

Journal
Swissmedic

5/2011
10. Jahrgang
10^e année

ISSN 2234-9456

*Amtliches Publikationsorgan
der Swissmedic, Schweizerisches
Heilmittelinstitut, Bern*

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

Erscheint monatlich/Publication mensuelle

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

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

Seite	Seite
Arzneimittel Nachrichten	
Zulassungen von homöopathischen und anthroposophischen Arzneimitteln ohne Indikation im Meldeverfahren nach KPAV	358
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Halaven®, Injektionslösung (Eribulini mesilas)	360
Regulatory News	
Einreichung von Dokumentation als „lose“ Blätter	362
Einreichung von Certificate of suitability (CEP)	363
Änderungsgesuche von Co-Marketing-Arzneimitteln-Präzisierung für „Sekundärverpacker“	364
Angaben auf Packmitteln	365
Arzneimittel Statistik	
Chargenrückrufe	367
Zum Vertrieb freigegebene Chargen	368
Neuzulassungen	371
Revisionen und Änderungen der Zulassung	390
Zentralstelle für Änderungen Firmen	450
Widerruf der Zulassung	452
Erlöschen der Zulassung	457

Swissmedic Kontaktliste

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

Zeichenerklärung

Abgabekategorien

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

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

Page	Page
Médicaments	
Autorisations de médicaments homéopathiques et anthroposophiques sans indication sur la base d'une procédure d'annonce selon l'OAMédcopy 359	Miscellanées
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Halaven®, solution injectable (Eribulini mesilas) 361	Retraits de lots 367
Réglementation	Lots de fabrication admis à la commercialisation 368
Soumission de documentations sous forme de feuilles „volantes” 362	Nouvelles autorisations 371
Soumission de certificats de conformité (CEP) 363	Révisions et changements de l'autorisation 390
Demandes de modifications de médicaments en co-marketing – précision concernant les fabricants participant au „conditionnement secondaire” 364	Registre Swissmedic des titulaires d'AMM 450
Données d'emballage 366	Révocation de l'autorisation de mise sur le marché 452
	Extinction de l'autorisation de mise sur le marché 457

Annuaire Swissmedic

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

Légende

Catégories de remise

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

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

Zulassungen von homöopathischen und anthroposophischen Arzneimitteln ohne Indikation im Meldeverfahren nach KPAV

Gemäss Publikation im Swissmedic-Journal Mai 2008 wird an dieser Stelle eine Liste der Zulassungsinhaberinnen publiziert, welche homöopathische oder anthroposophische Arzneimittel ohne Indikation im Meldeverfahren zugelassen haben.

Die vollständige Liste der Zulassungen im Meldeverfahren finden Sie unter:
[www.swissmedic.ch/Heilmitteldaten/zugelassene Präparate Verfahren und Wirkstoffe/zugelassene homöopathische und anthroposophische Arzneimittel ohne Indikation](http://www.swissmedic.ch/Heilmitteldaten/zugelassene%20Pr%C3%A4parate%20Verfahren%20und%20Wirkstoffe/zugelassene%20hom%C3%B6opathische%20und%20anthroposophische%20Arzneimittel%20ohne%20Indikation)

Direktlink: <http://www.swissmedic.ch/daten/00080/00253/index.html?lang=de>

Folgende Firmen haben im Rahmen des Meldeverfahrens nach KPAV homöopathische oder anthroposophische Arzneimittel ohne Indikation zugelassen:

Alpinamed AG	Freidorf TG
Bio Pharma Schweiz AG	Ermatingen
Ceres Heilmittel AG	Kesswil
Ebi-Pharm AG (Biologische Heilmittel Heel GmbH)	Kirchlindach
Ebi-Pharm AG (A. Pflüger GmbH & Co. KG)	Kirchlindach
Ebi-Pharm AG (Sanum-Kehlbeck GmbH & Co. KG)	Kirchlindach
Ebi pharm AG (Pekana-Naturheilmittel GmbH)	Kirchlindach
Hans Rentsch AG	Speicher
Herbamed AG (Herbamed AG)	Bühler
Herbamed AG (Solupharm Pharmazeutische Erzeugnisse)	Bühler
Homéolab	Martigny
Homöopharm AG	Oensingen
Laboratoire homéopathique D. Schmidt-Nagel	Meyrin
LRK Laboratoire homéopathique de recherches Kurtoglu SA	Cugy VD
Omidia AG (Omidia AG)	Küssnacht a.R.
Omidia AG (DHU Arzneimittel GmbH & Co. AG)	Küssnacht a.R.
Phylak Sachsen (Schweiz) GmbH	Hasle b. Burgdorf
Phytolabo, Pascal Pillonel	La Chaux-d-Fonds
Phytomed AG	Hasle b.Burgdorf
Phytopharma SA	Grandvillard
Regena AG	Ebikon
SHI Homöopathie AG	Zug
Similasan AG	Jonen
Spagyros AG	Gümligen
Wala Schweiz GmbH	Bern
Weleda AG (CH-Arlesheim)	Arlesheim
Weleda AG (Schwäbisch D-Gmünd)	Arlesheim
Wemedis Pharma GmbH	Teufen (AR)
Wettstein Apotheke AG	Basel

Autorisations de médicaments homéopathiques et anthroposophiques sans indication sur la base d'une procédure d'annonce selon l'OAMédcophy

Conformément à ce qui figure dans le Journal Swissmedic Juin 2008, on trouvera ici une liste des titulaires d'autorisations de médicaments homéopathiques ou anthroposophiques sans indication reposant sur une procédure d'annonce :

La liste complète des autorisations délivrées sur la base d'une procédure d'annonce est disponible sous :

www.swissmedic.ch/Donées sur les produits thérapeutiques/Préparations, procédés et principes actifs autorisés/Médicaments homéopathiques et anthroposophiques sans indication autorisés

Lien direct: <http://www.swissmedic.ch/daten/00080/00253/index.html?lang=fr>

Les entreprises qui suivent ont obtenu une autorisation sur la base d'une procédure d'annonce selon l'OAMédcophy pour des médicaments homéopathiques ou anthroposophiques sans indication:

Alpinamed AG	Freidorf TG
Bio Pharma Schweiz AG	Ermatingen
Ceres Heilmittel AG	Kesswil
Ebi-Pharm AG (Biologische Heilmittel Heel GmbH)	Kirchlindach
Ebi-Pharm AG (A. Pflüger GmbH & Co. KG)	Kirchlindach
Ebi-Pharm AG (Sanum-Kehlbeck GmbH & Co. KG)	Kirchlindach
Ebi pharm AG (Pekana-Naturheilmittel GmbH)	Kirchlindach
Hans Rentsch AG	Speicher
Herbamed AG (Herbamed AG)	Bühler
Herbamed AG (Solupharm Pharmazeutische Erzeugnisse)	Bühler
Homéolab	Martigny
Homöopharm AG	Oensingen
Laboratoire homéopathique D. Schmidt-Nagel	Meyrin
LRK Laboratoire homéopathique de recherches Kurtoglu SA	Cugy VD
Omidia AG (Omidia AG)	Küssnacht a.R.
Omidia AG (DHU Arzneimittel GmbH & Co. AG)	Küssnacht a.R.
Phylak Sachsen (Schweiz) GmbH	Hasle b. Burgdorf
Phytolabo, Pascal Pillonel	La Chaux-d-Fonds
Phytomed AG	Hasle b.Burgdorf
Phytopharma SA	Grandvillard
Regena AG	Ebikon
SHI Homöopathie AG	Zug
Similasan AG	Jonen
Spagyros AG	Gümligen
Wala Schweiz GmbH	Bern
Weleda AG (CH-Arlesheim)	Arlesheim
Weleda AG (Schwäbisch D-Gmünd)	Arlesheim
Wemedis Pharma GmbH	Teufen (AR)
Wettstein Apotheke AG	Basel

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Halaven[®], Injektionslösung (Eribulini mesilas)

Name Arzneimittel:	Halaven [®] , Injektionslösung
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Eribulini mesilas
Dosisstärke und galenische Form:	0,5 mg/ml Durchstechflasche zu 2 ml
Anwendungsgebiet / Indikation:	Halaven ist zur Behandlung des lokal fortgeschrittenen oder metastasierenden Mammakarzinoms mit Progression nach vorhergehender Therapie mit einem Anthrazyklin, einem Taxan und Capecitabin indiziert.
ATC Code:	L01XX41
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.16.1. / Cytostatica
Zulassungsnummer/n:	59489
Zulassungsdatum:	13.05.2011

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Halaven[®],
solution injectable (Eribulini mesilas)**

Préparation:	Halaven [®] , solution injectable
Principe(s) actif(s):	Eribulini mesilas
Dosage et forme galénique:	0,5 mg/ml flacon perforable de 2 ml
Possibilités d'emploi / Indication:	Halaven ist zur Behandlung des lokal fortgeschrittenen oder metastasierenden Mammakarzinoms mit Progression nach vorhergehender Therapie mit einem Anthrazyklin, einem Taxan und Capecitabin indiziert. L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer au Compendium suisse des médicaments.
Code ATC:	L01XX41
No IT / désignation:	07.16.1. / Cytostatica
No d'autorisation:	59489
Date d'autorisation:	13.05.2011

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

Einreichung von Dokumentation als „lose“ Blätter

Swissmedic stellt vermehrt fest, dass Dokumentationen, insbesondere solche mit kleinem Umfang, als „lose“ Sammlung eingereicht werden.

Swissmedic weist deshalb darauf hin, dass eine Dokumentation, welche den Modulen 2 bis 5 zugeordnet wird (z.B. Dokumentation zur Ersteinreichung, Antworten auf die List of Questions, Dokumentation im Rahmen von Änderungsgesuchen, etc), immer in Ordnern oder Schnellheftern gebunden eingereicht werden muss.

Per sofort werden deshalb „lose“ eingereichte Dokumentationen nicht mehr akzeptiert und der Gesuchstellerin zur Behebung des Mangels zurückgeschickt.

Soumission de documentations sous forme de feuilles „volantes“

Swissmedic reçoit de plus en plus de documentations sous forme de feuilles „volantes“, en particulier lorsqu'elles sont restreintes.

Swissmedic attire l'attention sur le fait que toute documentation soumise, qui concerne les modules 2 à 5 (c'est-à-dire la documentation relative à une soumission initiale, des réponses à une liste de questions, la documentation accompagnant des demandes de modifications, etc.) doit être présentée dans des classeurs ou reliée dans des chemises munies d'un système d'attache adéquat.

Les documentations soumises sous forme de feuilles „volantes“ ne sont donc plus acceptées à effet immédiat et seront donc renvoyées au requérant pour retraitement.

Einreichung von Certificate of suitability (CEP)

Swissmedic stellt vermehrt fest, dass Certificates of suitability (CEP's) direkt vom CEP-Holder eingereicht werden. Swissmedic macht darauf aufmerksam, dass nur CEP's akzeptiert werden, welche durch die Zulassungsinhaberin des betroffenen Präparates im Rahmen eines Zulassungs- bzw. Änderungsantrags eingereicht werden. Direkt vom CEP-Holder eingereichte CEP's werden umgehend an diesen zurückgeschickt.

Soumission de certificats de conformité (CEP)

De plus en plus de certificats de conformité (CEP) sont envoyés à Swissmedic directement par leurs titulaires. Swissmedic attire l'attention sur le fait que seuls sont acceptés les CEP qui sont soumis par le titulaire de l'autorisation de la préparation concernée dans le cadre d'une demande d'autorisation ou de modification. Les CEP envoyés par leurs titulaires leur sont donc immédiatement renvoyés.

Änderungsgesuche von Co-Marketing-Arzneimitteln-Präzisierung für „Sekundärverpacker“

Im Swissmedic Journal 10/2010 wurden die Anforderungen an ein Zulassungs- bzw. Änderungsgesuch eines Co-Marketing Präparates beschrieben.

Die Zulassungsinhaberin muss diese Änderungen innerhalb von 30 Tagen nach Genehmigung für das Basispräparat als meldepflichtige Änderung Nr. 6 für das Co-Marketing-Arzneimittel bei Swissmedic einreichen.

Da Basis- und Co-Marketing Präparate unterschiedliche Sekundärverpacker aufweisen dürfen, sind Änderungen, welche ausschliesslich den Sekundärverpacker betreffen von der oben beschriebenen Regelung ausgenommen. Diese Änderungen sind als meldepflichtige Änderung bei Swissmedic einzureichen.

Demandes de modifications de médicaments en co-marketing – précision concernant les fabricants participant au „conditionnement secondaire“

Les exigences relatives aux demandes d'autorisation et de modification de médicaments en co-marketing ont été énoncées dans l'édition 10/2010 du Journal Swissmedic.

Le titulaire de l'autorisation est ainsi tenu de soumettre ce type de demandes à Swissmedic sous forme de demandes de modifications soumises à l'obligation d'annoncer n° 6 pour le médicament en co-marketing, et ce dans un délai de 30 jours après l'approbation des modifications concernant la préparation de base.

Cependant, les fabricants participant au conditionnement secondaire de la préparation de base et de la préparation en co-marketing pouvant différer, les modifications qui concernent exclusivement le fabricant participant au conditionnement secondaire dérogent à la règle précitée. Ces demandes doivent être adressées à Swissmedic sous forme de modifications soumises à l'obligation d'annoncer.

Angaben auf Packmitteln

Wie im Swissmedic Journal 02.2007 bzw. 04.2007 publiziert, dürfen bestimmte, ausschliesslich nicht präparatspezifische redaktionelle Anpassungen auf den Packmitteln in Eigenverantwortung der ZulassungsinhaberIn angebracht werden.

Das betrifft folgende Änderungen:

- a. Kleinere Anpassungen der Schrift (Farbänderung, Schriftart, Grösse im Rahmen +/- 10%). Wobei zu berücksichtigen ist, dass die ZulassungsinhaberIn die Verantwortung für die eindeutige Identifikation des Präparates hat. So muss z. B. sichergestellt werden, dass Dachmarke und Suffix eine Einheit bilden (das Suffix soll mindesten halb so gross wie die Dachmarke gedruckt werden).
- b. Unauffällige Änderungen an der Verpackung wie z. B. geringe Verkleinerung oder Vergrößerung der Faltschachtel (+/- 10% ohne Änderungen an den Packungstexten).
- c. Aufnahme/Weglassen der Blindenschrift.
- d. Redaktionelle Anpassungen an die Arzneimittel-Zulassungsverordnung (AMZV) gemäss Publikation zur Umsetzung der Anpassungen an die revidierte AMZV im SMJ 2/2007 (z. B. Kinderwarnhinweis, Angaben zur Identifikation der ZulassungsinhaberIn).
- e. Aktualisierung bereits genehmigter Piktogramme oder Fotos der galenischen Form (gleiche Grösse und Platzierung). Die ZulassungsinhaberIn trägt die Verantwortung für die korrekte Darstellung der galenischen Form.
- f. Aktualisierung bereits genehmigter Abbildungen einer Pflanze (neues Foto derselben Pflanze) bei Komplementär- und Phytoarzneimitteln (ungefähr gleiche Grösse und Platzierung).

Aufgrund der bisherigen Erfahrung möchte Swissmedic die anzuwendenden Texte für Kinderwarnhinweise und Beachtung der Packungsbeilage präzisieren.

Hinweis zur Beachtung der Packungsbeilage

Zur Beachtung der Packungsbeilage soll der Hinweis wie folgt lauten:

„Bitte Packungsbeilage beachten.“ oder „Packungsbeilage beachten“ oder „Bitte beachten Sie die Packungsbeilage.“

Dagegen werden Hinweise wie: „Dosierung und Anwendung: siehe Packungsbeilage“ von Swissmedic nicht mehr akzeptiert und gestrichen. Der Grund dafür ist, dass die Packungsbeilage weitere wichtige Informationen beinhaltet als nur solche zur Anwendung und Dosierung, die beachtet werden müssen.

Kinderwarnhinweis

Beim Kinderwarnhinweis ist darauf zu achten, dass hier eine muss und nicht eine soll Formulierung gewählt wird, im Sinne von: „Arzneimittel (sind) für Kinder unzugänglich auf(zu)bewahren“ anstelle von „Arzneimittel sollen für Kinder unerreichbar aufbewahrt werden.“

Lagerungshinweis

Swissmedic möchte an dieser Stelle nochmals darauf hinweisen, dass der Lagerungshinweis auf allen Packmitteln und in den Arzneimitteltexten den identischen Wortlaut haben muss. Der Lagerungshinweis ist auf folgenden Packungselementen anzubringen: Sekundärverpackung, bedruckte Primärverpackung, Fachinformation, Patienteninformation. Welche Lagerungshinweise möglich sind, wird im Merkblatt „Erläuterungen zur Fachinformation“ ausgeführt.

Données d'emballage

Comme indiqué dans les éditions 02.2007 et 04.2007 du Journal Swissmedic, certaines adaptations bien précises, qui sont exclusivement rédactionnelles et qui ne sont pas spécifiques à la préparation concernée peuvent être introduites sur le matériel d'emballage par le titulaire de l'autorisation, sous sa propre responsabilité.

Il s'agit des modifications suivantes :

- a. Petites modifications de la police de caractères (couleur, type, taille dans une fourchette de +/-10%). Il convient de noter ici que le titulaire de l'autorisation assume la responsabilité de l'identification univoque de la préparation. Il doit p. ex. veiller à ce que la marque faitière et le suffixe forment une unité (le suffixe doit être imprimé dans une taille correspondant à la moitié au moins de celle de la marque).
- b. Modifications discrètes de l'emballage telles que réduction ou agrandissement minime du cartonnage (de +/-10%, sans aucun changement dans les textes de l'emballage).
- c. Intégration ou suppression des caractères Braille.
- d. Adaptations rédactionnelles à l'Ordonnance sur les exigences relatives aux médicaments (l'OEMéd) selon la publication sur la mise en œuvre des adaptations à l'OEMéd révisée, parue dans le Journal Swissmedic, édition 2/2007 (telles que mise en garde à propos des enfants, indications de l'identification du titulaire de l'autorisation).
- e. Actualisation de pictogrammes ou de photos de la forme galénique déjà autorisés (mêmes dimensions et emplacement). Le titulaire de l'autorisation assume seul la responsabilité d'une présentation correcte de la forme galénique.
- f. Actualisation d'illustrations déjà autorisées d'une plante (nouvelle photo d'une même plante) pour les médicaments complémentaires et les phytomédicaments (dimensions et emplacement quasiment identiques).

Sur la base des expériences recueillies à ce jour, Swissmedic souhaite préciser les textes à utiliser pour les mises en garde à propos des enfants et l'invitation à consulter la notice d'emballage.

Invitation à consulter la notice d'emballage

Le texte invitant à consulter la notice d'emballage doit être le suivant :

« Veuillez consulter la notice d'emballage » ou « Consulter la notice d'emballage ».

Par contre, les indications de type « Posologie / Mode d'emploi : voir notice d'emballage » ne sont plus acceptées par Swissmedic et sont donc supprimées. En effet, la notice d'emballage contient bien d'autres données essentielles que celles qui ont trait à la posologie et à l'emploi du médicament.

Mise en garde à propos des enfants

Il convient, en ce qui concerne la mise à garde à propos des enfants, d'opter pour une formulation impliquant une obligation et non pas seulement une invitation, au sens de « (il est impératif de) conserver les médicaments hors de la portée des enfants » et non pas « (il faudrait) conserver les médicaments hors de la portée des enfants ».

Instruction d'entreposage

Swissmedic souhaite rappeler ici que l'instruction d'entreposage figurant sur tous les emballages doit être identique à celle des textes sur le médicament.

L'instruction d'entreposage doit être apposée sur les éléments d'emballage suivants :

emballage secondaire, emballage primaire imprimé, information professionnelle, informations destinée aux patients.

Les formulations possibles des instructions d'entreposage sont énoncées dans l'aide-mémoire « **Commentaires sur l'information professionnelle** ».

Chargenrückrufe

Präparat:	Braunoderm, Lösung gefärbt Braunoderm, Lösung ungefärbt
Wirkstoff:	Iodum
Zulassungsnummer:	43468
Zulassungsinhaberin:	B. Braun Medical AG
Rückzug der Charge/n:	gefärbt: 0062M07 / 0184M15 ungefärbt: 0103M11 / 0183M14 / 0253M14

Die Firma B. Braun Medical AG hat die obenerwähnte/n Charge/n von Braunoderm, Lösung, gefärbt und ungefärbt vom Markt zurückgerufen, weil der Gehalt an verfügbarem Iod vor Ablauf der Haltbarkeit geringfügig unter die Spezifikationsgrenze fallen kann.

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

Retraits de lots

Préparation:	Braunoderm coloré Braunoderm incolore
Principe actif:	Iodum
No d'autorisation:	43468
Titulaire de l'autorisation:	B. Braun Medical AG
Retrait du/des lot/s:	coloré: 0062M07 / 0184M15 incolore: 0103M11 / 0183M14 / 0253M14

La société B. Braun Medical AG a retiré du marché le/s lot/s susmentionné/s de la préparation Braunoderm coloré et incolore, parce que la teneur en iode disponible peut diminuer légèrement au dessous de la spécification avant la date d'expiration.

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

Zum Vertrieb freigegebene Chargen Lots de fabrication admis à la commercialisation

Zum Vertrieb freigegebene Chargen von Arzneimitteln (1.5.-31.5.2011) Lots de fabrication de produits thérapeutiques (1.5.-31.5.2011)

Zulassungs- nummer N° de l'autorisation	Präparat Préparation	Zulassungs- inhaberin Titulaire de l'autorisation	Charge Lot	Prüfungs- nummer N° de contrôle	Freigabe- datum Date de libération	Verfall- datum Date de péremtion
Blutprodukte / Produits sanguins						
52476	Albumin CSL 20%, Infusions- lösung	CSL Behring AG	2035100094	C-001159	05.05.2011	06.03.2014
52476	Albumin CSL 20%, Infusions- lösung	CSL Behring AG	2035200021	C-001001	10.05.2011	05.03.2014
52476	Albumin CSL 20%, Infusions- lösung	CSL Behring AG	0486900005	C-001092	16.05.2011	31.03.2014
52476	Albumin CSL 20%, Infusions- lösung	CSL Behring AG	2035200020	C-001000	17.05.2011	03.03.2014
52476	Albumin CSL 20%, Infusions- lösung	CSL Behring AG	0528300016	C-000876	24.05.2011	17.01.2014
52476	Albumin CSL 20%, Infusions- lösung	CSL Behring AG	2035100093	C-001002	24.05.2011	01.03.2014
52476	Albumin CSL 25%, Infusions- lösung	CSL Behring AG	0381700034	C-000979	20.05.2011	17.02.2014
52476	Albumin CSL 5%, Infusions- lösung	CSL Behring AG	2068000003	C-001003	05.05.2011	04.03.2014
672	Beriglobin, Injektionslösung zur intramuskulären Anwen- dung	CSL Behring AG	25340311K	C-001215	17.05.2011	31.07.2012
687	Berirab 2 ml, Injektionslösung	CSL Behring AG	07347131F	C-001226	19.05.2011	28.02.2013
41304	Faktor VII NF Baxter 600 I.E., Injektionspräparat	Baxter AG	VNP4L001	C-001155	02.05.2011	02.2014
47726	Faktor X P Behring 600 I.E., Injektionspräparat	CSL Behring AG	26763011	C-001216	24.05.2011	19.03.2013
45780	Haemate P 500, Konzentrat	CSL Behring AG	79266911E	C-001171	05.05.2011	30.04.2013
45780	Haemate P 500, Konzentrat	CSL Behring AG	80066911F	C-001172	05.05.2011	31.05.2013
488	Hepatect CP, Infusionslösung	Biotest (Schweiz) AG	B793011	C-001225	19.05.2011	31.01.2013
488	Hepatect CP, Infusionslösung	Biotest (Schweiz) AG	B793041	C-001247	30.05.2011	28.02.2013
674	Hepatitis-B-Immunglobulin Behring, Injektionslösung	CSL Behring AG	07346821K	C-001190	12.05.2011	30.06.2013
57939	Human Albumin 200g/l Baxter, Infusionslösung	Baxter AG	PAA1L009	C-001222	18.05.2011	01.2014
57939	Human Albumin 50g/l Baxter, Infusionslösung	Baxter AG	VNA1L016	C-001229	20.05.2011	01.2014
57676	Intratect, Infusionslösung	Biotest (Schweiz) AG	B791211	C-001174	09.05.2011	28.02.2013
57469	Kiovig, Infusionslösung	Baxter AG	LE12L056	C-001160	02.05.2011	01.2013
57469	Kiovig, Infusionslösung	Baxter AG	LE12L059	C-001163	02.05.2011	01.2013
57469	Kiovig, Infusionslösung	Baxter AG	LE12L058	C-001184	10.05.2011	01.2013
57469	Kiovig, Infusionslösung	Baxter AG	LE12L066	C-001192	13.05.2011	01.2013
57469	Kiovig, Infusionslösung	Baxter AG	LE12L097	C-001224	18.05.2011	02.2013
57469	Kiovig, Infusionslösung	Baxter AG	LE12J376	C-001239	24.05.2011	10.2011
46928	Kybernin P 1000, Injektions- lösung	CSL Behring AG	83367111F	C-001178	09.05.2011	31.10.2013
666	Octanate 500 IE, Trocken- substanz	Octapharma AG	B105B120/D	C-001230	20.05.2011	01.2013
602	Octaplas S/D	Octapharma AG	A104D9501	C-001101	11.05.2011	26.01.2015
602	Octaplas S/D	Octapharma AG	A106C9501	C-001115	11.05.2011	08.02.2015
602	Octaplas S/D	Octapharma AG	A106F9501	C-001102	11.05.2011	11.02.2015
602	Octaplas S/D	Octapharma AG	A109F9501	C-001103	11.05.2011	04.03.2015
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2049100060	C-001004	05.05.2011	06.03.2014
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2049100057	C-001143	09.05.2011	26.02.2014
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2063600001	C-001024	09.05.2011	13.03.2014
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2007300016	C-001047	10.05.2011	18.03.2014
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2049100058	C-001144	10.05.2011	03.03.2014
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2049100059	C-001145	10.05.2011	05.03.2014
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2049100061	C-001061	10.05.2011	22.03.2014
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2049200035	C-001025	10.05.2011	10.03.2014
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2049200036	C-001029	12.05.2011	10.03.2014
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2049200038	C-001060	16.05.2011	24.03.2014
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2049200039	C-001026	16.05.2011	13.03.2014

58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2049200037	C-001028	17.05.2011	13.03.2014
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2007300017	C-001062	20.05.2011	26.03.2014
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2007200004	C-001046	30.05.2011	19.03.2014
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2049200040	C-001119	30.05.2011	06.04.2014
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2049200041	C-001120	30.05.2011	05.04.2014
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2049200045	C-001150	30.05.2011	12.04.2014
41330	Prothromplex NF 600 I.E., Injektionspräparat	Baxter AG	VNP5L007	C-001157	02.05.2011	02.2014
500	Redimune 12 g, Trocken- substanz mit Solvens	CSL Behring AG	0486500019	C-001094	05.05.2011	29.03.2014
500	Redimune 3 g, Trocken- substanz mit Solvens	CSL Behring AG	2022300012	C-001043	30.05.2011	12.03.2014
500	Redimune 6 g, Trocken- substanz mit Solvens	CSL Behring AG	2049500158	C-001045	02.05.2011	19.03.2014
500	Redimune 6 g, Trocken- substanz mit Solvens	CSL Behring AG	2049500157	C-001023	03.05.2011	12.03.2014
500	Redimune 6 g, Trocken- substanz mit Solvens	CSL Behring AG	2049500152	C-001005	05.05.2011	28.02.2014
500	Redimune 6 g, Trocken- substanz mit Solvens	CSL Behring AG	2049500159	C-001044	12.05.2011	19.03.2014
500	Redimune 6 g, Trocken- substanz mit Solvens	CSL Behring AG	2049500155	C-001021	30.05.2011	12.03.2014
500	Redimune 6 g, Trocken- substanz mit Solvens	CSL Behring AG	2049500156	C-001022	30.05.2011	12.03.2014
53609	Rhophylac 200, Injektions- lösung	CSL Behring AG	7203400036	C-000986	20.05.2011	03.03.2014
53609	Rhophylac 300, Injektions- lösung	CSL Behring AG	7203500162	C-000818	02.05.2011	05.01.2014
53609	Rhophylac 300, Injektions- lösung	CSL Behring AG	7203500165	C-000957	02.05.2011	22.02.2014
53609	Rhophylac 300, Injektions- lösung	CSL Behring AG	7203500168	C-000999	10.05.2011	09.03.2014
53609	Rhophylac 300, Injektions- lösung	CSL Behring AG	7203500170	C-001049	12.05.2011	20.03.2014
53609	Rhophylac 300, Injektions- lösung	CSL Behring AG	7203500171	C-001050	20.05.2011	21.03.2014
53609	Rhophylac 300, Injektions- lösung	CSL Behring AG	7203500172	C-001032	20.05.2011	16.03.2014
53609	Rhophylac 300, Injektions- lösung	CSL Behring AG	7203500119	C-001031	30.05.2011	16.03.2014
53609	Rhophylac 300, Injektions- lösung	CSL Behring AG	7203500173	C-001030	30.05.2011	16.03.2014
670	TachoSil, Schwamm	Nycomed Pharma AG	10643352	C-001151	02.05.2011	12.2013
670	TachoSil, Schwamm	Nycomed Pharma AG	10649109	C-001185	10.05.2011	01.2014
670	TachoSil, Schwamm	Nycomed Pharma AG	10643122	C-001217	18.05.2011	12.2013
670	TachoSil, Schwamm	Nycomed Pharma AG	10647583	C-001218	18.05.2011	01.2014
670	TachoSil, Schwamm	Nycomed Pharma AG	1065498	C-001243	26.05.2011	28.02.2014
53588	Thymoglobuline, Infusions- konzentrat	Genzyme GmbH	C0102	C-001167	05.05.2011	09.2013
52618	TISSEEL 4 ml, Doppelkammer- Fertigspritze	Baxter AG	VND3K106	C-001223	18.05.2011	11.2012

Zum Vertrieb freigegebene Chargen von Arzneimitteln (1.5.-31.5.2011)

Lots de fabrication de produits thérapeutiques (1.5.-31.5.2011)

Zulassungsnummer N° de l'autorisation	Präparat Préparation	Zulassungsinhaberin Titulaire de l'autorisation	Charge Lot	Prüfungsnummer N° de contrôle	Freigabedatum Date de libération	Verfalldatum Date de péremption
--	-------------------------	--	---------------	----------------------------------	-------------------------------------	------------------------------------

Impfstoffe / Vaccins

627	Encepur N, Injektionssuspension	Novartis Pharma Schweiz AG	128032A-Z	C-001249	31.05.2011	02.2013
627	Encepur N, Injektionssuspension	Novartis Pharma Schweiz AG	128032A-Z	C-001248	31.05.2011	02.2013
534	Engerix-B 20, Injektionssuspension	GlaxoSmithKline AG	AHBVB963A	C-001220	18.05.2011	09.2013
534	Engerix-B 20, Injektionssuspension	GlaxoSmithKline AG	AHBVC021A	C-001221	18.05.2011	01.2014
572	Epaxal, Injektionssuspension	CRUCELL SWITZERLAND AG	3002026	C-001113	05.05.2011	02.2014
572	Epaxal, Injektionssuspension	CRUCELL SWITZERLAND AG	3002027	C-001114	05.05.2011	02.2014
683	FSME-Immun 0.25 ml Junior, Suspension zur intramuskulären Injektion	Baxter AG	VNR1J11C	C-001183	10.05.2011	04.2012
450	FSME-Immun CC, Suspension zur intramuskulären Injektion	Baxter AG	VNR1K08A	C-001180	10.05.2011	03.2013
450	FSME-Immun CC, Suspension zur intramuskulären Injektion	Baxter AG	VNR1K08B	C-001181	10.05.2011	03.2013
450	FSME-Immun CC, Suspension zur intramuskulären Injektion	Baxter AG	VNR1K08C	C-001182	10.05.2011	03.2013
450	FSME-Immun CC, Suspension zur intramuskulären Injektion	Baxter AG	VNR1L01P	C-001240	24.05.2011	07.2013
599	Havrix 720	GlaxoSmithKline AG	AHAVB491A	C-001152	02.05.2011	08.2013
619	Infanrix DTPa-IPV+Hib, Injektionslösung	GlaxoSmithKline AG	A20CA687	C-001186	10.05.2011	05.2013
640	Infanrix hexa, Injektionssuspension	GlaxoSmithKline AG	A21CB014	C-001187	10.05.2011	04.2013
640	Infanrix hexa, Injektionssuspension	GlaxoSmithKline AG	A21CB101	C-001188	10.05.2011	03.2013
640	Infanrix hexa, Injektionssuspension	GlaxoSmithKline AG	A21CB102	C-001219	18.05.2011	03.2013
654	Meningitec, Suspension zur Injektion	Pfizer AG	3001921	C-001168	05.05.2011	09.2012
656	NeisVac-C, Injektionssuspension	Baxter AG	VNS1K09C	C-001189	11.05.2011	09.2013
669	Poliorix, Injektionslösung	GlaxoSmithKline AG	AIPVB039A	C-001154	02.05.2011	09.2013
592	Twinrix 720/20, Injektionssuspension	GlaxoSmithKline AG	AHABB232A	C-001153	02.05.2011	10.2013
688	Varivax, Injektionssuspension	Sanofi Pasteur MSD AG	1339Z	C-001166	03.05.2011	02.2013
467	Vivotif, Kapseln	CRUCELL SWITZERLAND AG	3002055	C-001169	17.05.2011	08.2012
467	Vivotif, Kapseln	CRUCELL SWITZERLAND AG	3002075	C-001170	17.05.2011	09.2012
467	Vivotif, Kapseln	CRUCELL SWITZERLAND AG	3002077	C-001130	17.05.2011	09.2012

Neuzulassungen / Nouvelles autorisations

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01 Acidum arsenicosum / Lytta vesicatoria comp., Tropfen

Regena AG, Riedholzstrasse 1, 6030 Ebikon

Zul.-Nr.: 60658	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	12.05.2011
Zusammensetzung	01	acidum arsenicosum D20, acidum benzoicum e resina D10, acidum phosphoricum D30, acidum silicicum D12, kreosotum D6, lytta vesicatoria D4, strychnos nux-vomica D10, sulfur D30 ana partes 1.25 ml, ad solutionem pro 10 ml, corresp. ethanolum 50 % V/V.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		11.05.2016	

01 Allium cepa/Tendo comp., Solutio ad injectionem

Wala Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60310	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	31.05.2011
Zusammensetzung	01	allium cepa ferm D7 0.1 g, arnica montana ex planta tota ferm D5 0.1 g, periosteum D16 0.1 g (Rind: Knochen), stannum metallicum D14 0.1 g, symphytum officinale ferm D5 0.1 g, tendo D16 0.1 g (Rind:), vaginae synoviales tendinum D16 0.1 g (Rind:), natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		30.05.2016	

01 Apis/Bryonia, Solutio ad injectionem

Wala Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60219	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	31.05.2011
Zusammensetzung	01	dilutio 1 ml ex apis mellifica D4 0.1 g, bryonia cretica ferm D2 0.1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		30.05.2016	

01 Arsenum iodatum / Crataegus comp., Tropfen

Regena AG, Riedholzstrasse 1, 6030 Ebikon

Zul.-Nr.: **60652** Abgabekategorie: **D** Index: 20.01.0. 11.05.2011

Zusammensetzung 01 adonis vernalis D3, apocynum cannabinum D4, arnica montana D20, arsenii triiodidum D20, convallaria majalis D2, crataegus D1, lachesis mutus D20, rhus toxicodendron D12, sulfur D30, urginia maritima var. rubra D3 ana partes 1 ml, ad solutionem pro 10 ml, corresp. ethanolum 50 % V/V.

Anwendung

Bemerkung

Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.

Gültig bis

10.05.2016

01 Atorvastatin Medis 10 mg, Filmtabletten**02 Atorvastatin Medis 20 mg, Filmtabletten****03 Atorvastatin Medis 40 mg, Filmtabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: **60382** Abgabekategorie: **B** Index: 07.12.0. 16.05.2011

Zusammensetzung 01 atorvastatinum 10 mg ut atorvastatinum magnesicum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.
 02 atorvastatinum 20 mg ut atorvastatinum magnesicum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.
 03 atorvastatinum 40 mg ut atorvastatinum magnesicum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.

Anwendung

Reduktion der Serumcholesterinkonzentration

Packung/en

01	001	30 Tablette(n)	B	
	002	100 Tablette(n)	B	
	007	30 Tablette(n)	B	
	008	100 Tablette(n)	B	
	02	003	30 Tablette(n)	B
		004	100 Tablette(n)	B
		009	30 Tablette(n)	B
		010	100 Tablette(n)	B
	03	005	30 Tablette(n)	B
		006	100 Tablette(n)	B
		011	30 Tablette(n)	B
		012	100 Tablette(n)	B

Bemerkung

Gültig bis

15.05.2016

01 Atorvastatin Sandoz 10 mg, Filmtabletten
02 Atorvastatin Sandoz 20 mg, Filmtabletten
03 Atorvastatin Sandoz 40 mg, Filmtabletten
04 Atorvastatin Sandoz 80 mg, Filmtabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, Hinterbergstrasse 24, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 61285	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	24.05.2011
Zusammensetzung	01	atorvastatinum 10 mg ut atorvastatinum calcicum, excipients pro compresso obducto.	
	02	atorvastatinum 20 mg ut atorvastatinum calcicum, excipients pro compresso obducto.	
	03	atorvastatinum 40 mg ut atorvastatinum calcicum, excipients pro compresso obducto.	
	04	atorvastatinum 80 mg ut atorvastatinum calcicum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Blutlipidsenker, HMG-CoA Reduktasehemmer	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
	02	003	30 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
	03	005	30 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
	04	007	30 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		23.05.2016	

01 Bromelain Zentiva, dragées
 Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin

N° d'AMM: 62230	Catégorie de remise: B	Index: 07.14.0.	26.05.2011
Composition	01	bromelaina 100 U. FIP, corresp. 26 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Adjuvant lors d'inflammation des parties molles avec oedèmes	
Conditionnements	01	001	20 dragée(s) B
Remarque			
Valable jusqu'au		25.05.2016	

01 Budenofalk Uno 9 mg, magensaftresistentes Granulat
 Vifor SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne

Zul.-Nr.: 61405	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	26.05.2011
Zusammensetzung	01	budesonidum 9 mg, aromatica, excipients ad granulatam pro charta.	
Anwendung		Kollagene Colitis	
Packung/en	01	001	60 Sachet(s) B
Bemerkung			
Gültig bis		25.05.2016	

01 Candesartan Mylan 4 mg, Tabletten
02 Candesartan Mylan 8 mg, Tabletten
03 Candesartan Mylan 16 mg, Tabletten
04 Candesartan Mylan 32 mg, Tabletten
Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar

Zul.-Nr.: 61269	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	11.05.2011
Zusammensetzung	01	candesartanum cilexetilum 4 mg, excipients pro compresso.	
	02	candesartanum cilexetilum 8 mg, excipients pro compresso.	
	03	candesartanum cilexetilum 16 mg, excipients pro compresso.	
	04	candesartanum cilexetilum 32 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie und Herzinsuffizienz	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		10.05.2016	

01 Chamomilla/Nicotina, Solutio ad injectionem
Wala Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60252	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	03.05.2011
Zusammensetzung	01	chamomilla recutita e radice ferm D2 0.1 g, nicotiana tabacum recens ferm D5 0.1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		02.05.2016	

01 Clexydra 1mg, comprimés pelliculés
EFFIK SA, Via F. Pelli 17, 6900 Lugano

Zul.-Nr.: 61427	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	30.05.2011
Zusammensetzung	01	anastrozolum 1 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Oncologicum	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		002 100 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		29.05.2016	

02 Contralex 500 mg, Filmtabletten
Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 61402	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.1.	26.05.2011
Zusammensetzung	02	paracetamolium 500 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	02	001 20 Tablette(n)	D
Bemerkung			
Gültig bis		25.05.2016	

01 Convallaria majalis / Aurum metallicum comp., Tropfen

Regena AG, Riedholzstrasse 1, 6030 Ebikon

Zul.-Nr.: 60664	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	12.05.2011
Zusammensetzung	01	aurum metallicum D30, avena sativa TM, carbo animalis D20, convallaria majalis D2, lachesis mutus D20, platinum metallicum D30, sulfur D60, veratrum album D10 ana partes 1.25 ml, ad solutionem pro 10 ml, corresp. ethanolum 50 % V/V.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		11.05.2016	

01 Docetaxel Sandoz 20 mg/2 ml, Infusionskonzentrat**02 Docetaxel Sandoz 80 mg/8 ml, Infusionskonzentrat**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 61404	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	30.05.2011
Zusammensetzung	01	docetaxelum 20 mg, acidum citricum anhydricum, polysorbatum 80, ethanolum anhydricum 1.182 g ad solutionem 2 ml.	
	02	docetaxelum 80 mg, acidum citricum anhydricum, polysorbatum 80, ethanolum anhydricum 4.727 g ad solutionem pro 8 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		29.05.2016	

01 Donemed 5mg, Filmtabletten**02 Donemed 10mg, Filmtabletten**

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61488	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	09.05.2011
Zusammensetzung	01	donepezili hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
	02	donepezili hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Demenz vom Alzheimer-Typ	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	50 Tablette(n) B
		003	98 Tablette(n) B
	02	004	28 Tablette(n) B
		005	50 Tablette(n) B
		006	98 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		08.05.2016	

01 Donepezil Sandoz 5, Schmelztabletten**02 Donepezil Sandoz 10, Schmelztabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, Hinterbergstrasse 24, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 61438	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	12.05.2011
Zusammensetzung	01	donepezili hydrochloridum 5 mg, aromatica, aspartamum, excipiens pro compresso.	
	02	donepezili hydrochloridum 10 mg, aromatica, aspartamum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Demenz vom Alzheimer-Typ	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 98 Tablette(n)	B
	02	003 28 Tablette(n)	B
		004 98 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		11.05.2016	

01 elevit N Pronatal, Filmtabletten

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 61487	Abgabekategorie: C	Index: 07.02.51	13.05.2011
Zusammensetzung	01	vitamina: retinoli palmitas 2566 U.I., cholecalciferolum 200 U.I., int-rac-alfa-tocopherolum 15 mg ut int-rac-alfa-tocopherylis acetat, thiaminum 1.4 mg ut thiamini nitras, riboflavinum 1.4 mg, pyridoxinum 1.9 mg ut pyridoxini hydrochloridum, cyanocobalaminum 2.6 µg, nicotinamidum 18 mg, acidum folicum 800 µg, acidum d-pantothenicum 6 mg ut calcii pantothenas, biotinum 30 µg, acidum ascorbicum 85 mg. mineralia: calcium 125 mg, magnesium 100 mg, ferrum 60 mg, cuprum 1 mg, zincum 11 mg, manganum 1.86 mg, iodum 220 µg, selenium 50 µg. excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Vitamin- und Mineralstoffpräparat für die Schwangerschaft	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	C
		002 100 Tablette(n)	C
Bemerkung			
Gültig bis		12.05.2016	

01 Formica/Oxalis, Solutio ad injectionem

Wala Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60349	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	11.05.2011
Zusammensetzung	01	formica rufa et formica polycytena Gl D4 0.1 g, oxalis acetosella e planta tota ferm D2 0.1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectionem, ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		10.05.2016	

01 Galenit/Retina comp., Solutio ad injectionem

Wala Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60348	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	03.05.2011
Zusammensetzung	01	galenitum D19 0.1 g, retina et choroidea D11 0.1 g (Rind:), secale cornutum D5 0.1 g, terebinthina laricina D9 0.1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		02.05.2016	

01 Galium aparine compositum, Tropfen

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 59013	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	03.05.2011
Zusammensetzung	01	acidum nitricum D6 50 mg, apis mellifica D12 50 mg, argentum metallicum D8 50 mg, aurum metallicum D10 50 mg, betula alba D2 50 mg, calcii fluoridum D8 50 mg, caltha palustris D3 50 mg, clematis recta D4 50 mg, echinacea angustifolia et (aut) pallida D5 50 mg, galium aparine D3 40 mg, galium mollugo D3 40 mg, hederia helix D4 50 mg, juniperus communis D4 50 mg, ononis spinosa D4 50 mg, phosphorus D8 50 mg, pyrogenium D6 50 mg, saponaria officinalis D4 50 mg, sedum acre D3 50 mg, sempervivum tectorum ssp. tectorum D4 50 mg, thuja occidentalis D3 50 mg, urtica urens D3 20 mg, ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		02.05.2016	

01 Halaven, Injektionslösung

Eisai Pharma AG, Schaffhauserstrasse 611, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 59489	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	13.05.2011
Zusammensetzung	01	eribulini mesilas 1 mg, ethanolum anhydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Mammakarzinom	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		eribulini mesilas, DCI mod. = NAS (neuer Wirkstoff)	
Gültig bis		12.05.2016	

01 Hamamelis destillata / Stibium metallicum praeparatum, Salbe

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: **60053** Abgabekategorie: **B** Index: 20.02.0. 31.05.2011

Zusammensetzung 01 destillatum 100 mg ex hamamelis virginiana summitates recens, stibium metallicum praeparatum 4 mg, adeps lanae, alcoholes adipis lanae, excipiens ad unguentum pro 1 g.

Anwendung

Bemerkung

Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.

Gültig bis 30.05.2016

01 Kreosotum / Ruta graveolens comp., Tropfen

Regena AG, Riedholzstrasse 1, 6030 Ebikon

Zul.-Nr.: **60673** Abgabekategorie: **D** Index: 20.01.0. 12.05.2011

Zusammensetzung 01 acidum arsenicosum D30, acidum nitricum D6, acidum phosphoricum D8, aesculus hippocastanum D3, apisinum D12, kreosotum D6, ruta graveolens D12, thuja occidentalis D20 ana partes 1.25 ml, ad solutionem pro 10 ml, corresp. ethanolum 50 % V/V.

Anwendung

Bemerkung

Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.

Gültig bis 11.05.2016

01 Letrozol Helvepharm, Filmtabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: **61501** Abgabekategorie: **B** Index: 07.16.2. 02.05.2011

Zusammensetzung 01 letrozolum 2.5 mg, excipiens pro compresso obducto.

Anwendung Cytostatikum

Packung/en 01 001 30 Tablette(n) B

002 100 Tablette(n) B

Bemerkung

Gültig bis 01.05.2016

01 Levetiracetam-Mepha 250, Lactab**02 Levetiracetam-Mepha 500, Lactab****04 Levetiracetam-Mepha 1000, Lactab**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 61531	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	25.05.2011
Zusammensetzung	01	levetiracetamum 250 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	02	levetiracetamum 500 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	levetiracetamum 1000 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiépileptique	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
	02	002	20 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) B
		004	200 Tablette(n) B
	04	005	30 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
		007	200 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		24.05.2016	

01 Levex i.v. 250, soluzione per perfusione**02 Levex i.v. 500, soluzione per perfusione**

Lagap SA, Via Morosini 3, 6943 Vezia

N° d'AMM: 61816	Categoria di dispensazione: A	Index: 08.01.8.	04.05.2011
Composizione	01	levofloxacinum 250 mg ut levofloxacinum hemihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
	02	levofloxacinum 500 mg ut levofloxacinum hemihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Indicazione		malattie infettive	
Confezione/i	01	001	10 x 50 ml sacca A
		002	24 x 50 ml sacca A
	02	003	10 x 100 ml sacca A
		004	24 x 100 ml sacca A
Osservazione			
Valevole fino al		03.05.2016	

01 Levico D6/Prunus spinosa, Summitates 33% aa, Dilutio

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 60045	Abgabekategorie: C	Index: 20.02.0.	31.05.2011
Zusammensetzung	01	levico D6 500 mg, prunus spinosa e summitatibus TM 500 mg, ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 28 % V/V.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		30.05.2016	

01 Losartan Opopharma, 25mg Filmtabletten
02 Losartan Opopharma, 50mg Filmtabletten
03 Losartan Opopharma, 100mg Filmtabletten
 Opopharma Vertriebs AG, Riedmattstrasse 9, 8153 Rümlang

Zul.-Nr.: 61490	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	31.05.2011
Zusammensetzung	01	losartanum kalicum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	losartanum kalicum 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	losartanum kalicum 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Anihypertensivum	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
	02	003	28 Tablette(n) B
		004	98 Tablette(n) B
	03	005	28 Tablette(n) B
		006	98 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		30.05.2016	

01 Metronidazole Zentiva 250 mg, comprimés pelliculés
02 Metronidazole Zentiva 500 mg, comprimés pelliculés
 Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin

N° d'AMM: 62275	Catégorie de remise: B	Index: 08.04.3.	12.05.2011
Composition	01	metronidazolium 250 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	metronidazolium 500 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Maladies infectieuses dues à des bactéries anaérobies où à des protozoaires	
Conditionnements	01	001	20 comprimé(s) B
		002	4 comprimé(s) B
		003	20 comprimé(s) B
Remarque			
Valable jusqu'au		11.05.2016	

01 Metronidazole Zentiva, ovules
 Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin

N° d'AMM: 62276	Catégorie de remise: B	Index: 09.03.0.	12.05.2011
Composition	01	metronidazolium 500 mg, excipients pro ovulo.	
Indication		infection par bactérie anaérobie et protozoaire	
Conditionnements	01	001	10 ovules B
Remarque			
Valable jusqu'au		11.05.2016	

01 Natecal D, comprimés

EFFIK SA, Chemin du Midi 8, 1260 Nyon

N° d'AMM: 61363	Catégorie de remise: D	Index: 07.02.5.	31.05.2011
Composition	01	calcii carbonas 1500 mg corresp. calcium 600 mg, cholecalciferolum 400 U.I., aromatica, aspartamum, excipients pro compresso.	
Indication		Préparation à base de calcium et vitamine D3	
Conditionnements	01	001	60 comprimé(s) D
		002	120 comprimé(s) D
Remarque			
Valable jusqu'au		30.05.2016	

01 Olanzapine mmpharm 2.5 mg, Tabletten**02 Olanzapine mmpharm 5 mg, Tabletten****03 Olanzapine mmpharm 7.5 mg, Tabletten****04 Olanzapine mmpharm 10 mg, Tabletten**

mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 60772	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	12.05.2011
Zusammensetzung	01	olanzapinum 2.5 mg ut olanzapini benzoas, excipients pro compresso.	
	02	olanzapinum 5 mg, olanzapini benzoas, excipients pro compresso.	
	03	olanzapinum 7.5 mg, olanzapini benzoas, excipients pro compresso.	
	04	olanzapinum 10 mg, olanzapini benzoas, excipients pro compresso.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		11.05.2016	

01 Paracetamol Actavis 1g, Infusionslösung

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 61312	Abgabekategorie: B	Index: 01.01.1.	04.05.2011
Zusammensetzung	01	paracetamolium 1 g, mannitolium, dinatrii phosphas dihydricus, antiox.: cysteini hydrochloridum monohydricum 25 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) B
		002	10 Durchstechflasche(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		03.05.2016	

01 Perindopril Helvepharm 2mg Tabletten
02 Perindopril Helvepharm 4mg Tabletten
03 Perindopril Helvepharm 8mg Tabletten
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 61489	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	19.05.2011
Zusammensetzung	01	tert-butylamini perindoprilum 2 mg corresp. perindoprilum 1.67 mg, excipiens pro compresso.	
	02	tert-butylamini perindoprilum 4 mg corresp. perindoprilum 3.34 mg, excipiens pro compresso.	
	03	tert-butylamini perindoprilum 8 mg corresp. perindoprilum 6.68 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Blutdrucksenker, ACE-Hemmer	
Packung/en	02	001 30 Tablette(n)	B
		002 90 Tablette(n)	B
	03	003 30 Tablette(n)	B
		004 90 Tablette(n)	B
Bemerkung		61489 01: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		18.05.2016	

01 Petasites comp., Solutio ad injectionem
 Wala Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60343	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	31.05.2011
Zusammensetzung	01	abies alba e summitatibus ferm D2 0.1 g, petasites hybridus e radice ferm D2 0.1 g, plantago lanceolata e foliis recentibus ferm D2 0.1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		30.05.2016	

01 Rabeprazol Sandoz 10 mg, magensaftresistente Filmtabletten
02 Rabeprazol Sandoz 20 mg, magensaftresistente Filmtabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, Hinterbergstrasse 24, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 61496	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	13.05.2011
Zusammensetzung	01	rabeprazolum natricum 10 mg corresp. rabeprazolum 9.42 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	rabeprazolum natricum 20 mg corresp. rabeprazolum 18.85 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Refluxoesophagitis, Ulcusterapie	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 56 Tablette(n)	B
	02	003 7 Tablette(n)	B
		004 14 Tablette(n)	B
		005 28 Tablette(n)	B
		006 56 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		12.05.2016	

01 Répaglinide Rivopharm 0.5 mg, comprimés**02 Répaglinide Rivopharm 1 mg, comprimés****03 Répaglinide Rivopharm 2 mg, comprimés**

Rivopharm SA, 6928 Manno

N° d'AMM: 61234	Catégorie de remise: B	Index: 07.06.2.	24.05.2011
------------------------	-------------------------------	-----------------	------------

Composition	01	repaglinidum 0.5 mg, excipients pro compresso.		
	02	repaglinidum 1 mg, excipients pro compresso.		
	03	repaglinidum 2 mg, excipients pro compresso.		
Indication		Antidiabétique oral		
Conditionnements	01	001	30 comprimé(s)	B
		002	90 comprimé(s)	B
		003	120 comprimé(s)	B
		004	270 comprimé(s)	B
	02	005	30 comprimé(s)	B
		006	90 comprimé(s)	B
		007	120 comprimé(s)	B
		008	270 comprimé(s)	B
	03	009	30 comprimé(s)	B
		010	90 comprimé(s)	B
		011	120 comprimé(s)	B
		012	270 comprimé(s)	B

Remarque

Valable jusqu'au 23.05.2016

01 Resina Laricis comp., Augentropfen

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59974	Abgabekategorie: C	Index: 20.02.0.	13.05.2011
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung	01	ananas succus D5, terebinthina laricina D5 ana partes 500 mg, excipients ad solutionem pro 1 g.		
Anwendung				
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.		
Gültig bis		12.05.2016		

01 Sertralin Opopharma 50 mg, Filmtabletten

Opopharma Vertriebs AG, Riedmattstrasse 9, 8153 Rümlang

Zul.-Nr.: 61391	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	12.05.2011
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung	01	sertralium 50 mg ut sertralini hydrochloridum, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.		
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer		
Packung/en	01	001	10 Tablette(n)	B
		002	30 Tablette(n)	B
		003	100 Tablette(n)	B
Bemerkung				
Gültig bis		11.05.2016		

01 Sevikar HCT 20 mg/5 mg/12.5 mg, Filmtabletten
 02 Sevikar HCT 40 mg/5 mg/12.5 mg, Filmtabletten
 03 Sevikar HCT 40 mg/10 mg/12.5 mg, Filmtabletten
 04 Sevikar HCT 40 mg/5 mg/25 mg, Filmtabletten
 05 Sevikar HCT 40 mg/10 mg/25 mg, Filmtabletten
 Daiichi Sankyo (Schweiz) AG, Gewerbestrasse 16, 8800 Thalwil

Zul.-Nr.: 61519	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	30.05.2011
Zusammensetzung	01	olmesartani medoxomilum 20 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	olmesartani medoxomilum 40 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	olmesartani medoxomilum 40 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	olmesartani medoxomilum 40 mg, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	05	olmesartani medoxomilum 40 mg, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
	02	003	28 Tablette(n) B
		004	98 Tablette(n) B
	03	005	28 Tablette(n) B
		006	98 Tablette(n) B
	04	007	28 Tablette(n) B
		008	98 Tablette(n) B
	05	009	28 Tablette(n) B
		010	98 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		29.05.2016	

01 Similasan Entzündete Augen, Augentropfen Monodosen
 Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jönen

Zul.-Nr.: 60380	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	03.05.2011
Zusammensetzung	01	atropa belladonna D6 303.33 mg, euphrasia officinalis D6 303.33 mg, hepar sulfuris D12 303.33 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Gerötete, brennende Augen	
Packung/en	01	001	20 x 0.45 ml D
Bemerkung			
Gültig bis		02.05.2016	

01 Similasan Entzündete Augen, Augentropfen 10 ml

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 60381	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	03.05.2011
Zusammensetzung	01	atropa belladonna D6 303.33 mg, euphrasia officinalis D6 303.33 mg, hepar sulfuris D12 303.33 mg, argenti sulfas, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Gerötete, brennende Augen	
Packung/en	01	001	10 ml D
Bemerkung			
Gültig bis		02.05.2016	

01 Similasan Überanstrengte Augen, Augentropfen Monodosen

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 60378	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	18.05.2011
Zusammensetzung	01	cineraria maritima D6 303.33 mg, natrii chloridum D6 303.33 mg, ruta graveolens D6 303.33 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Überanstrengte, tränende Augen	
Packung/en	01	001	20 x 0.45 ml D
Bemerkung			
Gültig bis		17.05.2016	

01 Similasan Überanstrengte Augen, Augentropfen 10 ml

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 60379	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	18.05.2011
Zusammensetzung	01	cineraria maritima D6 303.33 mg, natrii chloridum D6 303.33 mg, ruta graveolens D6 303.33 mg, argenti sulfas, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Überanstrengte, tränende Augen	
Packung/en	01	001	10 ml D
Bemerkung			
Gültig bis		17.05.2016	

01 Stellisan, Lösung

IVF HARTMANN AG, Victor von Bruns-Strasse 28, 8212 Neuhausen am Rheinfall

Zul.-Nr.: 60460	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.1.	16.05.2011
Zusammensetzung	01	octenidini dihydrochloridum 0.993 mg, alcohol propylicus, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Genitalschleimhaut- und Wund-Antisepsis	
Packung/en	01	001	50 ml Flasche(n) D
		002	250 ml Flasche(n) D
		003	500 ml Flasche(n) D
		004	1 L Flasche(n) D
		005	5 L Flasche(n) D
Bemerkung			
Gültig bis		15.05.2016	

01 Symphytum ethanol. Decoctum 5%, Gelatum

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59789	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	03.05.2011
Zusammensetzung	01	symphytum officinale radix, ethanol. Decoctum TM 150 mg, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen.	
Gültig bis		02.05.2016	

01 Teicoplanin OrPha 200 mg i.m./i.v., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung**02 Teicoplanin OrPha 400 mg i.m./i.v., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: 61323	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.9.	12.05.2011
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: teicoplaninum 200 mg, natrii chloridum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 3.0 ml.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: teicoplaninum 400 mg, natrii chloridum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 3.0 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	1 x 200 mg
	02	002	1 x 400 mg
Bemerkung			
Gültig bis		11.05.2016	

01 Topiramate Opopharma 25 mg, Filmtabletten**02 Topiramate Opopharma 50 mg, Filmtabletten****03 Topiramate Opopharma 100 mg, Filmtabletten****04 Topiramate Opopharma 200 mg, Filmtabletten**

Opopharma Vertriebs AG, Riedmattstrasse 9, 8153 Rümlang

Zul.-Nr.: 61401	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	25.05.2011
Zusammensetzung	01	topiramatum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	topiramatum 50 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	topiramatum 100 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	topiramatum 200 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepileptikum, Migräneprophylaxe	
Packung/en	01	001	60 Tablette(n)
	02	002	60 Tablette(n)
	03	003	60 Tablette(n)
	04	004	60 Tablette(n)
Bemerkung			
Gültig bis		24.05.2016	

01 Vimovo, Filmtabletten

AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 61330	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.2.	06.05.2011
Zusammensetzung	01	naproxenum 500 mg, esomeprazolium 20 mg ut magnesii esomeprazolium trihydricum. excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumatikum kombiniert mit Protonenpumpenblocker	
Packung/en	01	004	60 Tablette(n) B
		006	30 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		05.05.2016	

01 Vipera redi (Vipera aspis) D8/C4, Granules/Globules

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

N° d'AMM: 59646	Catégorie de remise: C	Index: 20.01.0.	13.05.2011
Composition	01	vipera redii C4, saccharum, lactosum monohydricum, ad globulos.	
Indication			
Remarque		autorisation avec dossier restreint sans indication selon l'art. 17, al. 1 OAMédcophy (RS 812.212.24). Les conditionnements sont de la responsabilité de l'entreprise. l'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes.	
Valable jusqu'au		12.05.2016	

01 Votubia 2.5 mg, Tabletten**02 Votubia 5 mg, Tabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3001 Bern

Zul.-Nr.: 62061	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.4.	06.05.2011
Zusammensetzung	01	everolimusum 2.5 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso.	
	02	everolimusum 5 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso.	
Anwendung		Behandlung von Patienten ab einem Alter von 3 Jahren mit subependymalem Riesenzellastrozytom (SEGA) bei tuberöser Sklerose, für welche eine chirurgische Behandlung nicht angemessen ist	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) A
	02	002	30 Tablette(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		05.05.2016	

01 Zolmitriptan-Teva, Filmtabletten

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 61066	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.1.	27.05.2011
Zusammensetzung	01	zolmitriptanum 2.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Akutbehandlung von Migräneanfällen mit oder ohne Aura	
Packung/en	01	001	3 Tablette(n) B
		002	6 Tablette(n) B
		003	12 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		26.05.2016	

01 Zolmitriptan-Teva ODT, Schmelztabletten

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 61067	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.1.	27.05.2011
Zusammensetzung	01	zolmitriptanum 2.5 mg, aromatica, aspartamum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Akutbehandlung von Migräneanfällen mit oder ohne Aura	
Packung/en	01	001	2 Tablette(n) B
		002	6 Tablette(n) B
		003	12 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		26.05.2016	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Api Life Var ad us.vet., Evaporationsplättchen

R. Meier's Söhne AG, Fahrbachweg 1, 5444 Künten

Zul.-Nr.: 60557	Abgabekategorie: D	Index:	02.05.2011
Zusammensetzung	01	thymolum 76 g, camphora racemica 3.8 g, eucalypti aetheroleum 16.4 g, arom.: levomentholum, pro praeparatione.	
Anwendung		Vorbeugung und Bekämpfung der Varroose bei Bienen	
Packung/en	01	001	1 Beutel D
Bemerkung			
Gültig bis		01.05.2016	

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

02 Albicansan D3, homöopathische Salbe

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 51860	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	27.05.2011
Zusammensetzung	02	candida albicans D3 aquos dilutio 100 mg, alcoholes adipis lanae et vaselinum album et alcohol cetylicus et stearylicus, triglycerida saturata media, glyceroli monostearas 40-55, acidum lacticum, magnesii sulfas heptahydricus, propylenglycolum, aqua q.s. ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Ekzemen	
Packung/en	02	020	30 g C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.01.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		04.01.2017	

01 Albicansan D3, homöopathische Suppositorien

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 51861	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	27.05.2011
Zusammensetzung	01	candida albicans D3 trituration 200 mg, excipients pro supposito. Bei Ekzemen	
Anwendung		Bei Ekzemen	
Packung/en	01	019	10 Suppositorien C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.01.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		04.01.2017	

01 Albicansan D4, homöopathische Kapseln

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 51859	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	27.05.2011
Zusammensetzung	01	candida albicans D4 trituration 330 mg, excipients pro capsula. Bei Ekzemen	
Anwendung		Bei Ekzemen	
Packung/en	01	014	20 Kapsel(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.01.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		04.01.2017	

01 Albicansan D5, homöopathische Tropfen

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 51255	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	27.05.2011
Zusammensetzung	01	candida albicans D5 aquos dilutio.	
Anwendung		Bei Ekzemen	
Packung/en	01	011	10 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.01.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		04.01.2017	

01 Algifor-L 200, granulé

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

N° d'AMM: 54997	Catégorie de remise: D	Index: 07.10.1.	30.05.2011
Composition	01	ibuprofenum 200 mg ut ibuprofenum lysinum, arom.: aspartamum, saccharinum natricum et alia, excipiens ad granulatum pro charta 950 mg.	
Indication		Analgésique	
Conditionnements	01	027	20 sachet-dose(s) D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 22 septembre 2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		21.09.2016	

01 Allvita Pinus Pycnogenol, Tabletten

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 57716	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.1.	13.05.2011
Zusammensetzung	01	pini pinastris corticis extractum ethanolicum siccum 20 mg corresp. procyanidina oligomera 12.5-15 mg, DER: 1025:1, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Venenbeschwerden	
Packung/en	01	001	40 Tablette(n) D
		002	120 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.08.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.06.2016	

01 Alprazolam Pfizer retard 0.5 mg, Tabletten
 02 Alprazolam Pfizer retard 1 mg, Tabletten
 03 Alprazolam Pfizer retard 2 mg, Tabletten
 04 Alprazolam Pfizer retard 3 mg, Tabletten
 Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 61638	Abgabekategorie: B	Index: 01.04.1.	31.05.2011
Zusammensetzung	01	alprazolamum 0.5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso.	
	02	alprazolamum 1 mg, excipients pro compresso.	
	03	alprazolamum 2 mg, color.: E 132, excipients pro compresso.	
	04	alprazolamum 3 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Anxiolyticum	
* Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
	02	003	30 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
	03	005	100 Tablette(n) B
		007	30 Tablette(n) B
	04	006	100 Tablette(n) B
		008	30 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 3.12.2010 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 2 mg, 30 Tabletten / 3 mg, 30 Tabletten) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		02.12.2015	

01 Alprazolam Pfizer 0.25 mg, Tabletten
 02 Alprazolam Pfizer 0.5 mg, Tabletten
 03 Alprazolam Pfizer 1.0 mg, Tabletten
 04 Alprazolam Pfizer 2.0 mg, Tabletten
 Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 61553	Abgabekategorie: B	Index: 01.04.1.	31.05.2011
Zusammensetzung	01	alprazolamum 0.25 mg, conserv.: E 211, excipients pro compresso.	
	02	alprazolamum 0.5 mg, color.: E 127, conserv.: E 211, excipients pro compresso.	
	03	alprazolamum 1 mg, color.: E 127, E 132, conserv.: E 211, excipients pro compresso.	
	04	alprazolamum 2 mg, conserv.: E 211, excipients pro compresso.	
Anwendung		Anxiolytikum	
* Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
	02	004	30 Tablette(n) B
		005	100 Tablette(n) B
	03	006	30 Tablette(n) B
		007	100 Tablette(n) B
	04	008	100 Tablette(n) B
		009	30 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 3.12.2010 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 2 mg, 30 Tabletten) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		02.12.2015	

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

AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 54380	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	25.05.2011
Zusammensetzung	01	omeprazolom 10 mg ut magnesii omeprazolom, excipients pro compresso.	
	02	omeprazolom 20 mg ut magnesii omeprazolom, excipients pro compresso.	
	03	omeprazolom 40 mg ut magnesii omeprazolom, excipients pro compresso.	
Anwendung		Ulcustherapie, Zollinger-Ellison-Syndrom	
Packung/en	01	038 28 Tablette(n)	B
		186 14 Tablette(n)	B
		194 56 Tablette(n)	B
		208 100 Tablette(n)	B
	02	089 14 Tablette(n)	B
		097 28 Tablette(n)	B
		232 56 Tablette(n)	B
		240 100 Tablette(n)	B
	03	135 28 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.10.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		08.10.2016	

01 Aqua ad iniectionabilia B. Braun, Lösung

B. Braun Medical AG, Seesatz, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 45794	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.4.	26.05.2011
Zusammensetzung	01	aqua ad iniectionabilia.	
Anwendung		Trägerlösung	
* Packung/en	01	016 6 x 1000 ml Glasflaschen	B
		067 20 x 5 ml Miniplasco	B
		075 20 x 10 ml Miniplasco	B
		083 20 x 20 ml Miniplasco	B
		148 20 x 50 ml Miniflac	B
		156 20 x 100 ml Miniflac	B
		202 20 x 50 ml Injektionsflaschen	B
		210 20 x 100 ml Injektionsflaschen	B
		229 60 x 100 ml Eco bag	B
		237 10 x 1000 ml Eco bag	B
		238 20 x 5 ml Miniplasco connect	B
		239 20 x 10 ml Miniplasco connect	B
		240 20 x 20 ml Miniplasco connect	B
		241 100 x 10 ml Miniplasco basic	B
		242 100 x 20 ml Miniplasco basic	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.08.2008 (zusätzliche Primärverpackung "Miniplasco basic")	
Gültig bis		04.09.2013	

01 Arkocaps Harpadol, gélules

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

N° d'AMM: 57035	Catégorie de remise: D	Index: 07.10.6.	17.05.2011
Composition	01	harpagophyti radidis pulvis 435 mg, excipients pro capsula.	
Indication		Traitement symptomatique des douleurs dues à des maladies dégénératives articulaires mineures	
Conditionnements	01	001	45 capsule(s) D
		002	150 capsule(s) D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 07.07.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		06.07.2016	

01 Arteoptic LA 2 %, Augentropfen**02 Arteoptic LA 1 %, Augentropfen**

Bausch & Lomb Swiss AG, Gotthardstrasse 2, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 55733	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	17.05.2011
Zusammensetzung	01	carteololi hydrochloridum 20 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
	02	carteololi hydrochloridum 10 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	01	002	3 ml B
		004	3 x 3 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) 55733 02: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		23.10.2016	

01 BCG Vaccine SSI, Trockensubstanz mit Solvens

Pro Vaccine AG, Lindenstrasse 12, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 696	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	20.05.2011
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: mycobacterium bovis (Stamm: danish strain 1331) 2-8 x 10E6 CFU, natrii hydrogenoglutamas anhydricus 3.75 mg, pro vitro. Solvens: magnesii sulfas heptahydricus, kalii hydrogenophosphas, acidum citricum monohydricum, asparaginum monohydricum, ammonii ferri citras, glycerolum (85 per centum), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Prävention der disseminierten Tuberkulose vor dem 1. Geburtstag	
Packung/en	01	001	20 x 1 Einzeldose(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22. Juni 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		04.07.2016	

01 Becotal forte, Dragées

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 31664	Abgabekategorie: C	Index: 07.02.4.	30.05.2011
Zusammensetzung	01	thiamini hydrochloridum 15 mg, riboflavinum 15 mg, pyridoxini hydrochloridum 10 mg, cyanocobalaminum 10 µg, nicotinamidum 50 mg, calcii pantothenas 25 mg, biotinum 0.15 mg. Überzug: excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Vitamin B-Komplex-Präparat	
Packung/en	01	012 20 Dragée(s) 020 100 Dragée(s)	C C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18. Januar 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.10.2016	

01 Begrocit, Brausetabletten

Dr. Grossmann AG Pharmaca, Hardstrasse 25, 4127 Birsfelden

Zul.-Nr.: 36327	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	10.05.2011
Zusammensetzung	01	thiamini nitras 15 mg, riboflavini natrii phosphas 15 mg, pyridoxini hydrochloridum 10 mg, nicotinamidum 50 mg, biotinum 0.15 mg, cyanocobalaminum 10 µg, calcii pantothenas 25 mg, acidum ascorbicum 1 g, calcium 117 mg ut calcii carbonas et calcii glycerophosphas, arom.: natrii cyclamas et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Vitamin B-Komplex-Präparat mit Vitamin C und Calcium	
Packung/en	01	014 10 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25. Oktober 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		24.10.2016	

01 Bismorectal, suppositoires pour adultes**02 Bismorectal, suppositoires pour enfants**

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

N° d'AMM: 23397	Catégorie de remise: C	Index: 12.99.0.	13.05.2011
Composition	01	bismuthi oxychinolinum 50 mg, bismuthi succinas 80 mg, eucalypti aetheroleum 50 mg, salviae aetheroleum 50 mg, excipiens pro suppositoires.	
	02	bismuthi oxychinolinum 30 mg, bismuthi succinas 40 mg, eucalypti aetheroleum 20 mg, salviae aetheroleum 20 mg, excipiens pro suppositoires.	
Indication		Affections des voies respiratoires	
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 22.03.2010 (changement de type d'autorisation, autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger) autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		25.11.2013	

01 Bisoprolol/HCT-Teva 5/12.5 mg, Filmtabletten**02 Bisoprolol/HCT-Teva 10/25 mg, Filmtabletten**

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 60215	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	30.05.2011
Zusammensetzung	01	bisoprololi fumaras (2:1) 5 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, color.: E 133, E 132, E 104, excipients pro compresso obducto.	
	02	bisoprololi fumaras (2:1) 10 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, color.: E 133, E 104, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.03.2010 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		08.03.2015	

02 Brufen, Brausegranulat

Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 49669	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	03.05.2011
* Zusammensetzung	02	ibuprofenum 600 mg, aromatica, saccharinum natricum, excipients ad granulatum pro charta.	
Anwendung		Antirheumatikum, Antiphlogistikum	
Packung/en	02	012 20 Sachet(s)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.02.2008 (diverse Änderungen in der Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		25.02.2013	

01 Caduet 5/10, Filmtabletten**02 Caduet 10/10, Filmtabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 57633	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	31.05.2011
Zusammensetzung	01	amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, atorvastatinum 10 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, excipients pro compresso obducto.	
	02	amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, atorvastatinum 10 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Kombiniertes Antihypertonikum	
Packung/en	01	002 28 Tablette(n)	B
		004 98 Tablette(n)	B
	02	006 28 Tablette(n)	B
		008 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 5. Juli 2006 (Verlängerung der Zulassung)	
* Gültig bis		04.07.2016	

01 Caelyx, Infusionskonzentrat

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 54273	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	27.05.2011
Zusammensetzung	01	doxorubicini hydrochloridum 2 mg, phosphatidylcholinum e soja hydrogenatum, mpeg-2000 carbamoyl dspe sodium, cholesterolum, ammonii sulfas, histidinum, saccharum, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	010	20 mg / 10 ml A
		029	50 mg / 25 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.12.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.02.2017	

01 Calcium-Sandoz Vitamin C, Injektionslösung i.m., i.v.

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 16135	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.51	30.05.2011
Zusammensetzung	01	calcii glubionas 1.375 g, acidum ascorbicum 500 mg, dinatrii edetas, natrii hydrogenocarbonas, antiox.: E 223 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Calcium-Vitamin-C-Präparat	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28. September 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		27.09.2016	

01 Callimon, Brausetabletten

Dr. Grossmann AG Pharmaca, Hardstrasse 25, 4127 Birsfelden

Zul.-Nr.: 32209	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	17.05.2011
Zusammensetzung	01	calcium 235 mg ut calcii carbonas et calcii lactas pentahydricus, acidum ascorbicum 1 g, arom.: saccharinum natricum et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Calcium- und Vitamin C-Präparat	
Packung/en	01	017	10 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 3. November 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		02.11.2016	

01 Carmol Tropfen, Alcoholat

Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 21861	Abgabekategorie: D	Index: 04.99.0.	13.05.2011
Zusammensetzung	01	aetherolea 7.7 mg ut anisi aetheroleum, caryophylli aetheroleum, cassiae aetheroleum, lavandulae aetheroleum, limonis aetheroleum, citronellae aetheroleum, myristicae aetheroleum, salviae aetheroleum, thymi aetheroleum, levomentholum 15.5 mg, melissae spiritus 1.54 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 64 % V/V.	
Anwendung		Bei Verdauungsbeschwerden	
Packung/en	01	065	20 ml D
		073	40 ml D
		081	80 ml D
		103	160 ml D
		138	200 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.9.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.09.2016	

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

Sigma-Tau Pharma AG, Luzernerstrasse 2, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: 48508	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	17.05.2011
Zusammensetzung	02	levocarnitinum 1 g, saccharinum natricum, conserv.: E 211, excipiens ad solutionem pro 10 ml.	
	03	levocarnitinum 2 g, aromatica, saccharinum natricum, conserv.: E 211, alcohol benzylicus, excipiens ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		L-Carnitin-Mangel	
Packung/en	02	022	10 x 10 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.11.2009 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) 48508 03: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		23.08.2012	

01 Carvedilol-Mepha 3.125 , Tabletten
 02 Carvedilol-Mepha 6.25, Tabletten
 03 Carvedilol-Mepha 12.5, Tabletten
 04 Carvedilol-Mepha 25, Tabletten
 Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 57652	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	18.05.2011
Zusammensetzung	01	carvedilolum 3.125 mg, excipiens pro compresso.	
	02	carvedilolum 6.25 mg, excipiens pro compresso.	
	03	carvedilolum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
	04	carvedilolum 25 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Alpha- und Beta-Rezeptorenblocker	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
	02	003 30 Tablette(n)	B
	03	005 30 Tablette(n)	B
		007 100 Tablette(n)	B
	04	009 30 Tablette(n)	B
		011 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.10.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		30.10.2016	

01 Ceftriaxon Labatec 250 mg i.m., poudre pour solution injectable
 02 Ceftriaxon Labatec 500 mg i.v., poudre pour solution injectable
 03 Ceftriaxon Labatec 1 g i.v./i.m., poudre pour solution injectable
 04 Ceftriaxon Labatec 2 g i.v., poudre pour solution pour perfusion
 Labatec Pharma SA, 31, rue du Cardinal-Journet, 1217 Meyrin

N° d'AMM: 59876	Catégorie de remise: A	Index: 08.01.3.	23.05.2011
Composition	01	Praeparatio sicca: ceftriaxonum 250 mg ut ceftriaxonum natricum pro vitro.	
	02	Praeparatio sicca: ceftriaxonum 500 mg ut ceftriaxonum natricum pro vitro.	
	03	Praeparatio sicca: ceftriaxonum 1000 mg ut ceftriaxonum natricum pro vitro.	
	04	Praeparatio sicca: ceftriaxonum 2000 mg ut ceftriaxonum natricum pro vitro.	
Indication		Maladies infectieuses	
* Conditionnements	01	001 10 x 250 mg	A
	02	002 10 x 500 mg	A
	03	003 10 x 1 g	A
		006 1 x 1 g	A
	04	005 10 x 2 g	A
		007 1 x 2 g	A
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 25.02.2010 (ajout de taille(s) d'emballage, nouveau: 1 x 1 g flacon perforable et 1 x 2 g flacon perforable)	
Valable jusqu'au		24.02.2015	

01 Clopixol 2 mg, Filmdragées
02 Clopixol 10 mg, Filmdragées
03 Clopixol 25 mg, Filmdragées
 Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 44744	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	05.05.2011
Zusammensetzung	01	zuclopenthixolum 2 mg ut zuclopenthixoli dihydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	zuclopenthixolum 10 mg ut zuclopenthixoli dihydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	zuclopenthixolum 25 mg ut zuclopenthixoli dihydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Neurolepticum	
* Packung/en	01	015	100 Dragée(s) B
	02	066	50 Dragée(s) B
	03	082	50 Dragée(s) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.11.2007 (Widerruf der Sequenz 04)	
Gültig bis		05.11.2012	

01 Cosmegen, Lyophilisat
 Pro Concepta Zug AG, Bahnhofstrasse 7, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 32148	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	20.05.2011
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: dactinomycinum 0.5 mg, mannitolum, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	018	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
Gültig bis		29.08.2016	

02 Creon 10'000, Kapseln
 Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 54047	Abgabekategorie: D	Index: 04.05.0.	20.05.2011
Zusammensetzung	02	pancreatis pulvis 150 mg corresp. amylasum 8000 U. Ph. Eur. lipasum 10000 U. Ph. Eur. proteasum 600 U. Ph. Eur., excipiens pro capsula.	
Anwendung		Enzym-Präparat	
Packung/en	02	030	50 Kapsel(n) D
		031	100 Kapsel(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.12.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		12.10.2016	

02 Creon 40'000, Kapseln

Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 57639	Abgabekategorie: C	Index: 04.05.0.	20.05.2011
Zusammensetzung	02	pancreatis pulvis 400 mg corresp. amylasum 25000 U. Ph. Eur. et lipasum 40000 U. Ph. Eur. et proteasum 1600 U. Ph. Eur., excipients pro capsula.	
Anwendung		Enzym-Präparat	
Packung/en	02	013	50 Kapsel(n) C
		014	100 Kapsel(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.12.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		12.10.2016	

01 Dafalgan Odis, Schmelztabletten

Bristol-Myers Squibb SA, Neuhofstrasse 6, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 55138	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.1.	20.05.2011
Zusammensetzung	01	paracetamolium 500 mg, aromatica, aspartamum et conserv.: E 211, excipients pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	003	16 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13. Juni 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		21.09.2016	

02 Dafalgan 1 g, Filmtabletten

Bristol-Myers Squibb SA, Neuhofstrasse 6, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 56318	Abgabekategorie: B	Index: 01.01.1.	20.05.2011
* Zusammensetzung	02	paracetamolium 1 g, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	02	006	16 Tablette(n) B
		007	40 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.09.2008 (Änderung Zusammensetzung)	
Gültig bis		02.10.2013	

01 Demovit C 1000, comprimés effervescents

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

N° d'AMM: 54276	Catégorie de remise: D	Index: 07.02.3.	30.05.2011
Composition	01	acidum ascorbicum 1 g, arom.: aspartamum, saccharinum natricum et alia, excipients pro compresso.	
Indication		Préparation à base de vitamine C	
Conditionnements	01	028	30 comprimé(s) D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 27 novembre 2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		26.11.2016	

01 Docetaxel Actavis 20 mg/1 ml, Infusionskonzentrat
02 Docetaxel Actavis 80 mg/4 ml, Infusionskonzentrat
03 Docetaxel Actavis 140 mg/7 ml, Infusionskonzentrat
 Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 60726	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	23.05.2011
Zusammensetzung	01	docetaxelum 20 mg, acidum citricum anhydricum, povidonum K 12, polysorbatum 80, ethanolum anhydricum 400 mg ad solutionem pro 1 ml.	
	02	docetaxelum 80 mg, acidum citricum anhydricum, povidonum K 12, polysorbatum 80, ethanolum anhydricum 1600 mg ad solutionem pro 4 ml.	
	03	docetaxelum 140 mg, acidum citricum anhydricum, povidonum K 12, polysorbatum 80, ethanolum anhydricum 2800 mg ad solutionem pro 7 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	004	1 Durchstechflasche(n) A
	02	005	1 Durchstechflasche(n) A
	03	006	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.01.2011 (Änderung Präparatename, früher: Onkotaxel Actavis, Infusionskonzentrat)	
Gültig bis		20.01.2016	

01 Dolo Demotherm au DMSO, émulsion
 Vifor SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: 46894	Catégorie de remise: D	Index: 07.10.4.	12.05.2011
Composition	01	benzylis nicotinas 6.5 mg, hydroxyethylis salicylas 100 mg, dimethylis sulfoxidum 200 mg, aromatica, antiox.: E 321, excipients ad emulsionem pro 1 g.	
Indication		Antiphlogistique percutané	
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 14.01.2009 (changement de type d'autorisation, autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger) autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		13.01.2014	

01 Duotrav, Augentropfen
 Alcon Switzerland SA, Bösch 69, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 57615	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	23.05.2011
Zusammensetzung	01	travoprostum 40 µg, timololum 5 mg ut timololi maleas, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Okuläre Hypertension, Offenwinkelglaukom	
Packung/en	01	002	1 x 2,5 ml B
		004	3 x 2,5 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.05.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.11.2016	

01 Duspatalin, Dragées

Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 33105	Abgabekategorie: B	Index: 04.02.0.	12.05.2011
Zusammensetzung	01	mebeverini hydrochloridum 135 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Spasmolyticum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.12.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		22.11.2016	

01 Duspatalin Retard, Kapseln

Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 47639	Abgabekategorie: B	Index: 04.02.0.	12.05.2011
Zusammensetzung	01	mebeverini hydrochloridum 200 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Spasmolytikum	
Packung/en	01	018	60 Kapsel(n) B
		026	30 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.12.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		22.11.2016	

01 Ecodurex, Tabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 47837	Abgabekategorie: B	Index: 05.01.0.	04.05.2011
Zusammensetzung	01	amiloridi hydrochloridum dihydricum 5.67 mg corresp. amiloridi hydrochloridum anhydricum 5 mg, hydrochlorothiazidum 50 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Diureticum	
Packung/en	01	014	20 Tablette(n) B
		022	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30. Juni 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.06.2016	

01 Eludril mit Tetracain, Mund- und Rachenspray

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

Zul.-Nr.: 38148	Abgabekategorie: C	Index: 12.03.3.	03.05.2011
Zusammensetzung	01	chlorhexidini digluconas 0.5 mg, tetracaini hydrochloridum 0.15 mg, poloxamerum 188 10 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, excipients ad solutionem pro 1 ml, solutio 55 ml et propellentia ad aerosolum pro vase.	
Anwendung		Entzündungen des Mund- und Rachenraums	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.02.2009 (Umwandlung Zulassungsart, nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		05.02.2014	

01 Erythrocin 500 mg, Granulat**02 Erythrocin 1000 mg, Granulat**

Pro Concepta Zug AG, Bahnhofstrasse 7, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 41996	Abgabekategorie: B	Index: 08.01.6.	27.05.2011
Zusammensetzung	01	erythromycinum 500 mg ut erythromycini ethylsuccinas, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, excipiens ad granulatum pro charta.	
	02	erythromycinum 1 g ut erythromycini ethylsuccinas, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, excipiens ad granulatum pro charta.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	021 18 Sachtet(s)	B
	02	048 12 Sachtet(s)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22. Juni 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		24.09.2016	

01 Erythrocin i.v., Infusionspräparat

Pro Concepta Zug AG, Bahnhofstrasse 7, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 20258	Abgabekategorie: B	Index: 08.01.6.	27.05.2011
Zusammensetzung	01	erythromycinum 1 g ut erythromycini lactobionas pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	047 1 Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22. Juni 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		24.09.2016	

01 Erythrocin-ES 500, Filmtabletten

Pro Concepta Zug AG, Bahnhofstrasse 7, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 47322	Abgabekategorie: B	Index: 08.01.6.	27.05.2011
Zusammensetzung	01	erythromycinum 500 mg ut erythromycini ethylsuccinas. Überzug: color.: E 104, conserv.: E 200, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	030 24 Tablette(n)	B
		057 12 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22. Juni 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		24.09.2016	

01 Excipial U Lipolotio, Emulsion
02 Excipial U Lipolotio ohne Parfum, Emulsion
 Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 49620	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	26.05.2011
Zusammensetzung	01	ureum 40 mg, aromatica, conserv.: triclosanum, chlorhexidini dihydrochloridum, excipiens ad emulsionem pro 1 ml.	
	02	ureum 40 mg, conserv.: triclosanum, chlorhexidini dihydrochloridum, excipiens ad emulsionem pro 1 ml.	
Anwendung		Pflege empfindlicher trockener Haut, Intervall- und Nachbehandlung von Dermatosen	
* Packung/en	01	012 200 ml	D
		020 500 ml	D
		021 10 x 50 ml	D
	02	022 200 ml	D
		023 500 ml	D
		024 10 x 50 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.07.2010 (Zulassung der neuen Dosierung "ohne Parfum")	
Gültig bis		11.12.2013	

01 Fem7 50, système transdermal
02 Fem7 25, système transdermal
03 Fem7 75, système transdermal
04 Fem7 100, système transdermal
 Vifor SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: 53855	Catégorie de remise: B	Index: 07.08.2.	25.05.2011
Composition	01	estradiolum hemihydricum 1.5 mg corresp. estradiolum 1.452 mg, excipiens ad praeparationem pro 15 cm ² cum liberatione 50 µg/24 h.	
	02	estradiolum hemihydricum 0.75 mg corresp. estradiolum 0.726 mg, excipiens ad praeparationem pro 7.5 cm ² cum liberatione 25 µg/24 h.	
	03	estradiolum hemihydricum 2.25 mg corresp. estradiolum 2.178 mg, excipiens ad praeparationem pro 22.5 cm ² cum liberatione 75 µg/24 h.	
	04	estradiolum hemihydricum 3 mg corresp. estradiolum 2.904 mg, excipiens ad praeparationem pro 30 cm ² cum liberatione 100 µg/24 h.	
Indication		Substitution oestrogénique	
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28.08.2007 (changement de type d'autorisation, autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger)	
		autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		27.08.2012	

01 Fentanyl Bioren, solution injectable

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

Zul.-Nr.: 56368	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	20.05.2011
Zusammensetzung	01	fentanylum 50 µg ut fentanyl citras, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Analgésique	
Bemerkung		remplace l'attestation d'autorisation du 28 septembre 2006 (prolongation du certificat d'autorisation) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		27.09.2016	

01 Fluvastatin-Mepha 80 retard, Depotabs

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 58763	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	31.05.2011
Zusammensetzung	01	fluvastatinum 80 mg ut fluvastatinum natricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration, primäre gemischte Dyslipidämie	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt Zulassungsbescheinigung vom 20. Mai 2010 (Anpassung des Präparatenamens)	
Gültig bis		19.05.2015	

03 Fortecortin Inject 40 mg, Injektionslösung

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 45017	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.26	05.05.2011
Zusammensetzung	03	dexamethasoni dihydrogenophosphas 40 mg ut dexamethasoni natrii phosphas, creatininum, natrii citras dihydricus, dinatrii edetas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Glukokortikosteroid-Therapie	
* Packung/en	03	060	1 Spritze(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.9.2010 (Widerruf der Sequenz 04, 100 mg)	
Gültig bis		16.02.2014	

01 Gabapentin Spirig 600 mg, Filmtabletten**02 Gabapentin Spirig 800 mg, Filmtabletten**

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 57634	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	17.05.2011
Zusammensetzung	01	gabapentinum 600 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	gabapentinum 800 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	008	50 Tablette(n) B
		009	100 Tablette(n) B
	02	010	50 Tablette(n) B
		011	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.08.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		09.10.2016	

01 Gabitril 5 mg, Filmtabletten**02 Gabitril 10 mg, Filmtabletten****03 Gabitril 15 mg, Filmtabletten**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 53782	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	25.05.2011
Zusammensetzung	01	tiagabinum 5 mg ut tiagabini hydrochloridum monohydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	tiagabinum 10 mg ut tiagabini hydrochloridum monohydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	tiagabinum 15 mg ut tiagabini hydrochloridum monohydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepileptikum	
* Packung/en	01	019	50 Tablette(n) B
		108	2 x 50 Tablette(n) B
	02	035	50 Tablette(n) B
		116	2 x 50 Tablette(n) B
	03	051	50 Tablette(n) B
		124	2 x 50 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.01.2011 (Widerruf der Sequenz 04)	
Gültig bis		14.06.2016	

01 Gelsica, Gel

Resinag AG, Grienbachstrasse 17, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 45228	Abgabekategorie: D	Index: 10.08.0.	31.05.2011
Zusammensetzung	01	dialuminii chloridum pentahydroxidum 100 mg, excipiens ad gelatum pro 1 ml.	
Anwendung		Behandlung von Wunden	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.12.2007 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		19.12.2012	

01 Gelsica, Kompressen

Resinag AG, Grienbachstrasse 17, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 45229	Abgabekategorie: D	Index: 10.08.0.	31.05.2011
Zusammensetzung	01	Tela cum gelato. Gel: dialuminii chloridum pentahydroxidum 100 mg, excipiens ad gelatum pro 1 ml.	
Anwendung		Behandlung von Wunden	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.12.2007 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		19.12.2012	

01 Gemzar 200 mg, Lyophilisat**02 Gemzar 1 g, Lyophilisat**

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

N° d'AMM: 53056	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.1.	27.05.2011
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: gemcitabinum 200 mg ut gemcitabini hydrochloridum, mannitolium, natrii acetat anhydricus, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: gemcitabinum 1 g ut gemcitabini hydrochloridum, mannitolium, natrii acetat anhydricus, pro vitro.	
Indication		Cytostaticum	
Conditionnements	01	016	1 flacon(s) A
	02	024	1 flacon(s) A
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 24.01.2007 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		23.01.2017	

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

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 18346	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	06.05.2011
Zusammensetzung	01	limonis succus 8-12 mg, extractum aquosum 30 mg ex cydoniae fructus recens 9.7 mg, ad solutionem pro 1 ml.	
	02	limonis succus 24-36 mg, extractum aquosum 30 mg ex cydoniae fructus recens 9.7 mg, ad solutionem pro 1 ml.	
	03	limonis succus 40-60 mg, extractum aquosum 30 mg ex cydoniae fructus recens 9.7 mg, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bei Heuschnupfen	
Packung/en	01	088	8 Ampulle(n) B
		089	40 Ampulle(n) B
	02	090	8 Ampulle(n) B
		091	40 Ampulle(n) B
	03	092	8 Ampulle(n) B
		093	40 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 4.8.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		03.08.2016	

01 Gencydo 1%, Nasenspray, anthroposophisches Arzneimittel

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 55300	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	06.05.2011
Zusammensetzung	01	limonis succus 8-12 mg, extractum aquosum 30 mg ex cydoniae fructus recens 9.7 mg, ratio: 1:2.1, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		bei Heuschnupfen	
Packung/en	01	004	20 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 6.4.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		03.08.2016	

02 Gevilon 450 mg, Filmtabletten**04 Gevilon Uno, Filmtabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 46927	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	31.05.2011
Zusammensetzung	02	gemfibrozilum 450 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	gemfibrozilum 900 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Fettstoffwechselstörungen	
Packung/en	02	060	100 Tablette(n) B
	04	080	50 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26. Juni 2006 (Verlängerung der Zulassung)	
* Gültig bis		25.06.2016	

- 01 Glimeryl-Mepha 1 mg, Tabletten
 02 Glimeryl-Mepha 2 mg, Tabletten
 03 Glimeryl-Mepha 3 mg, Tabletten
 04 Glimeryl-Mepha 4 mg, Tabletten
 05 Glimeryl-Mepha 6 mg, Tabletten

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 57611	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	30.05.2011
Zusammensetzung	01	glimepiridum 1 mg, excipients pro compresso.	
	02	glimepiridum 2 mg, color.: E 102, E 133, E 110, excipients pro compresso.	
	03	glimepiridum 3 mg, excipients pro compresso.	
	04	glimepiridum 4 mg, color.: E 132, excipients pro compresso.	
	05	glimepiridum 6 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Nicht Insulin-abhängiger Diabetes mellitus (Typ 2)	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	120 Tablette(n) B
	02	003	30 Tablette(n) B
		004	120 Tablette(n) B
	03	005	30 Tablette(n) B
		006	120 Tablette(n) B
	04	007	30 Tablette(n) B
		008	120 Tablette(n) B
	05	009	30 Tablette(n) B
		010	120 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.10.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		09.10.2016	

- 01 Helixor A 0,01 mg Injektionslösung, anthrop. Arzneimittel
 02 Helixor A 0,1 mg Injektionslösung, anthrop. Arzneimittel
 03 Helixor A 1 mg Injektionslösung, anthrop. Arzneimittel
 04 Helixor A 5 mg Injektionslösung, anthrop. Arzneimittel
 05 Helixor A 10 mg Injektionslösung, anthrop. Arzneimittel
 06 Helixor A 20 mg Injektionslösung, anthrop. Arzneimittel
 07 Helixor A 30 mg Injektionslösung, anthrop. Arzneimittel
 08 Helixor A 50 mg Injektionslösung, anthrop. Arzneimittel
 09 Helixor A 100 mg Injektionslösung, anthrop. Arzneimittel
 Swissphar AG, Marktgasse 10, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: **56206** Abgabekategorie: **A** Index: 20.02.0. 13.05.2011

Zusammensetzung	01	extractum aquosum liquidum 0.2 mg ex viscum album (abietis) recens 0.01 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	02	extractum aquosum liquidum 2 mg ex viscum album (abietis) recens 0.1 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	03	extractum aquosum liquidum 20 mg ex viscum album (abietis) recens 1 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	04	extractum aquosum liquidum 100 mg ex viscum album (abietis) recens 5 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	05	extractum aquosum liquidum 200 mg ex viscum album (abietis) recens 10 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	06	extractum aquosum liquidum 400 mg ex viscum album (abietis) recens 20 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	07	extractum aquosum liquidum 600 mg ex viscum album (abietis) recens 30 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	08	extractum aquosum liquidum 1 g ex viscum album (abietis) recens 50 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	09	extractum aquosum liquidum 2 g ex viscum album (abietis) recens 100 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 2 ml.

Anwendung

Zusatzbehandlung bei malignen Erkrankungen

Packung/en	01	001	8 Ampulle(n)	A
	02	003	8 Ampulle(n)	A
	03	005	8 Ampulle(n)	A
		007	50 Ampulle(n)	A
		033	7 Ampulle(n)	A
		037	7 Ampulle(n)	A
	04	009	8 Ampulle(n)	A
		011	50 Ampulle(n)	A
	05	013	8 Ampulle(n)	A
		015	50 Ampulle(n)	A
		035	7 Ampulle(n)	A
		041	28 Ampulle(n)	A
	06	017	8 Ampulle(n)	A
		019	50 Ampulle(n)	A
		039	7 Ampulle(n)	A
		043	28 Ampulle(n)	A
	07	021	8 Ampulle(n)	A
		023	50 Ampulle(n)	A
	08	025	8 Ampulle(n)	A
		027	50 Ampulle(n)	A

	09	029	8 Ampulle(n)	A
		031	50 Ampulle(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 8.9.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis		07.09.2016		

01 Helixor M 0,01 mg Injektionslösung, anthrop. Arzneimittel
 02 Helixor M 0,1 mg Injektionslösung, anthrop. Arzneimittel
 03 Helixor M 1 mg Injektionslösung, anthrop. Arzneimittel
 04 Helixor M 5 mg Injektionslösung, anthrop. Arzneimittel
 05 Helixor M 10 mg Injektionslösung, anthrop. Arzneimittel
 06 Helixor M 20 mg Injektionslösung, anthrop. Arzneimittel
 07 Helixor M 30 mg Injektionslösung, anthrop. Arzneimittel
 08 Helixor M 50 mg Injektionslösung, anthrop. Arzneimittel
 09 Helixor M 100 mg Injektionslösung, anthrop. Arzneimittel
 Swissphar AG, Marktgasse 10, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: **56207** Abgabekategorie: **A** Index: 20.02.0. 13.05.2011

Zusammensetzung	01	extractum aquosum liquidum 0.2 mg ex viscum album (mali) recens 0.01 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	extractum aquosum liquidum 2 mg ex viscum album (mali) recens 0.1 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	extractum aquosum liquidum 20 mg ex viscum album (mali) recens 1 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	extractum aquosum liquidum 100 mg ex viscum album (mali) recens 5 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	05	extractum aquosum liquidum 200 mg ex viscum album (mali) recens 10 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	06	extractum aquosum liquidum 400 mg ex viscum album (mali) recens 20 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	07	extractum aquosum liquidum 600 mg ex viscum album (mali) recens 30 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	08	extractum aquosum liquidum 1 g ex viscum album (mali) recens 50 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	09	extractum aquosum liquidum 2 g ex viscum album (mali) recens 100 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 2 ml.	

Anwendung Zusatzbehandlung bei malignen Erkrankungen

Packung/en	01	002	8 Ampulle(n)	A
	02	004	8 Ampulle(n)	A
	03	006	8 Ampulle(n)	A
		008	50 Ampulle(n)	A
		034	7 Ampulle(n)	A
		038	7 Ampulle(n)	A
	04	010	8 Ampulle(n)	A
		012	50 Ampulle(n)	A
	05	014	8 Ampulle(n)	A
		016	50 Ampulle(n)	A
		036	7 Ampulle(n)	A
		042	28 Ampulle(n)	A
	06	018	8 Ampulle(n)	A
		020	50 Ampulle(n)	A

	040	7 Ampulle(n)	A
	044	28 Ampulle(n)	A
07	022	8 Ampulle(n)	A
	024	50 Ampulle(n)	A
08	026	8 Ampulle(n)	A
	028	50 Ampulle(n)	A
09	030	8 Ampulle(n)	A
	032	50 Ampulle(n)	A
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 8.9.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	07.09.2016		

01 Helixor P 0,01 mg Injektionslösung, anthrop. Arzneimittel
02 Helixor P 0,1 mg Injektionslösung, anthro. Arzneimittel
03 Helixor P 1 mg Injektionslösung, anthrop. Arzneimittel
04 Helixor P 5 mg Injektionslösung, anthrop. Arzneimittel
05 Helixor P 10 mg Injektionslösung, anthrop. Arzneimittel
06 Helixor P 20 mg Injektionslösung, anthrop. Arzneimittel
07 Helixor P 30 mg Injektionslösung, anthrop. Arzneimittel
08 Helixor P 50 mg Injektionslösung, anthrop. Arzneimittel
09 Helixor P 100 mg Injektionslösung, anthrop. Arzneimittel
Swissphar AG, Marktgasse 10, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: **56208** Abgabekategorie: **A** Index: 20.02.0. 13.05.2011

Zusammensetzung	01	extractum aquosum liquidum 0.2 mg ex viscum album (pini) recens 0.01 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	02	extractum aquosum liquidum 2 mg ex viscum album (pini) recens 0.1 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	03	extractum aquosum liquidum 20 mg ex viscum album (pini) recens 1 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	04	extractum aquosum liquidum 100 mg ex viscum album (pini) recens 5 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	05	extractum aquosum liquidum 200 mg ex viscum album (pini) recens 10 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	06	extractum aquosum liquidum 400 mg ex viscum album (pini) recens 20 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	07	extractum aquosum liquidum 600 mg ex viscum album (pini) recens 30 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	08	extractum aquosum liquidum 1 g ex viscum album (pini) recens 50 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	09	extractum aquosum liquidum 2 g ex viscum album (pini) recens 100 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 2 ml.

Anwendung Zusatzbehandlung bei malignen Erkrankungen

Packung/en	01	001	8 Ampulle(n)	A
	02	003	8 Ampulle(n)	A
	03	005	8 Ampulle(n)	A
		007	50 Ampulle(n)	A
		033	7 Ampulle(n)	A
		037	7 Ampulle(n)	A
	04	009	8 Ampulle(n)	A
		011	50 Ampulle(n)	A

	05	013	8 Ampulle(n)	A
		015	50 Ampulle(n)	A
		035	7 Ampulle(n)	A
		041	28 Ampulle(n)	A
	06	017	8 Ampulle(n)	A
		019	50 Ampulle(n)	A
		039	7 Ampulle(n)	A
		043	28 Ampulle(n)	A
	07	021	8 Ampulle(n)	A
		023	50 Ampulle(n)	A
	08	025	8 Ampulle(n)	A
		027	50 Ampulle(n)	A
	09	029	8 Ampulle(n)	A
		031	50 Ampulle(n)	A
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 8.9.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)			
* Gültig bis	07.09.2016			

01 Helvecitopram, Filmtabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 56286	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	02.05.2011
Zusammensetzung	01	citalopramum 20 mg ut citaloprami hydrobromidum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung	Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.07.2010 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	10.12.2013		

02 Hepatect CP, Infusionslösung

Biotest (Schweiz) AG, Schützenstrasse 17, 5102 Rapperswil

Zul.-Nr.: 488	Abgabekategorie: B	Index: 08.09.	27.05.2011
Zusammensetzung	02	proteinorum plasmatis humani solutio 50 mg corresp. immunoglobulinum humanum normale min. 96 % et hepatitis B virus antigenum min. 50 U.I., glycinum, residui: immunoglobulinum A max. 2 mg, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung	passive Immunisierung gegen Hepatitis B		
Packung/en	02	001	1 Ampulle(n) B
		002	1 Ampulle(n) B
		003	1 Ampulle(n) B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	31.08.2021		

01 Hova, Filmtabletten

Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 51838	Abgabekategorie: D	Index: 01.04.2.	20.05.2011
Zusammensetzung	01	valerianae extractum ethanolicum siccum 200 mg, DER: 4-7:1, lupuli extractum methanolicum siccum 45.5 mg, DER: 4-8:1, color.: E 104, E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Nervosität	
Packung/en	01	033	30 Tablette(n) D
		041	60 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.12.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.12.2016	

01 Humatin, Kapseln

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 25229	Abgabekategorie: B	Index: 08.01.7.	16.05.2011
Zusammensetzung	01	paromomycinum 250 mg ut paromomycini sulfas, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Infektionen des Darmes	
Packung/en	01	010	16 Kapsel(n) B
Bemerkung		Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
Gültig bis		15.05.2016	

03 Imigran 50 mg, Filmtabletten

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 51685	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.1.	31.05.2011
Zusammensetzung	03	sumatriptanum 50 mg ut sumatriptani succinas (1:1), excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Akutbehandlung von Migräneanfällen mit oder ohne Aura	
Packung/en	03	024	6 Tablette(n) B
		059	12 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.10.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		22.10.2016	

01 Imigran, Injektionslösung

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 51684	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.1.	31.05.2011
Zusammensetzung	01	sumatriptanum 6 mg ut sumatriptani succinas (1:1), natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Akutbehandlung von Migräneanfällen mit oder ohne Aura und Cluster Headache	
Packung/en	01	044	2 Patronen B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.12.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.12.2016	

01 Influoestim, globules homéopathiques

Sérolab SA, Chemin de la Vulliette 4, 1000 Lausanne

N° d'AMM: 57802	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	27.05.2011
Composition	01	anas barbariae, hepatis et cordis extractum 200 K, excipients ad globulos.	
Indication		Etats grippaux	
Conditionnements	01	002	8 x 1 g D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 16.08.2007 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		22.11.2016	

01 Itraconazol-Cimex, Kapseln

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 57544	Abgabekategorie: B	Index: 08.06.0.	18.05.2011
Zusammensetzung	01	itraconazolium 100 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	001	15 Kapsel(n) B
		002	30 Kapsel(n) B
		003	4 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.01.2009 (Erneute Zulassung nach Erlöschung in Folge Ablauf der Gültigkeit der Zulassung)	
Gültig bis		03.09.2016	

01 Kafa, flashtabs

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

N° d'AMM: 55897	Catégorie de remise: D	Index: 01.01.1.	27.05.2011
Composition	01	paracetamolium 500 mg, arom.: vanillinum et alia, aspartamum, excipients pro compresso.	
Indication		Analgésique, antipyrétique	
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 16 novembre 2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
		remplace l'attestation d'autorisation du 16 novembre 2006 (changement de type d'autorisation, autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger)	
		autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
* Valable jusqu'au		15.11.2016	

01 Kelosoft, Crème

Geistlich Pharma AG, Bahnhofstrasse 40, 6110 Wolhusen

Zul.-Nr.: 43770	Abgabekategorie: D	Index: 10.99.0.	17.05.2011
Zusammensetzung	01	hyoscyami maceratum oleosum 500 mg, collagena, adeps lanae hydroxylatus, macrogolum 400, aromatica, conserv.: E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei wulstigen Narben	
Packung/en	01	012	10 g D
		020	25 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.07.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.07.2016	

01 Ketalgin, Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 14769	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	06.05.2011
Zusammensetzung	01	methadoni hydrochloridum 10 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	048 100 Ampulle(n)	A
		056 10 Ampulle(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22. Juni 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
* Gültig bis		21.06.2016	

02 Ketesse 25, Filmtabletten

A. Menarini AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 54752	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	30.05.2011
Zusammensetzung	02	dexketoprofenum 25 mg ut dexketoprofenum trometamolium. Überzug: excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Nichtsteroidales Analgetikum/Antirheumatikum	
Packung/en	02	016 20 Tablette(n)	B
		024 40 Tablette(n)	B
		032 60 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11. September 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.09.2016	

01 Kohletabletten 250 Hänseler, Tabletten

Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: 56482	Abgabekategorie: D	Index: 04.10.0.	05.05.2011
Zusammensetzung	01	carbo activatus 250 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Durchfall	
Packung/en	01	001 20 Tablette(n)	D
		003 100 Tablette(n)	D
		005 1000 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.11.2016	

02 Lactovis, homöopathische Salbe

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 50369	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	27.05.2011
Zusammensetzung	02	acidum l-lacticum D1 100 mg, alcoholes adipis lanae et vaselinum album et alcohol cetylicus et stearylicus, triglycerida saturata media, glyceroli monostearas 40-55, propylenglycolum, magnesii sulfas heptahydricus, aqua q.s. ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Muskelschmerzen	
Packung/en	02	021	30 g C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.12.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.12.2016	

01 Lactovis, homöopathische Tropfen

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 50370	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	27.05.2011
Zusammensetzung	01	acidum l-lacticum D4, acidum l-lacticum D6, acidum l-lacticum D12, acidum l-lacticum D30, acidum l-lacticum D200 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 12 % V/V.	
Anwendung		Bei Muskelschmerzen	
Packung/en	01	011	100 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.12.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.12.2016	

01 Lansoprazol-Mepha 15, Kapseln**02 Lansoprazol-Mepha 30, Kapseln**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 57323	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	27.05.2011
Zusammensetzung	01	lansoprazolum 15 mg, color.: E 104, excipiens pro capsula.	
	02	lansoprazolum 30 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Protonenpumpenhemmer	
Packung/en	01	024	14 Kapsel(n) B
		026	28 Kapsel(n) B
		028	56 Kapsel(n) B
		030	112 Kapsel(n) B
	02	032	14 Kapsel(n) B
		034	28 Kapsel(n) B
		036	56 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.05.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.11.2016	

02 Lapidar 11, compresse

Parroco Erborista Künzle SA, 6573 Magadino

N° d'AMM: 10393	Categoria di dispensazione: D	Index: 07.98.0.	17.05.2011
Composizione	02	ferri oxidum saccharatum 38 mg corresp. ferrum(III) 1.2 mg, calcii glycerophosphas 28 mg, rosae pseudofructus 49 mg, liquiritiae radix 15 mg, excipients pro compresso.	
Indicazione		In caso d'alimentazione povera in ferro	
Confezione/i	02	035 350 compressa/compresse	D
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 28.07.2006 (proroga del certificato di omologazione)	
* Valevole fino al		27.07.2016	

01 Larifikehl D5, homöopathische Injektionslösung

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 51339	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	27.05.2011
Zusammensetzung	01	laricifomes officinalis D5 aquos dilutio, natrii chloridum, ad solutionem.	
Anwendung		Bei Fieber, bei Lungenkrankheiten und bei Entzündungen der Verdauungsorgane	
Packung/en	01	010 10 Ampulle(n) 029 50 Ampulle(n)	B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.01.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		04.01.2017	

01 Lécithine Keller, capsules

UB Interpharm SA, avenue Cardinal-Mermillod 36, 1227 Carouge GE

Zul.-Nr.: 43687	Abgabekategorie: D	Index: 07.98.0.	17.05.2011
Zusammensetzung	01	lecithinum e soja 350 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Comme roborant	
Packung/en	01	018 200 Kapsel(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.07.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.07.2016	

01 Lescol Retard, Retardtabletten

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 55489	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	25.05.2011
Zusammensetzung	01	fluvastatinum 80 mg ut fluvastatinum natricum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration, primäre gemischte Dyslipidämie	
* Packung/en	01	002 28 Tablette(n) 004 98 Tablette(n)	B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07. Dezember 2011 (Verzicht auf Spitalpackung à 28 Tabletten (single dose Blister))	
Gültig bis		28.06.2016	

01 Lipanthyl 100 mg, Kapseln

Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 40609	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	18.05.2011
Zusammensetzung	01	fenofibratum 100 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Hyperlipidämie	
Packung/en	01	024 100 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19. Januar 2007 (Verlängerung der Zulassung)	
* Gültig bis		18.01.2017	

01 Liv 52 Tabletten, ayurvedisches Arzneimittel

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 45682	Abgabekategorie: D	Index: 04.99.0.	17.05.2011
Zusammensetzung	01	capparis spinosae radices pulvis 65 mg, cassiae occidentalis seminis pulvis 16 mg, cichorii seminis pulvis 65 mg, millefolii floris pulvis 16 mg, solani nigri herbae pulvis 32 mg, tamaricis gallicae herbae pulvis 16 mg, terminaliae arjunae corticis pulvis 32 mg, ferrum 2-3 mg ut ferri oxidum, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei Verdauungsstörungen wie Völlegefühl und Blähungen	
Packung/en	01	013 100 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.10.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.10.2016	

01 Lucentis, Injektionslösung

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 57664	Abgabekategorie: B	Index: 11.99.0.	10.05.2011
Zusammensetzung	01	ranibizumabum 10 mg, trehalosum dihydricum, histidini hydrochloridum monohydricum, histidinum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
* Anwendung		exsudative altersbezogene Makuladegeneration, Visusverlust durch diabetisches Makulaödem und durch Makulaödem infolge eines retinalen Venenverschlusses	
Packung/en	01	002 0,23 ml Spritze(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.03.2011 (Änderung Anwendungsgebiet, früher: exsudative altersbezogene Makuladegeneration)	
Gültig bis		24.08.2016	

02 Marament N, Emulsion

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

Zul.-Nr.: 42414	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	19.05.2011
* Zusammensetzung	02	camphora racemica 20 mg, methylis salicylas 10.24 mg, benzylis nicotinas 0.75 mg, pini silvestris aetheroleum 20.48 mg, alcohol isopropyllicus 300 mg, excipients ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Rheumamittel	
Packung/en	02	027 100 ml	D
		028 250 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.08.2009 (Änderung Zusammensetzung)	
Gültig bis		14.12.2014	

02 Mefenamin-Teva, Filmtabletten

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 55666	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	03.05.2011
Zusammensetzung	02	acidum mefenamicum 500 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumaticum, Analgeticum	
Packung/en	02	012 10 Tablette(n)	B
		013 30 Tablette(n)	B
		014 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29. Juni 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		13.06.2016	

01 Mefenamin-Teva, Kapseln

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 55667	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	03.05.2011
Zusammensetzung	01	acidum mefenamicum 250 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antirheumaticum, Analgeticum	
Packung/en	01	008 10 Kapsel(n)	B
		010 30 Kapsel(n)	B
		012 100 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14. Juni 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		13.06.2016	

01 Mephadol 500 Neo, Filmtabletten

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 57787	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	30.05.2011
Zusammensetzung	01	acidum mefenamicum 500 mg, conserv.: E 200, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiphlogistikum, Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	002	10 Tablette(n) B
		004	30 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12. Oktober 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.10.2016	

01 Mepivacain Sintetica 1 %, solution injectable**02 Mepivacain Sintetica 2 %, single use, solution injectable****03 Mepivacain Sintetica 1 % single use, solution injectable****04 Mepivacain Sintetica 1.5%, single use, solution injectable**

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 48352	Catégorie de remise: B	Index: 01.02.2.	12.05.2011
Composition	01	mepivacaini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, conserv.: E 216 200 µg, E 218 1.6 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	mepivacaini hydrochloridum 20 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	mepivacaini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	mepivacaini hydrochloridum 15 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Anesthésique local	
* Conditionnements	01	014	10 x 50 ml flacon(s) B
		022	10 x 20 ml flacon(s) B
		030	10 x 50 ml flacon(s) B
		031	10 x 20 ml ampoule(s) B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 20.12.2007 (la séquence 48352 01- Mepivacain Sintetica 1 %, solution injectable est révoqué(e) au 31.12.2011)	
Valable jusqu'au		19.12.2012	

03 Metamucil Regular, poudre

Procter & Gamble Switzerland Sàrl, route de Saint-Georges 47, 1213 Petit-Lancy

N° d'AMM: 17387	Catégorie de remise: D	Index: 04.08.13	17.05.2011
Composition	03	ispaghulae testae pulvis 491.5 mg, saccharum q.s. ad pulverem pro 1 g.	
Indication		En cas de constipation et tendance à la constipation	
Conditionnements	03	049	336 g D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 27.10.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		26.10.2016	

01 Methotrexat Pfizer 2,5 mg/mL, Lösung zur parenteralen Anwendung

02 Methotrexat Pfizer 25 mg/mL, Lösung zur parenteralen Anwendung

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 44949	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	06.05.2011
Zusammensetzung	01	methotrexatum 2.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	methotrexatum 25 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Cytostaticum	
Packung/en	01	211	1 Durchstechflasche(n) A
	02	212	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.09.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		23.11.2016	

- 01 Méthotrexate Pharmedin 50 mg/2 ml, solution pour administration parentérale
 02 Méthotrexate Pharmedin 200 mg/8 ml, solution pour administration parentérale
 03 Méthotrexate Pharmedin 100 mg/4 ml, solution pour administration parentérale
 04 Méthotrexate Pharmedin 250 mg/10 ml, solution pour administration parentérale
 05 Méthotrexate Pharmedin 500 mg/20 ml, solution pour administration parentérale
 06 Méthotrexate Pharmedin 1000 mg/40 ml, solution pour administration parentérale
 Pharmedin Sagl, 6900 Lugano

N° d'AMM: 53066	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.1.	13.05.2011
Composition	01	methotrexatum 50 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	methotrexatum 200 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 8 ml.	
	03	methotrexatum 100 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
	04	methotrexatum 250 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	05	methotrexatum 500 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
	06	methotrexatum 1000 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 40 ml.	
Indication		Cytostatique	
Conditionnements	01	148	1 flacon(s) A
		149	10 flacon(s) A
	02	150	1 flacon(s) A
		151	10 flacon(s) A
	03	152	1 flacon(s) A
		153	10 flacon(s) A
	04	154	1 flacon(s) A
		155	10 flacon(s) A
	05	156	1 flacon(s) A
		157	10 flacon(s) A
	06	158	1 flacon(s) A
		159	10 flacon(s) A
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 07.08.2009 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		14.12.2016	

01 Metopiron, Kapseln

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 27867	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.4.	24.05.2011
Zusammensetzung	01	metyraponum 250 mg, arom.: ethylvanillinum, conserv.: E 215, E 217, excipients pro capsula.	
Anwendung		Adrenocorticostaticum	
Packung/en	01	014	50 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.08.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.08.2016	

02 Miacalcic 100, Injektionslösung**04 Miacalcic 50, Injektionslösung**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 38605	Abgabekategorie: B	Index: 07.05.2.	12.05.2011
Zusammensetzung	02	calcitoninum salmonis 100 U.I., natrii acetatis trihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	calcitoninum salmonis 50 U.I., natrii acetatis trihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Morbus Paget, Hyperkalzämie, Algodystrophie, postmenopausale-Osteoporose bei Nichtdurchführbarkeit anderer Therapien	
Packung/en	02	011 5 Ampulle(n)	B
		038 50 Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30. 10. 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		38605 04: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		29.10.2016	

02 Miacalcic mite 100, Nasalspray**03 Miacalcic 200, Nasalspray**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 47473	Abgabekategorie: B	Index: 07.05.2.	05.05.2011
Zusammensetzung	02	calcitoninum salmonis 100 U.I. pro dosi, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro dosi.	
	03	calcitoninum salmonis 200 U.I. pro dosi, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro dosi.	
Anwendung	02	Morbus Paget, Hyperkalzämie, Algodystrophie, postmenopausale-Osteoporose bei Nichtdurchführbarkeit anderer Therapien	
	03	Morbus Paget, Hyperkalzämie, Algodystrophie, postmenopausale-Osteoporose bei Nichtdurchführbarkeit anderer Therapien	
Packung/en	02	055 1400 I.E.	B
		063 2800 I.E.	B
	03	047 2800 I.E.	B
		071 5600 I.E.	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.10.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.10.2016	

02 Micropaque, Suspension

Guerbet AG, Winterthurerstrasse 92, 8006 Zürich

Zul.-Nr.: 30241	Abgabekategorie: B	Index: 14.01.0.	30.05.2011
* Zusammensetzung	02	barii sulfas 100 g, arom.: saccharinum natricum, E 150, vanillinum, ethylvanillinum et alia, conserv.: E 202, E 217, E 219, excipiens ad suspensionem pro 100 ml.	
Anwendung		Röntgenkontrastmittel	
* Packung/en	02	041 500 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.12.2008 (Änderung deklarationspflichtige Hilfsstoffe und Verzicht auf Packungsgrösse 2 l und 150 ml).	
Gültig bis		08.12.2013	

02 Midalgan Balsam Neue Formel, Salbe

Qualicare AG, Florenzstrasse 7, 4142 Münchenstein

Zul.-Nr.: 14095	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	10.05.2011
Zusammensetzung	02	hydroxyethylis salicylas 100 mg, methylis nicotinas 10 mg, aromatica, conserv.: E 216, E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Rheumatische Schmerzen	
Packung/en	02	047 40 g	D
		055 80 g	D
		063 140 g	D
Bemerkung		Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
* Gültig bis		15.08.2016	

02 Modasomil-100, Tabletten

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 55272	Abgabekategorie: A	Index: 01.10.2.	25.05.2011
Zusammensetzung	02	modafinilum 100 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Narkolepsie	
Packung/en	02	006 30 Tablette(n)	A
		007 90 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.10.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).	
* Gültig bis		25.10.2016	

01 Morga Leber-Galle-Tee, geschnittene Kräuter

Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: 54900	Abgabekategorie: E	Index: 04.11.2.	13.05.2011
Zusammensetzung	01	foeniculi dulcis fructus 25 %, millefolii herba 25 %, menthae piperitae folium 25 %, matricariae flos 10 %, taraxaci radix cum herba 10 %, liquiritiae radix 5 % pro charta 1.5 g.	
Anwendung		Verdauungsfördernd	
Packung/en	01	015 20 x 1,5 g Beutel	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.9.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.09.2016	

03 Muco-Mepha 100 mg, Granulat**04 Muco-Mepha 200 mg, Granulat**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 52376	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	17.05.2011
* Zusammensetzung	03	acetylcysteinum 100 mg, aromatica, excipients ad granulum pro charta 3 g.	
	04	acetylcysteinum 200 mg, aromatica, excipients ad granulum pro charta 3 g.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	03	026 30 Sachet(s)	D
	04	027 30 Sachet(s)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.9.2008 (Änderung Hilfsstoff-Zusammensetzung)	
Gültig bis		06.10.2013	

02 Multiplex Nr. 1, homöopathische Tropfen

Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 15553	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	11.05.2011
Zusammensetzung	02	cyclamen europaeum D2 90 mg, echinacea angustifolia D3 200 mg, iris versicolor D4 320 mg, pulsatilla pratensis D1 50 mg, sanguinaria canadensis D3 340 mg ad solutionem pro 1 g corresp. ethanolum 63 % V/V.	
Anwendung		Bei Kopfschmerzen	
Packung/en	02	022	50 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.06.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.06.2016	

01 NaCl 0.9 % B. Braun, Infusionslösung**02 NaCl 0.45 % B. Braun, Infusionslösung**

B. Braun Medical AG, Seesatz, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 29554	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.2.	26.05.2011
Zusammensetzung	01	natrii chloridum 9 g corresp. natrium 154 mmol et chloridum 154 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	02	natrii chloridum 4.5 g corresp. natrium 77 mmol et chloridum 77 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Isotonische, bzw. hypotonische Natriumchlorid-Lösung	
* Packung/en	01	099	1 x 100 ml B
		145	10 x 500 ml B
		153	10 x 1000 ml B
		218	3 x 100 ml B
		226	20 x 100 ml B
		234	20 x 50 ml B
		269	10 x 50 ml B
		374	20 x 5 ml B
		382	20 x 10 ml B
		390	20 x 20 ml B
		412	20 x 50 ml B
		420	20 x 100 ml B
		568	20 x 100 ml B
		576	20 x 250 ml B
		584	20 x 500 ml B
		592	10 x 1000 ml B
		614	10 x 250 ml B
		622	1 x 500 ml B
		630	1 x 1000 ml B
		649	20 x 50 ml B
		657	1 x 250 ml B
		672	20 x 100 ml B
		699	1 x 250 ml B
		702	1 x 500 ml B
		703	1 x 100 ml B
		704	1 x 1000 ml B

	705	20 x 5 ml	B
	706	20 x 10 ml	B
	707	20 x 20 ml	B
	708	100 x 10 ml	B
	709	100 x 20 ml	B
	02 665	20 x 500 ml	B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2007 (zusätzliche Primärverpackung "Miniplasco basic")		
Gültig bis	16.12.2012		

01 Neupogen-Roche 30 MU/1.0 ml, Durchstechflaschen**05 Neupogen-Roche 30 MU/0.5 ml, Fertigspritzen****06 Neupogen-Roche 48 MU/0.5 ml, Fertigspritzen**

F. Hoffmann-La Roche AG, Grenzacherstrasse 124, 4070 Basel

Zul.-Nr.: 56721	Abgabekategorie: A	Index: 06.07.3.	05.05.2011
Zusammensetzung	01	filgrastimum ADNr 30 Mio. U., natrii acetat trihydricus, polysorbitum 80, sorbitolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	05	filgrastimum ADNr 30 Mio. U., natrii acetat trihydricus, polysorbitum 80, sorbitolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	06	filgrastimum ADNr 48 Mio. U., natrii acetat trihydricus, polysorbitum 80, sorbitolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
Anwendung	Neutropenie		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.03.2007 (Widerruf der Sequenz 02 Neupogen-Roche 48 MU/1.6 ml, Durchstechflaschen) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	18.03.2012		

01 Nurofen, Brausegranulat

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

Zul.-Nr.: 54095	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.1.	30.05.2011
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 200 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, excipiens ad granulatatum pro charta.	
Anwendung	Analgeticum		
Packung/en	01	015 12 Sachet(s)	D
		023 20 Sachet(s)	D
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. Januar 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	06.09.2016		

01 Nurofen-L 200 mg, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 55380	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.1.	30.05.2011
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 200 mg ut ibuprofenum lysinum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung	Analgeticum		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18. August 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
* Gültig bis	07.09.2016		

01 Oculotect Gel, Augengel

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 54080	Abgabekategorie: C	Index: 11.99.0.	19.05.2011
Zusammensetzung	01	retinoli palmitas 1000 U.I., carbomerum 980, conserv.: cetrimidum, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Adjuvans zum Hornhautschutz bei "trockenen Augen"	
Packung/en	01	018 10 g	C
		026 3 x 10 g	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.11.2016	

01 Olfen-25, Lactab**02 Olfen-50, Lactab**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 46519	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	12.05.2011
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 25 mg, color.: E 104, excipients pro compresso obducto.	
	02	diclofenacum natricum 50 mg, color.: E 104, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumatikum	
Packung/en	01	019 30 Tablette(n)	B
		027 100 Tablette(n)	B
	02	035 20 Tablette(n)	B
		043 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11. September 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.09.2016	

03 Olfen-50, Rectocaps**04 Olfen-100, Rectocaps**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 46852	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	12.05.2011
Zusammensetzung	03	diclofenacum natricum 50 mg, antiox.: E 320, excipients pro capsula.	
	04	diclofenacum natricum 100 mg, antiox.: E 320, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antirheumatikum	
Packung/en	03	053 10 Kapsel(n)	B
	04	054 5 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 7. Juni 2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.09.2016	

01 Olfen-100, Depocaps

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 46851	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	12.05.2011
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 100 mg, color.: E 127, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antirheumatikum	
Packung/en	01	013	10 Kapsel(n) B
		021	30 Kapsel(n) B
		048	100 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11. September 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.09.2016	

01 Olfen-75 duo release, Kapseln

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 55164	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	12.05.2011
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 75 mg, dibutylis phthalas, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antirheumatikum, Antiphlogistikum, Analgetikum	
Packung/en	01	007	10 Kapsel(n) B
		009	30 Kapsel(n) B
		011	100 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11. September 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.09.2016	

01 Olfen-75, Injektionslösung i.m.

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 46535	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	12.05.2011
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 75 mg, lidocaini hydrochloridum 20 mg, dinatrii edetas, macrogolum 400, propylenglyolum, natrii hydroxidum, antiox.: acetylcysteinum 2 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Antirheumatikum	
Packung/en	01	014	5 Ampulle(n) B
		022	25 Ampulle(n) B
		030	50 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11. September 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.09.2016	

01 Omeprazol Axapharm 20 mg, Kapseln**02 Omeprazol Axapharm 40 mg, Kapseln**

Axapharm AG, Zugerstrasse 8A, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 59482	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	19.05.2011
Zusammensetzung	01	omeprazolium 20 mg, color.: E 104, excipients pro capsula.	
	02	omeprazolium 40 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Ulcustherapie, Zollinger-Ellison-Syndrom	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.12.2010 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		21.12.2015	

01 Omida Hypalin Chügeli für Kinder, homöopathische Globuli

Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 57665	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	17.05.2011
Zusammensetzung	01	chamomilla recutita D12, datura stramonium D12, delphinium staphisagria D12, kalii phosphas D6, passiflora incarnata D6 ana partes, xylitolium ad globulos.	
Anwendung		Bei nervösen Erregungs- und Unruhezuständen	
Packung/en	01	001 10 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.10.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		23.10.2016	

01 Onkotaxel Actavis 20 mg/0.5 ml, Infusionspräparat**02 Onkotaxel Actavis 80 mg/2 ml, Infusionspräparat**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 60187	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	23.05.2011
Zusammensetzung	01	docetaxelum 20 mg, acidum citricum anhydricum, ethanolum anhydricum, polysorbatum 80, ad solutionem pro 0.5 ml. Diluens: ethanolum anhydricum 140.2 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.	
	02	docetaxelum 80 mg, acidum citricum anhydricum, ethanolum anhydricum, polysorbatum 80, ad solutionem pro 2 ml. Diluens: ethanolum anhydricum 560.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 6.0 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	003 1 + 1 Durchstechflasche(n)	A
	02	004 1 +1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.11.2010 (Änderung Präparatename, früher: Docetaxel Actavis, Infusionspräparat)	
Gültig bis		25.11.2015	

01 Pantozol 40 mg, magensaftresistente Filmtabletten
02 Pantozol 20 mg, magensaftresistente Filmtabletten
 Nycomed Pharma AG, Wallisellenstrasse 55, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: 52710	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	13.05.2011
Zusammensetzung	01	pantoprazolum 40 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipients pro compresso obducto.	
	02	pantoprazolum 20 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Ulcustherapie, Refluxoesophagitis, Zollinger-Ellison-Syndrom	
Packung/en	01	014	15 Tablette(n) B
		022	30 Tablette(n) B
		030	60 Tablette(n) B
		049	7 Tablette(n) B
		103	90x15 Tablette(n) B
		112	100 Tablette(n) B
		113	5x100 Tablette(n) B
		114	3x60 Tablette(n) B
	02	057	15 Tablette(n) B
		065	30 Tablette(n) B
		073	60 Tablette(n) B
		081	120 Tablette(n) B
		111	90x15 Tablette(n) B
		115	3x60 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.07.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		12.11.2016	

01 Paracetamol 500 Hänseler, Tabletten
 Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: 57948	Abgabekategorie: B/D	Index: 01.01.1.	27.05.2011
Zusammensetzung	01	paracetamololum 500 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) D
		003	100 Tablette(n) B
		005	500 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 2. November 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 2. November 2006 (Änderung Präparatename, früher: Paracetamol 500 Hänseler neue Formel)	
* Gültig bis		01.11.2016	

01 Phytopharma Lécithine, capsules

Phytopharma SA, 1666 Grandvillard

N° d'AMM: 53794	Catégorie de remise: D	Index: 07.98.0.	17.05.2011
Composition	01	lecithinum e soja 350 mg, excipients pro capsula.	
Indication		Comme roborant	
Conditionnements	01	017 200 capsule(s)	D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28.07.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		27.07.2016	

02 Pinimenthol-N, Salbe

Piniol AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 26936	Abgabekategorie: D	Index: 03.06.0.	06.05.2011
Zusammensetzung	02	levomentholum 27.2 mg, eucalypti aetheroleum 200 mg, pini silvestris aetheroleum 177.8 mg, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Erkältungen	
Packung/en	02	020 40 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.6.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.06.2016	

01 Preterax, comprimé sécable**02 Preterax forte, comprimé**

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

N° d'AMM: 54872	Catégorie de remise: B	Index: 02.07.2.	03.05.2011
Composition	01	tert-butylamini perindoprilum 2 mg, indapamidum 0.625 mg, excipients pro compresso.	
	02	tert-butylamini perindoprilum 4 mg, indapamidum 1.25 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Antihypertenseur	
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 04.05.2009 (changement de type d'autorisation, autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger)	
		autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		18.05.2014	

01 Prezista 300 mg, Filmtabletten
02 Prezista 400 mg, Filmtabletten
03 Prezista 600 mg, Filmtabletten
04 Prezista 75 mg, Filmtabletten
05 Prezista 150 mg, Filmtabletten

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 57655	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	20.05.2011
Zusammensetzung	01	darunavirum 300 mg ut darunavirum ethanolicum, color.: E 110, excipients pro compresso obducto.	
	02	darunavirum 400 mg ut darunavirum ethanolicum, color.: E 110, excipients pro compresso obducto.	
	03	darunavirum 600 mg ut darunavirum ethanolicum, color.: E 110, excipients pro compresso obducto.	
	04	darunavirum 75 mg ut darunavirum ethanolicum, excipients pro compresso obducto.	
	05	darunavirum 150 mg ut darunavirum ethanolicum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	02	002 60 Tablette(n)	A
	03	003 60 Tablette(n)	A
	04	004 480 Tablette(n)	A
	05	005 240 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. Februar 2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) 57655 01: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		11.12.2016	

01 Procto-Glyvenol, Crème

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 36800	Abgabekategorie: D	Index: 02.09.1.	18.05.2011
Zusammensetzung	01	tribenosidum 50 mg, lidocaini hydrochloridum 20 mg, conserv.: E 216, E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Hämorrhoiden äusserlich und innerlich	
Packung/en	01	011 30 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.08.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.08.2016	

01 Procto-Glyvenol, Suppositorien

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 36801	Abgabekategorie: D	Index: 02.09.1.	27.05.2011
Zusammensetzung	01	tribenosidum 400 mg, lidocainum 40 mg, excipients pro supposito.rio.	
Anwendung		Hämorrhoiden äusserlich und innerlich	
Packung/en	01	018 10 Suppositorien	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.08.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.08.2016	

01 Protopic 0,03 %, Salbe**02 Protopic 0,1 %, Salbe**

Astellas Pharma AG, Grindelstrasse 6, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: 55847	Abgabekategorie: B	Index: 10.04.0.	06.05.2011
Zusammensetzung	01	tacrolimusum 0.3 mg, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
	02	tacrolimusum 1 mg, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Atopische Dermatitis	
Packung/en	01	006	30 g B
		008	60 g B
		010	10 g B
	02	002	30 g B
		004	60 g B
		012	10 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. Juli 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		21.09.2016	

01 Pursana Feigensirup mit Sorbitol

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: 54285	Abgabekategorie: D	Index: 04.08.12	17.05.2011
Zusammensetzung	01	caricae fructus extractum aquosum liquidum 5 g, DER: 1:2.4-2.9, sorbitolum 21 g, color.: E 150, conserv.: E 202, excipiens ad solutionem pro 30 ml.	
Anwendung		Obstipation	
Packung/en	01	027	200 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.10.2016	

01 Quinapril HCT Helvepharm 10/12,5 mg, Filmtabletten**02 Quinapril HCT Helvepharm 20/12,5 mg, Filmtabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 58105	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	03.05.2011
Zusammensetzung	01	quinaprilum 10 mg ut quinapрили hydrochloridum, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	quinaprilum 20 mg ut quinapрили hydrochloridum, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.04.2009 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		05.04.2014	

01 Rebalance 250, Filmtabletten**02 Rebalance 500, Filmtabletten**

Zeller Medical AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.:	53924	* Abgabekategorie:	C/D	Index:	01.04.1.	16.05.2011
Zusammensetzung	01	hyperici herbae extractum ethanolicum siccum 250 mg corresp. hypericinum 0.38-0.62 mg, DER: 4-7:1, excipiens pro compresso obducto.				
	02	hyperici herbae extractum ethanolicum siccum 500 mg corresp. hypericinum 0.75-1.25 mg, DER: 4-7:1, excipiens pro compresso obducto.				
Anwendung		Bei Verstimmungszuständen				
Packung/en	01	018	60 Tablette(n)			C
		026	120 Tablette(n)			C
		034	30 Tablette(n)			D
	02	042	30 Tablette(n)			C
		050	60 Tablette(n)			C
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.01.2009 (Änderung Abgabekategorie: Rebalance 250, 30 Filmtabletten zu Liste D)					
Gültig bis	09.10.2013					

01 Rebetol, Kapseln

Essex Chemie AG, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.:	55856	Abgabekategorie:	A	Index:	08.03.0.	20.05.2011
Zusammensetzung	01	ribavirinum 200 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.				
Anwendung	Chronische Hepatitis C, Kombinationstherapie mit Interferon					
Packung/en	01	001	84 Kapsel(n)			A
		003	140 Kapsel(n)			A
		005	168 Kapsel(n)			A
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 2. November 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)					
* Gültig bis	01.11.2016					

01 Regenaplex Nr. 35b, homöopathische Tropfen

Regena AG, Riedholzstrasse 1, 6030 Ebikon

Zul.-Nr.:	36639	Abgabekategorie:	B	Index:	20.01.0.	11.05.2011
Zusammensetzung	01	acidum arsenicosum D30, agrimonia eupatoria D3, bryonia cretica D6, chamomilla recutita D6, cinchona pubescens D10, lachesis mutus D20, silybum marianum D3, veronica virginica D3 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 40 % V/V.				
Anwendung	Bei Hepatitis					
Packung/en	01	016	15 ml			B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.06.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)					
* Gültig bis	14.06.2016					

02 Ricola Kräuter Honigbonbon, Pastillen

Ricola AG, Baselstrasse 31, 4242 Laufen

Zul.-Nr.: 53582	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	24.05.2011
Zusammensetzung	02	specierum pectoralium extractum 36.7 mg, saccharum, mel, color.: E 150, arom.: vanillinum et alia, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten und Heiserkeit	
* Packung/en	02	036	75 g E
		037	125 g E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.02.2011 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 125g)	
Gültig bis		06.11.2015	

01 Rotarix liquid, orale Suspension

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 60150	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	06.05.2011
Zusammensetzung	01	Vaccinum attenuatum: rotavirus humanum (Stamm: RIX4414) min 1 Mio U., aqua q.s. ad suspensionem pro 1.5 ml.	
* Anwendung		ab der vollendeten 6. Lebenswoche, aktive Immunisierung zur Vorbeugung von Gastroenteritiden durch Rotaviren der Serotypen G1, nicht-G1 wie G2, G3, G4 und G9	
Packung/en	01	001	1.5 ml B
		002	1.5 ml B
		003	10 x 1.5 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.03.2007 (Änderung Anwendungsgebiet, früher: ab der vollendeten 6. Lebenswoche, aktive Immunisierung zur Vorbeugung von Gastroenteritiden durch Rotaviren der Serotypen G1, nicht-G1 wie G3, G4 und G9)	
Gültig bis		13.05.2014	

01 Rotarix, orale Suspension

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 698	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	06.05.2011
Zusammensetzung	01	Vaccinum attenuatum per os: rotavirus humanum vivum (Stamm: RIX4414), excipiens pro praeparatione. Solvens: aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
* Anwendung		ab der vollendeten 6. Lebenswoche, aktive Immunisierung zur Vorbeugung von Gastroenteritiden der Serotypen G1, nicht-G1 wie G2, G3, G4 und G9	
Packung/en	01	001	1 Ampulle(n) B
		002	10 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.11.2010 (Änderung Anwendungsgebiet, früher: ab der vollendeten 6. Lebenswoche, aktive Immunisierung zur Vorbeugung von Gastroenteritiden durch Rotaviren der Serotypen G1, nicht-G1 wie G3, G4 und G9)	
Gültig bis		28.01.2012	

01 Ruberkehl D5, homöopathische Tropfen

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 55244	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	27.05.2011
Zusammensetzung	01	aspergillus ruber D5 aquos dilutio.	
Anwendung		Bei allergischen Atemwegserkrankungen	
Packung/en	01	001	10 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.01.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		04.01.2017	

01 Sanukehl Staph D6, homöopathische Tropfen

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 53248	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	27.05.2011
Zusammensetzung	01	staphylococcus aureus D6 aquos dilutio.	
Anwendung		Bei Staphylokokken-Infekten	
Packung/en	01	012	10 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.01.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		04.01.2017	

01 Sclerovein 0,5 %, Injektionslösung**02 Sclerovein 1 %, Injektionslösung****03 Sclerovein 2 %, Injektionslösung****04 Sclerovein 3 %, Injektionslösung****05 Sclerovein 5 %, Injektionslösung**

Resinag AG, Grienbachstrasse 17, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 36907	Abgabekategorie: B	Index: 02.08.3.	20.05.2011
Zusammensetzung	01	macrogoli 9 aether laurilicus 5 mg, ethanolum, conserv.: chlorobutanolum hemihydricum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	macrogoli 9 aether laurilicus 10 mg, ethanolum, conserv.: chlorobutanolum hemihydricum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	macrogoli 9 aether laurilicus 20 mg, ethanolum, conserv.: chlorobutanolum hemihydricum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	macrogoli 9 aether laurilicus 30 mg, ethanolum, conserv.: chlorobutanolum hemihydricum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	05	macrogoli 9 aether laurilicus 50 mg, ethanolum, conserv.: chlorobutanolum hemihydricum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Varizenverödung	
Packung/en	01	010	30 ml B
	02	029	30 ml B
	03	037	30 ml B
	04	045	30 ml B
	05	053	30 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.09.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		21.12.2016	

01 Simepar-Mepha, Kapseln

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 38625	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	26.05.2011
Zusammensetzung	01	cardui mariae extractum normatum corresp. silymarinum 70 mg, thiamini hydrochloridum 4 mg, riboflavinum 4 mg, pyridoxini hydrochloridum 4 mg, cyanocobalaminum 1.2 µg, nicotinamidum 12 mg, calcii pantothenas 8 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Adjuvans bei Hepatopathien	
Packung/en	01	001	40 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.06.2009 (Umwandlung Zulassungsart, früher: Vertrieb im Ausland)	
Gültig bis		01.08.2014	

01 Similasan, homöopathisches Arzneimittel zur Beruhigung, Tabletten

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 58714	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	09.05.2011
Zusammensetzung	01	asa foetida D4, crataegus D4, lycopus virginicus D3, passiflora incarnata D4 ana partes 6.25 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Bei nervösen Beschwerden	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19. November 2008 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		13.11.2013	

01 Simvastatin Winthrop 20 mg, comprimés**02 Simvastatin Winthrop 40 mg, comprimés**

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

N° d'AMM: 57003	Catégorie de remise: B	Index: 07.12.0.	11.05.2011
Composition	01	simvastatinum 20 mg, antiox.: E 320, excipients pro compresso obducto.	
	02	simvastatinum 40 mg, antiox.: E 320, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Dyslipidémies	
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 11 mai 2009 (changement de type d'autorisation) autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		10.05.2014	

01 SolcoTrichovac, Suspension

MEDA Pharmaceuticals Switzerland GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 437	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	20.05.2011
Zusammensetzung	01	inactivated micro-organisms of selected strains of Lactobacillus acidophilus: L. rhamnosus (3 strains) et L. vaginalis (3 strains) et L. salivarius (1 strain) et L. fermentum (1 strain) > 7 x 10 ⁹ U.. natrii chloridum, conserv.: phenolum max. 1.25 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Immunstimulans bei Trichomoniasis und unspezifischen Vaginitiden, ab dem vollendeten 14. Lebensjahr	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.12.2010 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		30.04.2016	

01 Spersallerg SDU, Augentropfen (Monodosen)

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 53933	Abgabekategorie: C	Index: 11.06.2.	07.05.2011
Zusammensetzung	01	antazolini hydrochloridum 0.5 mg, tetryzolini hydrochloridum 0.4 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergien der Bindehaut	
Packung/en	01	017	20 x 0.3 ml Einzeldose(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.11.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		15.11.2016	

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

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 59902	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	31.05.2011
Zusammensetzung	01	topiramatum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	topiramatum 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	topiramatum 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	topiramatum 200 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepileptikum, Migräneprophylaxe	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.01.2010 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		13.01.2015	

01 Tora-dol, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 48803	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	05.05.2011
Zusammensetzung	01	ketorolacum trometamolium 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiphlogistikum, Analgetikum	
Packung/en	01	016	10 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.01.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.12.2016	

01 Tora-dol 10 mg, Injektionslösung**02 Tora-dol 30 mg, Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: 48802	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	05.05.2011
Zusammensetzung	01	ketorolacum trometamolium 10 mg, ethanolum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	ketorolacum trometamolium 30 mg, ethanolum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiphlogistikum, Analgetikum	
Packung/en	02	028	5 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.12.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		48802 01: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		28.12.2016	

02 Trabar 50, Kapseln

* Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 52787	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	25.05.2011
Zusammensetzung	02	tramadoli hydrochloridum 50 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Analgetikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2008 (Änderung Präparatename, früher: Tramadol Adico 50, Kapseln / Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland / Übertragung der Zulassung, früher: Adico Pharma AG)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		07.10.2013	

03 Trawell 20 mg, Kaugummi-Drageés

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 43194	Abgabekategorie: D	Index: 01.09.0.	06.05.2011
Zusammensetzung	03	dimenhydrinatum 20 mg, arom.: aspartamum, saccharinum natricum et alia, antiox.: E 321, excipients pro praeparatione.	
Anwendung		Reisekrankheit	
Packung/en	03	046	10 Dragee(s) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.10.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.08.2016	

01 Triderm, Crème

Essex Chemie AG, Weyrstrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: 46532	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.2.	17.05.2011
Zusammensetzung	01	betamethasonum 0.5 mg ut betamethasoni dipropionas, clotrimazolium 10 mg, gentamicinum 1 mg ut gentamicini sulfas, propylenglycolium, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche, sekundär bakteriell und/oder mykotisch infizierte Dermatosen	
Packung/en	01	015	10 g B
		023	30 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16. Oktober 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		15.10.2016	

01 Triderm, Salbe

Essex Chemie AG, Weyrstrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: 46533	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.2.	17.05.2011
Zusammensetzung	01	betamethasonum 0.5 mg ut betamethasoni dipropionas, clotrimazolium 10 mg, gentamicinum 1 mg ut gentamicini sulfas, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche, sekundär bakteriell und/oder mykotisch infizierte Dermatosen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16. Oktober 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		15.10.2016	

01 Trileptal 150 mg, teilbare Filmpillen**02 Trileptal 300 mg, teilbare Filmpillen****03 Trileptal 600 mg, teilbare Filmpillen**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 55120	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	17.05.2011
Zusammensetzung	01	oxcarbazepinum 150 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	oxcarbazepinum 300 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	oxcarbazepinum 600 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepilepticum	
Packung/en	01	001	50 Tablette(n) B
	02	005	50 Tablette(n) B
	03	009	50 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.10.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		04.10.2016	

02 Tript-OH 100 mg, Kapseln

Sigma-Tau Pharma AG, Luzernerstrasse 2, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: 46513	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	09.05.2011
Zusammensetzung	02	oxitriptanum 100 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Depressive Zustände in Kombination mit trizyklischen Antidepressiva, Schlafstörungen bei depressivem Zustand	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.12.2007 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		04.12.2012	

02 Tussantiol, Sirup

Medisa AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 47110	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	17.05.2011
Zusammensetzung	02	carbocisteinum 750 mg, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 200, E 218, excipients ad solutionem pro 15 ml.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	02	025	200 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.12.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.12.2015	

01 Tyrothricine + Gramacidine Democal, comprimés à sucer menthe**02 Tyrothricine + Gramacidine Democal, comprimés à sucer citron**

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

N° d'AMM: 22582	Catégorie de remise: D	Index: 12.03.3.	13.05.2011
Composition	01	tyrothricinum 1 mg, gramicidinum 0.6 mg, tetracaini hydrochloridum 0.15 mg, benzethonii chloridum 0.8 mg, xylitolum, sorbitolum, arom.: saccharinum natricum et alia, excipients pro pastillo.	
	02	tyrothricinum 1 mg, gramicidinum 0.6 mg, tetracaini hydrochloridum 0.15 mg, benzethonii chloridum 0.8 mg, xylitolum, sorbitolum, arom.: saccharinum natricum et alia, excipients pro pastillo.	
Indication		Affections de la bouche et de la gorge	
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 26.11.2007 (changement de type d'autorisation, autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger) autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		25.11.2012	

01 Usneabasan, homöopathische Tropfen

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 51535	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	27.05.2011
Zusammensetzung	01	usnea barbata TM corresp. ethanolum 70 % V/V.	
Anwendung		Bei Kopfschmerzen	
Packung/en	01	014	30 ml C
		022	100 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.01.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
Gültig bis		04.01.2017	

02 Viscotears Tropfgel, Augengel

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 48624	Abgabekategorie: D	Index: 11.08.2.	23.05.2011
Zusammensetzung	02	carbomerum 980 2 mg, conserv.: cetrimidum, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Tränenflüssigkeitsersatz	
Packung/en	02	022	10 g D
		030	3 x 10 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.11.2016	

01 Vita-Logos, Granulat

Sigma-Tau Pharma AG, Luzernerstrasse 2, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: 53827	Abgabekategorie: D	Index: 07.98.0.	19.05.2011
Zusammensetzung	01	cyanocobalaminum 30 µg, l-O-phosphothreoninum 10 mg, l-O-phosphoserinum 40 mg, glutaminum 60 mg, arginini hydrochloridum 100 mg, arom.: aspartamum, vanillinum et alia, color.: E 124, excipiens ad granulatum pro charta 5 g.	
Anwendung		Roborans	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.09.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		27.09.2016	

01 Vita-Logos, Trinklösung

Sigma-Tau Pharma AG, Luzernerstrasse 2, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: 53826	Abgabekategorie: D	Index: 07.98.0.	19.05.2011
Zusammensetzung	01	cyanocobalaminum 30 µg, l-O-phosphothreoninum 10 mg, l-O-phosphoserinum 40 mg, glutaminum 60 mg, arginini hydrochloridum 100 mg, sorbitolum, aromatica, color.: E 124, conserv.: E 211, excipiens ad solutionem pro vitro 10 ml.	
Anwendung		Roborans	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.09.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		27.09.2016	

01 Xeloda 150 mg, Filmtabletten**02 Xeloda 500 mg, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: 54657	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	18.05.2011
Zusammensetzung	01	capecitabinum 150 mg, carmellosum natricum conexum *, excipients pro compresso obducto.	
	02	capecitabinum 500 mg, carmellosum natricum conexum *, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	013 60 Tablette(n)	A
	02	021 120 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.09.2008 * aus gentechnisch veränderter Baumwolle hergestellt	
Gültig bis		12.02.2014	

01 Xolair 75 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung**02 Xolair 150 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 57178	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.5.	19.05.2011
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: omalizumabum 75 mg, saccharum, histidini hydrochloridum monohydricum, histidinum, polysorbatum 20, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 2 ml.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: omalizumabum 150 mg, saccharum, histidini hydrochloridum monohydricum, histidinum, polysorbatum 20, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 2 ml.	
Anwendung		Schweres persistierendes allergisches Asthma	
Packung/en	01	001 1 Ampulle(n)	B
	02	003 1 Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.9.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.09.2016	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

02 Ampi-Kur ad us.vet., Eutersuspension

Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: 46817	Abgabekategorie: A	Index:	02.05.2011
Zusammensetzung	02	ampicillinum anhydricum 20 mg, cloxacillinum 40 mg ut cloxacillinum natricum, silica colloidalis anhydrica, polysorbatum 80, antiox.: E 320 0.18 mg, conserv.: alcohol benzylicus 9 mg, propylenglycoli octanoas et decanoas q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Mastitis bei Kühen	
* Packung/en	02	045	200 ml A
		046	4 x 10 ml A
		047	60 x 10 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.11.2009 (Änderung der Packungseinheit)	
Gültig bis		29.11.2014	

01 B-TS-Duo 75 ad us.vet., prémélange médicamenteux

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

N° d'AMM: 43514	Catégorie de remise: A	Index:	02.05.2011
Composition	01	sulfadimidinum 62.5 g, trimethoprimum 12.5 g, excipients ad pulverem pro 1 kg.	
Indication		Prévention et traitement des infections bactériennes primaires et secondaires sensibles à la combinaison sulfadimidine triméthoprime. En particulier: Veaux: Affections intestinales causées par des infections à salmonelles et coccidies. Porcs: Affections intestinales causées par E. coli, salmonellose, rhinite atrophique (P. multocida, B. bronchi-septica), pneumonies causées par des infections secondaires avec Pasteurella multocida, prévention du complexe MMA des truies.	
Conditionnements	01	016	1 kg A
		024	5 kg A
		032	25 kg A
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 15.11.2007 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		19.06.2016	

01 Butadion ad us.vet., Injektionslösung

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 42726	Abgabekategorie: B	Index:	03.05.2011
Zusammensetzung	01	phenylbutazonum 186.7 mg, propylenglyolum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antirheumatikum, Analgetikum, Antiphlogistikum für Pferde und Hunde	
Packung/en	01	044	100 ml B
		052	10 x 100 ml B
Bemerkung		Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
* Gültig bis		13.06.2016	

01 Calcamyl-24 ad us.vet., Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 24266	Abgabekategorie: B	Index:	06.05.2011
Zusammensetzung	01	calcium 18 mg ut calcii gluconas et calcii borogluconas, conserv.: E 216 0.1 mg, E 218 0.9 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Infusionslösung mit Calcium für Pferde und Rinder	
Packung/en	01	028 500 ml	B
Bemerkung		Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
* Gültig bis		13.06.2016	

03 Cloxacillin-TS-1000 ad us.vet., Suspension in Injektoren

Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: 41909	Abgabekategorie: A	Index:	02.05.2011
Zusammensetzung	03	cloxacillinum 627 mg ut cloxacillinum benzathinum, cloxacillinum 183 mg ut cloxacillinum natricum, ricini oleum hydrogenatum, arachidis oleum, antiox.: E 320 1.8 mg, pro vase 9.3 g corresp. 10 ml.	
Anwendung		Mastitisprophylaxe beim Trockenstellen der Milchkühe	
* Packung/en	03	057 4 x 9.3 g 058 60 x 9.3 g	A A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.03.2010 (Änderung der Packungseinheit)	
Gültig bis		27.04.2015	

03 Cloxa-Coli ad us.vet., Suspension in Injektoren

Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: 42270	Abgabekategorie: A	Index:	02.05.2011
Zusammensetzung	03	cloxacillinum 458 mg ut cloxacillinum natricum, colistinum 1 Mio U.I. ut colistini sulfas, glyceroli trishydroxysteraras, arachidis oleum, antiox.: E 320 1.8 mg, pro vase 10 ml.	
Anwendung		Mastitis bei Kühen	
* Packung/en	03	041 4 x 10 ml 042 60 x 10 ml	A A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.11.2009 (Änderung der Packungseinheit)	
Gültig bis		29.11.2014	

01 Noromectin Injektionslösung ad us.vet.

ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: 57271	Abgabekategorie: A	Index:	03.05.2011
Zusammensetzung	01	ivermectinum 10 mg, glyceroli formalum, macrogolum 200 q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiparasitikum zur Behandlung von Endo- und Ektoparasiten bei Rindern, Schafen und Schweinen	
Packung/en	01	002 50 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29. Juni 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.06.2016	

02 Rilexine 200 LC ad us.vet., Suspension

Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: 54694	Abgabekategorie: A	Index:	02.05.2011
Zusammensetzung	02	cefalexinum monohydricum 200 mg, ricini oleum hydrogenatum, arachidis oleum, antiox.: E 320 1.8 mg, pro vase 10 ml.	
Anwendung		Mastitis bei Kühen	
* Packung/en	02	025	4 x 10 ml A
		026	12 x 10 ml A
		027	32 x 10 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.04.2011 (Änderung der Packungseinheit)	
Gültig bis		10.05.2016	

Zentralstelle für Änderung Firmen Registre Swissmedic des titulaires d'AMM

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

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

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 1. Mai 2011 übernimmt die Firma **Reckitt Benckiser (Switzerland) AG, Wallisellen** die folgenden Präparate der Firma **SSL Healthcare Schweiz AG, Basel**:
A compter du 1 mai 2011, l'entreprise **Reckitt Benckiser (Switzerland) AG, Wallisellen** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **SSL Healthcare Schweiz AG, Basel**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
8754	Scholl Hühneraugen Pflaster
22136	Scholl Hühneraugen-Tinktur 2-Tropfen S

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 1. Mai 2011 übernimmt die Firma **MEDA Pharma GmbH, Wangen-Brüttisellen** folgendes Präparat der Firma **ALK-Abelló AG, Volketswil**:
A compter du 1 mai 2011 l'entreprise **MEDA Pharma GmbH, Wangen-Brüttisellen** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **ALK-Abelló AG, Volketswil**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
53836	Epipen, Injektionslösung

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 25. Mai 2011 übernimmt die Firma **Mepha Pharma AG, Aesch BL** folgendes Präparat der Firma **Adico Pharma AG, Allschwil**:
A compter du 25 mai 2011, l'entreprise **Mepha Pharma AG, Aesch BL** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Adico Pharma AG, Allschwil**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
52787	Trabar 50, Kapseln

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

Per 4. Mai 2011 ändert die Firma **Hôpitaux Universitaires de Genève** ihr Firmendomizil von 24, rue Micheli-du-Crest, 1211 Genève 14 nach **rue Gabrielle-Perret-Gentil 4, 1205 Genève**.
 A compter du 4 mai 2011, l'entreprise **Hôpitaux Universitaires de Genève** actuellement sise rue Micheli-du-Crest, 1211 Genève 14, aura pour nouveau domicile **rue Gabrielle-Perret-Gentil 4, 1205 Genève**.

Zul.-Nr.	Präparat
N° d'AMM	Produit

57216	Glupet, solution injectable
-------	-----------------------------

Änderung Name der Zulassungsinhaberin / Changement de raison sociale

Per 4. Mai 2011 ändert die Firma **Hôpitaux Universitaires de Genève** ihren Firmennamen auf **Les hôpitaux universitaires de Genève**.
 A compter du 4 mai 2011, l'entreprise **Hôpitaux Universitaires de Genève** aura pour nouvelle raison sociale **Les hôpitaux universitaires de Genève**.

Zul.-Nr.	Präparat
N° d'AMM	Produit

57216	Glupet, solution injectable
-------	-----------------------------

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

Zeichenerklärung

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

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

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	Becotal, Injektionslösung Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	31665	B	07.02.4.	08.04.2011
1	01	Citalopram Winthrop, comprimés pelliculés sécables Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin	57050	B	01.06.0.	11.01.2011
1	01	Diclofenac-Cimex 25 mg, Kapseln Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	58137	B	07.10.1.	31.03.2012
1	02	Diclofenac-Cimex 50 mg, Kapseln Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	58137	B	07.10.1.	31.03.2012
1	01	Diclofenac-Cimex Lotio, Emulsion Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	58172	D	07.10.4.	04.04.2011
1	01	Digoxin Streuli 0,250 mg, Tabletten Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	38991	B	02.01.1.	31.03.2011
1	02	Digoxin Streuli 0,125 mg, Tabletten Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	38991	B	02.01.1.	31.03.2011
1	01	Ecodolor 50 mg, Brausetabletten Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen	54498	A	01.01.3.	31.03.2011
1	01	Fertavid 50 I.E., Injektionslösung Essex Chemie AG, Weyrstrasse 20, 6000 Luzern 6	61060	A	07.08.1.	18.04.2011

1	02	Fertavid 75 I.E., Injektionslösung Essex Chemie AG, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6	61060	A	07.08.1.	18.04.2011
1	03	Fertavid 100 I.E., Injektionslösung Essex Chemie AG, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6	61060	A	07.08.1.	18.04.2011
1	04	Fertavid 150 I.E., Injektionslösung Essex Chemie AG, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6	61060	A	07.08.1.	18.04.2011
1	01	Haemocortin, Salbe Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	27733	B	02.09.2.	01.04.2011
1	01	Hametum, Crème Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi	52635	D	10.06.0.	11.05.2011
1	01	Hametum Extrakt, Lösung Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi	15984	D	10.06.0.	12.05.2011
1	01	Ibuprofen-Cimex 400 mg, Filmtabletten Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	58138	B	07.10.1.	31.03.2012
1	02	Ibuprofen-Cimex 600 mg, Filmtabletten Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	58138	B	07.10.1.	31.03.2012
1	06	Intron A 10 Millionen I.E., Injektionspräparat Essex Chemie AG, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6	46502	A	07.16.1.	31.03.2011
1	01	Isoket, pommade UCB-Pharma SA, Chemin de Croix-Blanche 10, 1630 Bulle	42776	B	02.04.1.	11.04.2011
1	01	Mefenaminacid-Cimex 500, Filmtabletten (teilbar) Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	58143	B	07.10.1.	04.04.2011
1	01	Minocyclin-CIMEX 50, Kapseln Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	58135	A	08.01.5.	23.03.2011
1	01	OliClinomel 2,2% GF, Infusionslösung zur parenteralen Ernährung Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil	56168	B	07.01.2.	31.12.2011
1	02	OliClinomel 2,8% GF, Infusionslösung zur parenteralen Ernährung Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil	56168	B	07.01.2.	31.12.2011

1	03	OliClinomel 3,4% GF, Infusionslösung zur parenteralen Ernährung Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil	56168	B	07.01.2.	31.12.2011
1	04	OliClinomel 4% GF, Infusionslösung zur parenteralen Ernährung Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil	56168	B	07.01.2.	31.12.2011
1	05	OliClinomel 5 % GF, Infusionslösung zur parenteralen Ernährung Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil	56168	B	07.01.2.	31.12.2011
1	01	OliClinomel 2,2% GF-E, Infusionslösung zur parenteralen Ernährung Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil	56167	B	07.01.2.	31.12.2011
1	02	OliClinomel 2,8% GF-E, Infusionslösung zur parenteralen Ernährung Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil	56167	B	07.01.2.	31.12.2011
1	03	OliClinomel 3,4% GF-E, Infusionslösung zur parenteralen Ernährung Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil	56167	B	07.01.2.	31.12.2011
1	04	OliClinomel 4% GF-E, Infusionslösung zur parenteralen Ernährung Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil	56167	B	07.01.2.	31.12.2011
1	01	Oligosol Cu Au Ag, Lösung Pharmafactory AG Oligosol Vertretungen, De Castellaweg 41, 3280 Greng	24902	B	07.02.21	30.09.2011
1	01	Oligosol Cu, Doseur Pharmafactory AG Oligosol Vertretungen, De Castellaweg 41, 3280 Greng	45897	B	07.02.11	30.09.2011
1	01	Oligosol K, Doseur Pharmafactory AG Oligosol Vertretungen, De Castellaweg 41, 3280 Greng	45900	B	07.02.11	30.09.2011
1	01	Oligosol Li, Doseur Pharmafactory AG Oligosol Vertretungen, De Castellaweg 41, 3280 Greng	45901	B	07.02.11	30.09.2011
1	01	Oligosol Mg, Doseur Pharmafactory AG Oligosol Vertretungen, De Castellaweg 41, 3280 Greng	45902	B	07.02.11	30.09.2011
1	01	Oligosol Mn Co, Doseur Pharmafactory AG Oligosol Vertretungen, De Castellaweg 41, 3280 Greng	45904	B	07.02.21	30.09.2011

1	01	Oligosol Mn Cu Co, Doseur Pharmafactory AG Oligosol Vertretungen, De Castellaweg 41, 3280 Greng	45906	B	07.02.21 30.09.2011
1	01	Oligosol Mn Cu, Doseur Pharmafactory AG Oligosol Vertretungen, De Castellaweg 41, 3280 Greng	45905	B	07.02.21 30.09.2011
1	01	Oligosol Mn, Doseur Pharmafactory AG Oligosol Vertretungen, De Castellaweg 41, 3280 Greng	45903	B	07.02.11 30.09.2011
1	01	Oligosol P, Doseur Pharmafactory AG Oligosol Vertretungen, De Castellaweg 41, 3280 Greng	45908	B	07.02.11 30.09.2011
1	02	Oligosol S, Trinkampullen Pharmafactory AG Oligosol Vertretungen, De Castellaweg 41, 3280 Greng	46715	B	07.02.11 30.09.2011
1	01	Oligosol Zn Cu, Doseur Pharmafactory AG Oligosol Vertretungen, De Castellaweg 41, 3280 Greng	45910	B	07.02.21 30.09.2011
1	01	Oligosol Zn, Doseur Pharmafactory AG Oligosol Vertretungen, De Castellaweg 41, 3280 Greng	45909	B	07.02.11 30.09.2011
1	01	Oligosol Zn Ni Co, Doseur Pharmafactory AG Oligosol Vertretungen, De Castellaweg 41, 3280 Greng	45911	B	07.02.21 30.09.2011
1	01	Omida Sinus, homöopathische Globuli Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi	57128	D	20.01.0. 05.04.2011
1	01	Otosan, Ohrentropfen Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	11590	C	12.01.1. 20.04.2011
1	01	Sertralin Sandoz 50, Filmtabletten Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen	57533	B	01.06.0. 31.12.2011

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	01	Cyclutrin ad us.vet., Uterusschaumtabletten	36208	A	14.04.2011
		Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach			
1	01	Oxytocin-20 Gräub ad us.vet., Injektionslösung	41498	B	30.09.2011
		Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern			

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

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01	Bupivacain ACS Dobfar Info 0,25 %, soluzione per iniezione ACS Dobfar Info SA, 7743 Brusio	55114	B	01.02.2.	29.06.2011
02	Bupivacain ACS Dobfar Info 0,5 %, soluzione per iniezione ACS Dobfar Info SA, 7743 Brusio	55114	B	01.02.2.	29.06.2011
01	Cosmegen, Lyophilisat Pro Concepta Zug AG, Bahnhofstrasse 7, 6300 Zug	32148	A	07.16.1.	29.08.2011
01	Dexalocal Scalp Application, Lösung Medinova AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich	36233	B	10.05.1.	21.11.2011
01	Dropa Bronchialpastillen zuckerfrei mit Sorbit DROPA Management AG, Schwerzistrasse 6, 8807 Freienbach	57867	D	03.02.0.	28.09.2011
01	Indobiotic, Augentropfen Bausch & Lomb Swiss AG, Gotthardstrasse 2, 6301 Zug	55403	A	11.07.1.	27.09.2011
01	Itraconazol-Cimex, Kapseln Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	57544	B	08.06.0.	03.09.2011
01	Maliasin 25 mg, Dragées Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar	31862	B	01.07.1.	10.07.2011
02	Maliasin 100 mg, Dragées Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar	31862	B	01.07.1.	10.07.2011
01	Pamidron Sandoz 15 , Konzentrat für Infusionslösung Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen	57045	B	07.99.0.	14.11.2011

02	Pamidron Sandoz 30 , Konzentrat für Infusionslösung Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen	57045	B	07.99.0.	14.11.2011
03	Pamidron Sandoz 60 , Konzentrat für Infusionslösung Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen	57045	B	07.99.0.	14.11.2011
04	Pamidron Sandoz 90 , Konzentrat für Infusionslösung Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen	57045	B	07.99.0.	14.11.2011
01	Ricola Kräutertee Instant, Granulat Ricola AG, Baselstrasse 31, 4242 Laufen	35495	E	03.02.0.	05.09.2011
02	Twardy capsules de Vitamine A Vifor SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne	40310	D	07.02.3.	14.11.2011