanguins de l'Office Fédéral
de la Santé Publique le 11 novembre 2001**

Indications / Possibilités d'emploi

Immunsation active contre les infections à leptospires (sérogruppe icterohaemorrhagiae) chez les personnes à risque âgées de plus de 18 ans, qui, en raison de leur profession ou de leurs activités de loisirs, sont en contact avec des animaux ou des eaux contaminés. Les personnes à risque sont surtout les agriculteurs, les employés des stations d'épuration, les bouchers, les vétérinaires, les employés de zoo, etc.

Le vaccin doit être administré par voie sous-cutanée dans le bras ou l'épaule. Il est nécessaire d'administrer deux injections en respectant un intervalle de deux semaines. L'injection de rappel doit avoir lieu après quatre à six mois, puis tous les deux ans. Un titre en anticorps protecteur ($> 1/100$) est en règle générale atteint deux semaines après la deuxième injection.

Catégorie de remise B.

Limitation d'emploi

Hypersensibilité à l'un des composants contenus dans le vaccin.

Le vaccin ne doit pas être administré par voie intraveineuse et il ne doit pas être mélangé avec d'autres médicaments dans la même seringue.

Catégorie de grossesse C.

Effets indésirables

Des réactions locales ou généralisées ont été occasionnellement observées, en particulier après des injections répétées. On a rapporté de rares cas de réactions inflammatoires, exceptionnellement de réactions fiévreuses.

Neuzulassung: Lantus® mit dem Wirkstoff Insulin glargin

Lantus® 100 I.E./ml, Injektionslösung in Kartuschen und Durchstichflaschen

Am 16. Mai 2002 wurde das Präparat Lantus® mit dem Wirkstoff Insulin glargin für folgende Indikation zugelassen:

«Diabetes mellitus, sofern eine Behandlung mit Insulin erforderlich ist».

Insulin glargin ist ein gentechnologisch hergestelltes Insulin Analogon. Es wird aus *Escherichia coli* gewonnen, in welche das Gen für das modifizierte Humaninsulin durch rekombinante Techniken eingefügt wurde. Insulin glargin unterscheidet sich von humanem Insulin durch die Aminosäure Glycin anstelle von Asparagin in Position A21 und zwei zusätzliche Arginine am C-terminalen Ende der Beta-Kette. Insulin glargin hat eine geringe Löslichkeit im neutralen pH-Bereich. Nach der Injektion ins Subkutangewebe wird die saure Lösung neutralisiert, was zu einer Bildung von Mikropräzipitaten führt, aus denen konstant geringe Mengen von Insulin glargin freigesetzt werden. Dadurch weist Lantus eine im Vergleich zu den herkömmlichen Insulinen leicht veränderte Kinetik auf: der Wirkungseintritt ist langsamer als bei humanem Insulin, das Wirkprofil ist gleichmässig ohne Spitzen und die Wirkdauer ist verlängert. Die pharmakodynamische Wirkung und Wirkungsweise von Insulin glargin werden durch die Unterschiede in der Aminosäuresequenz nicht verändert.

Aufgrund des gleichförmigen Wirkprofils und der verlängerten Wirkdauer kann Lantus einmal täglich am Abend verabreicht werden. Die Dosierung, der Applikationszeitpunkt von Lantus und der anzustrebende Blutzuckerspiegel müssen individuell festgelegt werden. Genauere Einzelheiten insbesondere zur Umstellung von anderen Insulinen auf Lantus werden in der Fachinformation publiziert werden.

Als Kontraindikationen gelten: Überempfindlichkeit gegenüber Insulin glargin oder einem der sonstigen Bestandteile von Lantus.

Die Sicherheit von Lantus wurde basierend auf einer Sicherheitsdatenbank von 3890 Patienten mit Typ 1- und Typ 2-Diabetes, welche zwischen 1 und 12 Monaten behandelt wurden, evaluiert. Die vorgelegten Daten aus kontrollierten Studien umfassen 2106 mit Lantus und 1784 mit humanem NPH-Insulin behandelte Patienten.

Die häufigste unerwünschte Wirkung von Insulinen, einschliesslich Lantus ist die Hypoglykämie. Die am häufigsten gemeldeten, sonstigen unerwünschten Ereignisse waren allergische Reaktionen, welche mit generalisierten Hautreaktionen, Angioödem., Bronchospasmus, Blutdruckabfall und Schock einhergehen können und Reaktionen (Lipodystrophie, Rötung, Juckreiz) an der Injektionsstelle. In klinischen Studien wurden mit Humaninsulin und Insulin glargin kreuzreagierende Antikörper mit der gleichen Häufigkeit in beiden Behandlungsgruppen beobachtet. In seltenen Fällen kann das Vorhandensein solcher Insulin-Antikörper die Anpassung der Insulindosis erforderlich machen, um eine Neigung zu Hyper- oder Hypoglykämie auszugleichen.

Autorisation de mise sur le marché: Lantus®

Lantus® 100 U.I./ml, solution injectable en cartouches et flacons

La préparation Lantus® comportant comme principe actif l'insuline glargine a obtenu une autorisation de mise sur le marché le 16 mai 2002 pour l'indication suivante: «Diabète sucré nécessitant un traitement à l'insuline».

L'insuline glargine est une substance analogue à l'insuline, qui est fabriquée par génie génétique. Elle est issue d'une souche d'*Escherichia coli*, dans laquelle a été introduit par biologie moléculaire un gène codant pour l'insuline humaine modifiée. L'insuline glargine se différencie de l'insuline humaine d'une part par la substitution en position 21 de l'asparagine par la glycine, d'autre part par la présence de deux arginines supplémentaires à l'extrémité C-terminale de la chaîne bêta. La solubilité de l'insuline glargine est faible à pH neutre. Après injection dans le tissu sous-cutané, la solution acide est neutralisée, ce qui induit la formation de micro-précipités à partir desquels de petites quantités d'insuline glargine sont libérées de façon continue. De ce fait, la préparation Lantus montre une cinétique légèrement modifiée comparativement aux insulines traditionnelles: l'effet apparaît plus lentement, la courbe concentration/temps est lisse, sans pics, et l'effet prolongé. Les propriétés pharmacodynamiques de l'insuline glargine ne sont pas modifiées par les différences présentes dans la séquence d'acides aminés.

En raison de son profil d'action homogène et de son effet prolongé, il suffit d'injecter la préparation Lantus une seule fois en soirée.

La posologie et le moment d'administration de Lantus, ainsi que la concentration sérique de sucre ciblée, sont à déterminer sur une base individuelle. L'information professionnelle publiée donnera de plus amples détails, notamment en cas de transition d'autres préparations à base d'insuline à Lantus.

Contre-indications mentionnées: hypersensibilité à l'insuline glargine ou à l'un des excipients de Lantus. L'évaluation de la sécurité de Lantus se base sur une banque de données de 3890 patients présentant un diabète de type 1 et type 2, sous traitement de 1 à 12 mois. Les données d'études contrôlées ont été présentées, études qui comportaient 2106 patients traités par Lantus et 1784 par l'insuline humaine (NPH). L'effet indésirable principal observé lors de l'administration d'une insuline, telle que Lantus, est l'hypoglycémie. Les autres effets indésirables fréquemment signalés sont les suivants: réactions allergiques pouvant s'accompagner de réactions cutanées généralisées, œdème de Quincke, bronchospasme, hypotension et choc; réactions au site d'injection (lipodystrophie, rougeur, prurit).

Les études cliniques ont établi que la fréquence de formation d'anticorps montrant une réaction croisée avec l'insuline était comparable chez les patients traités avec Lantus et chez ceux recevant d'autres insulines humaines. Dans de rares cas, la présence de tels anticorps peut nécessiter une adaptation de la posologie, pour rééquilibrer une hyper ou une hypoglycémie.

Neue Anforderungen an die Patienteninformation für homöopathische und anthroposophische Arzneimittel sowie für pflanzliche Arzneimittel:

Checkliste betreffend Änderungen, Ergänzungen und Neuerungen

Wir bitten Sie, die nachfolgende Seite 291 gegen die Seite 211 im Swissmedic Journal 4/2002 auszutauschen.

Nouvelles exigences posées quant à l'information destinée aux patients pour les médicaments homéopathiques et anthroposophiques ainsi que pour les médicaments phytothérapeutiques:

Liste de contrôle des modifications, adjonctions et innovations

Nous vous prions de remplacer la page 230 dans le Swissmedic Journal 4/2002 par la page 292 ci-après.

Anhang 5.2 AMZV - Anforderungen an die Patienteninformation, inkl. Erläuterungen für homöopathische und anthroposophische Arzneimittel
 Änderungen/Neuerungen gegenüber Anhang IV der IKS-Richtlinie 224.12

Rubrik	Art ¹ der Änderung	Titel / Fixtext laut Verordnung (VO) Änderungen (fett + kursiv) / Neuerungen (schattiert)	Erläuterungen (inkl. Fehler + Inkongruenzen in VO + Erläuterungen) Änderungen/Neuerungen (fett + kursiv) / „Berichtigungen“ ¹² (schattiert)
9 (Unerwünschte Wirkungen)	ohne	„Welche Nebenwirkungen kann haben?“	<u>BerErl:</u> Die bekannten Nebenwirkungen sind hier anzugeben, auch diejenigen von Hilfsstoffe.
	nF	„Folgende Nebenwirkungen können bei der Einnahme oder Anwendung von ... auftreten:“	Andernfalls sind die bekannten Nebenwirkungen hier anzugeben, auch diejenigen von Hilfsstoffen
	ohne	<i>Falls keine Nebenwirkungen bekannt sind, ist folgende Formulierung zu wählen:</i> „Für sind bisher bei bestimmungsgemäsem Gebrauch keine Nebenwirkungen beobachtet worden.“	
	nF	„Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, die hier nicht beschrieben sind, sollten Sie Ihren Arzt oder Apotheker bzw. Ihre Ärztin oder Apothekerin informieren.“	<u>BerVO:</u> [Platzierung dieses neuen Fixtextes im Anschluss an die Aufzählung der Nebenwirkungen]
	ohne	<i>Für homöopathische Arzneimittel:</i> „Bei Einnahme von homöopathischen Arzneimitteln können sich die Beschwerden vorübergehend verschlimmern (Erstverschlimmerung). Bei andauernder Verschlechterung setzen Sie ab und informieren Sie Ihren Arzt, Apotheker (oder Drogisten*) bzw. Ihre Ärztin, Apothekerin (oder Drogistin*) .“ *nur bei Präparaten der Abgabekategorie D	

Annexe 5.2 OEMéd – Exigences relatives à l'information destinée aux patients, commentaire inclus pour les médicaments homéopathiques et anthroposophiques

Modifications/Nouveautés en comparaison avec l'annexe IV des directives de l'OICM 224.12

Ordre d'énumération	Genre ¹ de modification	Titre / Texte obligatoire selon ordonnance (OEMéd) Modifications (<i>gras + italique</i>) / Nouveautés (sur fond gris)	Commentaire (incl. fautes + incongruences OEMéd + commentaire) Modifications/Nouveautés (<i>gras + italique</i>) / „Corrections“ ² (sur fond gris)
9 (effets indésirables)	mT nTo mTo	<p>„Quels effets secondaires ... peut-il provoquer?“</p> <p>- „La prise ou l'utilisation de ... peut provoquer les effets secondaires suivants:“</p> <p>- <i>Si aucun effet secondaire n'est connu:</i> „L'emploi approprié du médicament n'a donné lieu à aucun effet secondaire attesté à ce jour.“</p> <p>- „Si vous remarquez d'autres effets secondaires, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.“</p> <p>- <i>Médicaments homéopathiques:</i> „La prise de médicaments homéopathiques peut aggraver passagèrement les troubles (aggravation initiale). Si cette aggravation persiste, cessez le traitement avec ... et informez votre médecin, votre pharmacien (ou votre droguiste*).“ *seulement pour les préparations de la catégorie de remise D</p>	<p>Commentaire (incl. fautes + incongruences OEMéd + commentaire) Modifications/Nouveautés (<i>gras + italique</i>) / „Corrections“² (sur fond gris)</p> <p><u>CorCom:</u> Les effets secondaires connus doivent être mentionnés ici, de même que ceux causés par les excipients. Sinon les effets secondaires connus doivent être mentionnés ici, de même que ceux causés par les excipients.</p> <p><u>CorOEMéd:</u> [Ce texte obligatoire est à placer à la suite de l'énumération des effets secondaires]</p>

Rückruf von Femurköpfen aus Zirkonoxid-Keramik der Firma Saint-Gobain Céramiques Avancées Demarquest (Saint-Gobain)

Rückmeldungen über Brüche bei gewissen Herstellungslosen von Femurköpfen aus Zirkonoxid-Keramik haben die Firma Saint-Gobain Céramiques Avancées Demarquest (SGCAD) im August 2001 veranlasst, einen Vertriebsstopp vorzunehmen und die betroffenen Lose zurückzurufen. SGCAD liefert Femurköpfe an mehrere Hersteller weltweit. In der Schweiz haben die Firmen Stryker, DePuy (Johnson & Johnson) und Symbios diese Produkte vertrieben. Diese Firmen haben ihre Kunden in der Schweiz im August und September 2001 über den Rückruf und die betroffenen Produkte informiert. Seit der Mitteilung des Rückrufs haben sich grosse Veränderungen bei der beobachteten Bruchrate ergeben. Deshalb publiziert Swissmedic, das Schweizerische Heilmittelinstitut, eine Information zu diesem Thema.

Gemäss den Abklärungen, die bei den betroffenen Herstellungslosen vorgenommen wurden, sind nur Femurköpfe aus 7 von insgesamt 198 Losen betroffen. All diese Femurköpfe wurden nach einem neuen kontinuierlichen Herstellungsverfahren gesintert, das TH (Tunnelofen) genannt wird. Die beobachtete Bruchrate unterscheidet sich stark zwischen verschiedenen Herstellungslosen, wobei die Gründe für diese Unterschiede unklar sind. Eine Zusammenstellung der bei verschiedenen Losen der Firma SGCAD beobachteten Bruchrate ist auf der Internetseite www.prozyr.com erhältlich. Zwei Lose zeigen besonders hohe Bruchraten: Los TH/93038 und Los TH/2957, bei welchen gemäss Informationen des Herstellers Bruchraten von über 10% beobachtet wurden (Stand April 2002). Zum Vergleich: die von SGCAD zwischen 1985 und 1997 bei Zirkonoxid Femurköpfen beobachtete mittlere Bruchrate beträgt 0.01%. Bisher haben sich alle Brüche 18 bis 33 Monate nach der Implantation ereignet, die meisten nach 24 Monaten. Gemäss diesen Beobachtungen, die durch Angaben der Firma SGCAD zum Bruchmechanismus abgestützt werden, scheint das Bruchrisiko nur innerhalb dieses Zeitintervalls erhöht zu sein. Später nimmt das Bruchrisiko des Femurkopfs stark ab. Es muss hervorgehoben werden, dass weitere Brüche auftreten können und sich dadurch die aktuelle Einschätzung der Situation verändern kann. Diese Information wird aktualisiert, wenn neue Daten eine Anpassung der gegenwärtigen Risikoeinschätzung notwendig machen.

In der Schweiz wurden Femurköpfe aus Los TH2957 von Saint-Gobain an die Firma Symbios geliefert. Diese Femurköpfe wurden von der Firma Symbios unter folgenden Losnummern vertrieben: UEM10, UEM20, UEY10. Losnummer TH/93038 hingegen scheint nicht in der Schweiz vertrieben worden zu sein.

Auf Grund dieser Situation empfehlen Swissmedic, die Schweizerische Fachgesellschaft für Orthopädie und Santésuisse, die Schweizer Krankenversicherer, den behandelnden Ärzten folgendes Vorgehen:

- Patienten, die keinen Zirkonoxid Femurkopf aus einem der Herstellungslose mit hohem Bruchrisiko erhalten haben, benötigen keine besonderen Vorkehrungen.
- Identifizieren Sie die Patienten, die ein Produkt aus den Symbios Losen UEM10, UEM20, UEY10 erhalten haben.
- Informieren Sie diese Patienten
 - über die ungewöhnlich hohe Bruchrate bei Femurköpfen aus Zirkonoxid-Keramik, die bei den Symbios Losen UEM10, UEM20 und UEY10 zur Zeit im Mittel bei 15% liegt.
 - über den Zeitraum, in welchem bisher Brüche aufgetreten sind. Dieser scheint auf ein Intervall von 18 bis 33 Monaten nach Implantation begrenzt zu sein, mit einem Höhepunkt bei 24 Monaten.
 - dass es keine Vorzeichen für das Brechen eines Femurkopfs gibt.
 - über die Konsequenzen, die ein Bruch des Femurkopfs aus Zirkonoxid Keramik haben kann, besonders über die negativen Auswirkungen auf den Erfolg einer Revisionsoperation.
- Besprechen Sie mit Ihren Patienten die verschiedenen Entscheidungsmöglichkeiten und die damit verbundenen Risiken.
- Auf Grund der zur Zeit verfügbaren Daten können Patienten mit einem Femurkopf aus den Symbios Losen UEM10, UEM20 oder UEY10 in zwei Risikogruppen eingeteilt werden:
 - Implantationsdauer grösser als 28 Monate: es besteht ein minimales Bruchrisiko. Eine vorsorgliche Revision wird zur Zeit nicht empfohlen.
 - Implantationsdauer geringer als 28 Monate: es besteht ein erhöhtes Bruchrisiko. In diesem Fall könnte eine vorsorgliche Revision in Abhängigkeit der besonderen Merkmale des Patienten (Gesundheitszustand, Alter, Aktivität, usw.) erwogen werden.
- Der medizinische Entscheid zur besten Behandlungsmöglichkeit muss von Fall zu Fall zusammen mit dem Patienten und unter Berücksichtigung seiner besonderen Umstände getroffen werden.

Kostenrückerstattung

Kosten im Zusammenhang mit der medizinischen Nachsorge (Krankenhauskosten, Operation, Physiotherapie, usw.) sind durch die Kranken- oder Unfallversicherung gedeckt. Dies gilt auch für eine medizinisch begründete vorsorgliche Revision. Die Versicherungsgesellschaften haben anschliessend die Möglich-

keit, die durch die Behandlung verursachten Kosten beim Hersteller des Produkts zurückzufordern. Bei einer chirurgischen Revision empfehlen die Versicherungsgesellschaften, sie nach Möglichkeit vor Beginn der Behandlung zu informieren. Eine solche Vorankündigung erlaubt der Gesellschaft, den Fall rascher und effizienter zu behandeln.

Informationen bezüglich Kostendeckung bei Verdienstaufschlag im Zusammenhang mit Spitalaufenthalt und Rekonvaleszenz erhalten die Patienten bei ihrem Arbeitgeber oder bei ihrer Verdienstaufschlag-Versicherung.

Für die Rückerstattung von Kosten, die nicht durch eine Versicherung gedeckt sind, wird den Patienten empfohlen, einen schriftlichen Antrag per Einschreiben zu Händen der beiden betroffenen Firmen (Symbios Orthopédies SA und Saint-Gobain Céramiques Avancées Demarquest) an folgende Adresse zu senden:

Symbios Orthopédie SA
Z.I. Petits-Champs 15
1400 Yverdon

Kontakt:

Swissmedic
Abteilung Medizinprodukte
Erlachstrasse 8
3000 Bern 9
Telefon 031 323 22 51
Fax 031 322 76 46
E-mail: medical.devices@swissmedic.ch

Informationen über Medizinprodukte sind unter www.swissmedic.ch/md.asp publiziert.

Rappel des têtes fémorales en céramique de zircon de la société Saint-Gobain Céramiques Avancées Demarquest (Saint-Gobain)

Suite à des ruptures intervenues sur certains lots de têtes fémorales en céramique de zircon, la société Saint-Gobain Céramiques Avancées Demarquest (SGCAD) a, dès août 2001, arrêté la distribution et rappelé ces lots. SGCAD fournit des têtes fémorales à plusieurs fabricants dans le monde. En Suisse les sociétés Stryker, DePuy (Johnson and Johnson) et Symbios ont distribués de ces produits. Ces entreprises ont informé leurs clients suisses du rappel au courant des mois d'août et septembre 2001 en spécifiant les produits concernés par ce rappel. Depuis l'annonce de rappel, la situation a beaucoup évolué, en particulier en ce qui concerne les taux de rupture observés. Pour cette raison Swissmedic, l'Institut suisse des produits thérapeutiques, considère utile de publier une information à ce sujet.

Les travaux entrepris sur les lots concernés ont permis d'établir que seules les têtes de sept lots sur 198 sont concernés. Toutes ces têtes proviennent d'un nouveau processus de cuisson continue dit TH (four tunnel). Le taux de rupture observé varie fortement d'un lot à l'autre, sans que les raisons pour cela soient claires. Le site Internet www.prozyr.com fourni une vue d'ensemble des taux de rupture observés dans les différents lots SGCAD. Deux lots ont des taux de rupture particulièrement anormaux: le TH/93038 et le TH/2957 chez lesquels, selon les informations fournies par les fabricants concernés, des taux de rupture plus élevés que 10% ont été observés (situation de avril 2002). A titre de comparaison, le taux moyen de rupture observé par SGCAD entre 1985 et 1997 pour des têtes fémorales zircon est de 0.01%. A ce jour, les ruptures se sont produites entre 18 et 33 mois après implantation et majoritairement à 24 mois. Ces observations, corroborées par les données obtenues par SGCAD sur le mécanisme de rupture, suggèrent que la probabilité de rupture est significative uniquement à l'intérieur de cet interval de temps. Au delà, le risque d'observer un rupture de tête fémorale est fortement diminué. Il est important de noter que la situation évolue encore, ce qui fait que les taux de rupture observés pourraient augmenter avec le temps. Nous ne manquerons de mettre à jour cette information si de nouvelles données devaient modifier l'évaluation actuelle de risque.

En Suisse, Saint-Gobain a distribué le lot TH2957 à la société Symbios. Ces têtes fémorales ont été mises sur le marché par la société Symbios avec les n° de lots suivants: UEM10, UEM20, UEY10. Par contre le lot TH/93038 ne semble pas avoir été distribué en Suisse.

Au vu de cette situation, Swissmedic, la Société Suisse d'Orthopédie et Santéuisse, les assureurs-maladie suisses, recommandent aux médecins traitants la procédure suivante:

- A ce jour, les patients ayant reçu des têtes fémorales en céramique de zircon des lots non à risque ne nécessitent pas d'action particulière.
- Identifiez les patients ayant reçu des produits appartenant aux lots Symbios UEM10, UEM20, UEY10.
- Informez ces patients:
 - du taux anormalement élevé de rupture des têtes en céramique de zircon qui est à ce jour en moyenne de 15% pour les lots UEM10, UEM20, UEY10 de Symbios.
 - du délai de survenue de ces ruptures qui semble se situer entre 18 et 33 mois après implantation et majoritairement à 24 mois.
 - de l'absence de signe précurseur.
 - des conséquences d'une rupture de la tête fémorale en céramique de zircon, en particulier des conséquences négatives sur les résultats de la reprise.
- Discutez avec ces patients les options disponibles et les risques associés à ces options.
- Au vu des informations disponibles à ce jour, pour les patients ayant reçu une tête fémorale appartenant aux lot Symbios UEM10, UEM20, UEY10, deux zones de risque peuvent être distinguées en fonction du temps d'implantation:
 - Temps d'implantation supérieur à 28 mois: risque de rupture minime. Une reprise préventive n'est aujourd'hui pas conseillée.
 - Temps d'implantation inférieur à 28 mois: risque de rupture plus élevé. Dans ce cas l'option d'une reprise préventive pourrait être considérée en fonction des caractéristiques du patient (état de santé, âge, activité, etc).
- La décision médicale sur la meilleure option doit être prise de cas en cas en concertation avec le patient et en considérant la situation spécifique de celui-ci.

Remboursement

Les frais médicaux liés à la reprise de la prothèse (hospitalisation, chirurgie, physiothérapie, etc) sont couverts par l'assurance maladie ou l'assurance accidents. Ceci est également vrai pour les reprises préventives médicalement justifiées. Les assurances ont ensuite la possibilité de demander le remboursement des coûts résultants de ce traitement au fabricant du produit. En cas de reprise chirurgicale, les assureurs conseillent de les informer si possible avant le début du traitement. Cette information préalable leur permet de traiter ces dossiers de manière plus rapide et efficace.

Les patients peuvent obtenir des informations concernant la couverture du manque à gagner en relation avec l'hospitalisation et la convalescence auprès de leur employeur ou de leur assurance perte de gain.

Pour le remboursement des frais non couverts par une assurance, il est conseillé aux patients d'adresser une demande écrite par lettre recommandée à l'attention des deux entreprises concernées (Symbios Orthopédies SA et Saint-Gobain Céramiques Avancées Demarquest) à l'adresse suivante:

Symbios Orthopédie SA
Z.I. Petits-Champs 15
1400 Yverdon

Contact:

Swissmedic
Division Dispositifs Médicaux
3000 Berne 9
Tél. 031 323 22 51
Fax 031 322 76 46
medical.devices@swissmedic.ch

Des informations sur les dispositifs médicaux sont publiées sous www.swissmedic.ch/md.asp

Anleitung für geeignete Tests und Testverfahren bei Blut und Blutprodukten

Der Einsatz von geeigneten Tests und Testverfahren im Blutspendewesen ist ein wesentliches Element in der Gewährleistung der Sicherheit von Blut und labilen Blutprodukten sowie zur Erhöhung der allgemeinen Transfusionssicherheit.

Swissmedic hat zu diesem Thema eine Anleitung publiziert. Die vom Schweizerischen Heilmittelinstitut verabschiedeten Anleitungen zu den Verordnungen sollen für eine einheitliche Handhabung der geltenden Vorschriften im Heilmittelbereich sorgen. Die Anlei-

tungen sind auf der Homepage der Swissmedic (www.swissmedic.ch) in der Rubrik Recht und Normen / Allgemeine Rechtsgrundlagen abrufbar. Die Anleitung für geeignete Tests und Testverfahren bei Blut und Blutprodukten ist ebenfalls in der Rubrik Recht und Normen / Blut zugänglich.

Sämtliche Anleitungen werden auch als Separatdruck des Swissmedic Journals in deutscher und französischer Sprache herausgegeben.

Directives sur les tests et procédés appropriés en matière de sang et de produits sanguins

L'utilisation de tests et de procédés appropriés dans le domaine de la transfusion sanguine est un élément essentiel pour garantir la sûreté du sang et des produits sanguins labiles et pour augmenter la sécurité de la transfusion sanguine en général.

Swissmedic a arrêté des directives à ce sujet, qui doivent assurer une application uniforme des ordonnances en vigueur en matière de produits thérapeutiques. Ces directives peuvent être consultées sur le site de

Swissmedic (www.swissmedic.ch) à la rubrique Activités législatives et normalisation / Bases juridiques générales. Les instructions pour l'exécution des tests appropriés sur le sang et les produits sanguins labiles sont également accessibles sous la rubrique Activités législatives et normalisation/sang.

Toutes ces directives seront également disponibles en français et en allemand sous forme de tirés-à-part du Swissmedic Journal.

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

**Zum Vertrieb freigegebene Chargen von immunbiologischen Erzeugnissen (18. Woche, 1.5.–31.5.2002)
Lots de fabrication de produits immunobiologiques admis à l'écoulement (18^e semaine, 1.5.–31.5.2002)**

Zulassungs- nummer N° de l'autorisation	Produkt Produits	Vertreiber Distributeur	Chargennummer N° du lot	Prüfnummer N° de contrôle	Datum der Freigabe Date de libération	längster Verfall Date de péremption
Blutprodukte / Produits sanguins						
52476	Albumin 5% ZLB 100ml	ZLB Bioplasma AG	00726-00004	6853	21.05.2002	12.2004
54819	Berioplast P 3 ml	Aventis Behring AG	604155A	6844	30.05.2002	06.2003
00328	Broncho-Poumons	Sérolab SA	02S010	6808	08.05.2002	02.2005
00020	Diphtherie Serum Berna	Berna Biotech AG, former Swiss Serum and Vaccine Inst.	016107.01	6847	21.05.2002	12.2005
00464	Endobulin S/D 10'000 mg	Baxter AG	2476901L	6828	07.05.2002	11.2003
41352	Feiba S-TIM 4 1000 E	Baxter AG	05A3401I	6863	29.05.2002	08.2003
45780	Haemate HS 500 IE	Aventis Behring AG	09266411C	6869	02.05.2002	11.2004
50203	Haemocompletan HS 2 g	Aventis Behring AG	54766011C	6843	02.05.2002	06.2006
52474	Immunine STIM Plus 1200 IE	Baxter AG	05D0402B	6862	29.05.2002	01.2004
00392	Intraglobin F	Biotest (Schweiz) AG	141451	6829	07.05.2002	10.2003
46928	Kybernin P 500 IE	Aventis Behring AG	64667111C	6868	30.05.2002	02.2004
00309	Muqueuse urinaire	Sérolab SA	02S005	6807	08.05.2002	01.2005
00602	Octaplas 0	Octapharma AG	207036950	6849	21.05.2002	02.2004
00500	Redimune 6 g	ZLB Bioplasma AG	02598-00009	6824	14.05.2002	12.2004
00500	Redimune 12 g	ZLB Bioplasma AG	02600-00008	6825	14.05.2002	12.2004
00335	S.R.E.	Sérolab SA	02S007	6806	08.05.2002	01.2005
00334	Sinus	Sérolab SA	02S003	6805	08.05.2002	01.2005
52618	Tissucol Duo S 0.5 ml	Baxter AG	H041302AB	6864	29.05.2002	10.2003
52618	Tissucol Duo S 2ml	Baxter AG	H090102A	6827	02.05.2002	12.2003
52618	Tissucol Duo S 1 ml	Baxter AG	H151302AA	6865	29.05.2002	11.2003
52618	Tissucol Duo S 1 ml	Baxter AG	H151402AB	6866	29.05.2002	11.2003
52618	Tissucol Duo S 2 ml	Baxter AG	H180102B	6867	29.05.2002	12.2003
52618	Tissucol Duo S 1 ml	Baxter AG	H310202CA	6876	30.05.2002	12.2003
00253	Tollwut Serum	Berna Biotech AG, former Swiss Serum and Vaccine Inst.	016042.01	6748	14.05.2002	10.2003
00253	Tollwut Serum	Berna Biotech AG, former Swiss Serum and Vaccine Inst.	016067.02	6712	14.05.2002	09.2003
Impfstoffe / Vaccins						
00522	Arilvax	LifeBiotech AG	761294	6857	28.05.2002	01.2004
00610	Gen H-B-Vax 5	Pro Vaccine AG	U 1333	6874	27.05.2002	09.2004
00558	Havrix 1440	GlaxoSmithKline AG	VHA758A6	6889	21.05.2002	01.2005
00580	Infanrix DTPa	GlaxoSmithKline AG	14550B9	6871	07.05.2002	10.2004
00509	Pneumovax-23	Pro Vaccine AG	0144L/HP24570	6870	02.05.2002	10.2002
00041	Poliomyelitis Impfstoff Berna	Berna Biotech AG, former Swiss Serum and Vaccine Inst.	016017	6886	28.05.2002	04.2004
00615	Priorix	GlaxoSmithKline AG	MJR399A43C	6890	21.05.2002	04.2003
00615	Priorix	GlaxoSmithKline AG	MJR446A43C	6880	07.05.2002	08.2003
00570	Ribomunyl Granulat	Robapharm AG	G104	6855	07.05.2002	01.2005
00587	Ribomunyl Tabletten	Robapharm AG	G100	6854	07.05.2002	01.2005
00417	Tollwut Impfstoff inaktiviert – Mérieux	Pro Vaccine AG	U0929	6878	13.05.2002	07.2004
00535	Triviraten	Berna Biotech AG, former Swiss Serum and Vaccine Inst.	016034.01	6841	07.05.2002	02.2004
00535	Triviraten	Berna Biotech AG, former Swiss Serum and Vaccine Inst.	016035.01	6842	07.05.2002	02.2004
00592	Twinrix 720/20	GlaxoSmithKline AG	HAB244B6	6879	03.05.2002	09.2004
00585	Varilrix	GlaxoSmithKline AG	VA251A41B	6858	01.05.2002	01.2004

Chargenrückrufe

Extraneal, Peritonealdialyselösung, Single Bag 2000 ml, Twin Bag 2000 ml, Zulassungsnummer 53 631

Vertrieb: Baxter AG, 8604 Volketswil

Chargen 02B18G31B, 02A07G31B, 01I19G33B, 01G17G31B, 01A04G32B, 00K21G31B, 00K01G32B, 02A31G40B, 01J11G40B, 01E24G42B, 00L06G42B

Bei diesen Chargen wurde eine variable Verunreinigung mit non-endotoxin Pyrogenen festgestellt, welche die beobachtete Häufung von aseptischen Peritonitiden bei Anwendung dieses Präparats erklären könnte.

Der Rückruf erfolgte mittels Rundschreiben der Firma Baxter AG, Volketswil an die direkt belieferten Kunden (Grossisten, Spitalapotheken, Ärzte). Die Ärzte und Patienten wurden mit einem «Dear Doctor/Patient Letter» informiert. Der Rückruf wird in der Schweizerischen Ärztezeitung und der Schweizer Apothekerzeitung publiziert.

Zulassungsnummer 50 358

Adriblastin Solution 1 x 10 mg, Injektionslösung

Rückruf der Charge R818G

Adriblastin Solution 2 x 50 mg, Injektionslösung

Rückruf der Charge R841F

Zulassungsnummer 51 579

Farmorubicin Solution CS 1 x 20 mg, Injektionslösung

Rückruf der Charge R907C

Farmorubicin Solution CS 1 x 50 mg, Injektionslösung

Rückruf der Charge R991C

Zulassungsnummer 53 640

Vincristine Pharmacia 5 x 1 mg, Injektionslösung

Rückruf der Charge T123C

Pharmacia AG zieht die oben erwähnten Chargen zurück, weil in den aseptischen Abfüllräumlichkeiten des Herstellungsbetriebes Pilzspuren festgestellt wurden. In den Fertigprodukten konnten jedoch keine Pilzspuren festgestellt werden und jede freigegebene Charge erfüllte die Freigabespezifikationen einschliesslich der Sterilitätstests. Nach weiterer Analyse der Situation und als Vorsichtsmassnahme wegen des potenziellen Risikos, dass diese Pilzspuren die Sterilität der Produkte beeinträchtigen könnten, wurde entschieden, diese Chargen dennoch zurückzurufen.

Der Rückruf erfolgte mittels Rundschreiben der Firma Pharmacia AG, Dübendorf an die direkt belieferten Kunden (Grossisten, Spitalapotheken, Ärzte). Der Rückruf wird in der Schweizerischen Ärztezeitung und der Schweizer Apothekerzeitung publiziert.

Saltrates, Fusscrème für trockene Füsse – 13 372

Zulassungsinhaber: F. Uhlmann-Eyraud S.A., Meyrin

Rückzug der Chargen Nr. 21, 22 und 23

Die Firma F. Uhlmann-Eyraud S.A. hat die erwähnten Chargen infolge physiko-chemischer Instabilität (Phasentrennung) aus dem Handel zurückgerufen.

Der Rückruf erfolgte mittels Rundschreiben an die direkt belieferten Kunden und Grossisten und wird in der Schweizer Ärztezeitung, der Schweizer Apothekerzeitung und der Schweizer Drogistenzeitung publiziert.

Retrait de lots

Extraneal, solution de dialyse péritonéale, Single Bag 2000 ml, Twin Bag 2000 ml, n° d'autorisation 53 631

Distribution: Baxter AG, 8604 Volketswil

Lots 02B18G31B, 02A07G31B, 01I19G33B, 01G17G31B, 01A04G32B, 00K21G31B, 00K01G32B, 02A31G40B, 01J11G40B, 01E24G42B, 00L06G42B

Ces lots font l'objet d'une contamination variable par des exotoxines pyrogènes, ce qui pourrait expliquer l'accumulation des cas de péritonite aseptique liés à l'emploi de ces préparations.

Le retrait a été communiqué par la société Baxter SA (Volketswil) aux acheteurs directs (grossistes, pharmacies d'hôpital, médecins) par voie de circulaire. Médecins et patients ont été informés par une «Dear Doctor/Patient Letter». Le retrait sera publié dans le Bulletin des médecins suisses et le Journal suisse de pharmacie.

Numéro d'autorisation 50 358

Adriblastine Solution 1 x 10 mg, solution injectable

Retrait du lot R818G

Adriblastine Solution 2 x 50 mg, solution injectable

Retrait du lot R841F

Numéro d'autorisation 51 579

Farmorubicine Solution CS 1 x 20 mg, solution injectable

Retrait du lot R907C

Farmorubicine Solution CS 1 x 50 mg, solution injectable

Retrait du lot R991C

Numéro d'autorisation 53 640

Vincristine Pharmacia 5 x 1 mg, solution injectable

Retrait du lot T123C

Pharmacia SA retire du marché les lots susmentionnés après avoir constaté des traces de champignons dans les locaux de remplissage aseptisés du site de production. Aucune trace de champignons n'a toutefois été constatée dans les produits finis et chaque lot libéré satisfaisait aux spécifications de libération, test de stérilité inclus. Après analyse approfondie de la situation et dans le souci de prévenir tout risque éventuel de non-stérilité imputable à ces traces de champignons, nous avons malgré tout décidé de retirer les lots concernés du marché.

Le retrait a été communiqué par la société Pharmacia SA, Dübendorf aux acheteurs directs (grossistes, pharmacies d'hôpital, médecins) par voie de circulaire. Le retrait sera publié dans le Bulletin des médecins suisses et le Journal suisse de pharmacie.

Saltrates, crème pour pieds secs – 13 372

Titulaire de l'autorisation: F. Uhlmann-Eyraud S.A., Meyrin

Retrait des lots N° 21, 22 et 23

Suite à un problème d'instabilité physico-chimique (séparation des phases), la société F. Uhlmann-Eyraud S.A. a retiré du marché les lots susmentionnés.

Les clients directs et les grossistes ont été informés par circulaire et une communication paraîtra dans le Bulletin des médecins suisses, dans le Journal suisse de pharmacie et dans la Revue suisse des droguistes.

Neuzulassungen / Nouvelles autorisations

Humanpräparate / Produits à usage humain

01 Allergodil saisonal, Nasenspray

ASTA Medica GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen b. Dübendorf

Zul.-Nr.: **55483** Verkaufsart: **C** Index: 12.02.7. 31.05.2002

Zusammensetzung: 01 AZELASTINI HYDROCHLORIDUM 0.14 mg pro DOSI, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM.

Anwendung: Saisonale allergische Rhinitis

Packung: 01 002 5 mL C

Gültig bis: 30. Mai 2007

01 Azillin 1000, Tabletten

Spirig Pharma AG, Froschacker 434, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: **56056** Verkaufsart: **A** Index: 08.01.23 07.05.2002

Zusammensetzung: 01 AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 1 g ut AMOXICILLINUM TRIHYDRICUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packung: 01 001 10 Tabletten A

Gültig bis: 07. Mai 2007

01 Diclac Lipogel, Emgel 1%

Ecosol AG, Hohlstrasse 192, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: **56142** Verkaufsart: **C** Index: 07.10.4. 22.05.2002

Zusammensetzung: 01 DICLOFENACUM NATRICUM 10 mg, BERGAMOTTAE AETHEROLEUM, ETHYLVANILLINUM, AROMATICA, ANTIOX.: E 307, EXCIPIENS ad GELATUM pro 1 g.

Anwendung: Kutanes Antiphlogisticum

Packungen: 01 005 50 g C

007 100 g C

Gültig bis: 21. Mai 2007

01 Lantus, Injektionslösung

Aventis Pharma AG, Herostrasse 7, 8048 Zürich

Zul.-Nr.: **55346** Verkaufsart: **B** Index: 07.06.1. 16.05.2002

Zusammensetzung: 01 INSULINUM GLARGINUM 3.64 mg corresp. INSULINUM GLARGINUM 100 U.I., ZINCUM, GLYCEROLUM (85 per CENTUM), NATRII CHLORIDUM, CONSERV.: METACRESOLUM 2.7 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Diabetes mellitus

Packungen: 01 Durchstichflasche
001 1 x 5 mL B01 Kartuschen für OptiPen
003 5 x 3 mL B

Bemerkung: INSULINUM GLARGINUM DCI = NCE (neuer Wirkstoff)

Gültig bis: 16. Mai 2007

01 Libertin, Dragées

Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: **54532** Verkaufsart: **C** Index: 01.04.1. 06.05.2002

Zusammensetzung: 01 HYPERICI HERBAE EXTRACTUM METHANOLICUM SICCUM 200 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Bei gedrückter Stimmung

Packungen: 01 016 30 Dragées C
 024 60 Dragées C
 032 100 Dragées C

Gültig bis: 05. Mai 2007

01 Lucilium 650 Econatura, Filmtabletten

Ecosol AG, Hohlstrasse 192, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: **55676** Verkaufsart: **C** Index: 01.04.1. 08.05.2002

Zusammensetzung: 01 HYPERICI HERBAE EXTRACTUM ETHANOLICUM SICCUM 650 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Bei gedrückter Stimmung

Packungen: 01 001 30 Filmtabletten C
 023 100 Filmtabletten C

Gültig bis: 07. Mai 2007

01 Lumigan, Augentropfen

Allergan AG, Feldmoos-Strasse 6, 8853 Lachen

Zul.-Nr.: **55918** Verkaufsart: **B** Index: 11.09.0. 31.05.2002

Zusammensetzung: 01 BIMATOPROSTUM 0.3 mg, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Glaukom

Packungen: 01 001 1 x 3 mL B
 003 3 x 3 mL B

Bemerkung: BIMATOPROST DCI = NCE (neuer Wirkstoff)

Gültig bis: 30. Mai 2007

01 Pulmofofor Hot, granulé

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

N° AMM: **55863** Mode de vente: **C** Index: 03.01.1. 02.05.2002

Composition: 01 DEXTROMETHORPHANI HYDROBROMIDUM 25 mg corresp. DEXTROMETHORPHANUM 18.5 mg, ASPARTAMUM, SACCHARINUM, AROMATICA, VANILLINUM, EXCIPIENS ad GRANULATUM pro CHARTA.

Indication: Toux

Conditionnement: 01 008 20 sachets C

Valable jusqu'au: 01 mai 2007

01 Stocrin 600 mg, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: **56000** Verkaufsart: **A** Index: 08.03.0. 16.05.2002

Zusammensetzung: 01 EFAVIRENZUM 600 mg, COLOR.: E 120, E 132, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: HIV-Infektionen

Packung: 01 001 30 Filmtabletten A

Gültig bis: 15. Mai 2007

01 Timo-COMOD 0,25%, Augentropfen**02 Timo-COMOD 0,5%, Augentropfen**

Ursapharm Schweiz GmbH, Frohheimstrasse 2, 9325 Roggwil

Zul.-Nr.: **55788** Verkaufsart: **B** Index: 11.09.0. 24.05.2002

Zusammensetzung: 01 TIMOLOLUM 2.5 mg ut TIMOLOLI MALEAS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

02 TIMOLOLUM 5 mg ut TIMOLOLI MALEAS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Glaukom

Packungen: 01 001 10 mL B

003 2 x 10 mL B

02 005 10 mL B

007 2 x 10 mL B

Gültig bis: 23. Mai 2007

02 Travatan 40 ug, Augentropfen

Alcon Pharmaceuticals Ltd., Bösch 69, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: **55910** Verkaufsart: **B** Index: 11.09.0. 22.05.2002

Zusammensetzung: 02 TRAVOPROSTUM 40 ug, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Glaukom

Packungen: 02 001 2,5 mL B

003 3 x 2,5 mL B

Bemerkung: Travoprost = NCE (neuer Wirkstoff)

Gültig bis: 21. Mai 2007

01 Voltaren Ophtha CD, Augentropfen

Novartis Ophthalmics AG, Riethofstrasse 1, 8442 Hettlingen

Zul.-Nr.: **55864** Verkaufsart: **B** Index: 11.06.3. 15.05.2002

Zusammensetzung: 01 DICLOFENACUM NATRICUM 1 mg, PROPYLENGLYCOLUM, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Nicht-steroidaler Entzündungshemmer zur lokalen Applikation am Auge

Packung: 01 001 5 mL B

Gültig bis: 14. Mai 2007

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Program Plus S ad us.vet., Tabletten

02 Program Plus M ad us.vet., Tabletten

03 Program Plus L ad us.vet., Tabletten

04 Program Plus LL ad us.vet., Tabletten

Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: **56062** Verkaufsart: **B** 17.05.2002

Zusammensetzung: 01 LUFENURONUM 46 mg, MILBEMYCINI OXIMUM 2.3 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.
 02 LUFENURONUM 115 mg, MILBEMYCINI OXIMUM 5.75 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.
 03 LUFENURONUM 230 mg, MILBEMYCINI OXIMUM 11.5 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.
 04 LUFENURONUM 460 mg, MILBEMYCINI OXIMUM 23 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Kontrolle und Vorbeugung von Flohbefall sowie Entwurmung und Herzwurmprophylaxe bei Hunden

Packungen: 01 Tabletten
 001 6 B
 02 Tabletten
 003 6 B
 03 Tabletten
 005 6 B
 04 Tabletten
 007 6 B

Bemerkung: MILBEMYCIN-OXIM/LUFENURON = Neue Wirkstoffkombination

Gültig bis: 31. Dezember 2007

01 Virbagen Omega 5 ad us.vet., Injektionspräparat

02 Virbagen Omega 10 ad us.vet., Injektionspräparat

Virbac (Switzerland) AG, Kanalstrasse 15, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: **55685** Verkaufsart: **A** 08.05.2002

Zusammensetzung: 01 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: INTERFERONUM omega ADNr 5 Mio. U.I., NATRII CHLORIDUM, SORBITOLUM, GELATINA, SOLVENS: NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.
 02 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: INTERFERONUM omega ADNr 10 U.I., NATRII CHLORIDUM, SORBITOLUM, GELATINA, SOLVENS: NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Parvovirose bei Hunden

Packungen: 01 Lyophilisat und 5 1ml Fläschchen Lösungsmittel
 002 5 Fläschchen A
 02 Lyophilisat und 5 1ml Fläschchen Lösungsmittel
 004 5 Fläschchen A

Bemerkung: INTERFERONUM omega ADNr = NCE (neuer Wirkstoff)

Gültig bis: 31. Dezember 2007

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

Humanpräparate / Produits à usage humain

01 3TC, Filmtabletten

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **53662** Verkaufsart: **A** Index: 08.03.0. 01.05.2002

Zusammensetzung: 01 LAMIVUDINUM 150 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.
Anwendung: HIV-Infektionen
Packung: 01 013 60 Tabletten A
Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 30.10.2000 (Änderung Firmennamen und Domizil)
Gültig bis: 31. Dezember 2005

02 3TC, Lösung oral

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **53663** Verkaufsart: **A** Index: 08.03.0. 01.05.2002

Zusammensetzung: 02 LAMIVUDINUM 150 mg, SACCHARUM 3 g, VANILLINUM, AROMATICA, CONSERV.: E 216, E 218, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 15 mL.
Anwendung: HIV-Infektionen
Packung: 02 036 240 mL A
Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 30.10.2000 (Änderung Firmennamen und Domizil)
Gültig bis: 31. Dezember 2005

02 Abtei Fenchelhonig N, Sirup

* GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG, Talstrasse 5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **51154** Verkaufsart: **E** Index: 03.02.0. 01.05.2002

Zusammensetzung: 02 FOENICULI AETHEROLEUM 3.5 mg, MEL 3.35 g, SACCHARUM, AMYLI HYDROLYSATI SIRUPUS, EXCIPIENS ad PRAEPARATIONEM pro 5 mL.
Anwendung: Bei Husten
Packung: 02 029 350 g E
* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 15.03.2001 (Änderung Firmennamen und Domizil)
Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Actisite 23 cm, Antibiotikafaden

* ICN Pharmaceuticals Switzerland AG, Rührbergstrasse 21, 4127 Birsfelden

Zul.-Nr.: **51842** Verkaufsart: **A** Index: 13.06.0. 01.06.2002

Zusammensetzung: 01 TETRACYCLINI HYDROCHLORIDUM 12.7 mg, EXCIPIENS ad FILUM pro 23 cm.

Anwendung: Zur unterstützenden Lokalbehandlung von periodontalen Infektionen

Packung: 01 Fäden
014 1 x 5 Stück A

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.01.2000 (Änderung Firmenname)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Agenerase 15 mg/ml, Lösung zum Einnehmen

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **55073** Verkaufsart: **A** Index: 08.03.0. 01.05.2002

Zusammensetzung: 01 AMPRENAVIRUM 15 mg, SACCHARINUM, AROMATICA, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: HIV-Infektionen

Packung: 01 002 240 mL A

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 12.05.1999 (Änderung Firmennamen und Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Agenerase 50 mg, Weichgelatine kapseln

02 Agenerase 150 mg, Weichgelatine kapseln

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **55072** Verkaufsart: **A** Index: 08.03.0. 01.05.2002

Zusammensetzung: 01 AMPRENAVIRUM 50 mg, COLOR.: E 120, EXCIPIENS pro CAPSULA.

02 AMPRENAVIRUM 150 mg, COLOR.: E 120, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: HIV-Infektionen

Packungen: 01 001 480 Kapseln A

02 003 240 Kapseln A

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 12.05.1999 (Änderung Firmennamen und Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Agopton 30 mg, Kapseln

02 Agopton 15 mg, Kapseln

Takeda Pharma AG, Alpenblickstrasse 26, 8853 Lachen

Zul.-Nr.: **51969** Verkaufsart: **B** Index: 04.99.0. 23.05.2002

Zusammensetzung: 01 LANSOPRAZOLUM 30 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.
02 LANSOPRAZOLUM 15 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Ulcustherapie

* Packungen:	01 014	14 Kapseln	B
	022	28 Kapseln	B
	030	56 Kapseln	B
	01 (20 x 28)		
	081	560 Kapseln	B
	01 (10 x 28)		
	138	280 Kapseln	B
	02 049	14 Kapseln	B
	057	28 Kapseln	B
	065	56 Kapseln	B
	073	112 Kapseln	B
	02 (10 x 28)		
	103	280 Kapseln	B
	02 (20 x 28)		
	111	560 Kapseln	B

Bemerkung: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 09.04.1999

Gültig bis: 31. Dezember 2002

03 Alkeran 2 mg, Filmtabletten

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **30897** Verkaufsart: **A** Index: 07.16.1. 01.05.2002

Zusammensetzung: 03 MELPHALANUM 2 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Cytostaticum

Packung: 03 048 25 Filmtabletten A

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 03.07.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2002

01 Alkeran i.v., Injektionspräparat

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 52193	Verkaufsart: A	Index: 07.16.1.	01.05.2002
Zusammensetzung:	01 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: MELPHALANUM 50 mg, ACIDUM HYDROCHLORICUM, POLYVIDONUM K 12 pro VITRO, SOLVENS: NATRII CITRAS, PROPYLENGLYCOLUM, ETHANOLUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 10 mL.		
Anwendung:	Cytostaticum		
Packung:	01 028	1 Ampulle(n)	A
* Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 18.08.1998 (Änderung Zulassungsinhaberin)		
Gültig bis:	31. Dezember 2002		

01 Alpinamed, homöopathische Tropfen bei nervösen Beschwerden

Alpinamed AG, Alte Landstrasse 11, 9306 Freidorf

Zul.-Nr.: 52088	* Verkaufsart: C	Index: 20.01.0.	20.05.2002
Zusammensetzung:	01 HYPERICUM PERFORATUM TM corresp. ETHANOLUM 65 % V/V.		
Anwendung:	Bei nervösen Beschwerden		
Packungen:	01 011	50 mL	C
	038	100 mL	C
Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 25.07.1997 (Änderung Abgabekategorie)		
Gültig bis:	03. November 2002		

01 Augmentin 1 g (875/125), Filmtabletten

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 53692	Verkaufsart: A	Index: 08.01.93	01.05.2002
Zusammensetzung:	01 AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 875 mg, ACIDUM CLAVULANICUM 125 mg ut KALII CLAVULANAS, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.		
Anwendung:	Infektionskrankheiten		
Packungen:	01 028	12 Filmtabletten	A
	036	5 x 20 Filmtabletten	A
	052	20 Filmtabletten	A
* Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 22.06.1999 (Änderung Zulassungsinhaberin)		
Gültig bis:	31. Dezember 2003		

01 Augmentin 375 mg (250/125), Filmtabletten

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 43882	Verkaufsart: A	Index: 08.01.93	01.05.2002
Zusammensetzung:	01 AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 250 mg, ACIDUM CLAVULANICUM 125 mg ut KALII CLAVULANAS, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.		
Anwendung:	Infektionskrankheiten		
Packungen:	01 015	1 x 16 Tabletten	A
	023	5 x 20 Tabletten	A
* Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 26.08.1998 (Änderung Zulassungsinhaberin)		
Gültig bis:	31. Dezember 2003		

01 Augmentin 625 mg (500/125), Filmtabletten

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 45674	Verkaufsart: A	Index: 08.01.93	01.05.2002
Zusammensetzung:	01 AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 500 mg, ACIDUM CLAVULANICUM 125 mg ut KALII CLAVULANAS, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.		
Anwendung:	Infektionskrankheiten		
Packungen:	01 010	20 Tabletten	A
	029	5 x 20 Tabletten	A
	037	10 Tabletten	A
* Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 26.08.1998 (Änderung Zulassungsinhaberin)		
Gültig bis:	31. Dezember 2003		

01 Augmentin Duo 457 mg (400/57), Pulver zur Herstellung einer Suspension

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 53974	Verkaufsart: A	Index: 08.01.93	01.05.2002
Zusammensetzung:	01 AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 400 mg, ACIDUM CLAVULANICUM 57 mg ut KALII CLAVULANAS, ASPARTAMUM, AROMATICA, VANILLINUM, EXCIPIENS ad PULVEREM corresp. SUSPENSIO RECONSTITUTA 5 mL.		
Anwendung:	Infektionskrankheiten		
Packungen:	01 mit Dosierbecher		
	015	70 mL	A
	023	140 mL	A
	01 mit Dosierpipette		
	031	35 mL	A
* Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 02.09.1999 (Änderung Zulassungsinhaberin)		
Gültig bis:	31. Dezember 2003		

01 Augmentin Trio 156,25 mg (125/31,25), Pulver zur Herstellung einer Suspension
02 Augmentin Trio forte 312,5 mg (250/62,5), Pulver zur Herstellung einer Suspension

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **45673** Verkaufsart: **A** Index: 08.01.93 01.05.2002

Zusammensetzung: 01 AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 125 mg, ACIDUM CLAVULANICUM 31.25 mg ut KALII CLAVULANAS, ASPARTAMUM, AROMATICA, EXCIPIENS ad PULVEREM corresp. SUSPENSIO RECONSTITUTA 5 mL.

02 AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 250 mg, ACIDUM CLAVULANICUM 62.5 mg ut KALII CLAVULANAS, ASPARTAMUM, AROMATICA, EXCIPIENS ad PULVEREM corresp. SUSPENSIO RECONSTITUTA 5 mL.

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packungen: 01 030 100 mL A

02 049 100 mL A

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 02.09.1999 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

02 Augmentin Trio 312,5 mg (250/62,5), Sachets

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **45672** Verkaufsart: **A** Index: 08.01.93 01.05.2002

Zusammensetzung: 02 AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 250 mg, ACIDUM CLAVULANICUM 62.5 mg ut KALII CLAVULANAS, ASPARTAMUM, VANILLINUM, AROMATICA, EXCIPIENS ad PULVEREM pro CHARTA.

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packung: 02 042 20 Sachets A

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 05.07.2000 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Augmentin Trio 62,5 mg (50/12,5), Pulver zur Herstellung einer Tropfsuspension

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **46207** Verkaufsart: **A** Index: 08.01.93 01.05.2002

Zusammensetzung: 01 AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 50 mg, ACIDUM CLAVULANICUM 12.5 mg ut KALII CLAVULANAS, SACCHARINUM, AROMATICA, EXCIPIENS ad PULVEREM corresp. SUSPENSIO RECONSTITUTA 1 mL.

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packung: 01 025 20 mL A

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 02.09.1999 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Augmentin i.v. 1,2 g (1000/200) Adult, Injektionspräparat**02 Augmentin i.v. 2,2 g (2000/200) Adult, Infusionspräparat****03 Augmentin i.v. 550 mg (500/50) Paed., Injektionspräparat****04 Augmentin i.v. 1,1 g (1000/100) Paed., Infusionspräparat**

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **46452** Verkaufsart: **A** Index: 08.01.93 01.05.2002

Zusammensetzung: 01 PRAEPARATIO SICCA: AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 1 g ut AMOXICILLINUM NATRICUM, ACIDUM CLAVULANICUM 200 mg ut KALII CLAVULANAS pro VITRO.

02 PRAEPARATIO SICCA: AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 2 g ut AMOXICILLINUM NATRICUM, ACIDUM CLAVULANICUM 200 mg ut KALII CLAVULANAS pro VITRO.

03 PRAEPARATIO SICCA: AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 500 mg ut AMOXICILLINUM NATRICUM, ACIDUM CLAVULANICUM 50 mg ut KALII CLAVULANAS pro VITRO.

04 PRAEPARATIO SICCA: AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 1 g ut AMOXICILLINUM NATRICUM, ACIDUM CLAVULANICUM 100 mg ut KALII CLAVULANAS pro VITRO.

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packungen: 01 046 5 Ampulle(n) A

02 054 5 Infusionsflasche(n) A

03 011 10 Ampulle(n) A

04 038 5 Infusionsflasche(n) A

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 26.08.1998 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

02 Avandia 2 mg, Filmtabletten**03 Avandia 4 mg, Filmtabletten****04 Avandia 8 mg, Filmtabletten**

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **55176** Verkaufsart: **B** Index: 07.06.2. 01.05.2002

Zusammensetzung: 02 ROSIGLITAZONUM 2 mg ut ROSIGLITAZONI MALEAS, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

03 ROSIGLITAZONUM 4 mg ut ROSIGLITAZONI MALEAS, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

04 ROSIGLITAZONUM 8 mg ut ROSIGLITAZONI MALEAS, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Diabetes Typ II bei Versagen der alleinigen Diät

Packungen: 02 003 56 Filmtabletten B

03 009 28 Filmtabletten B

013 112 Filmtabletten B

04 017 28 Filmtabletten B

019 112 Filmtabletten B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 29.09.1999 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Axotide 0,05 mg, Dossier-Aerosol
02 Axotide 0,125 mg, Dossier-Aerosol
03 Axotide 0,25 mg, Dossier-Aerosol

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 52224	Verkaufsart: B	Index: 03.04.4.	01.05.2002
Zusammensetzung:	<p>01 FLUTICASONI-17 PROPIONAS 50 ug pro DOSI, EXCIPIENS et PROPELLENTIA ad AEROSOLUM, DOSES pro VASE 120, FCKW/CFC 99 % V/V.</p> <p>02 FLUTICASONI-17 PROPIONAS 125 ug pro DOSI, EXCIPIENS et PROPELLENTIA ad AEROSOLUM, DOSES pro VASE 120, FCKW/CFC 99 % V/V.</p> <p>03 FLUTICASONI-17 PROPIONAS 250 ug pro DOSI, EXCIPIENS et PROPELLENTIA ad AEROSOLUM, DOSES pro VASE 120, FCKW/CFC 99 % V/V.</p>		
Anwendung:	Antiasthmaticum		
Packungen:	01 012	120 Dose(n)	B
	02 020	120 Dose(n)	B
	03 039	120 Dose(n)	B
Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 08.12.1997 (Änderung Firmennamen und Domizil)		
Gültig bis:	31. Dezember 2002		

01 Axotide 0,1 mg, Disk
02 Axotide 0,50 mg, Disk
03 Axotide 0,25 mg, Disk

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 52225	Verkaufsart: B	Index: 03.04.4.	01.05.2002
Zusammensetzung:	<p>01 FLUTICASONI-17 PROPIONAS 100 ug, LACTOSUM MONOHYDRICUM q.s. ad PULVEREM pro 25 mg.</p> <p>02 FLUTICASONI-17 PROPIONAS 500 ug, LACTOSUM MONOHYDRICUM q.s. ad PULVEREM pro 25 mg.</p> <p>03 FLUTICASONI-17 PROPIONAS 250 ug, LACTOSUM MONOHYDRICUM q.s. ad PULVEREM pro 25 mg.</p>		
Anwendung:	Antiasthmaticum		
Packungen:	01 019	60 Inhalationen	B
	02 035	60 Inhalationen	B
	03 027	60 Inhalationen	B
Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 30.06.1998 (Änderung Firmennamen und Domizil)		
Gültig bis:	31. Dezember 2002		

01 Axotide 0,125 mg, Dossier-Aerosol (FCKW-frei)**02 Axotide 0,250 mg, Dossier-Aerosol (FCKW-frei)**

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **54306** Verkaufsart: **B** Index: 03.04.4. 01.05.2002

Zusammensetzung: 01 FLUTICASONI-17 PROPIONAS 125 ug pro DOSI, PROPELLENTIA ad AEROSOLUM, DOSES pro VASE 120.

02 FLUTICASONI-17 PROPIONAS 250 ug pro DOSI, PROPELLENTIA ad AEROSOLUM, DOSES pro VASE 120.

Anwendung: Antiasthmaticum

Packungen: 01 120 Dosen

016 0,125 mg B

02 120 Dosen

024 0,250 mg B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 30.11.2001 (Änderung Firmennamen und Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Axotide 100 ug, Diskus**02 Axotide 250 ug, Diskus****03 Axotide 500 ug, Diskus**

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **53390** Verkaufsart: **B** Index: 03.04.4. 01.05.2002

Zusammensetzung: 01 FLUTICASONI-17 PROPIONAS 100 ug, LACTOSUM MONOHYDRICUM q.s. ad PULVEREM pro 12.5 mg.

02 FLUTICASONI-17 PROPIONAS 250 ug, LACTOSUM MONOHYDRICUM q.s. ad PULVEREM pro 12.5 mg.

03 FLUTICASONI-17 PROPIONAS 500 ug, LACTOSUM MONOHYDRICUM q.s. ad PULVEREM pro 12.5 mg.

Anwendung: Antiasthmatikum

Packungen: 01 013 60 Inhalationen B

02 021 60 Inhalationen B

03 048 60 Inhalationen B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 14.12.1999 (Änderung Firmennamen und Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Axotide Nebules 0,5 mg/2 mL, gebrauchsfertige Suspension zur Inhalation

02 Axotide Nebules 2 mg/2 mL, gebrauchsfertige Suspension zur Inhalation

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **54592** Verkaufsart: **B** Index: 03.04.4. 01.05.2002

Zusammensetzung: 01 FLUTICASONI-17 PROPIONAS 0.5 mg, EXCIPIENS ad SUSPENSIONEM pro 2 mL.
02 FLUTICASONI-17 PROPIONAS 2 mg, EXCIPIENS ad SUSPENSIONEM pro 2 mL.

Anwendung: Antiasthmatikum

Packungen: 01 019 10 Einzeldosen B
02 027 10 Einzeldosen B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 25.06.1999 (Änderung Firmennamen und Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Bactroban Nasal, Nasensalbe

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **52361** Verkaufsart: **A** Index: 12.02.51 01.05.2002

Zusammensetzung: 01 MUPIROCINUM 20 mg ut MUPIROCINUM CALCICUM HYDRICUM (2:1:2), EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Eliminierung von intranasalen Staphylokokken bei Trägern

Packung: 01 028 3 g A

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 28.12.1998 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Bactroban, Crème

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **54316** Verkaufsart: **B** Index: 10.09.2. 01.05.2002

Zusammensetzung: 01 MUPIROCINUM 20 mg ut MUPIROCINUM CALCICUM, CONSERV.: PHENOXYETHANOLUM, ALCOHOL BENZYLICUS, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Sekundär infizierte traumatische Läsionen der Haut

Packung: 01 011 15 g B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 12.05.1999 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Bactroban, Salbe

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **47667** Verkaufsart: **B** Index: 10.09.2. 01.05.2002

Zusammensetzung: 01 MUPIROCINUM 20 mg, MACROGOLUM 400, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.
 Anwendung: Bakterielle Infektionen der Haut
 Packung: 01 011 15 g B
 * Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 19.10.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)
 Gültig bis: 31. Dezember 2006

02 Balmox 1 g, Filmtabletten

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **49713** Verkaufsart: **B** Index: 07.10.1. 01.05.2002

Zusammensetzung: 02 NABUMETONUM 1 g, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.
 Anwendung: Antiphlogistikum
 Packungen: 02 037 10 Filmtabletten B
 045 30 Filmtabletten B
 053 100 Filmtabletten B
 * Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 11.10.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)
 Gültig bis: 31. Dezember 2006

02 Balmox solubile, Tabletten

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **49714** Verkaufsart: **B** Index: 07.10.1. 01.05.2002

Zusammensetzung: 02 NABUMETONUM 1 g, SACCHARINUM, VANILLINUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
 Anwendung: Antiphlogistikum
 Packungen: 02 025 30 Tabletten B
 033 100 Tabletten B
 * Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 13.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)
 Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Becloforte, Dosier-Aerosol

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 45219	Verkaufsart: B	Index: 03.04.4.	01.05.2002
Zusammensetzung:	01 BECLOMETASONI DIPROPIONAS 0.25 mg pro DOSI, EXCIPIENS et PROPELLENTIA ad AEROSOLUM, DOSES pro VASE 80/200, FCKW/CFC 99.9 % V/V.		
Anwendung:	Antiasthmatikum		
Packungen:	01 Dosier-Aerosol		
	011	200 Inhalationen	B
	038	80 Inhalationen	B
Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 11.11.1997 (Änderung Firmennamen und Domizil)		
Gültig bis:	31. Dezember 2002		

01 Becodisk 200, treibgasfreies Inhalationssystem

02 Becodisk forte 400, treibgasfreies Inhalationssystem

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 49629	Verkaufsart: B	Index: 03.04.4.	01.05.2002
Zusammensetzung:	01 BECLOMETASONI DIPROPIONAS 200 ug pro DOSI, LACTOSUM MONOHYDRICUM q.s. ad PULVEREM pro 25 mg.		
	02 BECLOMETASONI DIPROPIONAS 400 ug pro DOSI, LACTOSUM MONOHYDRICUM q.s. ad PULVEREM pro 25 mg.		
Anwendung:	Antiasthmatikum		
Packungen:	01 087	120 Inhalationen	B
	02 052	80 Inhalationen	B
	079	120 Inhalationen	B
* Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 30.06.1998 (Änderung Firmennamen und Domizil)		
Gültig bis:	31. Dezember 2003		

01 Beconase, Microdoseur

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 54419	Verkaufsart: C	Index: 12.02.3.	01.05.2002
Zusammensetzung:	01 BECLOMETASONI DIPROPIONAS 50 ug pro DOSI, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, 2-PHENYLETHANOLUM, pro DOSI, EXCIPIENS ad SUSPENSIONEM, DOSES pro VASE 100.		
Anwendung:	Saisonale allergische Rhinitis		
Packung:	01 100 Einzeldosen		
	015	1 Microdoseur	C
Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 05.11.1998 (Änderung Firmennamen und Domizil)		
Gültig bis:	31. Dezember 2003		

01 Beconasol, Microdoseur

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 45396	Verkaufsart: B	Index: 12.02.3.	01.05.2002
Zusammensetzung:	01 BECLOMETASONI DIPROPIONAS 50 ug pro DOSI, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, 2-PHENYLETHANOLUM, EXCIPIENS ad SUSPENSIONEM, DOSES pro VASE 200.		
Anwendung:	Rhinitis		
Packung:	01 200 Einzeldosen		
	010	1 Microdoseur	B
Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 08.12.1997 (Änderung Firmennamen und Domizil)		
Gültig bis:	31. Dezember 2002		

01 Becotide, Dosier-Aerosol

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 38855	Verkaufsart: B	Index: 03.04.4.	01.05.2002
Zusammensetzung:	01 BECLOMETASONI DIPROPIONAS 100 ug pro DOSI, EXCIPIENS et PROPELLENTIA ad AEROSOLUM, DOSES pro VASE 100, FCKW/CFC 99 % V/V.		
Anwendung:	Antiasthmaticum		
Packung:	01 026 100 Dose(n) B		
Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 06.12.1999 (Änderung Firmennamen und Domizil)		
Gültig bis:	31. Dezember 2004		

01 Betnesalic, Salbe

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 45158	Verkaufsart: B	Index: 10.05.2.	01.05.2002
Zusammensetzung:	01 BETAMETHASONUM 1 mg ut BETAMETHASONI VALERAS, ACIDUM SALICYLICUM 30 mg, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.		
Anwendung:	Nicht infizierte Dermatosen		
Packung:	01 020 30 g B		
Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 11.09.1997 (Änderung Firmennamen und Domizil)		
Gültig bis:	31. Dezember 2002		

01 Betnovate Scalp Application, Lösung

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 33311	Verkaufsart: B	Index: 10.05.1.	01.05.2002
Zusammensetzung:	01 BETAMETHASONUM 1 mg ut BETAMETHASONI VALERAS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.		
Anwendung:	Entzündliche, nicht infizierte Dermatosen der Kopfhaut		
Packungen:	01 028 30 mL B		
	036 100 mL B		
Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 26.05.1999 (Änderung Firmennamen und Domizil)		
Gültig bis:	31. Dezember 2004		

01 Betnovate, Crème

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **30968** Verkaufsart: **B** Index: 10.05.1. 01.05.2002

Zusammensetzung: 01 BETAMETHASONUM 1 mg ut BETAMETHASONI VALERAS, CONSERV.: CHLOROCRESOLUM, EX-CIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Entzündliche, nicht infizierte Dermatosen

Packungen:	01 018	15 g	B
	026	30 g	B
	034	50 g	B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 26.05.1999 (Änderung Firmennamen und Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Betnovate, Lotion

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **30969** Verkaufsart: **B** Index: 10.05.1. 01.05.2002

Zusammensetzung: 01 BETAMETHASONUM 1 mg ut BETAMETHASONI VALERAS, CONSERV.: E 218, EXCIPIENS ad EMULSIONEM pro 1 g.

Anwendung: Entzündliche, nicht infizierte Dermatosen

Packung:	01 014	20 mL	B
----------	--------	-------	---

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 26.05.1999 (Änderung Firmennamen und Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Betnovate, Salbe

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **30970** Verkaufsart: **B** Index: 10.05.1. 01.05.2002

Zusammensetzung: 01 BETAMETHASONUM 1 mg ut BETAMETHASONI VALERAS, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Entzündliche, nicht infizierte Dermatosen

Packungen:	01 012	15 g	B
	020	30 g	B
	039	50 g	B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 26.05.1999 (Änderung Firmennamen und Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Betnovate-C, Crème

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 32026	Verkaufsart: B	Index: 10.05.2.	01.05.2002
Zusammensetzung:	01 BETAMETHASONUM 1 mg ut BETAMETHASONI VALERAS, CLIOQUINOLUM 30 mg, CONSERV.: CHLOROCRESOLUM, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.		
Anwendung:	Entzündliche, sekundär infizierte Dermatosen		
Packung:	01 036	30 g	B
* Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 26.05.1999 (Änderung Firmennamen und Domizil)		
Gültig bis:	31. Dezember 2004		

01 Betnovate-C, Salbe

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 32027	Verkaufsart: B	Index: 10.05.2.	01.05.2002
Zusammensetzung:	01 BETAMETHASONUM 1 mg ut BETAMETHASONI VALERAS, CLIOQUINOLUM 30 mg, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.		
Anwendung:	Entzündliche, sekundär infizierte Dermatosen		
Packung:	01 024	30 g	B
* Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 26.05.1999 (Änderung Firmennamen und Domizil)		
Gültig bis:	31. Dezember 2004		

01 Betnovate-N, Crème

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 30971	Verkaufsart: B	Index: 10.05.2.	01.05.2002
Zusammensetzung:	01 BETAMETHASONUM 1 mg ut BETAMETHASONI VALERAS, NEOMYCINUM 3.6 mg ut NEOMYCINI SULFAS, CONSERV.: CHLOROCRESOLUM, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.		
Anwendung:	Entzündliche, sekundär bakteriell infizierte Dermatosen		
Packung:	01 027	30 g	B
Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 18.12.2001 (Änderung Firmennamen und Domizil)		
Gültig bis:	31. Dezember 2004		

01 Betnovate-N, Lotion

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 30972	Verkaufsart: B	Index: 10.05.2.	01.05.2002
Zusammensetzung:	01 BETAMETHASONUM 1 mg ut BETAMETHASONI VALERAS, NEOMYCINUM 3.6 mg ut NEOMYCINI SULFAS, CONSERV.: E 218, EXCIPIENS ad EMULSIONEM pro 1 mL.		
Anwendung:	Entzündliche, sekundär bakteriell infizierte Dermatosen		
Packung:	01 015	20 mL	B
Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 26.05.1999 (Änderung Firmennamen und Domizil)		
Gültig bis:	31. Dezember 2004		

01 Betnovate-N, Salbe

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 30973	Verkaufsart: B	Index: 10.05.2.	01.05.2002
Zusammensetzung:	01 BETAMETHASONUM 1 mg ut BETAMETHASONI VALERAS, NEOMYCINUM 3.6 mg ut NEOMYCINI SULFAS, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.		
Anwendung:	Entzündliche, sekundär bakteriell infizierte Dermatosen		
Packung:	01 038	30 g	B
* Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 26.05.1999 (Änderung Firmennamen und Domizil)		
Gültig bis:	31. Dezember 2004		

01 Bexin, Hustentabletten

Spirig Pharma AG, Froschacker 434, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 48869	* Verkaufsarten: B, C	Index: 03.01.1.	17.05.2002
Zusammensetzung:	01 DEXTROMETHORPHANUM 25 mg ut DEXTROMETHORPHANI HYDROBROMIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO.		
Anwendung:	Husten		
* Packungen:	01 017	24 Tabletten	B
	025	16 Tabletten	C
Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 12.05.2000 (Änderung der Abgabekategorie und zusätzliche Packungsgrösse)		
Gültig bis:	31. Dezember 2002		

01 Bexin, Hustentropfen

Spirig Pharma AG, Froschacker 434, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 39640	Verkaufsart: C	Index: 03.01.1.	01.05.2002
Zusammensetzung:	01 DEXTROMETHORPHANUM 20.8 mg ut DEXTROMETHORPHANI HYDROBROMIDUM, CYCLAMAS, SACCHARINUM, AROMATICA, CONSERV.: E 216, E 218, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. 25 GUTTAE corresp. ETHANOLUM 13 % V/V.		
Anwendung:	Husten		
* Packung:	01 015	20 mL	C
Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 23.08.2000 Verzicht auf Packungsgrösse 30 mL		
Gültig bis:	31. Dezember 2005		

*** 01 Bonherba Kräuterbonbon gefüllt, Kräuterbonbon**

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

Zul.-Nr.: **20732** Verkaufsart: **E** Index: 12.03.9. 14.05.2002

Zusammensetzung: 01 SPECIERUM PECTORALIUM EXTRACTUM 12 mg, LIQUIRITIAE RADIX 5.6 mg, PLANTAGINIS EXTRACTUM 4 mg, LEVOMENTHOLUM 0.8 mg, EUCALYPTI AETHEROLEUM 2 mg, ANISI AETHEROLEUM 1.1 mg, FOENICULI AETHEROLEUM 0.4 mg, MENTHAE PIPERITAE AETHEROLEUM 0.1 mg, MEL 382 mg, SACCHARUM, ACIDUM CITRICUM, EXCIPIENS pro PASTILLO.

Anwendung: Bei Husten, Heiserkeit und Rachenkatarrh

Packung: 01 024 150 g E

Bemerkung: Änderung Präparatename: früher Bonherba Kräuterbonbon

Gültig bis: 31. Dezember 2004

*** 01 Bonherba Kräuterbonbon, zuckerfrei, mit Isomalt und Maltit,\$\$P2Kräuterbonbon**

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

Zul.-Nr.: **30367** Verkaufsart: **E** Index: 12.03.9. 14.05.2002

Zusammensetzung: 01 SPECIERUM PECTORALIUM EXTRACTUM 5.4 mg, ACIDUM ASCORBICUM 9 mg, ISOMALT, MALTITOLUM, ACESULFAMUM KALICUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro PASTILLO.

Anwendung: Bei Heiserkeit und Rachenkatarrh

* Packung: 01 022 150 g E

Bemerkungen: Änderung Präparatename: früher Halsgold s'less, mit Isomalt + Maltitol
Änderung Packungsgrösse

Gültig bis: 31. Dezember 2004

*** 01 Bonherba Kräuterzucker, Kräuterbonbon**

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

Zul.-Nr.: **34569** Verkaufsart: **E** Index: 12.03.9. 14.05.2002

Zusammensetzung: 01 SPECIERUM PECTORALIUM EXTRACTUM 102 mg, ACIDUM ASCORBICUM 10 mg, SACCHARUM, AROMATICA, COLOR.: E 150, EXCIPIENS pro PASTILLO.

Anwendung: Bei Husten, Heiserkeit und Rachenkatarrh

* Packungen: 01 053 200 g E

061 360 g E

Bemerkungen: Änderung Präparatename: früher Halsgold Kräuterzucker, Bonbons

Änderung Packungsgrösse

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Buventol Easyhaler, 100 ug Inhalationspulver

02 Buventol Easyhaler, 200 ug Inhalationspulver

Orion Pharma AG, Untermüli 11, 6300 Zug

Zul.-Nr.: **53190** Verkaufsart: **B** Index: 03.04.3. 17.05.2002

Zusammensetzung: 01 SALBUTAMOLUM 100 ug pro DOSI ut SALBUTAMOLI SULFAS, EXCIPIENS ad PULVEREM.
02 SALBUTAMOLUM 200 ug pro DOSI ut SALBUTAMOLI SULFAS, EXCIPIENS ad PULVEREM.

Anwendung: Bronchospasmolytikum

* Packungen: 01 014 200 Dose(n) B
02 022 200 Dose(n) B

Bemerkung: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 23.10.2000

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Cernevit, Injektionspräparat

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: **47953** Verkaufsart: **B** Index: 07.02.4. 01.05.2002

Zusammensetzung: 01 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: RETINOLI PALMITAS 3'500 U.I., CHOLECALCIFEROLUM 220 U.I., alfa-TOCOPHEROLUM 10.2 mg, COCARBOXYLASUM TETRAHYDRICUM 5.8 mg, RIBOFLAVINI NATRII PHOSPHAS 5.67 mg, PYRIDOXINI HYDROCHLORIDUM 5.5 mg, CYANOCOBALAMINUM 6 ug, NICOTINAMIDUM 46 mg, ACIDUM FOLICUM 0.414 mg, DEXPANTHENOLUM 16.15 mg, BIOTINUM 69 ug, ACIDUM ASCORBICUM 125 mg, ACIDUM GLYCOCHOLICUM, LECITHINUM, GLYCINUM, pro VITRO.

Anwendung: Multivitaminpräparat

Packung: 01 030 10 Injektionsflasche(n) B

* Bemerkung: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 28.11.2001

* Gültig bis: 31. Dezember 2006

02 Cetebe 500 mg, Retardkapseln

* GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG, Talstrasse 5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **54197** Verkaufsart: **D** Index: 07.02.3. 01.05.2002

Zusammensetzung: 02 ACIDUM ASCORBICUM 500 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Vitamin C-Präparat

Packungen: 02 047 30 Retardkapseln D
055 60 Retardkapseln D
063 120 Retardkapseln D

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 09.11.1999 (Änderung Firmennamen und Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

03 Clamoxyl 100 mg, Pulver zur Herstellung einer Suspension

04 Clamoxyl 200 mg, Pulver zur Herstellung einer Suspension

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 37848	Verkaufsart: A	Index: 08.01.23	01.05.2002
Zusammensetzung:	03 AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 100 mg, ASPARTAMUM, BERGAMOTTAE AETHEROLEUM, VANILLINUM, AROMATICA, ANTIOX.: E 320, CONSERV.: E 211, EXCIPIENS ad PULVEREM cor-resp. SUSPENSIO RECONSTITUTA 4 mL.		
	04 AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 200 mg, ASPARTAMUM, BERGAMOTTAE AETHEROLEUM, VANILLINUM, AROMATICA, ANTIOX.: E 320, CONSERV.: E 211, EXCIPIENS ad PULVEREM cor-resp. SUSPENSIO RECONSTITUTA 4 mL.		
Anwendung:	Infektionskrankheiten		
Packungen:	03 034	80 mL	A
	04 042	80 mL	A
* Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungs-surkunde vom 24.11.2000 (Änderung Zulassungs-inhaberin)		
Gültig bis:	31. Dezember 2003		

03 Clamoxyl 200 mg, Sachets

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 37427	Verkaufsart: A	Index: 08.01.23	01.05.2002
Zusammensetzung:	03 AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 200 mg, ASPARTAMUM, BERGAMOTTAE AETHEROLEUM, VANILLINUM, AROMATICA, ANTIOX.: E 320, EXCIPIENS ad PULVEREM pro CHARTA.		
Anwendung:	Infektionskrankheiten		
Packung:	03 039	20 Sachets	A
* Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungs-surkunde vom 24.11.2000 (Änderung Zulassungs-inhaberin)		
Gültig bis:	31. Dezember 2003		

01 Clamoxyl 250 mg, Injektionslösung

02 Clamoxyl 500 mg, Injektionslösung

03 Clamoxyl 1 g, Injektionslösung

04 Clamoxyl 2 g, Injektionslösung

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 40712	Verkaufsart: A	Index: 08.01.23	01.05.2002
Zusammensetzung:	01 AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 250 mg ut AMOXICILLINUM NATRICUM, pro VITRO.		
	02 AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 500 mg ut AMOXICILLINUM NATRICUM, pro VITRO.		
	03 AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 1 g ut AMOXICILLINUM NATRICUM, pro VITRO.		
	04 AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 2 g ut AMOXICILLINUM NATRICUM, pro VITRO.		
Anwendung:	Infektionskrankheiten		
Packungen:	01 011	10 Ampulle(n)	A
	02 038	10 Ampulle(n)	A
	03 046	5 Ampulle(n)	A
	04 054	5 Ampulle(n)	A
* Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungs-surkunde vom 18.11.1999 (Änderung Zulassungs-inhaberin)		
Gültig bis:	31. Dezember 2003		

01 Clamoxyl RC 750 mg, Tabletten solubile

02 Clamoxyl RC 375 mg, Tabletten solubile

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 52146	Verkaufsart: A	Index: 08.01.23	01.05.2002
Zusammensetzung:	01 AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 750 mg, ASPARTAMUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.		
	02 AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 375 mg, ASPARTAMUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.		
Anwendung:	Infektionskrankheiten		
Packungen:	01 011	4 Tabletten	A
	054	20 Tabletten	A
	062	5 x 20 Tabletten	A
	02 038	16 Tabletten	A
* Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 21.08.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)		
Gültig bis:	31. Dezember 2003		

01 Clamoxyl, Pulver zur Herstellung einer Tropfsuspension

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 37847	Verkaufsart: A	Index: 08.01.23	01.05.2002
Zusammensetzung:	01 AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 100 mg ut AMOXICILLINUM TRIHYDRICUM, SACCHARUM 464 mg, VANILLINUM, AROMATICA, CONSERV.: E 211, EXCIPIENS ad PULVEREM corresp. SUSPENSIO RECONSTITUTA 1 mL.		
Anwendung:	Infektionskrankheiten		
Packung:	01 011	20 mL	A
* Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 22.12.1999 (Änderung Zulassungsinhaberin)		
Gültig bis:	31. Dezember 2003		

*** 01 Co-trimoxazol HelvePharm, Sirup für Kinder**

02 Co-trimoxazol HelvePharm, Sirup für Erwachsene

* Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 43460	Verkaufsart: A	Index: 08.01.93	14.05.2002
Zusammensetzung:	01 SULFAMETHOXAZOLUM 200 mg, TRIMETHOPRIMUM 40 mg, CYCLAMAS, AROMATICA, EXCIPIENS ad SUSPENSIONEM pro 5 mL.		
	02 SULFAMETHOXAZOLUM 400 mg, TRIMETHOPRIMUM 80 mg, CYCLAMAS, AROMATICA, EXCIPIENS ad SUSPENSIONEM pro 5 mL.		
Anwendung:	Infektionskrankheiten		
Packungen:	01 048	100 mL	A
	02 056	100 mL	A
Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 16.11.2000 frühere Präparatebezeichnung: Helveprim, Sirup		
Gültig bis:	31. Dezember 2005		

*** 02 Co-trimoxazol HelvePharm, Tabletten****03 Co-trimoxazol HelvePharm forte, Tabletten**

* Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 41173	Verkaufsart: A	Index: 08.01.93	14.05.2002
Zusammensetzung:	02 SULFAMETHOXAZOLUM 400 mg, TRIMETHOPRIMUM 80 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO. 03 SULFAMETHOXAZOLUM 800 mg, TRIMETHOPRIMUM 160 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.		
Anwendung:	Infektionskrankheiten		
Packungen:	02 068	20 Tabletten	A
	03 076	10 Tabletten	A
	084	50 Tabletten	A
Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 16.11.2000 frühere Präparatebezeichnung: Helveprim/Helveprim forte, Tabletten		
Gültig bis:	31. Dezember 2005		

03 Codol, Suppositorien für Erwachsene

Mundipharma Medical Company, St. Alban-Rheinweg 74, 4052 Basel

Zul.-Nr.: 52830	Verkaufsart: B	Index: 01.01.2.	03.05.2002
Zusammensetzung:	03 PARACETAMOLUM 750 mg, CODEINI PHOSPHAS HEMIHYDRICUS 30 mg, EXCIPIENS pro SUP- POSITORIO.		
Anwendung:	Analgetikum		
* Packung:	03 044	10 Suppositorien	B
Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 10.01.2001 (Änderung: Verzicht der Packungen für Kleinkinder und Kinder)		
Gültig bis:	31. Dezember 2005		

01 Combivir, Filmtabletten

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 54568	Verkaufsart: A	Index: 08.03.0.	01.05.2002
Zusammensetzung:	01 LAMIVUDINUM 150 mg, ZIDOVUDINUM 300 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.		
Anwendung:	HIV-Infektionen		
Packung:	01 010	60 Filmtabletten	A
Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 27.03.1998 (Änderung Firmennamen und Domizil)		
Gültig bis:	31. Dezember 2003		

01 Corsodyl, Gel

* GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG, Talstrasse 5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 39591	Verkaufsart: D	Index: 12.03.3.	01.05.2002
Zusammensetzung:	01 CHLORHEXIDINI DIGLUCONAS 10 mg, AROMATICA, EXCIPIENS ad GELATUM pro 1 g.		
Anwendung:	Mund- und Rachendesinfizienz		
Packung:	01 014	50 g	D
* Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 16.11.1998 (Änderung Firmennamen und Domizil)		
Gültig bis:	31. Dezember 2003		

01 Corsodyl, Mundwasser

* GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG, Talstrasse 5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **40118** Verkaufsart: **D** Index: 12.03.3. 01.05.2002

Zusammensetzung: 01 CHLORHEXIDINI DIGLUCONAS 2 mg, AROMATICA, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL cor- resp. ETHANOLUM 7 % V/V.

Anwendung: Mund- und Rachendesinfiziens

Packung: 01 020 300 mL D

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 16.11.1998 (Änderung Firmennamen und Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Cutivate, Crème

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **52380** Verkaufsart: **B** Index: 10.05.1. 01.05.2002

Zusammensetzung: 01 FLUTICASONI-17 PROPIONAS 500 ug, PROPYLENGLYCOLUM, CONSERV.: IMIDAZOLIDINYL- UREUM, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Entzündliche, nicht infizierte Dermatosen

Packungen: 01 014 25 g B
022 100 g B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 04.08.1998 (Änderung Firmennamen und Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Cutivate, Salbe

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **52381** Verkaufsart: **B** Index: 10.05.1. 01.05.2002

Zusammensetzung: 01 FLUTICASONI-17 PROPIONAS 50 ug, PROPYLENGLYCOLUM, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Entzündliche, nicht infizierte Dermatosen

Packungen: 01 010 25 g B
029 100 g B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 04.08.1998 (Änderung Firmennamen und Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Daraprim, Tabletten

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **20964** Verkaufsart: **B** Index: 08.04.3. 01.05.2002

Zusammensetzung: 01 PYRIMETHAMINUM 25 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Toxoplasmose

Packung: 01 014 30 Tabletten B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 17.12.1997 (Änderung Zulassungs- inhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2002

01 Dermovate Scalp Application, Lösung

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 41823	Verkaufsart: B	Index: 10.05.1.	01.05.2002
Zusammensetzung:	01 CLOBETASOLI-17 PROPIONAS 0.5 mg, ALCOHOL ISOPROPYLICUS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 g.		
Anwendung:	Nicht infizierte, entzündliche Dermatosen der Kopfhaut		
Packungen:	01 011	25 mL	B
	038	100 mL	B
Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.11.2000 (Änderung Firmennamen und Domizil)		
Gültig bis:	31. Dezember 2005		

01 Dermovate, Crème

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 39905	Verkaufsart: B	Index: 10.05.1.	01.05.2002
Zusammensetzung:	01 CLOBETASOLI-17 PROPIONAS 0.5 mg, PROPYLENGLYCOLUM, CONSERV.: CHLOROCRESOLUM, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.		
Anwendung:	Nicht infizierte, entzündliche Dermatosen		
Packungen:	01 019	25 g	B
	027	100 g	B
Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.11.2000 (Änderung Firmennamen und Domizil)		
Gültig bis:	31. Dezember 2005		

01 Dermovate, Salbe

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 39906	Verkaufsart: B	Index: 10.05.1.	01.05.2002
Zusammensetzung:	01 CLOBETASOLI-17 PROPIONAS 0.5 mg, PROPYLENGLYCOLUM, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.		
Anwendung:	Nicht infizierte entzündliche Dermatosen		
Packungen:	01 015	25 g	B
	023	100 g	B
Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.11.2000 (Änderung Firmennamen und Domizil)		
Gültig bis:	31. Dezember 2005		

01 Dermovate-NN, Crème

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **46583** Verkaufsart: **B** Index: 10.05.2. 01.05.2002

Zusammensetzung: 01 CLOBETASOLI-17 PROPIONAS 0.5 mg, NEOMYCINUM 3.5 mg ut NEOMYCINI SULFAS, NYSTANTINUM 100'000 U.I., ANTIOX.: E 310, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Bakteriell und mit Hefepilzen superinfizierte Dermatosen

Packung: 01 019 25 g B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.10.1999 (Änderung Firmennamen und Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Deroxat, Filmtabletten

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **51188** Verkaufsart: **B** Index: 01.06.0. 01.05.2002

Zusammensetzung: 01 PAROXETINUM 20 mg ut PAROXETINI HYDROCHLORIDUM HEMIHYDRICUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer

Packungen: 01 012 14 Filmtabletten B

020 28 Filmtabletten B

039 98 Filmtabletten B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 26.11.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2002

01 Deroxat, Suspension

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **54355** Verkaufsart: **B** Index: 01.06.0. 01.05.2002

Zusammensetzung: 01 PAROXETINUM 20 mg ut PAROXETINI HYDROCHLORIDUM HEMIHYDRICUM, SACCHARINUM, AROMATICA, COLOR.: E 110, CONSERV.: E 216, E 218, EXCIPIENS ad SUSPENSIONEM pro 10 mL.

Anwendung: Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer

Packung: 01 017 150 mL B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 26.11.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Disflatyl, Tabletten

* ICN Pharmaceuticals Switzerland AG, Rührbergstrasse 21, 4127 Birsfelden

Zul.-Nr.: **30658** Verkaufsart: **D** Index: 04.04.0. 01.06.2002

Zusammensetzung: 01 SIMETHICONUM 40 mg, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Blähungen

Packungen: 01 019 30 Tabletten D
 027 100 Tabletten D

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 18.12.1997 (Änderung Firmenname)

Gültig bis: 31. Dezember 2002

01 Disflatyl, Tropfen

* ICN Pharmaceuticals Switzerland AG, Rührbergstrasse 21, 4127 Birsfelden

Zul.-Nr.: **52051** Verkaufsart: **D** Index: 04.04.0. 01.06.2002

Zusammensetzung: 01 SIMETHICONUM 40 mg, SACCHARINUM, AROMATICA, CONSERV.: E 210, E 211, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Blähungen

Packung: 01 010 30 mL D

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 31.10.1997 (Änderung Firmenname)

Gültig bis: 31. Dezember 2002

*** 01 Donaxyl, Vaginaltabletten**

Medinova AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: **55919** Verkaufsart: **B** Index: 09.03.0. 30.05.2002

Zusammensetzung: 01 DEQUALINII CHLORIDUM 10 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Vaginales Antiinfektivum / Antisepticum

Packung: 01 004 6 Vaginaltablette(n) B

Bemerkung: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 13.03.2002

Gültig bis: 12. März 2007

01 Emovate, Crème

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **43142** Verkaufsart: **B** Index: 10.05.1. 01.05.2002

Zusammensetzung: 01 CLOBETASONI-17 BUTYRAS 0.5 mg, CONSERV.: CHLOROCRESOLUM, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Entzündliche, nicht infizierte Dermatosen

Packungen: 01 011 25 g B
 038 100 g B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 26.05.1999 (Änderung Firmennamen und Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Emovate, Salbe

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 43143	Verkaufsart: B	Index: 10.05.1.	01.05.2002
------------------------	-----------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung: 01 CLOBETASONI-17 BUTYRAS 0.5 mg, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Entzündliche, nicht infizierte Dermatosen

Packungen:	01 018	25 g	B
	026	100 g	B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 26.05.1999 (Änderung Firmennamen und Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

*** 01 Femicin, comprimés filmés**

Democal SA, 10, Route de Moncor, 1752 Vilars-sur-Glâne

N° AMM: 47734	Mode de vente: D	Index: 09.99.0.	13.05.2002
----------------------	-------------------------	-----------------	------------

Composition: 01 CIMICIFUGAE EXTRACTUM SICCCUM 25 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Indication: En cas de troubles de la ménopause

Conditionnements:	01 088	50 comprimés filmés	D
	096	100 comprimés filmés	D
	118	150 comprimés filmés	D

Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 24.11.2000 (modification de la dénomination)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2005

01 Flolan 0,5 mg, Lyophilisat
02 Flolan 1,5 mg, Lyophilisat

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 55000	Verkaufsart: B	Index: 02.07.1.	01.05.2002
------------------------	-----------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung: 01 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: EPOPROSTENOLUM 0.5 mg ut EPOPROSTENOLUM NATRICUM, MANNITOLUM, GLYCINUM, NATRII CHLORIDUM, pro VITRO, SOLVENS: GLYCINUM, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 50 mL.

02 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: EPOPROSTENOLUM 1.5 mg ut EPOPROSTENOLUM NATRICUM, MANNITOLUM, GLYCINUM, NATRII CHLORIDUM, pro VITRO, SOLVENS: GLYCINUM, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 50 mL.

Anwendung: Primäre und sekundäre pulmonale Hypertonie

Packungen:	01 001	1 Stechampulle(n)	B
	02 003	1 Stechampulle(n)	B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 11.12.2000 (Änderung Firmennamen und Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Floxapen 250 mg, Kapseln

02 Floxapen 500 mg, Kapseln

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **37405** Verkaufsart: **B** Index: 08.01.24 01.05.2002

Zusammensetzung: 01 FLUCLOXACILLINUM 250 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.
02 FLUCLOXACILLINUM 500 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packungen: 01 019 16 Kapseln B
02 027 16 Kapseln B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 26.08.1997 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2002

02 Floxapen 500 mg, Injektionspräparat

03 Floxapen 1 g, Injektionspräparat

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **37404** Verkaufsart: **B** Index: 08.01.24 01.05.2002

Zusammensetzung: 02 FLUCLOXACILLINUM 500 mg ut FLUCLOXACILLINUM NATRICUM pro VITRO.
03 FLUCLOXACILLINUM 1 g ut FLUCLOXACILLINUM NATRICUM pro VITRO.

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packungen: 02 020 10 Stechampulle(n) B
03 039 10 Stechampulle(n) B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 22.05.1999 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2002

01 Flutinas Polynex, Einmaldosen zur nasalen Spülung

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **54885** Verkaufsart: **B** Index: 12.02.3. 01.05.2002

Zusammensetzung: 01 FLUTICASONI-17 PROPIONAS 0.4 mg pro DOSI, EXCIPIENS ad SUSPENSIONEM pro 0.4 mL.

Anwendung: Kortikoid-Rhinologikum zur Behandlung von Nasenpolypen

Packung: 01 016 28 Einzeldosen B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 25.06.1999 (Änderung Firmennamen und Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Flutinase, Microdoseur

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 50928	Verkaufsart: B	Index: 12.02.3.	01.05.2002
Zusammensetzung:	01 FLUTICASONI-17 PROPIONAS 50 µg pro DOSI, CONSERV.: 2-PHENYLETHANOLUM, BENZALKONIUM CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM, DOSES pro VASE 120.		
Anwendung:	Rhinitis		
Packung:	01 012	120 Inhalationen	B
Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 17.11.2000 (Änderung Firmennamen und Domizil)		
Gültig bis:	31. Dezember 2005		

01 Fortam 500 mg, Injektionspräparat

02 Fortam 1 g, Injektionspräparat

03 Fortam 2 g, Injektionspräparat

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 46050	Verkaufsart: A	Index: 08.01.3.	01.05.2002
Zusammensetzung:	01 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: CEFTAZIDIMUM 500 mg, NATRII CARBONAS, pro VITRO. 02 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: CEFTAZIDIMUM 1 g, NATRII CARBONAS, pro VITRO. 03 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: CEFTAZIDIMUM 2 g, NATRII CARBONAS, pro VITRO.		
Anwendung:	Infektionskrankheiten		
Packungen:	01 061	1 Stechampulle(n)	A
	02 045	1 Vial(s)	A
	088	1 Stechampulle(n)	A
	03 053	1 Vial(s)	A
	096	1 Stechampulle(n)	A
Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 02.12.1998 (Änderung Firmennamen und Domizil)		
Gültig bis:	31. Dezember 2003		

02 Granu Fink Prosta, Kapseln

* GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG, Talstrasse 5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 38141	Verkaufsart: D	Index: 05.98.0.	01.05.2002
Zusammensetzung:	02 SABAL FRUCTUS EXTRACTUM ETHANOLICUM SICCUM 187.5 mg, CUCURBITAE SEMEN 400 mg, CUCURBITAE OLEUM 340 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.		
Anwendung:	Bei beginnender Prostatavergrößerung		
Packung:	02 058	50 Kapseln	D
* Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 17.08.2000 (Änderung Firmennamen und Domizil)		
Gültig bis:	31. Dezember 2003		

01 Gyno-Terazol 3, Vaginalovula

02 Gyno-Terazol 6, Vaginalovula

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 45693	Verkaufsart: B	Index: 09.03.0.	07.05.2002
Zusammensetzung:	01 TERCONAZOLUM 80 mg, ANTIOX.: E 320, EXCIPIENS pro OVULO.		
	02 TERCONAZOLUM 40 mg, ANTIOX.: E 320, EXCIPIENS pro OVULO.		
Anwendung:	Vulvovaginale Mykosen		
* Packungen:	01 015	3 Ovula	B
	01 3 Vaginalovula + 15 g Crème/Zul.Nr.47'806		
	031	1 Kombipackung(en)	B
	02 023	6 Ovula	B
Bemerkung:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 21.10.1999		
Gültig bis:	31. Dezember 2004		

01 Hycamtin 4 mg, Lyophilisat

02 Hycamtin 1 mg, Lyophilisat

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 53857	Verkaufsart: A	Index: 07.16.1.	01.05.2002
Zusammensetzung:	01 PRAEPARATIO SICCA: TOPOTECANUM 4 mg ut TOPOTECANI HYDROCHLORIDUM, ACIDUM TARTARICUM, MANNITOLUM, pro VITRO.		
	02 PRAEPARATIO SICCA: TOPOTECANUM 1 mg ut TOPOTECANI HYDROCHLORIDUM, ACIDUM TARTARICUM, MANNITOLUM, pro VITRO.		
Anwendung:	Ovarialkarzinom, kleinzelliges Bronchialkarzinom		
Packungen:	01 019	5 Stechampulle(n)	A
	027	1 Stechampulle(n)	A
	02 035	1 Stechampulle(n)	A
* Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 02.11.2000 (Änderung Zulassungsinhaberin)		
Gültig bis:	31. Dezember 2005		

01 Imigran 10 mg, Nasenspray

02 Imigran 20 mg, Nasenspray

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 53708	Verkaufsart: B	Index: 02.05.1.	01.05.2002
Zusammensetzung:	01 SUMATRIPTANUM 10 mg pro DOSI, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 0.1 mL.		
	02 SUMATRIPTANUM 20 mg pro DOSI, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 0.1 mL.		
Anwendung:	Behandlung akuter Migräneanfälle		
Packungen:	01 013	2 Einzeldosen	B
	02 021	2 Einzeldosen	B
	048	6 Einzeldosen	B
Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 04.12.2001 (Änderung Firmennamen und Domizil)		
Gültig bis:	31. Dezember 2006		

03 Imigran 50 mg, Filmtabletten

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 51685	Verkaufsart: B	Index: 02.05.1.	01.05.2002
Zusammensetzung:	03 SUMATRIPTANUM 50 mg ut SUMATRIPTANI SUCCINAS (1:1), EXCIPIENS pro COMPRESSO OB- DUCTO.		
Anwendung:	Behandlung akuter Migräneanfälle		
Packungen:	03 024	6 Filmtabletten	B
	059	12 Filmtabletten	B
Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 04.12.2001 (Änderung Firmennamen und Domizil)		
Gültig bis:	31. Dezember 2006		

01 Imigran, Injektionslösung

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 51684	Verkaufsart: B	Index: 02.05.1.	01.05.2002
Zusammensetzung:	01 SUMATRIPTANUM 6 mg ut SUMATRIPTANI SUCCINAS (1:1), NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 0.5 mL.		
Anwendung:	Behandlung akuter Migräneanfälle		
Packungen:	01 044	2 Patronen	B
	060	Fertigspritze	B
Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 04.12.2001 (Änderung Firmennamen und Domizil)		
Gültig bis:	31. Dezember 2006		

01 Imigran, Suppositorien

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 53881	Verkaufsart: B	Index: 02.05.1.	01.05.2002
Zusammensetzung:	01 SUMATRIPTANUM 25 mg, EXCIPIENS pro SUPPOSITORIO.		
Anwendung:	Behandlung akuter Migräneanfälle		
Packungen:	01 017	2 Suppositorien	B
	025	6 Suppositorien	B
Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 04.12.2001 (Änderung Firmennamen und Domizil)		
Gültig bis:	31. Dezember 2006		

01 Imurek 50 mg, Filmtabletten

02 Imurek 25 mg, Filmtabletten

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **31887** Verkaufsart: **B** Index: 07.15.0. 01.05.2002

Zusammensetzung: 01 AZATHIOPRINUM 50 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.
02 AZATHIOPRINUM 25 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Immunsuppressivum

Packungen: 01 046 50 Filmtabletten B
054 100 Filmtabletten B
02 038 50 Filmtabletten B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 26.11.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Imurek, Injektionspräparat

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **38047** Verkaufsart: **B** Index: 07.15.0. 01.05.2002

Zusammensetzung: 01 AZATHIOPRINUM 50 mg ut AZATHIOPRINUM NATRICUM, pro VITRO.

Anwendung: Immunosuppressivum

Packung: 01 019 1 Trockenampulle(n) B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 26.11.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

*** 01 Indometacin Helvepharm 25 mg, Kapseln**

02 Indometacin Helvepharm 50 mg, Kapseln

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: **46803** Verkaufsart: **B** Index: 07.10.1. 06.05.2002

Zusammensetzung: 01 INDOMETACINUM 25 mg, COLOR.: E 104, E 127, EXCIPIENS pro CAPSULA.
02 INDOMETACINUM 50 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Antiphlogistikum, Antirheumatikum

Packungen: 01 019 30 Kapseln B
027 100 Kapseln B
02 035 30 Kapseln B
043 100 Kapseln B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 17.11.1999 (Änderung Präparatename, Ergänzung Anwendungsgebiet)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

*** 01 Indometacin Helvepharm retard, Kapseln**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: **46804** Verkaufsart: **B** Index: 07.10.1. 06.05.2002

Zusammensetzung: 01 INDOMETACINUM 75 mg, COLOR.: E 127, E 132, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Antiphlogistikum, Antirheumatikum

Packungen: 01 015 20 Kapseln B
023 100 Kapseln B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 17.11.1999 (Änderung Präparate-name, Ergänzung Anwendungsgebiet)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Kapanol 20 mg, Retardkapseln

02 Kapanol 50 mg, Retardkapseln

03 Kapanol 100 mg, Retardkapseln

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **53842** Verkaufsart: **A** Index: 01.01.3. 01.05.2002

Zusammensetzung: 01 MORPHINI SULFAS PENTAHYDRICUS 20 mg corresp. MORPHINUM 15.04 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

02 MORPHINI SULFAS PENTAHYDRICUS 50 mg corresp. MORPHINUM 37.6 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

03 MORPHINI SULFAS PENTAHYDRICUS 100 mg corresp. MORPHINUM 75.2 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Analgetikum

Packungen: 01 038 60 Retardkapseln A
02 054 60 Retardkapseln A
03 070 60 Retardkapseln A

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 17.04.2002 (Änderung Firmennamen und Domizil)

Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Kemadrin, Tabletten

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **22562** Verkaufsart: **B** Index: 01.08.0. 01.05.2002

Zusammensetzung: 01 PROCYCLIDINI HYDROCHLORIDUM 5 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Morbus Parkinson

Packung: 01 010 100 Tabletten B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 21.07.1997 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2002

- 01 Lamictal 5 mg, Tabletten (suspendierbar/kaubar)**
- 02 Lamictal 25 mg, Tabletten (suspendierbar/kaubar)**
- 03 Lamictal 100 mg, Tabletten (suspendierbar/kaubar)**
- 04 Lamictal 50 mg, Tabletten (suspendierbar/kaubar)**
- 05 Lamictal 200 mg, Tabletten (suspendierbar/kaubar)**
- 06 Lamictal 2 mg, Tabletten (suspendierbar/kaubar)**

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **52853** Verkaufsart: **B** Index: 01.07.1. 01.05.2002

Zusammensetzung: 01 LAMOTRIGINUM 5 mg, SACCHARINUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
 02 LAMOTRIGINUM 25 mg, SACCHARINUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
 03 LAMOTRIGINUM 100 mg, SACCHARINUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
 04 LAMOTRIGINUM 50 mg, SACCHARINUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
 05 LAMOTRIGINUM 200 mg, SACCHARINUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
 06 LAMOTRIGINUM 2 mg, SACCHARINUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Antiepilepticum

Packungen:	01 028	56 Tabletten	B
	02 036	56 Tabletten	B
	03 044	56 Tabletten	B
	04 052	56 Tabletten	B
	05 060	56 Tabletten	B
	06 079	30 Tabletten	B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungs-surkunde vom 04.12.2000 (Änderung Zulassungs-inhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Lanvis, Tabletten

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **37890** Verkaufsart: **A** Index: 07.16.1. 01.05.2002

Zusammensetzung: 01 TI Guaninum 40 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Akute Leukämie

Packung:	01 014	25 Tabletten	A
----------	--------	--------------	---

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungs-surkunde vom 14.10.1997 (Änderung Zulassungs-inhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2002

08 Leucomax 150 ug, Injektionspräparat

09 Leucomax 400 ug, Injektionspräparat

11 Leucomax 300 ug, Injektionspräparat

Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **51528** Verkaufsart: **A** Index: 06.07.3. 16.05.2002

* Zusammensetzung: **08** PRAEPARATIO CRYODESICCATA: MOLGRAMOSTIMUM ADNr 150 ug corresp. 1.67 Mio U., MANNITOLUM, ACIDUM CITRICUM, NATRII PHOSPHATES, MACROGOLUM 3350, ALBUMINUM HUMANUM pro VITRO, SOLVENS: AQUA ad INIJECTABILIA 1 mL.

09 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: MOLGRAMOSTIMUM ADNr 400 ug corresp. 4.44 Mio U., MANNITOLUM, ACIDUM CITRICUM, NATRII PHOSPHATES, MACROGOLUM 3350, ALBUMINUM HUMANUM pro VITRO, SOLVENS: AQUA ad INIJECTABILIA 1 mL.

11 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: MOLGRAMOSTIMUM ADNr 300 ug corresp. 3.33 Mio U., MANNITOLUM, ACIDUM CITRICUM, NATRII PHOSPHATES, MACROGOLUM 3350, ALBUMINUM HUMANUM pro VITRO, SOLVENS: AQUA ad INIJECTABILIA 1 mL.

Anwendung: Hämatopoetischer Wachstumsfaktor

* Packungen:

08 Trockensubstanz + Lösungsmittel			
042	5 + 5	Ampulle(n)	A
09 Trockensubstanz + Lösungsmittel			
050	5 + 5	Ampulle(n)	A
11 Trockensubstanz + Lösungsmittel			
069	5 + 5	Ampulle(n)	A

* Bemerkung: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 19.09.2001

Gültig bis: 31. Dezember 2006

03 Leukeran 2 mg, Filmtabletten

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **23426** Verkaufsart: **A** Index: 07.16.1. 01.05.2002

Zusammensetzung: **03** CHLORAMBUCILUM 2 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Cytostaticum

Packung: **03** 048 25 Filmtabletten A

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 09.05.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Lucilium 425 Econatura, Kapseln

Ecosol AG, Hohlstrasse 192, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: **54729** * Verkaufsart: **C** Index: 01.04.1. 02.05.2002

Zusammensetzung: **01** HYPERICI HERBAE EXTRACTUM ETHANOLICUM SICCUM 425 mg, COLOR.: E 141, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Bei gedrückter Stimmung

Packungen: **01** 030 30 Kapseln C

049 100 Kapseln C

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.08.1999 (Änderung der Abgabekategorie)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Malarone, Tabletten

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 54150	Verkaufsart: A	Index: 08.04.1.	01.05.2002
Zusammensetzung:	01 ATOVAQUONUM 250 mg, PROGUANILI HYDROCHLORIDUM 100 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.		
Anwendung:	Malaria		
Packung:	01 016	12 Tabletten	A
Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 28.11.2001 (Änderung Firmennamen und Domizil)		
Gültig bis:	31. Dezember 2006		

01 Methergin, Dragées

Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: 15678	Verkaufsart: B	Index: 09.01.1.	15.05.2002
Zusammensetzung:	01 METHYLERGOMETRINI MALEAS 0.125 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.		
Anwendung:	Uterotonicum		
* Packung:	01 062	30 Dragées	B
* Bemerkung:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.11.2001		
Gültig bis:	31. Dezember 2006		

01 Midarine, Injektionslösung

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 21782	Verkaufsart: B	Index: 01.13.0.	01.05.2002
Zusammensetzung:	01 SUXAMETHONII CHLORIDUM DIHYDRICUM 50 mg corresp. SUXAMETHONII CHLORIDUM ANHYDRICUM 45.5 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.		
Anwendung:	Muskelrelaxans		
Packung:	01 017	100 x 2 mL Ampulle(n)	B
* Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 29.10.1998 (Änderung Zulassungsinhaberin)		
Gültig bis:	31. Dezember 2003		

01 Migpriv, poudre en sachet

Synthélabo Pharma SA, Avenue de Boveresse 46, 1000 Lausanne 21

N° AMM: 53870	Mode de vente: B	Index: 02.05.1.	03.05.2002
* Composition:	01 DL-LYSINI ACETYLSALICYLAS 1.62 g corresp. ACIDUM ACETYLSALICYLICUM 0.9 g, METOCLOPRAMIDI HYDROCHLORIDUM ANHYDRICUM 10 mg ut METOCLOPRAMIDI HYDROCHLORIDUM 10.54 mg, ASPARTAMUM, AROMATICA, EXCIPIENS ad PULVEREM pro CHARTA.		
Indication:	Antimigraineux		
Conditionnement:	01 015	6 sachets	B
Remarques:	Cette notification d'enregistrement annule celle du 12.12.2001 (Correction dans la déclaration)		
Valable jusqu'au:	31 décembre 2006		

01 Millicorten 1 mg, Tabletten

* Galepharm, Zürichstrasse 176, 8700 Küsnacht

Zul.-Nr.: **25131** Verkaufsart: **B** Index: 07.07.26 01.05.2002

Zusammensetzung: 01 DEXAMETHASONUM 1 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Glukokortikosteroid-Therapie

Packung: 01 037 20 Tabletten B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 22.10.1999 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Mivacron, Injektionslösung

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **52290** Verkaufsart: **A** Index: 01.13.0. 01.05.2002

Zusammensetzung: 01 MIVACURII CHLORIDUM 2 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Muskelrelaxans

Packungen: 01 015 5 x 5 mL A

023 5 x 10 mL A

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 06.07.1998 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

03 Myleran 2 mg, Manteltabletten

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **21712** Verkaufsart: **A** Index: 07.16.1. 01.05.2002

Zusammensetzung: 03 BUSULFANUM 2 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Cytostaticum

Packung: 03 043 100 Tabletten A

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 26.11.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Naramig, Tabletten

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **54272** Verkaufsart: **B** Index: 02.05.1. 01.05.2002

Zusammensetzung: 01 NARATRIPTANUM 2.5 mg ut NARATRIPTANI HYDROCHLORIDUM, COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Akute Behandlung schwerer Migräneanfälle

Packungen: 01 014 6 Tabletten B

022 12 Tabletten B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 06.12.2001 (Änderung Firmennamen und Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Neosporin, Augentropfen

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 33314	Verkaufsart: B	Index: 11.07.1.	01.05.2002
Zusammensetzung:	01 POLYMYXINI B SULFAS 5'000 U.I., NEOMYCINUM 1.7 mg ut NEOMYCINI SULFAS, GRAMICIDINUM 25 ug, PROPYLENGLYCOLUM, CONSERV.: THIOMERSALUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.		
Anwendung:	Augeninfektionen		
Packung:	01 019	5 mL	B
* Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 19.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)		
Gültig bis:	31. Dezember 2006		

01 Nimbex 2 mg/ml, Injektionslösung

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 53677	Verkaufsart: B	Index: 01.13.0.	01.05.2002
Zusammensetzung:	01 CISATRACURII BESILAS 2.68 mg, ACIDUM BESILICUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.		
Anwendung:	Muskelrelaxans		
Packungen:	01 Ampullen zu 2,5 mL		
	010	5 Ampulle(n)	B
	01 Ampullen zu 10 mL		
	029	5 Ampulle(n)	B
Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 29.11.2001 (Änderung Firmennamen und Domizil)		
Gültig bis:	31. Dezember 2006		

01 Nitrodex, gélules

* Interlabo Switzerland SARL, 42, rue Prévost-Martin, 1205 Genève

N° AMM: 40211	Mode de vente: B	Index: 02.04.1.	15.05.2002
Composition:	01 PENTAERITHRITYLI TETRANITRAS 30 mg, COLOR.: E 127, EXCIPIENS pro CAPSULA.		
Indication:	Angine de poitrine		
Conditionnement:	01 012	30 gélules	B
* Remarques:	Cette attestation d'enregistrement annule celle du 11.10.2001 (changement de titulaire de l'autorisation)		
Valable jusqu'au:	31 décembre 2006		

01 Octenisept, Lösung

Schülke & Mayr AG, Obere Zäune 12, 8025 Zürich

Zul.-Nr.: **49853** * Verkaufsart: **D** Index: 10.09.1. 08.05.2002

Zusammensetzung: 01 OCTENIDINI DIHYDROCHLORIDUM 1 mg, CONSERV.: PHENOXYETHANOLUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Schleimhaut- und Wundantiseptikum

Packungen: 01 033 450 mL D
068 1 Liter D

* Bemerkung: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 05.08.1999

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Otosporin, Ohrentropfen

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **25101** Verkaufsart: **A** Index: 12.01.3. 01.05.2002

Zusammensetzung: 01 POLYMYXINI B SULFAS 10'000 U.I., NEOMYCINUM 3.5 mg ut NEOMYCINI SULFAS, HYDRO-CORTISONUM 10 mg, CONSERV.: E 218, EXCIPIENS ad SUSPENSIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Otitis externa

Packung: 01 014 10 mL A

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 25.06.1998 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Panadol 60 mg, Suppositorien

02 Panadol 125 mg, Suppositorien

03 Panadol 250 mg, Suppositorien

04 Panadol 500 mg, Suppositorien

05 Panadol 1000 mg, Suppositorien

* GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG, Talstrasse 5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **46345** Verkaufsarten: **D, B** Index: 01.01.1. 01.05.2002

Zusammensetzung: 01 PARACETAMOLUM 60 mg, EXCIPIENS pro SUPPOSITORIO.

02 PARACETAMOLUM 125 mg, EXCIPIENS pro SUPPOSITORIO.

03 PARACETAMOLUM 250 mg, EXCIPIENS pro SUPPOSITORIO.

04 PARACETAMOLUM 500 mg, EXCIPIENS pro SUPPOSITORIO.

05 PARACETAMOLUM 1 g, EXCIPIENS pro SUPPOSITORIO.

Anwendung: Analgetikum, Antipyretikum

Packungen: 01 010 10 Suppositorien D
02 029 10 Suppositorien D
03 037 10 Suppositorien D
04 045 10 Suppositorien D
05 053 10 Suppositorien B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 07.12.1998 (Änderung Firmennamen und Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Panadol C, Brausetabletten

* GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG, Talstrasse 5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **54267** Verkaufsart: **D** Index: 01.01.2. 01.05.2002

Zusammensetzung: 01 PARACETAMOLUM 500 mg, ACIDUM ASCORBICUM 300 mg, SACCHARINUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Linderung von Fieber und Schmerzen bei Erkältungskrankheiten

Packung: 01 010 10 Brausetabletten D

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 07.12.1998 (Änderung Firmennamen und Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Panadol, Brausetabletten

* GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG, Talstrasse 5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **46344** Verkaufsart: **D** Index: 01.01.1. 01.05.2002

Zusammensetzung: 01 PARACETAMOLUM 500 mg, SACCHARINUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Analgetikum, Antipyretikum

Packung: 01 014 12 Brausetabletten D

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 07.12.1998 (Änderung Firmennamen und Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

02 Panadol, Filmtabletten

* GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG, Talstrasse 5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **25144** Verkaufsarten: **D, B** Index: 01.01.1. 01.05.2002

Zusammensetzung: 02 PARACETAMOLUM 500 mg, CONSERV.: E 202, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Analgetikum, Antipyretikum

Packungen: 02 031 20 Tabletten D

058 1000 Tabletten B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 04.08.2000 (Änderung Firmennamen und Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

03 Perskindol Classic, Fluid

Pharma-Singer AG, Windeggstrasse 1, 8867 Niederurnen

Zul.-Nr.: **42369** Verkaufsart: **D** Index: 07.10.4. 02.05.2002

Zusammensetzung: 03 LEVOMENTHOLUM 15 mg, AURANTII DULCIS FLAVEDINIS AETHEROLEUM 4 mg, BERGAMOT-TAE AETHEROLEUM 1 mg, GAULTHERIAE AETHEROLEUM 3.5 mg, LAVANDULAE AETHEROLEUM 0.2 mg, LIMONIS AETHEROLEUM 1 mg, PINI SILVESTRIS AETHEROLEUM 13.5 mg, ROS-MARINI AETHEROLEUM 0.6 mg, TERPINEOLUM 1 mg, TERPINYLIS ACETAS 1 mg, CONSERV.: BENZYLIS BENZOAS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 g.

Anwendung: Bei Muskel- und Gelenkschmerzen

* Packungen:	03 071	250 mL	D
	098	1000 mL	D
	101	5000 mL	D
	128	50 mL	D

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 15.12.2000 (neue Packungsgrösse)
Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Pharmacard Family Toux sèche, sirop

Astral SA, 7, rue Pedro-Meylan, 1211 Genève 17

N° AMM: **55630** Mode de vente: **C** Index: 03.01.1. 17.05.2002

Composition: 01 DEXTROMETHORPHANUM 12.5 mg ut DEXTROMETHORPHANI HYDROBROMIDUM, SORBITOLUM, ASPARTAMUM, COLOR.: E 150, CONSERV.: E 216, E 218, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 5 mL.

Indication: Toux, en particulier toux sèche irritative

* Conditionnement: 01 003 150 mL C

Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 27.11.2001 (Modification de dimension de l'emballage)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2006

01 Pulmofofor retard, capsules

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

N° AMM: **49926** Mode de vente: **C** Index: 03.01.1. 14.05.2002

Composition: 01 DEXTROMETHORPHANI HYDROBROMIDUM 50 mg corresp. DEXTROMETHORPHANUM 37 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

* Indication: Toux, particulièrement la toux sèche irritative

* Conditionnement: 01 022 10 capsules C

Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 06.12.1999 (Modification de dimension de l'emballage)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2004

01 Puri-Nethol, Tabletten

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **21713** Verkaufsart: **A** Index: 07.16.1. 01.05.2002

Zusammensetzung: 01 MERCAPTOPURINUM 50 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Cytostaticum

Packung: 01 015 25 Tabletten A

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 19.10.1998 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Pylorid, Filmtabletten

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **53413** Verkaufsart: **B** Index: 04.01.1. 01.05.2002

Zusammensetzung: 01 RANITIDINI BISMUTHI CITRAS 400 mg corresp. RANITIDINUM 161 mg et BISMUTHUM 127 mg, COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Eradikation des H. pylori bei Ulkus

Packung: 01 013 14 Filmtabletten B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 17.06.1999 (Änderung Firmennamen und Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Relenza 5 mg, Disk (Pulverinhalation)

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **55108** Verkaufsart: **B** Index: 08.03.0. 01.05.2002

Zusammensetzung: 01 ZANAMIVIRUM 5 mg pro DOSI, EXCIPIENS ad PULVEREM.

Anwendung: Influenza A und B

Packungen: 01 001 20 Einzeldosen B

003 28 Einzeldosen B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 24.06.1999 (Änderung Firmennamen und Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Remeron 15, Filmtabletten

02 Remeron 30, Filmtabletten

Organon AG, Churerstrasse 160 b, 8808 Pfäffikon

Zul.-Nr.: **54447** Verkaufsart: **B** Index: 01.06.0. 29.05.2002

Zusammensetzung: 01 MIRTAZAPINUM 15 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.
02 MIRTAZAPINUM 30 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Antidepressivum

* Packungen: 02 043 30 Filmtabletten B
051 10 Filmtabletten B
078 100 Filmtabletten B
02 Spitalpackung
086 3 x 100 Filmtabletten B

Bemerkungen: Seq. 01 Remeron 15 mg, Filmtabletten = Exportregistrierung
Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 30.08.2001

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Requip 0,25 mg, Filmtabletten

03 Requip 1,0 mg, Filmtabletten

04 Requip 2,0 mg, Filmtabletten

05 Requip 5,0 mg, Filmtabletten

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **53841** Verkaufsart: **B** Index: 01.08.0. 01.05.2002

Zusammensetzung: 01 ROPINIROLUM 0.25 mg ut ROPINIROLI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.
03 ROPINIROLUM 1 mg ut ROPINIROLI HYDROCHLORIDUM, COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.
04 ROPINIROLUM 2 mg ut ROPINIROLI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.
05 ROPINIROLUM 5 mg ut ROPINIROLI HYDROCHLORIDUM, COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Morbus Parkinson

Packungen: 01 139 126 Filmtabletten B
03 082 84 Filmtabletten B
04 104 84 Filmtabletten B
05 120 84 Filmtabletten B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 21.08.2000 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

02 Retrovir AZT 250 mg, Kapseln

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **48942** Verkaufsart: **A** Index: 08.03.0. 01.05.2002

Zusammensetzung: 02 ZIDOVUDINUM 250 mg, COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: HIV-Infektionen

Packung: 02 040 40 Kapseln A

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 29.11.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

02 Retrovir AZT 300 mg, Tabletten

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **53333** Verkaufsart: **A** Index: 08.03.0. 01.05.2002

Zusammensetzung: 02 ZIDOVUDINUM 300 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: HIV-Infektionen

Packung: 02 044 60 Tabletten A

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 27.11.2000 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Retrovir AZT i.v., Infusionslösung

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **48917** Verkaufsart: **A** Index: 08.03.0. 01.05.2002

Zusammensetzung: 01 ZIDOVUDINUM 200 mg, ACIDUM HYDROCHLORICUM q.s. ad pH, NATRII HYDROXIDUM q.s. ad pH, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 20 mL.

Anwendung: HIV-Infektionen

Packung: 01 011 5 x 1 Ampulle(n) A

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 27.11.2000 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Retrovir AZT, Sirup

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **51588** Verkaufsart: **A** Index: 08.03.0. 01.05.2002

Zusammensetzung: 01 ZIDOVUDINUM 50 mg, SACCHARINUM, AROMATICA, CONSERV.: E 211, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 5 mL.

Anwendung: HIV-Infektionen

Packung: 01 010 200 mL A

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 29.11.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

- 01 Rocephin 250 mg i.m., Trockenampullen + Solvens**
- 02 Rocephin 500 mg i.v., Trockenampullen + Solvens**
- 03 Rocephin 1 g i.v., Trockenampullen + Solvens**
- 04 Rocephin 2 g i.v., Trockenampullen**
- 05 Rocephin 1 g i.m., Trockenampullen + Solvens**
- 06 Rocephin 250 mg i.v., Trockenampullen + Solvens**
- 07 Rocephin 500 mg i.m., Trockenampullen + Solvens**
- 08 Rocephin 1 g i.v./i.m., Trockenampullen**

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

Zul.-Nr.: **44625** Verkaufsart: **A** Index: 08.01.3. 27.05.2002

Zusammensetzung: 01 PRAEPARATIO SICCA: CEFTRIAXONUM 250 mg ut CEFTRIAXONUM DINATRICUM pro VITRO, SOLVENS: LIDOCAINI HYDROCHLORIDUM 20 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 2 mL.
 02 PRAEPARATIO SICCA: CEFTRIAXONUM 500 mg ut CEFTRIAXONUM DINATRICUM pro VITRO, SOLVENS: AQUA ad INIECTABILIA 5 mL.
 03 PRAEPARATIO SICCA: CEFTRIAXONUM 1 g ut CEFTRIAXONUM DINATRICUM pro VITRO, SOLVENS: AQUA ad INIECTABILIA 10 mL.
 04 PRAEPARATIO SICCA: CEFTRIAXONUM 2 g ut CEFTRIAXONUM DINATRICUM pro VITRO.
 05 PRAEPARATIO SICCA: CEFTRIAXONUM 1 g ut CEFTRIAXONUM DINATRICUM pro VITRO, SOLVENS: LIDOCAINI HYDROCHLORIDUM 35 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 3.5 mL.
 06 PRAEPARATIO SICCA: CEFTRIAXONUM 250 mg ut CEFTRIAXONUM DINATRICUM pro VITRO, SOLVENS: AQUA ad INIECTABILIA 5 mL.
 07 PRAEPARATIO SICCA: CEFTRIAXONUM 500 mg ut CEFTRIAXONUM DINATRICUM pro VITRO, SOLVENS: LIDOCAINI HYDROCHLORIDUM 20 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 2 mL.
 08 PRAEPARATIO SICCA: CEFTRIAXONUM 1 g ut CEFTRIAXONUM DINATRICUM pro VITRO.

Anwendung:

Infektionskrankheiten

* Packungen:

01 Trockenampullen und Solvensampullen			
121	5 + 5	Ampulle(n)	A
02 Trockenampullen und Solvensampullen			
059	5 + 5	Ampulle(n)	A
03 Trockenampullen und Solvensampullen			
075	1 + 1	Ampulle(n)	A
083	5 + 5	Ampulle(n)	A
091	50 + 50	Ampulle(n)	A
04 Trockenampullen			
105	1	Ampulle(n)	A
210	5	Ampulle(n)	A
229	50	Ampulle(n)	A
05 Trockenampullen und Solvensampullen			
237	1 + 1	Ampulle(n)	A
245	5 + 5	Ampulle(n)	A
08 Trockenampullen			
253	50	Ampulle(n)	A

Bemerkungen: 44625 06 250 mg i.v. = Exportspezialität 44625 07 500 mg i.m. = Exportspezialität

Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 28.11.2001

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Semprex, Kapseln

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **50204** Verkaufsart: **B** Index: 07.13.1. 01.05.2002

Zusammensetzung: 01 ACRIVASTINUM 8 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.
 Anwendung: Antihistaminikum
 Packung: 01 014 36 Kapseln B
 Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 16.11.1999 (Änderung Firmennamen und Domizil)
 Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Seretide 50, Dosier-Aerosol

02 Seretide 125, Dosier-Aerosol

03 Seretide 250, Dosier-Aerosol

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **55552** Verkaufsart: **B** Index: 03.04.3. 01.05.2002

Zusammensetzung: 01 SALMETEROLUM 25 ug pro DOSI ut SALMETEROLI XINAFOAS, FLUTICASONI-17 PROPIONAS 50 ug pro DOSI, PROPELLENTIA ad AEROSOLUM, DOSES pro VASE 120.
 02 SALMETEROLUM 25 ug pro DOSI ut SALMETEROLI XINAFOAS, FLUTICASONI-17 PROPIONAS 125 ug pro DOSI, PROPELLENTIA ad AEROSOLUM, DOSES pro VASE 120.
 03 SALMETEROLUM 25 ug pro DOSI ut SALMETEROLI XINAFOAS, FLUTICASONI-17 PROPIONAS 250 ug pro DOSI, PROPELLENTIA ad AEROSOLUM, DOSES pro VASE 120.
 Anwendung: Antiasthmatikum
 Packungen: 01 001 120 Einzeldosen B
 02 003 120 Einzeldosen B
 03 005 120 Einzeldosen B
 * Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 29.11.2000 (Änderung Firmennamen und Domizil)
 Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Seretide Diskus 100, Multidosen-Pulverinhalator

02 Seretide Diskus 250, Multidosen-Pulverinhalator

03 Seretide Diskus 500, Multidosen-Pulverinhalator

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **54975** Verkaufsart: **B** Index: 03.04.3. 01.05.2002

Zusammensetzung: 01 SALMETEROLUM 50 ug pro DOSI ut SALMETEROLI XINAFOAS, FLUTICASONI-17 PROPIONAS 100 ug pro DOSI, LACTOSUM MONOHYDRICUM q.s. ad PULVEREM pro 12.5 mg.
 02 SALMETEROLUM 50 ug pro DOSI ut SALMETEROLI XINAFOAS, FLUTICASONI-17 PROPIONAS 250 ug pro DOSI, LACTOSUM MONOHYDRICUM q.s. ad PULVEREM pro 12.5 mg.
 03 SALMETEROLUM 50 ug pro DOSI ut SALMETEROLI XINAFOAS, FLUTICASONI-17 PROPIONAS 500 ug pro DOSI, LACTOSUM MONOHYDRICUM q.s. ad PULVEREM pro 12.5 mg.
 Anwendung: Antiasthmatikum
 Packungen: 01 023 60 Dose(n) B
 02 058 60 Dose(n) B
 03 074 60 Dose(n) B
 * Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 29.03.1999 (Änderung Firmennamen und Domizil)
 Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Serevent Diskus, Multidosen-Pulverinhalator

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **53021** Verkaufsart: **B** Index: 03.04.3. 01.05.2002

Zusammensetzung: 01 SALMETEROLUM 50 ug pro DOSI, ut SALMETEROLI XINAFOAS, EXCIPIENS ad PULVEREM.
 Anwendung: Bronchospasmolytikum
 Packung: 01 018 60 x 50 ug Inhalationen B
 Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 06.12.1999 (Änderung Firmennamen und Domizil)
 Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Serevent, Disk

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **51446** Verkaufsart: **B** Index: 03.04.3. 01.05.2002

Zusammensetzung: 01 SALMETEROLUM 50 ug pro DOSI, ut SALMETEROLI XINAFOAS, EXCIPIENS ad PULVEREM.
 Anwendung: Antiasthmatikum
 Packungen: 01 038 60 Inhalationen B
 054 180 Inhalationen B
 Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 12.12.2001 (Änderung Firmennamen und Domizil)
 Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Serevent, Dosier-Aerosol

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **51444** Verkaufsart: **B** Index: 03.04.3. 01.05.2002

Zusammensetzung: 01 SALMETEROLUM 25 ug pro DOSI ut SALMETEROLI XINAFOAS, EXCIPIENS et PROPELLENTIA ad AEROSOLUM, DOSES pro VASE 120, FCKW/CFC 99 % V/V.
 Anwendung: Antiasthmatikum
 Packung: 01 019 120 Inhalationen B
 Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 30.11.2001 (Änderung Firmennamen und Domizil)
 Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Similasan, homöopathischer Spray bei Verletzungen

Similasan AG, Chriesiweg, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: **55787** Verkaufsart: **D** Index: 20.01.0. 17.05.2002

Zusammensetzung: 01 ARNICA MONTANA D4, CALENDULA OFFICINALIS D4, HYPERICUM PERFORATUM D4, SYMPHYTUM OFFICINALE D6 ana PARTES ad SOLUTIONEM corresp. ETHANOLUM 27 % V/V.
 Anwendung: Bei Verletzungen
 * Packungen: 01 002 90 mL D
 004 15 mL D
 Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 09.08.2001 (neue Packungsgrösse)
 Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Solcoderm, Lösung

* ICN Pharmaceuticals Switzerland AG, Rührbergstrasse 21, 4127 Birsfelden

Zul.-Nr.: **44536** Verkaufsart: **A** Index: 10.07.0. 01.06.2002

Zusammensetzung: 01 ACIDUM NITRICUM 65 per CENTUM 625.2 mg, ACIDUM ACETICUM GLACIALE 41.5 mg, ACIDUM OXALICUM DIHYDRICUM 57.4 mg, ACIDUM LACTICUM 4.5 mg, CUPRI(II) NITRAS TRIHYDRICUS 48 ug, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Verätzung oberflächlicher, benigner Hautveränderungen

Packung: 01 056 5 x 0,2 mL A

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 17.10.1997 (Änderung Firmenname)

Gültig bis: 31. Dezember 2002

01 Solcogyn, Lösung

* ICN Pharmaceuticals Switzerland AG, Rührbergstrasse 21, 4127 Birsfelden

Zul.-Nr.: **46697** Verkaufsart: **B** Index: 09.99.0. 01.06.2002

Zusammensetzung: 01 ACIDUM NITRICUM 65 per CENTUM 578.4 mg, ACIDUM ACETICUM GLACIALE 20.4 mg, ACIDUM OXALICUM DIHYDRICUM 58.6 mg, ZINCI NITRAS HEXAHYDRICUS 6 mg, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: gutartige Zervix-Läsionen

Packung: 01 014 2 x 0,5 mL B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.05.1999 (Änderung Firmenname)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

02 Solcoseryl 2000 mg in Natriumchlorid-Lösung, Infusionslösung

* ICN Pharmaceuticals Switzerland AG, Rührbergstrasse 21, 4127 Birsfelden

Zul.-Nr.: **44729** Verkaufsart: **B** Index: 02.99.0. 01.06.2002

Zusammensetzung: 02 DIALYSATUM DEPROTEINATUM SANGUINIS VITULI SICCCUM 2125 mg, NATRIUM 33.75 mmol, CHLORIDUM 31.5 mmol, POLYSORBATUM 80, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 250 mL.

Anwendung: Periphere arterielle Verschlusskrankheit Stadium II bei Unwirksamkeit des Gehtrainings

Packung: 02 024 250 mL B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 15.10.1997 (Änderung Firmenname)

Gültig bis: 31. Dezember 2002

01 Solcoseryl 8 mg/g, Gel

02 Solcoseryl 4 mg/g, Gel

* ICN Pharmaceuticals Switzerland AG, Rührbergstrasse 21, 4127 Birsfelden

Zul.-Nr.: 26396	Verkaufsarten: C, B	Index: 10.06.0.	01.06.2002
Zusammensetzung:	01 DIALYSATUM DEPROTEINATUM SANGUINIS VITULI SICCCUM 8.3 mg, PROPYLENGLYCOLUM, CONSERV.: E 216, E 218, EXCIPIENS ad GELATUM pro 1 g.		
	02 DIALYSATUM DEPROTEINATUM SANGUINIS VITULI SICCCUM 4.15 mg, PROPYLENGLYCOLUM, CONSERV.: E 216, E 218, EXCIPIENS ad GELATUM pro 1 g.		
Anwendung:	Wund- und Heilgel		
Packungen:	01 018	20 g	C
	026	100 g	B
* Bemerkungen:	Solcoseryl 4mg/g, Gel = für den Export bestimmt Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 30.09.1997 (Änderung Firmenname)		
Gültig bis:	31. Dezember 2002		

01 Solcoseryl, Dental-Adhäsivpaste

* ICN Pharmaceuticals Switzerland AG, Rührbergstrasse 21, 4127 Birsfelden

Zul.-Nr.: 44484	Verkaufsart: D	Index: 13.04.0.	01.06.2002
Zusammensetzung:	01 DIALYSATUM DEPROTEINATUM SANGUINIS VITULI SICCCUM 2.125 mg, POLIDOCANOLUM 600 10 mg, AROMATICA, CONSERV.: E 216, E 218, EXCIPIENS ad PASTAM pro 1 g.		
Anwendung:	Mundschleimhautläsionen		
Packung:	01 013	5 g	D
* Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 18.01.1999 (Änderung Firmenname)		
Gültig bis:	31. Dezember 2002		

01 Solcoseryl, Injektionslösung

* ICN Pharmaceuticals Switzerland AG, Rührbergstrasse 21, 4127 Birsfelden

Zul.-Nr.: 22958	Verkaufsart: B	Index: 02.99.0.	01.06.2002
Zusammensetzung:	01 DIALYSATUM DEPROTEINATUM SANGUINIS VITULI SICCCUM 42.5 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIO-NEM pro 1 mL.		
Anwendung:	Chronisch-venöse Insuffizienz mit therapieresistentem Ulcus cruris; peripherarter. Verschlusskrankheit Stad. III/IV		
Packungen:	01 011	6 x 2 mL	B
	038	25 x 2 mL	B
	046	100 x 2 mL	B
	054	5 x 5 mL	B
	062	25 x 5 mL	B
	070	50 x 5 mL	B
	089	5 x 10 mL	B
	097	25 x 10 mL	B
	100	50 x 10 mL	B
* Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 15.10.1997 (Änderung Firmenname)		
Gültig bis:	31. Dezember 2002		

01 Solcoseryl, Salbe

* ICN Pharmaceuticals Switzerland AG, Rührbergstrasse 21, 4127 Birsfelden

 Zul.-Nr.: **26395** Verkaufsarten: **C, B** Index: 10.06.0. 01.06.2002

Zusammensetzung: 01 DIALYSATUM DEPROTEINATUM SANGUINIS VITULI SICCOM 2.07 mg, CONSERV.: E 216, E 218, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Wund- und Heilsalbe

 Packungen: 01 011 20 g C
 038 100 g B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 30.09.1997 (Änderung Firmenname)

Gültig bis: 31. Dezember 2002

01 Taxol 30 mg, Infusionskonzentrat
02 Taxol 100 mg, Infusionskonzentrat
03 Taxol 300 mg, Infusionskonzentrat

Bristol-Myers Squibb AG, Neuhofstrasse 6, 6340 Baar

 Zul.-Nr.: **52364** Verkaufsart: **A** Index: 07.16.1. 16.05.2002

Zusammensetzung: 01 PACLITAXELUM 30 mg, PEG-35 CASTOR OIL 2.635 g, ETHANOLUM 1.98 g ad SOLUTIONEM pro 5 mL.

02 PACLITAXELUM 100 mg, PEG-35 CASTOR OIL 8.784 g, ETHANOLUM 6.6 g ad SOLUTIONEM pro 16.7 mL.

03 PACLITAXELUM 300 mg, PEG-35 CASTOR OIL 26.35 g, ETHANOLUM ANHYDRICUM 19.5 g ad SOLUTIONEM pro 50 mL.

Anwendung: Cytostaticum

 * Packungen: 01 035 1 Mehrfach-Steckampulle(n) A
 02 043 1 Mehrfach-Steckampulle(n) A
 03 051 1 Mehrfach-Steckampulle(n) A

Bemerkung: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 25.10.2001

Gültig bis: 31. Dezember 2002

01 Tracrium, Injektionslösung

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

 Zul.-Nr.: **45342** Verkaufsart: **B** Index: 01.13.0. 01.05.2002

Zusammensetzung: 01 ATRACURII BESILAS 10 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Muskelrelaxans

 Packungen: 01 018 5 x 2,5 mL Ampulle(n) B
 026 5 x 5 mL Ampulle(n) B
 034 100 x 2,5 mL Ampulle(n) B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 25.09.2000 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2002

01 Trandate 100 mg, Tabletten

02 Trandate 200 mg, Tabletten

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **41530** Verkaufsart: **B** Index: 02.03.0. 01.05.2002

Zusammensetzung: 01 LABETALOLI HYDROCHLORIDUM 100 mg, COLOR.: E 110, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
02 LABETALOLI HYDROCHLORIDUM 200 mg, COLOR.: E 110, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Alpha- und Beta-Rezeptorenblocker

Packungen: 01 022 100 Tabletten B
02 049 100 Tabletten B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 15.03.2002 (Änderung Firmennamen und Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2002

01 Trandate, Injektionslösung

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **41529** Verkaufsart: **B** Index: 02.03.0. 01.05.2002

Zusammensetzung: 01 LABETALOLI HYDROCHLORIDUM 100 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 20 mL.

Anwendung: Alpha- und Beta-Rezeptorenblocker

Packung: 01 016 5 Ampulle(n) B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 26.08.1997 (Änderung Firmennamen und Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2002

01 Tricodein Solco, Dragées für Erwachsene

* ICN Pharmaceuticals Switzerland AG, Rührbergstrasse 21, 4127 Birsfelden

Zul.-Nr.: **26208** Verkaufsart: **B** Index: 03.01.1. 01.06.2002

Zusammensetzung: 01 CODEINI PHOSPHAS HEMIHYDRICUS 57.5 mg, COLOR.: E 110, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Husten verschiedener Genese, insbesondere trockener Reizhusten

Packungen: 01 017 10 Dragées B
025 100 Dragées B
068 20 Dragées B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.05.2002 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Trizivir, Filmtabletten

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **55537** Verkaufsart: **A** Index: 08.03.0. 01.05.2002

Zusammensetzung: 01 ABACAVIRUM 300 mg ut ABACAVIRI SULFAS, LAMIVUDINUM 150 mg, ZIDOVUDINUM 300 mg, COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: HIV-Infektionen

Packung: 01 002 60 Filmtabletten A

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 30.11.2000 (Änderung Firmennamen und Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Tylenol forte, Tabletten

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: **45194** Verkaufsart: **D** Index: 01.01.1. 22.05.2002

* Zusammensetzung: 01 PARACETAMOLUM 500 mg, ANTIOX.: E 223, CONSERV.: E 211, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Analgetikum, Antipyretikum

Packung: 01 027 20 Tabletten D

Bemerkung: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 22.09.1997

Gültig bis: 31. Dezember 2002

01 Ultiva 1 mg, Lyophilisat**02 Ultiva 2 mg, Lyophilisat****03 Ultiva 5 mg, Lyophilisat**

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **53747** Verkaufsart: **A** Index: 01.01.3. 01.05.2002

Zusammensetzung: 01 PRAEPARATIO SICCA: REMIFENTANILUM 1 mg ut REMIFENTANILI HYDROCHLORIDUM, GLYCINUM, pro VITRO.

02 PRAEPARATIO SICCA: REMIFENTANILUM 2 mg ut REMIFENTANILI HYDROCHLORIDUM, GLYCINUM, pro VITRO.

03 PRAEPARATIO SICCA: REMIFENTANILUM 5 mg ut REMIFENTANILI HYDROCHLORIDUM, GLYCINUM, pro VITRO.

Anwendung: Narco-Analgetikum

Packungen: 01 019 5 Stechampulle(n) A

02 027 5 Stechampulle(n) A

03 035 5 Stechampulle(n) A

* Bemerkungen: Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel
Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 21.12.2000 (Änderung Firmennamen und Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Valtrex 500 mg, Filmtabletten

03 Valtrex 250 mg, Filmtabletten

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 53116	Verkaufsart: A	Index: 08.03.0.	01.05.2002
Zusammensetzung:	01 VALACICLOVIRUM 500 mg ut VALACICLOVIRI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.		
	03 VALACICLOVIRUM 250 mg ut VALACICLOVIRI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.		
Anwendung:	Herpesinfektionen, CMV-Prophylaxe nach Nierentransplantation		
Packungen:	01 019	42 Filmtabletten	A
	035	10 Filmtabletten	A
	078	30 Filmtabletten	A
	086	90 Filmtabletten	A
	03 051	60 Filmtabletten	A
* Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 12.10.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)		
Gültig bis:	31. Dezember 2004		

01 Ventodisk 200, treibgasfreies Inhalationssystem

02 Ventodisk 400, treibgasfreies Inhalationssystem

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 49630	Verkaufsart: B	Index: 03.04.3.	31.05.2002
Zusammensetzung:	01 SALBUTAMOLUM 200 ug ut SALBUTAMOLI SULFAS, LACTOSUM MONOHYDRICUM q.s. ad PULVEREM pro 25 mg.		
	02 SALBUTAMOLUM 400 ug ut SALBUTAMOLI SULFAS, LACTOSUM MONOHYDRICUM q.s. ad PULVEREM pro 25 mg.		
Anwendung:	Bronchospasmolytikum		
* Packungen:	01 069	120 Inhalationen	B
	02 077	120 Inhalationen	B
Bemerkung:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.05.2002		
Gültig bis:	31. Dezember 2003		

01 Ventolin 0,5%, konzentrierte Lösung für Aerosolgeräte

03 Ventolin 0,05%, gebrauchsfertige Lösung für Aerosolgeräte

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 37397	Verkaufsart: B	Index: 03.04.3.	01.05.2002
Zusammensetzung:	01 SALBUTAMOLUM 5 mg ut SALBUTAMOLI SULFAS, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.		
	03 SALBUTAMOLUM 1.25 mg ut SALBUTAMOLI SULFAS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro DOSI 2.5 mL.		
Anwendung:	Bronchospasmolytikum		
Packungen:	01 024	20 mL	B
	03 032	60 Einzeldosen	B
Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 23.10.2000 (Änderung Firmennamen und Domizil)		
Gültig bis:	31. Dezember 2005		

01 Ventolin Diskus, Multidosen-Pulverinhalator

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **53898** Verkaufsart: **B** Index: 03.04.3. 01.05.2002

Zusammensetzung: 01 SALBUTAMOLUM 200 µg pro DOSI, ut SALBUTAMOLI SULFAS, EXCIPIENS ad PULVEREM.

Anwendung: Bronchospasmolytikum

Packung: 01 017 60 Einzeldosen B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 28.06.1999 (Änderung Firmennamen und Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Ventolin Sirup zuckerfrei, gesüsst mit Saccharin

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **37262** Verkaufsart: **B** Index: 03.04.3. 01.05.2002

Zusammensetzung: 01 SALBUTAMOLUM 2 mg ut SALBUTAMOLI SULFAS, SACCHARINUM, AROMATICA, CONSERV.: E 211, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 5 mL.

Anwendung: Bronchospasmolytikum

Packung: 01 013 150 mL B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 23.10.2000 (Änderung Firmennamen und Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Ventolin, Dosier-Aerosol (FCKW-frei)

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **54320** Verkaufsart: **B** Index: 03.04.3. 01.05.2002

Zusammensetzung: 01 SALBUTAMOLUM 0.1 mg pro DOSI ut SALBUTAMOLI SULFAS, PROPELLENTIA ad AEROSOLUM, DOSES pro VASE 200.

Anwendung: Bronchospasmolyticum

Packung: 01 200 Dosen
019 0,1 mg B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 30.11.2001 (Änderung Firmennamen und Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Ventolin, Injektionslösung

02 Ventolin, Infusionskonzentrat

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 44397	Verkaufsart: B	Index: 03.04.3.	01.05.2002
Zusammensetzung:	01 SALBUTAMOLUM 0.5 mg ut SALBUTAMOLI SULFAS, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.		
	02 SALBUTAMOLUM 5 mg ut SALBUTAMOLI SULFAS, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 5 mL.		
Anwendung:	Bronchospasmen, vorzeitig einsetzende Wehen		
Packungen:	01 013	5 x 1 mL Ampulle(n)	B
	02 021	10 x 5 mL Ampulle(n)	B
Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 23.10.2000 (Änderung Firmennamen und Domizil)		
Gültig bis:	31. Dezember 2005		

01 Volmax 8 mg, Tabletten

02 Volmax 4 mg, Tabletten

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 48423	Verkaufsart: B	Index: 03.04.3.	01.05.2002
Zusammensetzung:	01 SALBUTAMOLUM 8 mg ut SALBUTAMOLI SULFAS, EXCIPIENS pro COMPRESSO.		
	02 SALBUTAMOLUM 4 mg ut SALBUTAMOLI SULFAS, EXCIPIENS pro COMPRESSO.		
Anwendung:	Bronchospasmolytikum		
Packungen:	01 027	56 Tabletten	B
	02 019	56 Tabletten	B
Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 23.10.1998 (Änderung Firmennamen und Domizil)		
Gültig bis:	31. Dezember 2002		

01 Wala Euphrasia Einzeldosis-Augentropfen, anthropos. Arzneimittel

Wala Schweiz GmbH, Waaghausgasse 3, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 55043	Verkaufsart: D	Index: 20.02.0.	28.05.2002
Zusammensetzung:	01 EUPHRASIA e PLANTA TOTA FERM 33c D2 DILUTIO 0.1 mL, ROSAE AETHEROLEUM D7 AQUOS 0.1 mL, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.		
Anwendung:	Bei Reizzuständen der Bindehäute		
* Packung:	01 006	15 x 0,5 mL	D
Bemerkung:	Änderung der Packungsgrösse		
Gültig bis:	07. Mai 2007		

01 Wellvone, Suspension

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 53563	Verkaufsart: A	Index: 08.04.3.	01.05.2002
Zusammensetzung:	01 ATOVAQUONUM 750 mg, SACCHARINUM, VANILLINUM, AROMATICA, CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS, EXCIPIENS ad SUSPENSIONEM pro 5 mL.		
Anwendung:	Pneumocystis carinii Pneumonie		
Packung:	01 015	210 mL	A
* Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 23.08.2000 (Änderung Zulassungsinhaberin)		
Gültig bis:	31. Dezember 2005		

01 Zantic 150 mg, Brausetabletten

02 Zantic 300 mg, Brausetabletten

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 50963	Verkaufsart: B	Index: 04.01.1.	01.05.2002
Zusammensetzung:	01 RANITIDINUM 150 mg ut RANITIDINI HYDROCHLORIDUM, ASPARTAMUM, AROMATICA, CONSERV.: E 211, EXCIPIENS pro COMPRESSO.		
	02 RANITIDINUM 300 mg ut RANITIDINI HYDROCHLORIDUM, ASPARTAMUM, AROMATICA, CONSERV.: E 211, EXCIPIENS pro COMPRESSO.		
Anwendung:	Histamin-H2-Rezeptor-Antagonist		
Packungen:	01 101	20 Brausetabletten	B
	128	60 Brausetabletten	B
	02 136	20 Brausetabletten	B
	144	40 Brausetabletten	B
Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 14.09.2000 (Änderung Firmennamen und Domizil)		
Gültig bis:	31. Dezember 2005		

01 Zantic 150 mg, Granulat

02 Zantic 300 mg, Granulat

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 54555	Verkaufsart: B	Index: 04.01.1.	01.05.2002
Zusammensetzung:	01 RANITIDINUM 150 mg ut RANITIDINI HYDROCHLORIDUM, ASPARTAMUM, AROMATICA, EXCIPIENS ad GRANULATUM pro CHARTA.		
	02 RANITIDINUM 300 mg ut RANITIDINI HYDROCHLORIDUM, ASPARTAMUM, AROMATICA, EXCIPIENS ad GRANULATUM pro CHARTA.		
Anwendung:	Histamin H2-Rezeptor-Antagonist		
Packungen:	01 016	20 Sachets	B
	02 032	20 Sachets	B
* Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 04.05.2001 (Änderung Firmennamen und Domizil)		
Gültig bis:	31. Dezember 2005		

01 Zantic 150 mg, Tabletten

02 Zantic 300 mg, Tabletten

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 44375	Verkaufsart: B	Index: 04.01.1.	01.05.2002
Zusammensetzung:	01 RANITIDINUM 150 mg ut RANITIDINI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.		
	02 RANITIDINUM 300 mg ut RANITIDINI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.		
Anwendung:	Histamin-H2-Rezeptor-Antagonist		
Packungen:	01 028	20 Tabletten	B
	036	60 Tabletten	B
	087	120 Tabletten	B
	02 052	40 Tabletten	B
	079	60 Tabletten	B
	095	20 Tabletten	B
Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 19.07.2001 (Änderung Firmennamen und Domizil)		
Gültig bis:	31. Dezember 2005		

01 Zantic 75 Acid Reducer, Filmtabletten

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 53419	Verkaufsart: C	Index: 04.01.1.	01.05.2002
Zusammensetzung:	01 RANITIDINUM 75 mg ut RANITIDINI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.		
Anwendung:	H2-Rezeptor-Antagonist		
Packungen:	01 046	6 Filmtabletten	C
	054	12 Filmtabletten	C
Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 14.09.2000 (Änderung Firmennamen und Domizil)		
Gültig bis:	31. Dezember 2005		

01 Zantic 75 Acid Reducer, lösliche Tabletten

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 55420	Verkaufsart: C	Index: 04.01.1.	01.05.2002
Zusammensetzung:	01 RANITIDINUM 75 mg ut RANITIDINI HYDROCHLORIDUM, ASPARTAMUM, AROMATICA, CONSERV.: E 211, EXCIPIENS pro COMPRESSO.		
Anwendung:	H2-Rezeptor-Antagonist		
Packungen:	01 001	6 Tabletten	C
	003	12 Tabletten	C
Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 29.08.2000 (Änderung Firmennamen und Domizil)		
Gültig bis:	31. Dezember 2005		

01 Zantic, Injektionslösung

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **44374** Verkaufsart: **B** Index: 04.01.1. 01.05.2002

Zusammensetzung: 01 RANITIDINUM 50 mg ut RANITIDINI HYDROCHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 5 mL.

Anwendung: Histamin-H₂-Rezeptor-Antagonist

Packung: 01 013 5 Ampulle(n) B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 19.07.2001 (Änderung Firmennamen und Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Zeffix, Filmtabletten

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **54868** Verkaufsart: **A** Index: 08.03.0. 01.05.2002

Zusammensetzung: 01 LAMIVUDINUM 100 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Chronische Hepatitis B

Packungen: 01 014 28 Tabletten A

022 84 Tabletten A

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 24.03.1999 (Änderung Firmennamen und Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Zeffix, Lösung zum Einnehmen

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **54869** Verkaufsart: **A** Index: 08.03.0. 01.05.2002

Zusammensetzung: 01 LAMIVUDINUM 5 mg, AROMATICA, VANILLINUM, CONSERV.: E 218, E 216, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Chronische Hepatitis B

Packung: 01 010 240 mL A

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 24.03.1999 (Änderung Firmennamen und Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

02 Zentel, Kautabletten

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **49748** Verkaufsart: **B** Index: 08.05.1. 01.05.2002

Zusammensetzung: 02 ALBENDAZOLUM 400 mg, SACCHARINUM, VANILLINUM, AROMATICA, COLOR.: E 110, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Anthelminticum

Packung: 02 024 1 Tabletten B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 29.12.1997 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2002

03 Zentel, Suspension

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 49749	Verkaufsart: B	Index: 08.05.1.	01.05.2002
Zusammensetzung:	03 ALBENDAZOLUM 400 mg, SACCHARINUM, VANILLINUM, AROMATICA, CONSERV.: E 200, E 202, E 210, EXCIPIENS ad SUSPENSIONEM pro 10 mL.		
Anwendung:	Anthelminticum		
Packung:	03 023	10 mL	B
* Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 29.12.1997 (Änderung Zulassungsinhaberin)		
Gültig bis:	31. Dezember 2002		

01 Ziagen, Filmtabletten

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 55048	Verkaufsart: A	Index: 08.03.0.	01.05.2002
Zusammensetzung:	01 ABACAVIRUM 300 mg ut ABACAVIRI SULFAS, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.		
Anwendung:	HIV-Infektionen		
Packung:	01 001	60 Filmtabletten	A
Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 28.06.1999 (Änderung Firmennamen und Domizil)		
Gültig bis:	31. Dezember 2004		

01 Ziagen, Lösung zum Einnehmen

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 55049	Verkaufsart: A	Index: 08.03.0.	01.05.2002
Zusammensetzung:	01 ABACAVIRUM 20 mg ut ABACAVIRI SULFAS, SACCHARINUM, AROMATICA, CONSERV.: E 216, E 218, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.		
Anwendung:	HIV-Infektionen		
Packung:	01 002	240 mL	A
Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 28.06.1999 (Änderung Firmennamen und Domizil)		
Gültig bis:	31. Dezember 2004		

01 Zinacef 750 mg, Trockensubstanz**02 Zinacef 1,5 g, Trockensubstanz**

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **41940** Verkaufsart: **A** Index: 08.01.3. 01.05.2002

Zusammensetzung: 01 CEFUROXIMUM 750 mg ut CEFUROXIMUM NATRICUM, pro VITRO.

02 CEFUROXIMUM 1.5 g ut CEFUROXIMUM NATRICUM, pro VITRO.

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packungen:	01 018	1 Stechampulle(n)	A
	034	1 Vial(s)	A
	02 026	1 Stechampulle(n)	A
	042	1 Vial(s)	A

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 02.12.1998 (Änderung Firmennamen und Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Zinat 125 mg, Filmtabletten**02 Zinat 250 mg, Filmtabletten****03 Zinat 500 mg, Filmtabletten**

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **49460** Verkaufsart: **A** Index: 08.01.3. 01.05.2002

Zusammensetzung: 01 CEFUROXIMUM 125 mg ut CEFUROXIMUM AXETIL, CONSERV.: E 211, E 216, E 218, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

02 CEFUROXIMUM 250 mg ut CEFUROXIMUM AXETIL, CONSERV.: E 211, E 216, E 218, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

03 CEFUROXIMUM 500 mg ut CEFUROXIMUM AXETIL, CONSERV.: E 211, E 216, E 218, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packungen:	01 015	14 Filmtabletten	A
	02 031	14 Filmtabletten	A
	03 066	14 Filmtabletten	A

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.11.2001 (Änderung Firmennamen und Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Zinat, Suspension

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **50882** Verkaufsart: **A** Index: 08.01.3. 01.05.2002

Zusammensetzung: 01 CEFUROXIMUM 125 mg ut CEFUROXIMUM AXETIL, SACCHARUM 3.1 g, AROMATICA, VANIL-LINUM, EXCIPIENS ad GRANULATUM corresp. SUSPENSIO RECONSTITUTA 5 mL.

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packungen:	01 039	70 mL	A
	047	140 mL	A
	055	100 mL	A

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.11.2001 (Änderung Firmennamen und Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Zofran 4 mg, Filmtabletten

02 Zofran 8 mg, Filmtabletten

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 50710	Verkaufsart: B	Index: 01.09.0.	01.05.2002
Zusammensetzung:	01 ONDANSETRONUM 4 mg ut ONDANSETRONI HYDROCHLORIDUM DIHYDRICUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.		
	02 ONDANSETRONUM 8 mg ut ONDANSETRONI HYDROCHLORIDUM DIHYDRICUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.		
Anwendung:	Antiemetikum		
Packungen:	01 033	10 Filmtabletten	B
	02 084	6 Filmtabletten	B
Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 19.07.2001 (Änderung Firmennamen und Domizil)		
Gültig bis:	31. Dezember 2005		

01 Zofran 4 mg, Zydys Lingualtabletten

02 Zofran 8 mg, Zydys Lingualtabletten

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 54157	Verkaufsart: B	Index: 01.09.0.	01.05.2002
Zusammensetzung:	01 ONDANSETRONUM 4 mg, ASPARTAMUM, AROMATICA, CONSERV.: E 217, E 219, EXCIPIENS pro COMPRESSO.		
	02 ONDANSETRONUM 8 mg, ASPARTAMUM, AROMATICA, CONSERV.: E 217, E 219, EXCIPIENS pro COMPRESSO.		
Anwendung:	Antiemeticum		
Packungen:	01 010	10 Lingualtabletten	B
	02 096	6 Lingualtabletten	B
Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 13.12.2001 (Änderung Firmennamen und Domizil)		
Gültig bis:	31. Dezember 2006		

01 Zofran 4 mg/2 mL, Infusionskonzentrat

02 Zofran 8 mg/4 mL, Infusionskonzentrat

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 50709	Verkaufsart: B	Index: 01.09.0.	01.05.2002
Zusammensetzung:	01 ONDANSETRONUM 4 mg ut ONDANSETRONI HYDROCHLORIDUM DIHYDRICUM, NATRII CITRAS, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 2 mL.		
	02 ONDANSETRONUM 8 mg ut ONDANSETRONI HYDROCHLORIDUM DIHYDRICUM, NATRII CITRAS, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 4 mL.		
Anwendung:	Antiemetikum		
Packungen:	01 019	5 x 2 mL	B
	02 027	5 x 4 mL	B
Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 19.07.2001 (Änderung Firmennamen und Domizil)		
Gültig bis:	31. Dezember 2005		

01 Zofran, Sirup

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 53591	Verkaufsart: B	Index: 01.09.0.	01.05.2002
Zusammensetzung:	01 ONDANSETRONUM 4 mg ut ONDANSETRONI HYDROCHLORIDUM DIHYDRICUM, AROMATICA, CONSERV.: E 211, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 5 mL.		
Anwendung:	Antiemetikum		
Packung:	01 019	50 mL	B
Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 04.05.2001 (Änderung Firmennamen und Domizil)		
Gültig bis:	31. Dezember 2005		

04 Zovirax 800 mg, Filmtabletten (suspendierbar)

05 Zovirax 200 mg, Filmtabletten (suspendierbar)

06 Zovirax 400 mg, Filmtabletten (suspendierbar)

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 45343	Verkaufsart: A	Index: 08.03.0.	01.05.2002
Zusammensetzung:	04 ACICLOVIRUM 800 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.		
	05 ACICLOVIRUM 200 mg, COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.		
	06 ACICLOVIRUM 400 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.		
Anwendung:	Herpesinfektionen		
Packungen:	04 057	35 Filmtabletten	A
	103	120 Filmtabletten	A
	05 065	25 Filmtabletten	A
	06 073	30 Filmtabletten	A
	081	70 Filmtabletten	A
* Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 29.11.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)		
Gültig bis:	31. Dezember 2006		

01 Zovirax Lip, Crème

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 54241	Verkaufsart: C	Index: 08.03.0.	01.05.2002
Zusammensetzung:	01 ACICLOVIRUM 50 mg, LAURILSULFAS, PROPYLENGLYCOLUM, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.		
Anwendung:	Herpes labialis		
Packungen:	01 Tube		
	011	2 g	C
	01 Dosierspender		
	038	2 g	C
* Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 08.10.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)		
Gültig bis:	31. Dezember 2006		

01 Zovirax i.v., Stechampullen

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 44772	Verkaufsart: A	Index: 08.03.0.	01.05.2002
Zusammensetzung:	01 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: ACICLOVIRUM 250 mg ut ACICLOVIRUM NATRICUM, pro VI-TRO.		
Anwendung:	Herpesinfektionen		
Packung:	01 019	5 Ampulle(n)	A
* Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 29.11.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)		
Gültig bis:	31. Dezember 2006		

01 Zovirax, Augensalbe

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 44301	Verkaufsart: A	Index: 11.07.2.	01.05.2002
Zusammensetzung:	01 ACICLOVIRUM 30 mg, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.		
Anwendung:	Herpes-Infektionen des Auges		
Packung:	01 016	4,5 g	A
* Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 02.11.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)		
Gültig bis:	31. Dezember 2006		

01 Zovirax, Crème

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 45705	Verkaufsart: B	Index: 08.03.0.	01.05.2002
Zusammensetzung:	01 ACICLOVIRUM 50 mg, LAURILSULFAS, PROPYLENGLYCOLUM, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.		
Anwendung:	Herpes labialis und Herpes genitalis		
Packungen:	01 021	10 g	B
	056	3 g	B
* Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 29.11.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)		
Gültig bis:	31. Dezember 2006		

01 Zovirax, Suspension

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 47431	Verkaufsart: A	Index: 08.03.0.	01.05.2002
Zusammensetzung:	01 ACICLOVIRUM 400 mg, AROMATICA, CONSERV.: E 216, E 218, EXCIPIENS ad SUSPENSIONEM pro 5 mL.		
Anwendung:	Herpesinfektionen		
Packung:	01 018	100 mL	A
* Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 29.11.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)		
Gültig bis:	31. Dezember 2006		

01 Zyban, Retardtabletten

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 55263	Verkaufsart: A	Index: 15.02.0.	01.05.2002
------------------------	-----------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung: 01 BUPROPIONI HYDROCHLORIDUM 150 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Raucherentwöhnung

Packungen:	01 004	60 Retardtabletten	A
	006	100 Retardtabletten	A
	008	40 Retardtabletten	A

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 26.09.2001 (Änderung Firmennamen und Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Zyloric 100, Tabletten
02 Zyloric 300, Tabletten

* GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 32917	Verkaufsart: B	Index: 07.11.3.	01.05.2002
------------------------	-----------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung: 01 ALLOPURINOLUM 100 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

02 ALLOPURINOLUM 300 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Uricostaticum

Packungen:	01 038	100 Tabletten	B
	02 054	28 Tabletten	B
	062	84 Tabletten	B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 23.06.1999 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire**01 Arthri-Dog ad us.vet., Tabletten**

* Vétoquinol AG, Aemmenmattstrasse 2, 3123 Belp

Zul.-Nr.: 36613	Verkaufsart: B	02.05.2002
------------------------	-----------------------	------------

Zusammensetzung: 01 PHENYLBUTAZONUM CALCICUM (2:1) 100 mg, PREDNISOLONI ACETAS 2 mg, ACIDUM ASCORBICUM 100 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Arthritis und Rheuma bei Hunden

Packung: 01 025 40 Tabletten B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 05.10.2000 lautend auf Werner Stricker AG, Zollikofen

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Energidex ad us.vet., Injektionslösung

* Vétoquinol AG, Aemmenmattstrasse 2, 3123 Belp

Zul.-Nr.: 42347	Verkaufsart: B	02.05.2002
------------------------	-----------------------	------------

Zusammensetzung: 01 GLUCOSUM ANHYDRICUM 218 mg, SORBITOLUM 140 mg, CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Energetikum für Rinder und Pferde

Packung: 01 019 500 mL B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 19.11.1998 lautend auf Werner Stricker AG, Zollikofen

Gültig bis: 31. Dezember 2003

Exporte / Exports

01 Duspatalin, Dragées

Solvay Pharma AG, Untermattweg 8, 3027 Bern

Zul.-Nr.: 33105	Verkaufsart: B	Index: 04.02.0.	01.05.2002
------------------------	-----------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung: 01 MEBEVERINI HYDROCHLORIDUM 135 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Spasmolyticum

Packung: —

* Bemerkung: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 23.11.2001

* Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Syntaris, Nasenspray

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

Zul.-Nr.: 42893	Verkaufsart: B	Index: 12.02.3.	07.05.2002
------------------------	-----------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung: 01 FLUNISOLIDUM 25 µg pro DOSI, MACROGOLUM 400, PROPYLENGLYCOLUM, ANTIOX.: E 321, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM, DOSES pro VASE 200.

Anwendung: Allergische Rhinitiden, Heuschnupfen

Packung: —

* Bemerkungen: Exportspezialität

Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 22.11.1999

Gültig bis: 31. Dezember 2004

Löschung der Zulassung/Radiation de l'autorisation de mise sur le marché

Zeichenerklärung – Liste des signes

- | | |
|--|---|
| <p>1 Verzicht auf den Vertrieb
Médicaments retirés de la vente par l'entreprise</p> <p>2 Löschung im Revisionsverfahren
Radiation lors d'une révision</p> <p>3 Löschung im Nachkontrollverfahren
Radiation lors d'un contrôle subséquent</p> <p>4 Löschung nach Abweisung der Rechtsmittel durch die Rechtsmittelinstanzen
Radiation pour cause de rejet des recours par les instances compétentes</p> | <p>5 Löschung infolge Fehlens der Herstellungs- und/oder Grosshandelsbewilligung
Radiation pour défaut d'autorisation de fabrication et/ou d'autorisation de faire le commerce de gros</p> <p>6 Einreihung als Hausspezialität
Médicaments classés désormais dans la catégorie des spécialités de comptoir</p> <p>7 Entlassung aus der Heilmittelkontrolle
Spécialités libérées du contrôle des médicaments</p> |
|--|---|

Falls in der Spalte «Ausverkaufsfrist» kein Datum angegeben ist, darf das Präparat nicht mehr verkauft werden.

Si aucune date n'est mentionnée dans la colonne «Délai de liquidation», la vente de la préparation doit immédiatement être suspendue.

Zeichen Signe	Präparat Produit	Zul.-Nr.	Verkaufs- art Mode de vente	Index	Ausverkaufs- frist Délai de liquidation
------------------	---------------------	----------	--------------------------------------	-------	--

Humanpräparate / Produits à usage humain

1	A. Vogel Multivitamin-Kapseln Bioforce AG, 9325 Roggwil	44803	D	07.98.0.	30.04.2003
1	Atenolol-Trendpharm 25, Lactab Trendpharm AG, Leonhardstrasse 22, 4051 Basel	54445	B	02.03.0.	
1	Brufen, Gel Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar	50185	D	07.10.4.	01.02.2003
1	Brufen, Suppositorien Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar	38729	B	07.10.1.	01.02.2003
1	Captopril-Trendpharm 12,5, Tabletten Trendpharm AG, Leonhardstrasse 22, 4051 Basel	54115	B	02.07.1.	
1	Chibroxol, Augentropfen Merck Sharp & Dohme Chibret AG, Schaffhauserstrasse 136, 8152 Glattbrugg	50153	B	11.07.1.	31.12.2002
1	Chlorohex, Emulsion Geistlich Pharma AG, Bahnhofstrasse 40, 6110 Wolhusen	34654	D	10.09.1.	
1	Ciprin 5 g/100 ml, Suspension Pharmacia AG, Lagerstrasse 14, 8600 Dübendorf	56030	A	08.01.8.	
1	Circupon, Retard-Kapseln Medichemie AG, Brühlstrasse 50, 4107 Ettingen	38344	C	02.05.2.	
1	Dicodid 5 mg, Tabletten Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar	14187	A	03.01.1.	01.02.2003
1	Dofibra, Tabletten Melisana AG, Ankerstrasse 53, 8026 Zürich	47552	D	04.07.2.	31.12.2002
1	Dopram, Injektionslösung (i.v.) AHP (Schweiz) AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug	37467	B	01.10.3.	28.02.2003
1	Drosana Beruhigungstee, Granulat Pharmadro AG, Mohnweg 2-4, 2501 Biel	40597	D	01.04.2.	
1	Drosana Hyperflorin, Filmtabletten Pharmadro AG, Mohnweg 2-4, 2501 Biel	46425	D	01.04.2.	
1	Eiweiss-Konzentrat Braun, Pulver B. Braun Medical AG, Rüeggisingerstrasse 29, 6020 Emmenbrücke	49484	D	07.01.4.	

Zeichen Signe	Präparat Produit	Zul.-Nr.	Verkaufs- art Mode de vente	Index	Ausverkaufs- frist Délai de liquidation
1	Enalapril-Trendpharm 5, Tabletten Trendpharm AG, Leonhardstrasse 22, 4051 Basel	55376	B	02.07.1.	
1	Froben 50 mg, Dragées Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar	40795	B	07.10.1.	01.02.2003
1	Froben, Suppositorien Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar	44604	B	07.10.1.	01.02.2003
1	Furosemid-Trendpharm, Injektionslösung Trendpharm AG, Leonhardstrasse 22, 4051 Basel	54442	B	05.01.0.	
1	Furosemid-Trendpharm, Tabletten Trendpharm AG, Leonhardstrasse 22, 4051 Basel	54441	B	05.01.0.	
1	Helopanflat, Dragées Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar	33499	D	04.05.0.	01.02.2003
1	Isoptin 40 mg, Dragées Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar	30484	B	02.06.1.	01.02.2003
1	Kawaform, Kapseln Klinge Pharma AG, Bachstrasse 10, 8280 Kreuzlingen	34737	C	01.99.0.	31.12.2002
1	Natuscap retard, capsules Vifor SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne	41016	C	03.03.1.	31.03.2003
1	Nifedipin-Trendpharm 10, Kapseln Trendpharm AG, Leonhardstrasse 22, 4051 Basel	54692	B	02.06.1.	
1	Nifedipin-Trendpharm 20 retard, Retardtabletten Trendpharm AG, Leonhardstrasse 22, 4051 Basel	54687	B	02.06.1.	
1	Nifedipin-Trendpharm 5, Kapseln Trendpharm AG, Leonhardstrasse 22, 4051 Basel	54686	B	02.06.1.	
1	Nizoral, Tropfsuspension Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar	44626	B	08.06.0.	31.12.2002
1	Novadral parenteral, Injektionslösung Pfizer AG, Flüelastrasse 7, 8048 Zürich	25880	B	02.05.2.	
1	Nutricomp Intensiv Neutral, Flüssignahrung B. Braun Medical AG, Rüeggisingerstrasse 29, 6020 Emmenbrücke	49575	C	07.01.4.	
1	Nutricomp neutral, Pulver B. Braun Medical AG, Rüeggisingerstrasse 29, 6020 Emmenbrücke	46150	C	07.01.4.	
1	Octinum, Tropfen Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar	14197	C	04.02.0.	01.02.2003
1	Orandyn, pastilles à sucer Interdelta SA, Route André-Piller 21, 1762 Givisiez	44702	E	07.02.3.	31.05.2003
1	Paracodin, Tabletten Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar	14203	B	03.01.1.	01.02.2003
1	Protiaden, Dragées Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar	48279	B	01.06.0.	01.02.2003
1	Rhinathiol, capsules Synthelabo Pharma SA, Avenue de Boveresse 46, 1000 Lausanne 21	40846	D	03.02.0.	28.02.2003
1	Ricola Cherry-Mint, Kräuterbonbon ohne Zucker Ricola AG, Baselstrasse 31, 4242 Laufen	52202	E	12.03.9.	

Zeichen Signe	Präparat Produit	Zul.-Nr.	Verkaufs- art Mode de vente	Index	Ausverkaufs- frist Délai de liquidation
1	Ricola Hustenwohl, Kräutersirup Ricola AG, Baselstrasse 31, 4242 Laufen	55215	E	03.02.0.	
1	Rivo-C 50, compresse Rivopharm SA, , 6928 Manno	46163	D	07.02.3.	
1	Tarka, Kapseln Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar	52832	B	02.07.2.	01.02.2003
1	Terracortril, Spray Pfizer AG, Flüelastrasse 7, 8048 Zürich	25773	A	10.05.2.	31.05.2003
1	Weizenkeimöl-Kapseln H, Gelatine-Kapseln Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9101 Herisau	49884	E	07.99.0.	30.04.2003

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	Polysavet ad us.vet., Infusionslösung Veterinaria AG, Grubenstrasse 40, 8045 Zürich	35765	B		
1	Vetacalcin ad us.vet., Infusionslösung Veterinaria AG, Grubenstrasse 40, 8045 Zürich	20296	B		
1	Vetacalcin-M ad us.vet., Infusionslösung Veterinaria AG, Grubenstrasse 40, 8045 Zürich	40939	B		
1	Vetagluclin-M ad us.vet., Infusionslösung Veterinaria AG, Grubenstrasse 40, 8045 Zürich	50285	B		

Exporte / Exports

1	Calmatos, Hustentropfen Medichemie AG, Brühlstrasse 50, 4107 Ettingen	52486	C	03.01.1.	
1	Cefalgan, Ohrentropfen Medichemie AG, Brühlstrasse 50, 4107 Ettingen	50901	D	12.01.1.	
1	Exitop 100, Infusionslösung Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil	52020		07.16.1.	
1	Rivomag, sospensione Rivopharm SA, , 6928 Manno	46005	D	04.08.11	

Umwandlung für das Inverkehrbringen im Ausland Conversion en mise sur le marché à l'étranger

Die folgenden pharmazeutischen Spezialitäten sind **neu** ausschliesslich für den Export bestimmt und dürfen in der Schweiz und im Fürstentum Liechtenstein nicht mehr vertrieben werden:

Präparat Produit	Zul.-Nr.	Verkaufs- art Mode de vente	Index
Syntaris, Nasenspray Roche Pharma (Schweiz) AG, Schönmattstrasse 2, 4153 Reinach	42893 B		12.02.3.

Sistierung der Zulassung / Suspension de l'autorisation de mise sur le marché

Zeichen Signe	Präparat Produit	Zul.-Nr.	Verkaufs- art Mode de vente	Index	Ausverkaufs- frist Délai de liquidation
------------------	---------------------	----------	--------------------------------------	-------	--

Humanpräparate / Produits à usage humain

Vita Gerom Geistlich, Kapseln
Melisana AG, Zürich

34213 D 10.07.0.ab sofort/
effet
immédiat.