

Journal

Swissmedic

8/2005

04. Jahrgang
04^e année

ISSN 0026-9212

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

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

Erscheint monatlich/Publication mensuelle

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

Redaktion und Administration: Stabsbereich Kommunikation, 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		
Arzneimittel Nachrichten		Arzneimittel Statistik	
Zulassung eines pflanzlichen Arzneimittels mit einem in der Schweiz bisher nicht zugelassenen Wirkstoff (Teufelskralle-Trockenextrakt, Harpagophyti radialis extractum siccum)	582	Chargenrückrufe	588
Medizinprodukte		Freigaben der Blutprodukte und Impfstoffe	590
Publikation von Informationen zur Sicherheit von Medizinprodukten im Internet	584	Neuzulassungen	592
Infosplitter		Revisionen und Änderungen der Zulassung	604
Zahnbleichmittel	586	Widerruf der Zulassung	658
Medienmitteilung vom 8. August 2005: Neues Faktenblatt der Swissmedic: Konservierungsmittel in Impfstoffen	587	Umwandlung für das Inverkehrbringen im Ausland	661
		Erloschene IKS-Registrierungen	662
		Befristete Bewilligung	663
		Sistierung der Zulassung	665

Swissmedic Kontaktliste

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

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

Zeichenerklärung

Abgabekategorien

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

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

	Page		
Médicaments		Miscellanées	
Autorisation délivrée pour un phytomédicament contenant un principe actif non autorisé jusqu'alors en Suisse (extrait sec de racine de «griffe du diable», <i>harpagophyti radice extractum siccum</i>)	583	Retraits de lots	589
Dispositifs médicaux		Produits sanguins et vaccins admis à l'écoulement	590
Publication sur Internet d'informations relatives à la sécurité des dispositifs médicaux	585	Nouvelles autorisations	592
En vrac		Révisions et changements de l'autorisation	604
Agents de blanchiment des dents	586	Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	658
Communiqué de presse du 8 août 2005: Nouvel aide-mémoire de Swissmedic: Agents conservateurs utilisés dans la fabrication des vaccins	587	Conversion en mise sur le marché à l'étranger	661
		Enregistrements OICM échus	662
		Autorisation d'exploitation limitée	663
		Suspension de l'autorisation de mise sur le marché	665

Annuaire Swissmedic

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

Vous pourrez donc ainsi joindre directement votre interlocuteur.

Légende

Catégories de remise

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

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

Zulassung eines pflanzlichen Arzneimittels mit einem in der Schweiz bisher nicht zugelassenen Wirkstoff (Teufelskralle-Trockenextrakt, *Harpagophyti radialis extractum siccum*): 56365 Pascoe Agil, Filmtabletten

Datum der Zulassung: 26. August 2005

Das Präparat wurde in der Abgabekategorie D für die folgenden Anwendungsmöglichkeiten zugelassen: «Zur unterstützenden Behandlung von Schmerzen bei Verschleisserscheinungen des Bewegungsapparates (wie z.B. Arthrosen)».

Dosierung: Erwachsene und Jugendliche ab 12 Jahren 2-mal täglich 2 Filmtabletten.

Das Präparat darf bei Magen- und Zwölffingerdarmgeschwüren bzw. bei Gallensteinleiden nicht bzw. nur nach Rücksprache mit dem Arzt/der Ärztin eingenommen werden. Bei akuten Zuständen, die z.B. mit Rötung, Schwellung oder Überwärmung von Gelenken einhergehen, sowie bei andauernden Beschwerden soll ein Arzt oder eine Ärztin aufgesucht werden.

Hiermit wurde erstmals in der Schweiz ein Arzneimittel mit einem Teufelskralle-Extrakt offiziell zugelassen. Die sekundären Speicherwurzeln der Teufelskralle enthalten 1–3% Iridoidglycoside, vor allem Harpagosid sowie einen hohen Anteil an wasserlöslichen Kohlehydraten. Leichte entzündungshemmende und schmerzstillende Eigenschaften von Gesamtextrakten der Teufelskralle bei Verschleisserscheinungen des Bewegungsapparates sind wissenschaftlich gut untersucht. Beim Wirkstoff von Pascoe Agil handelt es sich um einen Trockenextrakt aus *Harpagophytum procumbens* DC, welcher mit dem Auszugsmittel 60% (V/V) Ethanol hergestellt wird und ein Droge-Extrakt-Verhältnis von 4,4–5,0:1 aufweist.

Die Stammpflanze *Harpagophytum procumbens* DC ist eine in Süd- und Südwestafrika vorkommende Heilpflanze. Auffallendes, charakteristisches Merkmal sind die 7–20 cm langen verholzten Früchte mit den kralenartigen Auswüchsen, von denen sich sowohl der deutsche Name «Teufelskralle» sowie der wissenschaftliche Name *Harpagophytum* (vom lat. *harpago* = Enterhaken) ableiten.

Autorisation délivrée pour un phytomédicament contenant un principe actif non autorisé jusqu'alors en Suisse (extrait sec de racine de «griffe du diable», *harpagophyti radicis extractum siccum*): 56365, Pascoe Agil, comprimés pelliculés

Date de l'autorisation: 26 août 2005

Pascoe-Agil a été autorisé dans la catégorie de remise D pour les possibilités d'emploi suivantes: «pour le traitement d'appoint des douleurs liées aux pathologies d'usure de l'appareil locomoteur (comme l'arthrose par exemple)».

Posologie: 2 x 2 comprimés par jour (adultes et enfants à partir de 12 ans).

A moins d'avoir demandé préalablement conseil à un médecin, il convient de ne pas utiliser cette préparation en cas de calcul biliaire, d'ulcère de l'estomac ou du duodénum. Il y a lieu également de consulter un médecin en cas d'état aigu accompagné notamment de prurit, d'une tuméfaction ou d'une sensation de chaleur au niveau des articulations, ainsi que lors de troubles persistants.

Il s'agit donc du premier médicament officiellement autorisé en Suisse qui contienne de l'extrait de racine de griffe du diable. Outre des harpagosides et une proportion élevée de glucides hydrosolubles, les tubercules secondaires de la racine de griffe du diable renferment 1–3% de glucosides iridoïques. Les légers effets anti-inflammatoires et analgésiques des extraits complets de racine de griffe du diable lors de pathologies d'usure de l'appareil locomoteur ont fait l'objet de nombreuses études scientifiques. Quant au principe actif de Pascoe Agil, il consiste en un extrait sec d'*harpagophytum procumbens* DC, fabriqué avec de l'éthanol à 60% V/V (agent d'extraction), et présente un rapport drogue-extrait natif de 4,4–5,0:1.

La plante d'origine, *harpagophytum procumbens* DC, croît dans le sud et le sud-ouest de l'Afrique, et se distingue par ses fruits ligneux long de 7 à 20 cm et munis de griffes. Ce sont ces griffes qui ont donné à cette plante médicinale non seulement son nom en français «racine de griffe du diable», mais également son nom botanique *harpagophytum* (du latin «harpago», qui signifie «harpon»).

Publikation von Informationen zur Sicherheit von Medizinprodukten im Internet

Ab Ende September 2005 wird Swissmedic im Internet Informationen über Rückrufe und andere Massnahmen (sog. Field actions) veröffentlichen, die Medizinprodukte betreffen. Die Publikation ist eine neue Dienstleistung, die sowohl den beruflichen Anwendern von Medizinprodukten als auch den Patienten angeboten wird. Zu den Medizinprodukten gehören Publikumsprodukte wie Kontaktlinsen, aber auch Implantate, Tests zur Erkennung von Krankheiten, medizinische Geräte, Operationsinstrumente und andere. Mit der neuen Veröffentlichung strebt Swissmedic eine verbesserte Produktsicherheit an und damit auch eine Verbesserung der Sicherheit der Patienten, der Anwender und anderer Beteiligter.

Bei Rückrufen oder im Falle von sogenannten Field Actions, d.h. von Massnahmen, die eine Änderung des Produktes, seiner Gebrauchsanweisung oder der Nachsorge von Patienten erfordern, informieren die Firmen ihre Kunden in der Regel direkt. Diese Informationen sind von entscheidender Wichtigkeit, da sie betroffenen Personen die Möglichkeit bieten, schnell einer erkannten Gefährdung entgegenzuwirken. Dennoch erreichen diese Informationen, die im Allgemeinen ausschliesslich an die direkten Kunden der Firmen gerichtet sind, nicht unbedingt alle betroffenen Parteien. Dies kann aus verschiedenen Gründen der Fall sein, z.B. wenn Medizinprodukte direkt aus dem Ausland bezogen werden, wenn Medizinprodukte als Occasionsgeräte weiterverkauft werden, wenn Geräte zwischen Spitälern ausgeliehen werden, wenn ein betroffener Patient den Arzt wechselt, usw. Swissmedic wurde daher auf den Bedarf nach Informationen über mögliche Gefährdungen durch Medizinprodukte hingewiesen.

Aus diesen Gründen und dem Beispiel verschiedener anderer nationaler Behörden folgend hat sich Swissmedic entschlossen, auf seinen Internetseiten Informationen auch über Rückrufe und Field Actions von Medizinprodukten zu publizieren. Relevante Informationsbriefe des Herstellers bzw. des Vertreibers an seine Kunden werden künftig zusammen mit den notwendigen Angaben für die Identifizierung der Produkte im Internet aufgeschaltet.

Es werden die Massnahmen veröffentlicht, welche Produkte im Schweizer Markt betreffen, aus Sicherheitsgründen erfolgen und bei Anwendern oder Patienten durchgeführt werden müssen.

Beispiele:

- Rücksendung, Austausch oder Vernichtung des Produktes
- Abänderung von bereits vertriebenen Produkten (Update der Software, Austausch oder Nachlieferung von Bestandteilen, usw.)
- Abänderung der Gebrauchsanweisung oder der Wartungsanweisungen
- Änderung in der Nachbehandlung der Patienten.

Massnahmen bei Produkten, die sich immer noch oder ausschliesslich beim Hersteller und/oder Vertreiber befinden (z.B. Änderung von Herstellungsprozessen oder Abänderung von Produkten, die noch nicht vertrieben worden sind) werden hingegen nicht publiziert.

Die Liste der Rückrufe und der Feldmassnahmen erlaubt keine Rückschlüsse auf die Qualität der Hersteller. Erfahrungsgemäss gehen viele Meldungen von Herstellern mit grossen Produktpaletten, anspruchsvollen Produkten oder hohen firmeninternen Qualitätssicherungsansprüchen ein.

Die Informationen werden ab Ende September auf der folgenden Internetseite publiziert:
www.swissmedic.ch/md/files/recalls.html.

Publication sur Internet d'informations relatives à la sécurité des dispositifs médicaux

A partir de la fin septembre Swissmedic va publier sur Internet des informations sur les retraits et les mesures correctives (Field Actions) concernant les dispositifs médicaux. Cette publication constitue un nouveau service offert aux utilisateurs professionnels de dispositifs médicaux ainsi qu'aux patients. Les dispositifs médicaux regroupent des produits destinés au grand public tels que les lentilles de contact, mais également les implants, les tests de dépistage de maladies, les appareils médicaux, les instruments chirurgicaux et autres produits. Par la nouvelle publication, Swissmedic vise à accroître la sécurité des produits et donc la sécurité des patients, des utilisateurs et de tiers concernés.

Dans le cas de retraits de produits ou de lots ou de ce qu'on appelle communément des «Field Actions», c'est-à-dire des mesures qui demandent une modification du dispositif, de son mode d'emploi ou du suivi des patients concernés, les entreprises informent généralement directement leurs clients. Cette information est d'une importance capitale puisqu'elle constitue le moyen pour les personnes concernées d'éviter rapidement un danger reconnu. Cependant cette information, généralement adressée aux seuls clients directs de la société, ne garantit pas que toutes les parties concernées soient averties. Cela peut être le cas par exemple lors d'importations directes de dispositifs par un utilisateur, d'achats de dispositifs d'occasion, de prêts entre hôpitaux, d'un changement de médecin par un patient concerné, etc. De toute évidence, la nécessité s'impose de communiquer sur les dangers potentiels liés aux dispositifs médicaux, ce dont Swissmedic a été avisé.

Pour ces raisons, et en suivant l'exemple de différentes autres autorités nationales, Swissmedic a décidé de procéder à la publication sur son site Internet d'informations sur les mesures mentionnées plus haut. Cette publication consistera en la mise en ligne des lettres d'information des fabricants/distributeurs à leurs clients accompagnées des informations nécessaires à l'identification du produit.

Seront publiées les mesures appliquées aux dispositifs sur le marché en Suisse, adoptées pour des raisons de sécurité et prises auprès des utilisateurs ou des patients. Exemples de mesures:

- retour au fournisseur, échange ou destruction du dispositif
- modification de produits déjà distribués (mise à jour de logiciels, échange ou ajout de composants, etc.)
- modification des instructions d'utilisation ou de maintenance
- modification du suivi des patients.

Ne seront par contre pas publiées les mesures concernant des produits qui se trouvent encore ou qui sont exclusivement sous le contrôle du fabricant ou du distributeur (changements de procédés de fabrication ou modification de produits pas encore distribués par exemple).

La liste des retraits et des mesures correctives ne permet pas de tirer des conclusions sur la qualité des fabricants. L'expérience montre que Swissmedic reçoit beaucoup d'annonces des fabricants offrant une large palette de produits ou des produits de haute complexité ou encore de fabricants s'étant fixé des exigences élevées en termes d'assurance-qualité.

Les informations seront publiées dès la fin septembre à l'adresse suivante:

www.swissmedic.ch/md/files/recalls.html.

Zahnbleichmittel

Die Regelung der Zahnbleichmittel führte bezüglich Einteilung als Kosmetika, Medizinprodukte oder Arzneimittel in der Vergangenheit immer wieder zu Diskussionen. Neu sind Zahnbleichmittel ab einer Konzentration von 0.1% Peroxiden als Kosmetika vom Bundesamt für Gesundheit zu bewilligen.

Die Übergangsfrist für bisher als Medizinprodukte vermarktete CE-markierte Zahnbleichmittel erstreckt sich bis am 23. Mai 2007. Seit dem 23. Mai 2005 dürfen in der Schweiz keine neuen mit dem CE-Zeichen versehenen Zahnbleichmittel in Verkehr gebracht werden.

Ausführliche Informationen wurden vom Bundesamt für Gesundheit im Bulletin Nr. 21 vom 23. Mai 2005 publiziert (im Internet unter www.bag.admin.ch/dienste/publika/bulletin/d/BU21_05d.pdf).

Agents de blanchiment des dents

La réglementation des agents de blanchiment des dents a donné lieu par le passé à des discussions récurrentes quant à leur classification comme cosmétiques, dispositifs médicaux ou médicaments. Dès maintenant, ces agents de blanchiment doivent être autorisés en tant que cosmétiques par l'Office fédéral de la santé publique lorsque leur teneur en peroxyde dépasse 0,1%.

Le délai transitoire pour l'écoulement de ces agents de blanchiment mis sur le marché en tant que dispositifs médicaux et portant le marquage CE a été prolongé jusqu'au 23 mai 2007. La mise sur le marché suisse de nouveaux agents de blanchiment des dents munis de la marque de conformité CE n'est plus admise à compter du 23 mai 2005.

Une information complète a été publiée par l'Office fédéral de la santé publique dans son Bulletin No 21 du 23 mai 2005 (téléchargeable depuis www.bag.admin.ch/dienste/publika/bulletin/f/BU21_05f.pdf).

Medienmitteilung vom 8. August 2005:

**Neues Faktenblatt der Swissmedic:
Konservierungsmittel in Impfstoffen**

Konservierungsmittel werden Impfstoffen beigesetzt, um ein Keimwachstum und damit eine gesundheitsgefährdende Verunreinigung bei Herstellung, Lagerung, Transport oder wiederholter Entnahme zu verhindern. Im neuen Faktenblatt der Swissmedic werden die in Impfstoffen eingesetzten Konservierungsmittel aufgeführt und deren Eigenschaften und Risiken beschrieben. So wird der Einfluss der organischen Quecksilberverbindung Thiomersal auf das Entstehen neurologischer Störungen bis heute kontrovers diskutiert. Das vorliegende Faktenblatt fasst den aktuellen Stand der wissenschaftlichen Erkenntnis und die Situation in der Schweiz zusammen. Verunsicherung ist in Anbetracht der Faktenlage nicht angezeigt.

Das Faktenblatt ist auf der Website der Swissmedic abrufbar unter:

www.swissmedic.ch / für Medien / Aktuell / Mitteilungen / Merkblätter

Kontakt:

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

Communiqué de presse du 8 août 2005:

**Nouvel aide-mémoire de Swissmedic:
Agents conservateurs utilisés dans la fabrication des vaccins**

Les agents conservateurs entrent dans la composition des vaccins afin d'éviter le développement de germes ainsi que toute contamination présentant un danger pour la santé lors de la fabrication, du stockage, du transport, ou de prélèvements répétés. Le nouvel aide-mémoire de Swissmedic décrit les agents conservateurs figurant dans les vaccins, leurs propriétés et les risques qui leur sont liés. Ainsi, le thiomersal, un dérivé organique du mercure, est depuis quelque temps au cœur d'une controverse parce qu'il est considéré comme l'un des déclencheurs potentiels de désordres neurologiques. L'aide-mémoire résume l'état actuel des connaissances scientifiques ainsi que la situation en Suisse. Rien ne laisse craindre le moindre risque aujourd'hui.

L'aide-mémoire est téléchargeable depuis le site de Swissmedic à l'adresse:

www.swissmedic.ch / Informations destinées aux médias / Nouveautés / Communications / Aide-mémoires

Pour de plus amples informations, vous pouvez contacter:

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

Chargenrückrufe

Präparat: Torasem-Mepha 5 mg à 20
Zulassungsnummer: 57 196
Rückzug der Charge/n: 05 506 56
Zulassungsinhaberin: Mepha Pharma AG, Aesch

Die Firma Mepha Pharma AG, Aesch hat die Chargen 05 506 56 des Präparates Torasem-Mepha 5 mg (Wirkstoff: Torasemid), 20 Tabletten aus dem Handel zurückgezogen, da auf der Faltschachtel in der Zusammensetzung fälschlicherweise 10 mg statt 5 mg Torasemid angegeben ist.

Der Rückzug erfolgte mittels Rundschreiben an die direkt belieferten Kunden und er wird im Swissmedic Journal und auf der Swissmedic Homepage publiziert.

Präparat: Supradyn, Filmtabletten
Zulassungsnummer: 56 699
Zulassungsinhaberin: Bayer (Schweiz) AG, 8045 Zürich
Rückzug der Chargen Nr. siehe Aufstellung

Stabilitätsuntersuchungen haben gezeigt, dass die Einhaltung der Spezifikationen für den Gehalt eines Wirkstoffes (Vitamin A) über die bisher deklarierte Laufzeit von 36 Monaten nicht gewährleistet werden kann. Die Zulassungsinhaberin ruft deshalb die Chargen des Arzneimittels mit einer Laufzeit von 36 Monaten aus dem Handel zurück. Packungen der betroffenen Chargen sollen bis zum 30. September 2005 auf dem Lieferweg an die jeweiligen Lieferanten retourniert werden. Ab sofort sind Chargen mit der neuen Laufzeit von 24 Monaten erhältlich.

Der Rückruf erfolgt mittels Rundschreiben an die Grossisten und wird in der Schweizerischen Ärztezeitung, der Schweizer Apothekerzeitung, der Schweizer Drogistenzeitung sowie auf der Swissmedic Website publiziert.

Supradyn Filmtabletten OP 30: 2957801, 2957802, 2957803, 2959201, 2959202, 3016701, 3061101, 3061102, 3093301, 3093302

Supradyn Filmtabletten OP 90: 2957803, 2957804, 2959202, 2959203, 2959204, 3016702, 3016703, 3016704, 3061102, 3061103, 3061104, 3093302, 3093303, 3093304

Präparat: Fosicomp, Tabletten
Zulassungsnummer: 52 586
Zulassungsinhaberin: Bristol-Myers Squibb GmbH, 6341 Baar
Rückzug der Chargen Nr. siehe Aufstellung

Die Firma Bristol-Myers Squibb zieht die oben genannten Chargen des Präparates Fosicomp Tabletten (Wirkstoffe: Fosinopril/Hydrochlorothiazid) aus dem Handel zurück, da die bisherige Laufzeit von 36 Monaten nicht garantiert werden kann. Der Rückzug erfolgt mittels Rundschreiben an die Grossisten und direkt belieferten Kunden, welche aufgefordert werden, die Packungen der genannten Chargen an den Distributeur Globopharm AG, Gewerbestrasse 12, 8132 Egg, zwecks Austausch oder Vergütung zu retournieren. Der Rückruf wird auf der Swissmedic Website und im Swissmedic Journal publiziert.

Packungen à 28 Tabletten: 3A62397, 3C72104, 3D66690, 3F66648, 3H60861, 3K75900, 4A78482, 4E78280

Packungen à 98 Tabletten: 2G60223, 2L61691, 2M48464, 3A62386, 3C72177, 3D66722, 3D67794, 3D69316, 3F67745, 3F68483, 3H60868, 3M58234, 4C90207, 4D77210, 4E89022, 4G83574, 4L84824, 4M66842

Retraits de lots

Préparation: Torasem-Mepha 5 mg à 20

N° d'autorisation: 57 196

Retrait du/des lot/s: 05 506 56

Titulaire de l'autorisation: Mepha Pharma AG, Aesch

La société Mepha Pharma AG, sise à Aesch, a retiré du marché le lot 05 506 56 de la préparation Torasem-Mepha 5 (principe actif: Torasemide) à 20 tablettes. On a constaté une erreur d'imprimerie sur l'emballage du lot mentionné. Le texte de composition comporte 10 mg au lieu de 5 mg.

Le retrait a été communiqué aux grossistes et aux clients par circulaire et sera publié dans le Journal Swissmedic et sur le site Internet de Swissmedic.

Préparation: Supradyn, comprimés pelliculés

N° d'autorisation: 56 699

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

Retrait des lots n° voir liste ci-dessous

Des études de stabilité ont montré qu'il était impossible de garantir le respect des spécifications de teneur en vitamine A, l'un des principes actifs, pendant la durée de 36 mois déclarée jusqu'à présent. Le titulaire de l'autorisation a donc décidé de retirer du marché les lots de médicaments dont la durée de conservation est de 36 mois. Les emballages concernés doivent être retournés avant le 30 septembre 2005 par la même voie que la livraison originale. Des lots dotés de la nouvelle durée de conservation de 24 mois sont dès à présent disponibles.

Le retrait de lots est communiqué par circulaire aux grossistes et sera publié dans le Bulletin des médecins suisses, le Journal suisse de pharmacie, la Revue suisse des droguistes ainsi que sur le site Internet de Swissmedic.

Supradyn, comp. pellic. OP 30: 2957801, 2957802, 2957803, 2959201, 2959202, 3016701, 3061101, 3061102, 3093301, 3093302

Supradyn, comp. pellic. OP 90: 2957803, 2957804, 2959202, 2959203, 2959204, 3016702, 3016703, 3016704, 3061102, 3061103, 3061104, 3093302, 3093303, 3093304

Préparation: Fosicomp, comprimés

N° d'autorisation: 52 586

Titulaire de l'autorisation: Bristol-Myers Squibb GmbH, 6341 Baar

Retrait des lots n° voir liste ci-dessous

L'entreprise Bristol-Myers Squibb retire du marché les lots susmentionnés de la préparation Fosicomp, comprimés (principes actifs: fosinopril/hydrochlorothiazide), car la durée de conservation d'actuellement 36 mois ne peut être garantie. Le retrait a été communiqué par circulaire aux grossistes et aux clients livrés directement, qui sont priés de retourner les boîtes des lots susmentionnés au distributeur Globopharm AG, Gewerbstrasse 12, 8132 Egg, en vue de leur remplacement ou de leur remboursement. Ce retrait de lots fera l'objet d'une communication sur le site Internet de Swissmedic et dans le Journal Swissmedic.

Boîtes de 28 comprimés: 3A62397, 3C72104, 3D66690, 3F66648, 3H60861, 3K75900, 4A78482, 4E78280

Boîtes de 98 comprimés: 2G60223, 2L61691, 2M48464, 3A62386, 3C72177, 3D66722, 3D67794, 3D69316, 3F67745, 3F68483, 3H60868, 3M58234, 4C90207, 4D77210, 4E89022, 4G83574, 4L84824, 4M66842

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

**Zum Vertrieb freigegebene Chargen von Arzneimitteln (1.8.–31.8.2005)
Lots de fabrication de produits thérapeutiques (1.8.–31.8.2005)**

Zulassungs- nummer N° de l'autorisation	Präparat Préparation	Zulassungs- inhaberin Titulaire de l'autorisation	Charge Lot	Prüfnummer N° de contrôle	Freigabe- datum Date de libération	Verfall- datum Date de péremption
Blutprodukte / Produits sanguins						
52476	Albumin ZLB 20% 50 ml	ZLB Behring AG	04130-00039	8831	03.08.2005	04.2008
52476	Albumin ZLB 20% 100 ml	ZLB Behring AG	04131-00019	8839	03.08.2005	04.2008
52476	Albumin ZLB 20% 100 ml	ZLB Behring AG	04131-00020	8840	03.08.2005	04.2008
52476	Albumin ZLB 20% 100 ml	ZLB Behring AG	05325-00001	8830	03.08.2005	04.2008
52476	Albumin ZLB 5% 500 ml	ZLB Behring AG	04129-00011	8886	22.08.2005	04.2008
54824	Beriate P 500 IE	ZLB Behring (Schweiz) AG	47465011E	8971	31.08.2005	03.2007
51950	Berinert P 500 U	ZLB Behring (Schweiz) AG	14561711A	8947	23.08.2005	10.2007
00665	Beriplex P/N 500 500 IE	ZLB Behring (Schweiz) AG	60260111A	8969	30.08.2005	10.2007
56124	Ceprothin 1000 IU	Baxter AG	880405D	8976	31.08.2005	03.2008
00464	Endobulin S/D 5000 mg	Baxter AG	24701605C	8919	09.08.2005	02.2007
00671	Fibrogammin HS 250 U	ZLB Behring (Schweiz) AG	20764211AL	8968	30.08.2005	04.2006
00488	Hepatect CP 40 ml	Biotest (Schweiz) AG	A153115	8967	30.08.2005	06.2007
52716	Human Albumin 5% Immuno 500 ml	Baxter AG	0106505F	8927	15.08.2005	05.2008
52715	Immunate S/D 1000 IE	Baxter AG	09D1605E	8918	10.08.2005	04.2007
52474	Immunine STIM Plus 600 IE	Baxter AG	05D0305D	8912	04.08.2005	03.2007
52474	Immunine STIM Plus 1200 IE	Baxter AG	05D0905E	8913	04.08.2005	04.2007
46928	Kybernin P 500 IE	ZLB Behring (Schweiz) AG	73267111E	8970	30.08.2005	04.2008
00584	Octagam 200 ml	Octapharma AG	5254448432	8887	10.08.2005	05.2007
00602	Octaplas 200 ml	Octapharma AG	523131950	8843	04.08.2005	06.2009
00602	Octaplas 200 ml	Octapharma AG	523132950	8844	04.08.2005	06.2009
00602	Octaplas 200 ml	Octapharma AG	524141950	8860	10.08.2005	06.2009
00602	Octaplas 200 ml	Octapharma AG	525148950	8914	24.08.2005	06.2009
00678	Redimune NF LIQUID 100 ml	ZLB Behring AG	05276-00002	8901	26.08.2005	02.2008
53609	Rhophylac 200/300 300 mcg	ZLB Behring AG	02905-00032	8917	30.08.2005	04.2008
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	ZLB Behring AG	04036-00116	8853	11.08.2005	05.2008
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	ZLB Behring AG	04036-00118	8854	11.08.2005	05.2008
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	ZLB Behring AG	04036-00119	8882	11.08.2005	06.2008
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	ZLB Behring AG	04036-00120	8883	11.08.2005	06.2008
00444	Sandoglobulin i.v. 10 g	ZLB Behring AG	04037-00016	8884	11.08.2005	06.2008
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	ZLB Behring AG	04047-00045	8885	11.08.2005	05.2008
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	ZLB Behring AG	04047-00046	8916	31.08.2005	05.2008
00670	TachoSil standard	Nycomed AG	10240241	8938	17.08.2005	10.2007
00670	TachoSil midi	Nycomed AG	10240242	8937	17.08.2005	10.2007
00670	TachoSil midi	Nycomed AG	10245940	8936	17.08.2005	11.2007
00670	TachoSil standard	Nycomed AG	644040	8935	17.08.2005	08.2007
52618	Tissucol Duo S 0.5 ml	Baxter AG	H550205FA	8841	05.08.2005	01.2007
52618	Tissucol Duo S 1.0 ml	Baxter AG	H550205FB	8842	05.08.2005	01.2007
43141	Tissucol Kit 2 ml	Baxter AG	K07905F	8943	30.08.2005	02.2007
43141	Tissucol Kit 1 ml	Baxter AG	VNT1A003	8925	30.08.2005	10.2006

Zum Vertrieb freigegebene Chargen von Arzneimitteln (1.8.–31.8.2005)

Lots de fabrication de produits thérapeutiques (1.8.–31.8.2005)

Zulassungs- nummer N° de l'autorisation	Präparat Préparation	Zulassungs- inhaberIn Titulaire de l'autorisation	Charge Lot	Prüfnummer N° de contrôle	Freigabe- datum Date de libération	Verfall- datum Date de péremption
Impfstoffe / Vaccins						
00681	Boostrix Polio	GlaxoSmithKline AG	AC39B002B/ AC39B002BF	8946	22.08.2005	12.2006
00534	Engerix-B 20	GlaxoSmithKline AG	AHBVB118A/ AHBVB118AG	8974	30.08.2005	02.2008
00599	Havrix 720	GlaxoSmithKline AG	AHAVB065E/ AHAVB065ED	8975	31.08.2005	05.2008
00663	HBVAXPRO 10	Sanofi Pasteur MSD AG	0188R/NB66730	8944	22.08.2005	11.2007
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3000849	8864	17.08.2005	06.2006
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3000850	8865	18.08.2005	06.2006
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3000851	8866	18.08.2005	06.2006
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3000852	8867	18.08.2005	06.2006
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3000853	8868	22.08.2005	06.2006
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3000854	8869	22.08.2005	06.2006
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3000855	8870	22.08.2005	06.2006
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3000856	8871	23.08.2005	06.2006
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3000857	8888	22.08.2005	06.2006
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3000858	8889	22.08.2005	06.2006
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3000870	8891	24.08.2005	06.2006
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3000871	8892	24.08.2005	06.2006
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3000872	8893	24.08.2005	06.2006
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3000873	8894	24.08.2005	06.2006
00485	Influvac	Solvay Pharma AG	H08	8977	31.08.2005	06.2006
00268	M-M-R-II	Sanofi Pasteur MSD AG	1058P/NB44650	8945	23.08.2005	04.2007
00654	Meningitec	Wyeth Pharmaceuticals AG	3000574.A01/ 17114	8959	24.08.2005	08.2007
00540	MoRu-Viraten Berna	Berna Biotech AG	8000090	8856	18.08.2005	05.2007
00540	MoRu-Viraten Berna	Berna Biotech AG	8000091	8857	18.08.2005	05.2007
00540	MoRu-Viraten Berna	Berna Biotech AG	8000092	8858	18.08.2005	05.2007
00656	NeisVac-C	Baxter AG	804839AI	8915	08.08.2005	11.2007
00656	NeisVac-C	Baxter AG	VN900295	8924	12.08.2005	02.2008
00613	Pentavac	Sanofi Pasteur MSD AG	Z2042/Z2042-6	8874	31.08.2005	09.2007
00613	Pentavac	Sanofi Pasteur MSD AG	Z5224/Z5224-1	8942	31.08.2005	03.2007
00615	Priorix	GlaxoSmithKline AG	A69FA325A/ A69CA325A	8904	04.08.2005	10.2006
00615	Priorix	GlaxoSmithKline AG	A69FA372A/ A69CA372A	8905	04.08.2005	11.2006
00615	Priorix	GlaxoSmithKline AG	A69FA372A/ A69CA372B	8906	04.08.2005	11.2006
00646	Revaxis	Sanofi Pasteur MSD AG	Y0894/Y0894-1	8941	26.08.2005	08.2007
00646	Revaxis	Sanofi Pasteur MSD AG	Y1154/Y1154-2	8964	26.08.2005	10.2007
00620	Spirolept	Pro Vaccine AG	05B24	8923	19.08.2005	02.2007
00612	Tetravac	Sanofi Pasteur MSD AG	Y0985/Y0985-5	8902	02.08.2005	03.2006
00592	Twinrix 720/20	GlaxoSmithKline AG	AHABB048A/ AHABB048AA	8926	16.08.2005	03.2008
00467	Vivotif	Berna Biotech AG	3000869	8862	02.08.2005	06.2006
00467	Vivotif	Berna Biotech AG	3000893	8863	02.08.2005	06.2006
00467	Vivotif	Berna Biotech AG	3000897	8939	30.08.2005	07.2006
00467	Vivotif	Berna Biotech AG	3000898	8940	30.08.2005	07.2006

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.

Humanpräparate / Produits à usage humain

01 A. Vogel's Fieberbläschen-Salbe, Salbe

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil

Zul.-Nr.: 56712	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.3.	19.08.2005
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung: 01 PROPOLIS EXTRACTUM ETHANOLICUM SPISSUM 30 mg, RATIO: 3-4:1, ADEPS LANAЕ, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Zur symptomatischen Behandlung von Beschwerden bei Fieberbläschen (Lippenherpes)

Packung:	01 001	2 g	D
----------	--------	-----	---

Gültig bis:	18. August 2010
-------------	-----------------

01 Aptivus 250 mg, Weichkapseln

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

Zul.-Nr.: 57330	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	25.08.2005
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung: 01 TIPRANAVIRUM 250 mg, ANTIOX.: E 310, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: HIV-Infektionen

Packung:	01 001	120 Kapseln	A
----------	--------	-------------	---

Bemerkung: TIPRANAVIRUM = NAS (neuer Wirkstoff)

Gültig bis:	24. August 2010
-------------	-----------------

- 01 Aranesp 10, Injektionslösung in vorgefülltem Pen (SureClick)**
02 Aranesp 15, Injektionslösung in vorgefülltem Pen (SureClick)
03 Aranesp 20, Injektionslösung in vorgefülltem Pen (SureClick)
04 Aranesp 30, Injektionslösung in vorgefülltem Pen (SureClick)
05 Aranesp 40, Injektionslösung in vorgefülltem Pen (SureClick)
06 Aranesp 50, Injektionslösung in vorgefülltem Pen (SureClick)
07 Aranesp 60, Injektionslösung in vorgefülltem Pen (SureClick)
08 Aranesp 80, Injektionslösung in vorgefülltem Pen (SureClick)
09 Aranesp 100, Injektionslösung in vorgefülltem Pen (SureClick)
10 Aranesp 150, Injektionslösung in vorgefülltem Pen (SureClick)
11 Aranesp 300, Injektionslösung in vorgefülltem Pen (SureClick)
12 Aranesp 500, Injektionslösung in vorgefülltem Pen (SureClick)

Amgen Switzerland AG, Alpenquai 30, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: **57470** Abgabekategorie: **A** Index: 06.07.3. 04.08.2005

- Zusammensetzung:
- 01 DARBEPOETINUM ALFA 10 ug, NATRII PHOSPHATES, NATRII CHLORIDUM, POLYSORBATUM 80, AQUA ad INIJECTABILIA q.s. ad SOLUTIONEM pro 0.4 mL corresp. DARBEPOETINUM ALFA 25 ug pro 1 mL.
- 02 DARBEPOETINUM ALFA 15 ug, NATRII PHOSPHATES, NATRII CHLORIDUM, POLYSORBATUM 80, AQUA ad INIJECTABILIA q.s. ad SOLUTIONEM pro 0.375 mL corresp. DARBEPOETINUM ALFA 40 ug pro 1 mL.
- 03 DARBEPOETINUM ALFA 20 ug, NATRII PHOSPHATES, NATRII CHLORIDUM, POLYSORBATUM 80, AQUA ad INIJECTABILIA q.s. ad SOLUTIONEM pro 0.5 mL corresp. DARBEPOETINUM ALFA 40 ug pro 1 mL.
- 04 DARBEPOETINUM ALFA 30 ug, NATRII PHOSPHATES, NATRII CHLORIDUM, POLYSORBATUM 80, AQUA ad INIJECTABILIA q.s. ad SOLUTIONEM pro 0.3 mL corresp. DARBEPOETINUM ALFA 100 ug pro 1 mL.
- 05 DARBEPOETINUM ALFA 40 ug, NATRII PHOSPHATES, NATRII CHLORIDUM, POLYSORBATUM 80, AQUA ad INIJECTABILIA q.s. ad SOLUTIONEM pro 0.4 mL corresp. DARBEPOETINUM ALFA 100 ug pro 1 mL.
- 06 DARBEPOETINUM ALFA 50 ug, NATRII PHOSPHATES, NATRII CHLORIDUM, POLYSORBATUM 80, AQUA ad INIJECTABILIA q.s. ad SOLUTIONEM pro 0.5 mL corresp. DARBEPOETINUM ALFA 100 ug pro 1 mL.
- 07 DARBEPOETINUM ALFA 60 ug, NATRII PHOSPHATES, NATRII CHLORIDUM, POLYSORBATUM 80, AQUA ad INIJECTABILIA q.s. ad SOLUTIONEM pro 0.3 mL corresp. DARBEPOETINUM ALFA 200 ug pro 1 mL.
- 08 DARBEPOETINUM ALFA 80 ug, NATRII PHOSPHATES, NATRII CHLORIDUM, POLYSORBATUM 80, AQUA ad INIJECTABILIA q.s. ad SOLUTIONEM pro 0.4 mL corresp. DARBEPOETINUM ALFA 200 ug pro 1 mL.
- 09 DARBEPOETINUM ALFA 100 ug, NATRII PHOSPHATES, NATRII CHLORIDUM, POLYSORBATUM 80, AQUA ad INIJECTABILIA q.s. ad SOLUTIONEM pro 0.5 mL corresp. DARBEPOETINUM ALFA 200 ug pro 1 mL.
- 10 DARBEPOETINUM ALFA 150 ug, NATRII PHOSPHATES, NATRII CHLORIDUM, POLYSORBATUM 80, AQUA ad INIJECTABILIA q.s. ad SOLUTIONEM pro 0.3 mL corresp. DARBEPOETINUM ALFA 500 ug pro 1 mL.
- 11 DARBEPOETINUM ALFA 300 ug, NATRII PHOSPHATES, NATRII CHLORIDUM, POLYSORBATUM 80, AQUA ad INIJECTABILIA q.s. ad SOLUTIONEM pro 0.6 mL corresp. DARBEPOETINUM ALFA 500 ug pro 1 mL.
- 12 DARBEPOETINUM ALFA 500 ug, NATRII PHOSPHATES, NATRII CHLORIDUM, POLYSORBATUM 80, AQUA ad INIJECTABILIA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. DARBEPOETINUM ALFA 500 ug pro 1 mL.

Anwendung: Stimulierung der Erythropoese

Packungen:	01 001	1 Fertigspritze(n)	A
	02 003	1 Fertigspritze(n)	A
	03 005	1 Fertigspritze(n)	A
	04 007	1 Fertigspritze(n)	A

05 009	1 Fertigspritze(n)	A
06 011	1 Fertigspritze(n)	A
07 013	1 Fertigspritze(n)	A
08 015	1 Fertigspritze(n)	A
09 017	1 Fertigspritze(n)	A
10 019	1 Fertigspritze(n)	A
11 021	1 Fertigspritze(n)	A
12 023	1 Fertigspritze(n)	A

Gültig bis: 03. August 2010

- 01 Avandamet 1 mg/500 mg, Filmtabletten**
- 02 Avandamet 2 mg/500 mg, Filmtabletten**
- 03 Avandamet 4 mg/500 mg, Filmtabletten**
- 04 Avandamet 2 mg/1000 mg, Filmtabletten**
- 05 Avandamet 4 mg/1000 mg, Filmtabletten**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **56737** Abgabekategorie: **B** Index: 07.06.2. 04.08.2005

Zusammensetzung: 01 ROSIGLITAZONUM 1 mg ut ROSIGLITAZONI MALEAS, METFORMINI HYDROCHLORIDUM 500 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.
 02 ROSIGLITAZONUM 2 mg ut ROSIGLITAZONI MALEAS, METFORMINI HYDROCHLORIDUM 500 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.
 03 ROSIGLITAZONUM 4 mg ut ROSIGLITAZONI MALEAS, METFORMINI HYDROCHLORIDUM 500 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.
 04 ROSIGLITAZONUM 2 mg ut ROSIGLITAZONI MALEAS, METFORMINI HYDROCHLORIDUM 1000 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.
 05 ROSIGLITAZONUM 4 mg ut ROSIGLITAZONI MALEAS, METFORMINI HYDROCHLORIDUM 1000 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: orales Antidiabetikum

Packungen:	01 002	56 Filmtabletten	B
	02 004	28 Filmtabletten	B
	006	112 Filmtabletten	B
	008	2 X 112 Filmtabletten	B
	010	4 X 112 Filmtabletten	B
	03 012	28 Filmtabletten	B
	014	112 Filmtabletten	B
	04 016	28 Filmtabletten	B
	018	56 Filmtabletten	B
	020	4 X 56 Filmtabletten	B
	022	8 X 56 Filmtabletten	B
	05 024	28 Filmtabletten	B
	026	56 Filmtabletten	B
	028	4 X 56 Filmtabletten	B
	030	8 X 56 Filmtabletten	B

Gültig bis: 03. August 2010

01 Bonviva 150 mg, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: **57297** Abgabekategorie: **B** Index: 07.99.0. 31.08.2005

Zusammensetzung: 01 ACIDUM IBANDRONICUM 150 mg ut NATRII IBANDRONAS HYDRICUS, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Osteoporose

Packungen: 01 002 1 Filmtabletten B
004 3 Filmtabletten B

Gültig bis: 30. August 2010

01 Cimifemin uno, Tabletten

Zeller Medical AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: **56933** Abgabekategorie: **D** Index: 09.99.0. 04.08.2005

Zusammensetzung: 01 CIMICIFUGAE EXTRACTUM ETHANOLICUM SICCCUM 6.5 mg, DER: 4.5-8.5:1, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Bei Beschwerden der Wechseljahre

Packungen: 01 004 30 Tabletten D
016 90 Tabletten D

Gültig bis: 03. August 2010

01 Clamycin 250, Filmtabletten**02 Clamycin 500, Filmtabletten**

Ecosol AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: **56951** Abgabekategorie: **A** Index: 08.01.6. 22.08.2005

Zusammensetzung: 01 CLARITHROMYCINUM 250 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

02 CLARITHROMYCINUM 500 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packungen: 01 002 14 Filmtabletten A
004 20 Filmtabletten A
006 70 Filmtabletten A
02 008 14 Filmtabletten A
010 20 Filmtabletten A
012 30 Filmtabletten A

Gültig bis: 21. August 2010

01 Omida Blasenschwächehügeli für Kinder, homöopathische Globuli

Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: **57064** Abgabekategorie: **D** Index: 20.01.0. 23.08.2005

Zusammensetzung: 01 ATROPA BELLADONNA D12, CAUSTICUM HAHNEMANNI D6, GELSEMIUM SEMPERVIRENS D6, KALII PHOSPHAS D6 ana PARTES, XYLITOLUM ad GLOBULOS.

Anwendung: Bei Blasenschwäche

Packung: 01 001 10 g D

Gültig bis: 22. August 2010

01 Onymax 125 mg, Tabletten**02 Onymax 250 mg, Tabletten**

Galderma S.A., Zugerstrasse 8, 6330 Cham

Zul.-Nr.: **57322** Abgabekategorie: **B** Index: 08.06.0. 03.08.2005

Zusammensetzung: 01 TERBINAFINUM 125 mg ut TERBINAFINI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

02 TERBINAFINUM 250 mg ut TERBINAFINI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Antimykotikum

Packungen: 01 001 14 teilbare Tabletten B

02 003 14 teilbare Tabletten B

005 28 teilbare Tabletten B

Gültig bis: 02. August 2010

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

ProReo Pharma AG, Rebgasse 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: **57058** Abgabekategorie: **A** Index: 07.16.1. 16.08.2005

Zusammensetzung: 01 PACLITAXELUM 30 mg, MACROGOLGLYCEROLI RICINOLEAS, ACIDUM CITRICUM ANHYDRICUM, ETHANOLUM ANHYDRICUM 1.98 g, ad SOLUTIONEM pro 5 mL.

02 PACLITAXELUM 100 mg, MACROGOLGLYCEROLI RICINOLEAS, ACIDUM CITRICUM ANHYDRICUM, ETHANOLUM ANHYDRICUM 6.6 g, ad SOLUTIONEM pro 16.7 mL.

03 PACLITAXELUM 300 mg, MACROGOLGLYCEROLI RICINOLEAS, ACIDUM CITRICUM ANHYDRICUM, ETHANOLUM ANHYDRICUM 19.8 g, ad SOLUTIONEM pro 50 mL.

Anwendung: Cytostaticum

Packungen: 01 001 1 Stechampulle(n) A

02 003 1 Stechampulle(n) A

03 005 1 Stechampulle(n) A

Gültig bis: 15. August 2010

01 Panadol Antigrippine, Filmtabletten

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG, Talstrasse 5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **57061** Abgabekategorie: **C** Index: 01.01.2. 03.08.2005

Zusammensetzung: 01 PARACETAMOLUM 500 mg, PSEUDOEPHEDRINI HYDROCHLORIDUM 30 mg, COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Schnupfen mit erkältungsbedingten Schmerzen und Fieber

Packungen: 01 012 12 Filmtabletten C
016 18 Filmtabletten C

Gültig bis: 02. August 2010

01 Pascoe Agil, Filmtabletten

Herbamed AG, Katharinengasse 8, 9004 St. Gallen

Zul.-Nr.: **56365** Abgabekategorie: **D** Index: 07.10.1. 26.08.2005

Zusammensetzung: 01 HARPAGOPHYTI RADICIS EXTRACTUM ETHANOLICUM SICCUM 240 mg, DER: 4.4-5:1, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Unterstützend bei Verschleisserscheinungen des Bewegungsapparates

Packungen: 01 010 40 Filmtabletten D
022 100 Filmtabletten D

Bemerkungen: HARPAGOPHYTI RADICIS EXTRACTUM ETHANOLICUM SICCUM (DER: 4.4-5:1) (neuer Wirkstoff)

Gültig bis: 25. August 2010

01 Phenobarbital 50 Hänseler, Tabletten

Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: **57496** Abgabekategorie: **B** Index: 01.07.1. 22.08.2005

Zusammensetzung: 01 PHENOBARBITALUM 50 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Antiepilepticum, Sedativum

Packungen: 01 001 100 Tabletten B
003 500 Tabletten B
005 20 Tabletten B

Gültig bis: 21. August 2010

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

Ecosol AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: **56454** Abgabekategorie: **B** Index: 07.12.0. 03.08.2005

Zusammensetzung: 01 PRAVASTATINUM NATRICUM 10 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
 02 PRAVASTATINUM NATRICUM 20 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
 03 PRAVASTATINUM NATRICUM 30 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
 04 PRAVASTATINUM NATRICUM 40 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Reduktion des Serumcholesterinspiegels

Packungen:	01 001	30 Tabletten	B
	003	100 Tabletten	B
	02 005	30 Tabletten	B
	007	100 Tabletten	B
	03 009	30 Tabletten	B
	011	100 Tabletten	B
	04 013	30 Tabletten	B
	015	100 Tabletten	B

Gültig bis: 02. August 2010

01 Pravastatin Helvepharm 10, Tabletten
02 Pravastatin Helvepharm 20, Tabletten
03 Pravastatin Helvepharm 40, Tabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: **57535** Abgabekategorie: **B** Index: 07.12.0. 29.08.2005

Zusammensetzung: 01 PRAVASTATINUM NATRICUM 10 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
 02 PRAVASTATINUM NATRICUM 20 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
 03 PRAVASTATINUM NATRICUM 40 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Reduktion des Serumcholesterinspiegels

Packungen:	01 002	30 teilbare Tabletten	B
	004	100 teilbare Tabletten	B
	02 006	30 teilbare Tabletten	B
	008	100 teilbare Tabletten	B
	03 010	30 teilbare Tabletten	B
	012	100 teilbare Tabletten	B

Gültig bis: 28. August 2010

01 Pravatin 20, Tabletten

02 Pravatin 40, Tabletten

03 Pravatin 10, Tabletten

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: **57265** Abgabekategorie: **B** Index: 07.12.0. 03.08.2005

Zusammensetzung: 01 PRAVASTATINUM NATRICUM 20 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
 02 PRAVASTATINUM NATRICUM 40 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
 03 PRAVASTATINUM NATRICUM 10 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Reduktion des Serumcholesterinspiegels

Packungen:	01 006	30 Tabletten	B
	008	100 Tabletten	B
	02 010	30 Tabletten	B
	012	100 Tabletten	B
	03 002	30 Tabletten	B
	004	100 Tabletten	B

Gültig bis: 02. August 2010

01 Quiril comp.10/12,5, Filmtabletten

02 Quiril comp.20/12,5, Filmtabletten

Ecosol AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: **56910** Abgabekategorie: **B** Index: 02.07.2. 30.08.2005

Zusammensetzung: 01 QUINAPRILUM 10 mg ut QUINAPRILI HYDROCHLORIDUM, HYDROCHLOROTHIAZIDUM 12.5 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.
 02 QUINAPRILUM 20 mg ut QUINAPRILI HYDROCHLORIDUM, HYDROCHLOROTHIAZIDUM 12.5 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Hypertonie

Packungen:	01 001	30 Filmtabletten	B
	003	100 Filmtabletten	B
	02 005	30 Filmtabletten	B
	007	100 Filmtabletten	B

Gültig bis: 29. August 2010

01 Terbinafin Sandoz 125, Tabletten

02 Terbinafin Sandoz 250, Tabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, Schachenstrasse 24, 5012 Schönenwerd

Zul.-Nr.: **57552** Abgabekategorie: **B** Index: 08.06.0. 25.08.2005

Zusammensetzung: 01 TERBINAFINUM 125 mg ut TERBINAFINI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
 02 TERBINAFINUM 250 mg ut TERBINAFINI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Antimykotikum

Packungen:	01 001	14 teilbare Tabletten	B
	02 003	14 teilbare Tabletten	B
	005	28 teilbare Tabletten	B

Gültig bis: 24. August 2010

01 Tetralysal 300 mg, Kapseln

Galderma S.A., Zugerstrasse 8, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 56853	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.5.	12.08.2005
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung: 01 LYMECYCLINUM 408 mg corresp. TETRACYCLINUM 300 mg, COLOR.: E 104, E 127, E 132, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Acne vulgaris

Packung: 01 004 28 Kapseln A

Bemerkung: LYMECYCLINUM DCI = NAS (neuer Wirkstoff)

Gültig bis: 11. August 2010

01 Valverde Salvia Rachenspray

Sidroga AG, Untere Bühlstrasse 4, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: 57044	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	26.08.2005
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung: 01 SALVIAE EXTRACTUM ETHANOLICUM LIQUIDUM 150 mg, DER: 1:1, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 g corresp. ETHANOLUM 19 % V/V.

Anwendung: Zur äusserlichen Behandlung von entzündlichen Erkrankungen im Mund und Rachenraum

Packung: 01 003 12 mL D

Gültig bis: 25. August 2010

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Mammo-Sept ad us.vet., Zitzentauchmittel

Multiforsa AG, Hinterbergstrasse 58, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: **57497** Abgabekategorie: **E** 31.08.2005

Zusammensetzung: 01 IODUM 22 mg ut POVIDONUM IODINATUM, NONOXINOLUM 9 5 mg, GLYCEROLUM (85 per CENTUM) 20 mg, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Mastitis-Prophylaxe bei Kühen

Packung: 01 002 1000 mL E

Gültig bis: 01. Februar 2009

Exporte, Humanpräparate / Exports, Produits à usage humaine

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

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch

Zul.-Nr.: 56777	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	26.08.2005
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung: 01 LISINOPRILUM 5 mg ut LISINOPRILUM DIHYDRICUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
02 LISINOPRILUM 10 mg ut LISINOPRILUM DIHYDRICUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
03 LISINOPRILUM 20 mg ut LISINOPRILUM DIHYDRICUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
04 LISINOPRILUM 2.5 mg ut LISINOPRILUM DIHYDRICUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Antihypertensivum, akuter Myokardinfarkt

Packungen: —

Bemerkung: Nur für den Export bestimmt

Gültig bis: 25. August 2010

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.

Humanpräparate / Produits à usage humain

01 Abilify 10 mg, Tabletten

02 Abilify 15 mg, Tabletten

03 Abilify 30 mg, Tabletten

04 Abilify 5 mg, Tabletten

Bristol-Myers Squibb GmbH, Neuhofstrasse 6, 6340 Baar

Zul.-Nr.: **56209** Abgabekategorie: **B** Index: 01.05.0. 18.08.2005

* Zusammensetzung: 01 ARIPIPRAZOLUM 10 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
02 ARIPIPRAZOLUM 15 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
03 ARIPIPRAZOLUM 30 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
04 ARIPIPRAZOLUM 5 mg, E 132, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Schizophrenie

Packungen:	01 004	28 Tabletten	B
	010	56 Tabletten	B
	02 012	14 Tabletten	B
	016	28 Tabletten	B
	020	56 Tabletten	B
	03 024	28 Tabletten	B
	028	56 Tabletten	B
	04 002	28 Tabletten	B
	022	56 Tabletten	B

Bemerkung: ersetzt Zulassungsbescheinigung vom 5. August 2005

Gültig bis: 07. Juni 2009

01 Aknilox 2%, Gel

02 Aknilox 4%, Gel

* Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: **51303** Abgabekategorie: **B** Index: 10.02.0. 25.08.2005

Zusammensetzung: 01 ERYTHROMYCINUM 20 mg, ANTIOX.: E 321, EXCIPIENS ad GELATUM pro 1 g.
02 ERYTHROMYCINUM 40 mg, ANTIOX.: E 321, EXCIPIENS ad GELATUM pro 1 g.

Anwendung: Akne vulgaris

Packungen:	01 016	30 g	B
	02 024	30 g	B

Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.10.2002 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 24. Oktober 2007

01 Akutur, homöopathisch-spagyrisches Arzneimittel, Tropfen

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **50847** Abgabekategorie: **C** Index: 20.01.0. 22.08.2005

Zusammensetzung: 01 ACIDUM BENZOICUM e RESINA D4 140 mg, APIS MELLIFICA D4 140 mg, ARGENTI NITRAS D4 140 mg, BERBERIS VULGARIS spag. Peka D2 140 mg, ECHINACEA ANGUSTIFOLIA ET (AUT) PAL-LIDA spag. Peka TM 150 mg, LYTTA VESICATORIA D4 140 mg, SOLIDAGO VIRGAUREA spag. Peka TM 150 mg ad SOLUTIONEM pro 1 g corresp. ETHANOLUM 21 % V/V.

Anwendung: Bei Reizzuständen der ableitenden Harnwege

Packungen: 01 012 50 mL C
020 100 mL C

* Gültig bis: 21. August 2010

01 AmBisome, lyophilisiertes Injektionspräparat

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

Zul.-Nr.: **53342** Abgabekategorie: **A** Index: 08.06.0. 19.08.2005

Zusammensetzung: 01 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: AMPHOTERICINUM B 50 mg, PHOSPHATIDYLCHOLINUM e SOJA HYDROGENATUM, CHOLESTEROLUM, DISTEAROYLPHOSPHATIDYLGLYCEROLUM NATRICUM, alfa-TOCOPHEROLUM, SACCHARUM, DINATRII SUCCINAS HEXAHYDRICUS, pro VI-TRO.

Anwendung: Antimykotikum

Packungen: 01 10 Stechampullen / 10 Filter (5 µm)
019 10 Stechampulle(n) A
01 1 Stechampulle / 1 Filter (5 µm)
027 1 Stechampulle(n) A

* Gültig bis: 18. August 2010

01 Apo-Stom, homöopathisch-spagyrische Tropfen

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **55328** Abgabekategorie: **C** Index: 20.01.0. 22.08.2005

Zusammensetzung: 01 ACHILLEA MILLEFOLIUM D12 85 mg, ATROPA BELLADONNA spag. Peka D4 145 mg, COLCHICUM AUTUMNALE D6 125 mg, COLOCYNTHIS D4 145 mg, DINATRII PHOSPHAS D4 145 mg, ROBINIA PSEUDACACIA spag. Peka D4 145 mg, STIBII SULFIDUM NIGRUM D6 125 mg, STRYCH-NOS NUX-VOMICA spag. Peka D12 85 mg, ad SOLUTIONEM pro 1 g corresp. ETHANOLUM 26 % V/V.

Anwendung: Bei Funktionsstörungen im Magenbereich

Packungen: 01 001 50 mL C
003 100 mL C

* Gültig bis: 21. August 2010

01 Aqua ad iniectabilia Fresenius, Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: **53773** Abgabekategorie: **B** Index: 05.03.4. 18.08.2005

Zusammensetzung: 01 AQUA ad INIECTABILIA.
 Anwendung: Trägerlösung für Arzneimittel
 Packungen: 01 Ampullen à 10 mL
 060 20 x 10 mL B
 079 18 x 20 x 10 mL B
 01 Ampullen à 20 mL
 087 20 x 20 mL B
 095 12 x 20 x 20 mL B
 * Gültig bis: 17. August 2010

01 Arkocaps Ail/Knoblauch, capsules

Arko Diffusion SA, route des Jeunes 5D, 1211 Genève

N° d'AMM: **46276** Catégorie de remise: **D** Index: 02.97.0. 26.08.2005

Composition: 01 ALLII SATIVI PULVIS 330 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.
 Indication: En cas de troubles dues à l'artériosclérose
 Conditionnement: 01 019 50 capsules D
 * Valable jusqu'au: 25 août 2010

01 Arkocaps Artichaut/Artischocke, capsules

Arko Diffusion SA, route des Jeunes 5D, 1211 Genève

N° d'AMM: **46278** Catégorie de remise: **D** Index: 04.11.2. 26.08.2005

Composition: 01 CYNARAE PULVIS 150 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.
 Indication: En cas de troubles de la digestion
 Conditionnement: 01 011 50 capsules D
 * Valable jusqu'au: 25 août 2010

01 Arkocaps Aubépine/Weissdorn, capsules

Arko Diffusion SA, route des Jeunes 5D, 1211 Genève

N° d'AMM: **46279** Catégorie de remise: **D** Index: 02.98.0. 26.08.2005

Composition: 01 CRATAEGI PULVIS 270 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.
 Indication: En cas de troubles nerveux du coeur
 Conditionnement: 01 018 50 capsules D
 * Valable jusqu'au: 25 août 2010

01 Arkocaps Boldo, capsules

Arko Diffusion SA, route des Jeunes 5D, 1211 Genève

N° d'AMM: **46280** Catégorie de remise: **D** Index: 04.11.2. 26.08.2005

Composition: 01 BOLDO PULVIS 200 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.
 Indication: En cas de troubles de la digestion
 Conditionnement: 01 016 50 capsules D
 * Valable jusqu'au: 25 août 2010

01 Arkocaps Busserole/Bärentraube, capsules

Arko Diffusion SA, route des Jeunes 5D, 1211 Genève

N° d'AMM: **46281** Catégorie de remise: **D** Index: 05.02.0. 26.08.2005

Composition: 01 UVAE URSI PULVIS 270 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.
 Indication: En cas de troubles de la vessie
 Conditionnement: 01 012 50 capsules D
 * Valable jusqu'au: 25 août 2010

01 Arkocaps Eucalyptus/Eukalyptus, capsules

Arko Diffusion SA, route des Jeunes 5D, 1211 Genève

N° d'AMM: **47333** Catégorie de remise: **D** Index: 03.02.0. 26.08.2005

Composition: 01 EUCALYPTI PULVIS 230 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.
 Indication: En cas de toux
 Conditionnement: 01 016 50 capsules D
 * Valable jusqu'au: 25 août 2010

01 Arkocaps Ginseng, capsules

Arko Diffusion SA, route des Jeunes 5D, 1211 Genève

N° d'AMM: **46284** Catégorie de remise: **D** Index: 07.98.0. 26.08.2005

Composition: 01 GINSENG PULVIS 300 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.
 Indication: Comme roborant
 Conditionnement: 01 011 50 capsules D
 * Valable jusqu'au: 25 août 2010

01 Arkocaps Huile de germe de blé/Weizenkeimöl, capsules

Arko Diffusion SA, route des Jeunes 5D, 1211 Genève

N° d'AMM: **46285** Catégorie de remise: **E** Index: 07.99.0. 26.08.2005

Composition: 01 TRITICI EMBRYONIS OLEUM 285 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.
 Indication: Comme complément alimentaire
 Conditionnement: 01 018 50 capsules E
 * Valable jusqu'au: 25 août 2010

01 Arkocaps Ispaghul/Indischer Flohsamen, capsules

Arko Diffusion SA, route des Jeunes 5D, 1211 Genève

N° d'AMM: **47338** Catégorie de remise: **D** Index: 04.08.13 26.08.2005

Composition: 01 ISPAGHULAE TESTAE PULVIS 350 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Indication: En cas de tendance à la constipation

Conditionnement: 01 018 50 capsules D

* Valable jusqu'au: 25 août 2010

01 Arkocaps Lécithine de soja/Huile de carthame, capsules

Arko Diffusion SA, route des Jeunes 5D, 1211 Genève

N° d'AMM: **46286** Catégorie de remise: **D** Index: 07.99.0. 26.08.2005

Composition: 01 LECITHINUM e SOJA 300 mg, CARTHAMI TINCTORII SEMINIS OLEUM 150 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Indication: Comme complément alimentaire

Conditionnements: 01 014 50 capsules D

022 100 capsules D

* Valable jusqu'au: 25 août 2010

01 Arkocaps Mélisse/Melisse, capsules

Arko Diffusion SA, route des Jeunes 5D, 1211 Genève

N° d'AMM: **47339** Catégorie de remise: **D** Index: 04.99.0. 26.08.2005

Composition: 01 MELISSAE PULVIS 210 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Indication: En cas de troubles de la digestion

Conditionnement: 01 014 50 capsules D

* Valable jusqu'au: 25 août 2010

01 Arkocaps Millefeuille/Schafgarbe, capsules

Arko Diffusion SA, route des Jeunes 5D, 1211 Genève

N° d'AMM: **46287** Catégorie de remise: **D** Index: 04.99.0. 26.08.2005

Composition: 01 MILLEFOLII PULVIS 200 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Indication: En cas de troubles de la digestion

Conditionnement: 01 010 50 capsules D

* Valable jusqu'au: 25 août 2010

01 Arkocaps Passiflore/Passionsblume, capsules

Arko Diffusion SA, route des Jeunes 5D, 1211 Genève

N° d'AMM: **47334** Catégorie de remise: **D** Index: 01.04.1. 26.08.2005

Composition: 01 PASSIFLORAE HERBAE PULVIS 230 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Indication: En cas de nervosité

Conditionnement: 01 012 50 capsules D

* Valable jusqu'au: 15 août 2010

01 Arkocaps Pissenlit/Löwenzahn, capsules

Arko Diffusion SA, route des Jeunes 5D, 1211 Genève

N° d'AMM: 47340	Catégorie de remise: D	Index: 04.99.0.	26.08.2005
------------------------	-------------------------------	-----------------	------------

Composition: 01 TARAXACI RADICIS PULVIS 250 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Indication: En cas de troubles de la digestion

Conditionnement: 01 012 50 capsules D

* Valable jusqu'au: 25 août 2010

01 Arkocaps Pollen, capsules

Arko Diffusion SA, route des Jeunes 5D, 1211 Genève

N° d'AMM: 46288	Catégorie de remise: D	Index: 07.99.0.	26.08.2005
------------------------	-------------------------------	-----------------	------------

Composition: 01 POLLEN 270 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Indication: Comme complément alimentaire

Conditionnement: 01 017 50 capsules D

* Valable jusqu'au: 25 août 2010

01 Arkocaps Thym/Thymian, capsules

Arko Diffusion SA, route des Jeunes 5D, 1211 Genève

N° d'AMM: 47335	Catégorie de remise: D	Index: 03.02.0.	26.08.2005
------------------------	-------------------------------	-----------------	------------

Composition: 01 THYMI PULVIS 250 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Indication: En cas de toux

Conditionnement: 01 019 50 capsules D

* Valable jusqu'au: 25 août 2010

01 Arkocaps Valériane/Baldrian, capsules

Arko Diffusion SA, route des Jeunes 5D, 1211 Genève

N° d'AMM: 47341	Catégorie de remise: D	Index: 01.04.1.	26.08.2005
------------------------	-------------------------------	-----------------	------------

Composition: 01 VALERIANAE PULVIS 270 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Indication: En cas de nervosité

Conditionnements: 01 019 50 capsules D

035 100 capsules D

* Valable jusqu'au: 15 août 2010

01 Bexin, Hustentropfen

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 39640	Abgabekategorie: C	Index: 03.01.1.	18.08.2005
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung: 01 DEXTROMETHORPHANUM 20.8 mg ut DEXTROMETHORPHANI HYDROBROMIDUM, CYCLAMAS (NATRII CYCLAMAS), SACCHARINUM (NATRII SACCHARINUM), AROMATICA, CONSERV.: E 216, E 218, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. 25 GUTTAE corresp. ETHANOLUM 13 % V/V.

Anwendung: Husten

Packung:	01 015	20 mL			C
----------	--------	-------	--	--	---

* Gültig bis: 17. August 2010

01 Bisolvon, Lösung

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

Zul.-Nr.: 31936	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	23.08.2005
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung: 01 BROMHEXINI HYDROCHLORIDUM 2 mg, CONSERV.: E 218, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. 15 GUTTAE.

Anwendung: Mukolytikum

Packungen:	01 012	40 mL			D
------------	--------	-------	--	--	---

	020	100 mL			D
--	-----	--------	--	--	---

* Gültig bis: 22. August 2010

01 Bisolvon, Tabletten

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

Zul.-Nr.: 31937	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	23.08.2005
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung: 01 BROMHEXINI HYDROCHLORIDUM 8 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Mukolytikum

Packung:	01 019	50 Tabletten			D
----------	--------	--------------	--	--	---

* Gültig bis: 22. August 2010

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

Takeda Pharma AG, Alpenblickstrasse 26, 8853 Lachen

Zul.-Nr.: **54260** Abgabekategorie: **B** Index: 02.07.1. 23.08.2005

Zusammensetzung: 01 CANDESARTANUM CILEXETILUM 4 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
 03 CANDESARTANUM CILEXETILUM 16 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
 04 CANDESARTANUM CILEXETILUM 8 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
 05 CANDESARTANUM CILEXETILUM 32 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Essentielle Hypertonie

Packungen:	01 016	7 Tabletten	B
	056	70 Tabletten	B
	064	140 Tabletten	B
	03 059	28 Tabletten	B
	067	56 Tabletten	B
	075	98 Tabletten	B
	099	280 Tabletten	B
	102	490 Tabletten	B
	04 072	280 Tabletten	B
	080	490 Tabletten	B
	105	28 Tabletten	B
	113	56 Tabletten	B
	121	98 Tabletten	B

* Bemerkungen: Blopress 32 mg, Tabletten (Sequenz 05) = nur für den Export bestimmt
 Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.06.2005

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Calmurid, Crème

Galderma S.A., Zugerstrasse 8, 6330 Cham

Zul.-Nr.: **35984** Abgabekategorie: **D** Index: 10.07.0. 05.08.2005

Zusammensetzung: 01 ACIDUM LACTICUM 50 mg, UREUM 100 mg, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Trockene, hyperkeratotische Haut

Packungen:	01 011	50 g	D
	038	100 g	D

* Gültig bis: 04. August 2010

01 Cephoral 400 DT, comprimés dispersibles

* Astellas Pharma SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: 55824	Catégorie de remise: A	Index: 08.01.3.	15.08.2005
Composition:	01 CEFIXIMUM ANHYDRICUM 400 mg, SACCHARINUM (CALCII SACCHARINUM), AROMATICA, COLOR.: E 110, EXCIPIENS pro COMPRESSO.		
Indication:	Maladies infectieuses		
Conditionnements:	01 001	5 comprimés	A
	003	7 comprimés	A
	005	10 comprimés	A
Remarques:	Cette attestation d'autorisation annule celle du 09.12.2002 (Changement de raison sociale)		
Valable jusqu'au:	09 décembre 2007		

01 Cephoral, substance sèche pour la préparation d'une suspension

* Astellas Pharma SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: 49483	Catégorie de remise: A	Index: 08.01.3.	15.08.2005
Composition:	01 CEFIXIMUM ANHYDRICUM 100 mg, SACCHARUM 2.525 g, AROMATICA, CONSERV.: E 211, EXCIPIENS ad PULVEREM corresp. SUSPENSIO RECONSTITUTA 5 mL.		
Indication:	Maladies infectieuses		
Conditionnements:	01 substance sèche pour la préparation d'une suspension		
	015	53,g pour 100 mL	A
	023	31,8g pour 60 mL	A
Remarques:	Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.07.2002 (Changement de raison sociale)		
Valable jusqu'au:	31 décembre 2006		

01 China Kirin Ginseng + Gelée Royale, Kapseln

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

Zul.-Nr.: 52756	Abgabekategorie: D	Index: 07.98.0.	25.08.2005
Zusammensetzung:	01 GINSENG EXTRACTUM ETHANOLICUM SICCUM 100 mg corresp. GINSENOSEIDEA 10 mg, DER: 10-15:1, NUTRIMENTA REGINAE APIS CRYODESICCATA 50 mg, DER: 3:1, EXCIPIENS pro CAPSULA.		
Anwendung:	Als Roborans		
Packungen:	01 014	30 Kapseln	D
	022	60 Kapseln	D
* Gültig bis:	24. August 2010		

01 Co-Hypert, homöopathisch-spagyrische Tropfen

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 55061	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	22.08.2005
Zusammensetzung:	01 ANAMIRTA COCCULUS D4 145 mg, BARIII CARBONAS D12 85 mg, IBERIS AMARA D6 125 mg, MAGNESII CHLORIDUM D8 105 mg, MELILOTUS OFFICINALIS spag. Peka D4 145 mg, NATRII TRACHLOROAUROS D4 145 mg, SUMBULUS MOSCHATUS D6 125 mg, VISCUM ALBUM spag. Peka D6 125 mg ad SOLUTIONEM pro 1 g corresp. ETHANOLUM 24 % V/V.		
Anwendung:	Bei leicht erhöhtem Blutdruck		
Packungen:	01 022	50 mL	B
	024	100 mL	B
* Gültig bis:	21. August 2010		

01 Colophos, Lösung

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 53917	Abgabekategorie: B	Index: 04.08.11	04.08.2005
Zusammensetzung:	01 NATRII DIHYDROGENOPHOSPHAS DIHYDRICUS 271 mg, DINATRII PHOSPHAS DIHYDRICUS 60 mg, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.		
Anwendung:	Laxans zur Vorbereitung abdominaler Röntgenuntersuchungen und Endoskopie		
Packung:	01 Flasche à 90 mL		
	011	2 Flasche(n)	B
* Gültig bis:	03. August 2010		

01 Cortimycin, Crème

* Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: 23587	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.2.	25.08.2005
Zusammensetzung:	01 HYDROCORTISONI ACETAS 1.25 mg, NEOMYCINUM 3.5 mg ut NEOMYCINI SULFAS, DEXPAN-THENOLUM 20 mg, CONSERV.: E 216, E 218, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.		
Anwendung:	Entzündliche, sekundär bakteriell infizierte Dermatosen		
Packung:	01 025	30 g	B
Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 22.08.2001 (Änderung Domizil)		
Gültig bis:	31. Dezember 2006		

01 Cortimycin, Hautsalbe

* Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: 20778	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.2.	25.08.2005
Zusammensetzung:	01 HYDROCORTISONI ACETAS 10 mg, NEOMYCINUM 3.5 mg ut NEOMYCINI SULFAS, ADEPS LA-NAE, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.		
Anwendung:	Entzündliche, sekundär bakteriell infizierte Dermatosen		
Packungen:	01 016	5 g	B
	024	15 g	B
	032	30 g	B
Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 22.08.2001 (Änderung Domizil)		
Gültig bis:	31. Dezember 2006		

01 Crimanex, Shampoo

* Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: **50098** Abgabekategorie: **D** Index: 10.04.0. 25.08.2005

Zusammensetzung: 01 UNDECYLENAMIDE DEA 15 mg, DIPYRITHIONUM 10 mg, AROMATICA, ANTIOX.: E 320, EXCIPIENS ad EMULSIONEM pro 1 g.

Anwendung: Kopfschuppen, fettiges Haar, Kopfhautekzem

Packung: 01 028 100 g D

Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.12.2003 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 18. Dezember 2008

01 Crimanex, Tinktur

* Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: **45708** Abgabekategorie: **D** Index: 10.04.0. 25.08.2005

Zusammensetzung: 01 DIPYRITHIONUM 1 mg, UNDECYLENAMIDE DEA 15 mg, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 g.

Anwendung: Seborrhoisches Ekzem der Kopfhaut

Packung: 01 012 225 mL D

Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.12.2004 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 09. Dezember 2009

02 Crinone 8%, Vaginalgel

Serono Pharma Schweiz, Zweignied. von Serono International SA, Steinhauserstrasse 74, 6305 Zug

Zul.-Nr.: **53479** Abgabekategorie: **B** Index: 07.08.3. 02.08.2005

Zusammensetzung: 02 PROGESTERONUM 90 mg, CONSERV.: E 200, EXCIPIENS ad GELATUM pro DOSI 1.125 g.

Anwendung: Vaginalgel zur Behandlung von Progesterondefiziten

Packungen: 02 Applikatoren

022 6 x 1.125 g B

030 15 x 1.125 g B

* Gültig bis: 01. August 2010

01 Cromosol Ophta, Augentropfen (Monodosen)

Ecosol AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: **53534** Abgabekategorie: **C** Index: 11.06.2. 11.08.2005

Zusammensetzung: 01 NATRII CROMOGLICAS 20 mg, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Allergische Konjunktivitis

Packungen: 01 015 40 Einzeldosen C

023 20 Einzeldosen C

* Gültig bis: 10. August 2010

*** 02 Diclofenac Sandoz, Injektionslösung**

Sandoz Pharmaceuticals AG, Schachenstrasse 24, 5012 Schönenwerd

Zul.-Nr.: 47373	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	29.08.2005
Zusammensetzung:	02 DICLOFENACUM NATRICUM 75 mg, PROPYLENGLYCOLUM, MANNITOLUM, ANTIOX.: ACETYLCYSTEINUM 3 mg, CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS 105 mg, AQUA ad INIJECTABILIA q.s. ad SOLUTIONEM pro 3 mL.		
Anwendung:	Antirheumaticum		
Packungen:	02 034	3 Ampulle(n)	B
	042	30 Ampulle(n)	B
Bemerkungen:	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21. März 2005 (Änderung Präparatename)		
Gültig bis:	31. Dezember 2006		

03 Drossadin 0.1 %, Lösung

04 Drossadin 0.2 %, Lösung

* Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: 39798	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	25.08.2005
Zusammensetzung:	03 HEXETIDINUM 1 mg, SACCHARINUM (NATRII SACCHARINUM), AROMATICA, COLOR.: E 104, E 131, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 4.8 % V/V.		
	04 HEXETIDINUM 2 mg, SACCHARINUM (NATRII SACCHARINUM), AROMATICA, COLOR.: E 110, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 4.8 % V/V.		
Anwendung:	Mund- und Rachendesinfektion		
Packungen:	03 034	200 mL	D
	04 042	200 mL	D
Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 06.03.2001 (Änderung Domizil)		
Gültig bis:	31. Dezember 2005		

01 Drossafol, Tabletten

* Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: 56272	Abgabekategorie: B	Index: 06.07.3.	25.08.2005
Zusammensetzung:	01 ACIDUM FOLICUM 5 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.		
Anwendung:	Durch Folsäure-Mangel verursachte megaloblastische Anämien		
Packungen:	01 001	20 Tabletten	B
	003	100 Tabletten	B
Bemerkungen:	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.05.2003 (Änderung Domizil)		
Gültig bis:	06. Mai 2008		

01 Eligard 22.5 mg, préparation injectable

* Astellas Pharma SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: 56892	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.2.	15.08.2005
Composition:	01 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: LEUPRORELINI ACETAS 28.2 mg corresp. LEUPRORELINUM 26.9 mg, pro VITRO, SOLVENS: COPOLY(DL-LACTIDUM-GLYCOLIDUM), 1-METHYL-2-PYRROLIDONUM, pro VITRO, corresp. in SUSPENSIONE recenter RECONSTITUTA 22.5 mg pro DOSI.		
Indication:	Analogue synthétique de la GnRH naturelle		
Conditionnements:	01 Assort.compr.2sering,aiguilles,sach.avec prod.de dessiccat		
	001	1 emballage(s)	A
	003	2 emballage(s)	A
* Remarques:	Cette attestation d'autorisation annule celle du 29.12.2004 (Changement de titulaire de l'AMM)		
Valable jusqu'au:	28 décembre 2009		

01 Eligard 7.5 mg, préparation injectable

* Astellas Pharma SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: 56852	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.2.	15.08.2005
Composition:	01 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: LEUPRORELINI ACETAS 10.2 mg corresp. LEUPRORELINUM 9.7 mg, pro VITRO, SOLVENS: COPOLY(DL-LACTIDUM-GLYCOLIDUM), 1-METHYL-2-PYRROLIDONUM, pro VITRO, corresp. in SUSPENSIONE recenter RECONSTITUTA 7.5 mg pro DOSI.		
Indication:	Analogue synthétique de la GnRH naturelle		
Conditionnements:	01 Assort.compr.2sering,aiguilles,sach.avec prod.de dessiccat		
	001	1 emballage(s)	A
	003	3 emballage(s)	A
* Remarques:	Cette attestation d'autorisation annule celle du 29.12.2004 (Changement de titulaire de l'AMM)		
Valable jusqu'au:	28 décembre 2009		

01 Enbrel, 25 mg Trockensubstanz zur Herstellung einer Injektionslösung**02 Enbrel, 50 mg Trockensubstanz zur Herstellung einer Injektionslösung**

Wyeth Pharmaceuticals AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 55365	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	12.08.2005
Zusammensetzung:	01 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: ETANERCEPTUM 25 mg, MANNITOLUM, SACCHARUM, TROMETAMOLUM, pro VITRO, SOLVENS: AQUA ad INIJECTABILIA 1 mL.		
	02 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: ETANERCEPTUM 50 mg, MANNITOLUM, SACCHARUM, TROMETAMOLUM, pro VITRO, SOLVENS: AQUA ad INIJECTABILIA 1 mL.		
* Anwendung:	gemäss Zulassungsbescheinigung		
* Packungen:	01 4 Stechampullen + 4 Fertigspritzen		
	002	1 Set	B
	02 2 Stechampullen + 2 Fertigspritzen		
	004	1 Set	B
* Gültig bis:	11. August 2010		

01 Etoposide Pfizer, Infusionskonzentrat

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **53639** Abgabekategorie: **A** Index: 07.16.1. 23.08.2005

Zusammensetzung: 01 ETOPOSIDUM 100 mg, MACROGOLUM 300, ACIDUM CITRICUM, POLYSORBATUM 80, ETHANOLUM 1.13 g ad SOLUTIONEM pro 5 mL.

Anwendung: Cytostaticum

Packung: 01 Cytosafe Stechampullen
046 10 x 5 mL Stechampulle(n) A

* Gültig bis: 22. August 2010

01 Fareston 60 mg, Tabletten

Orion Pharma AG, Untermüli 11, 6300 Zug

Zul.-Nr.: **52478** Abgabekategorie: **A** Index: 07.16.2. 09.08.2005

Zusammensetzung: 01 TOREMIFENUM 60 mg ut TOREMIFENI DIHYDROGENOCITRAS, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Cytostaticum

Packungen: 01 014 30 Tabletten A
022 100 Tabletten A

* Gültig bis: 08. August 2010

04 Farlutal, Tabletten

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **44307** Abgabekategorie: **B** Index: 07.16.2. 30.08.2005

* Zusammensetzung: 04 MEDROXYPROGESTERONI ACETAS 500 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Gestagenbehandlung bei bestimmten Karzionomen; Tumorkachexie

* Packung: 04 065 60 Tabletten B

* Bemerkung: Ersetzt unsere Zulassungsbescheinigung vom 21. September 2004

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Fem 7 Combi 50 ug, système transdermique

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

N° d'AMM: **55411** Catégorie de remise: **B** Index: 07.08.6. 09.08.2005

Composition: 01 I): ESTRADIOLUM HEMIHYDRICUM 1.5 mg, EXCIPIENS ad PRAEPARATIONEM pro 15 cm² cum LIBERATIONE 50 ug/24 h, II): ESTRADIOLUM HEMIHYDRICUM 1.5 mg, LEVONORGESTRELUM 1.5 mg, EXCIPIENS ad PRAEPARATIONEM pro 15 cm² cum LIBERATIONE 50 ug et 10 ug/24 h.

Indication: Substitution en oestrogènes et gestagènes

Conditionnements: 01 002 4 pansements B
010 3 x 4 pansements B

* Valable jusqu'au: 08 août 2010

01 Femicine, comprimés filmés

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

N° d'AMM: **47734** Catégorie de remise: **D** Index: 09.99.0. 19.08.2005

Composition: 01 CIMICIFUGAE EXTRACTUM ETHANOLICUM SICCUM 25 mg, DER: 1:1, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Indication: En cas de troubles de la ménopause

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

* Valable jusqu'au: 18 août 2010

01 Fenistil, Injektionslösung

Novartis Consumer Health Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: **45009** Abgabekategorie: **B** Index: 07.13.1. 12.08.2005

Zusammensetzung: 01 DIMETINDENI MALEAS 4 mg, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 4 mL.

Anwendung: Antihistaminikum

Packung: 01 041 5 x 4 mL Ampulle(n) B

* Gültig bis: 11. August 2010

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

* Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: **57182** Abgabekategorie: **B** Index: 08.06.0. 25.08.2005

Zusammensetzung: 01 FLUCONAZOLUM 50 mg, COLOR.: E 104, E 131, EXCIPIENS pro CAPSULA.

02 FLUCONAZOLUM 150 mg, COLOR.: E 104, E 110, EXCIPIENS pro CAPSULA.

03 FLUCONAZOLUM 200 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Antimykotikum

Packungen:	01 001	7 Kapseln	B
	003	28 Kapseln	B
	005	5x100 Kapseln	B
	02 007	1 Kapseln	B
	009	4 Kapseln	B
	011	5x100 Kapseln	B
	03 013	2 Kapseln	B
	015	7 Kapseln	B

Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.01.2005 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 12. Januar 2010

03 Fluoresceine 10 % Faure, Injektionslösung

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: **54604** Abgabekategorie: **B** Index: 11.99.0. 31.08.2005

* Zusammensetzung: 03 FLUORESCEINUM NATRICUM 500 mg, AQUA ad INIJECTABILIA q.s. ad SOLUTIONEM pro 5 mL.

Anwendung: Augendiagnostik

Packung: 03 068 10 x 5 mL Ampulle(n) B

* Bemerkungen: Änderung in der Zusammensetzung der Hilfsstoffe
Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16. Februar 2005

Gültig bis: 30. August 2010

01 Fortevital, Kapseln

Tentan AG, Brünliweg 16, 4433 Ramlinsburg

Zul.-Nr.: **54269** Abgabekategorie: **D** Index: 07.02.52 12.08.2005

* Zusammensetzung: 01 VITAMINA: RETINOLI PALMITAS 3'000 U.I., CHOLECALCIFEROLUM 400 U.I., (+)-alfa-TOCOPHEROLI ACETAS 20 mg, THIAMINI NITRAS 1.5 mg, RIBOFLAVINUM 1.8 mg, PYRIDOXINI HYDROCHLORIDUM 2 mg, CYANOCOBALAMINUM 2 ug, NICOTINAMIDUM 20 mg, ACIDUM FOLICUM 0.2 mg, DEXPANTHENOLUM 5 mg, BIOTINUM 0.1 mg, ACIDUM ASCORBICUM 60 mg, MINERALIA: CALCII GLYCEROPHOSPHAS 50 mg, MAGNESII GLYCEROPHOSPHAS 35 mg, FERRUM 7.5 mg ut FERRI SULFAS, ZINCUM 1 mg ut ZINCI SULFAS MONOHYDRICUS, CUPRUM 0.5 mg ut CUPRI SULFAS ANHYDRICUS, MANGANUM 0.5 mg ut MANGANI(II) SULFAS MONOHYDRICUS, MOLYBDENUM 50 ug ut NATRII MOLYBDAS DIHYDRICUS, SELENIUM 25 ug ut NATRII SELENIS ANHYDRICUS, ALIA: COFFEINUM 10 mg, GINSENG EXTRACTUM 50 mg corresp. GINSENSIDEA 5 mg, GINKGO BILOBAE EXTRACTUM 20 mg corresp. FLAVONOIDEA 4.8 mg, COLOR.: E 120, ANTIOX.: E 320, E 321, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Vitamin- und Mineralstoffpräparat mit Roboranscharakter

Packungen: 01 013 30 Kapseln D
021 60 Kapseln D
048 120 Kapseln D

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 05.10.2001
Korrektur in der Deklaration der Zusammensetzung

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Glucosum Streuli 5 %, Injektions-/Infusionslösung
02 Glucosum Streuli 10 %, Injektions-/Infusionslösung
03 Glucosum Streuli 20 %, Injektions-/Infusionslösung
05 Glucosum Streuli 40 %, Injektions-/Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: **39500** Abgabekategorie: **B** Index: 05.03.1. 16.08.2005

Zusammensetzung: 01 GLUCOSUM ANHYDRICUM 50 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. 0.837 kJ.
 02 GLUCOSUM ANHYDRICUM 100 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. 1.675 kJ.
 03 GLUCOSUM ANHYDRICUM 200 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. 3.35 kJ.
 05 GLUCOSUM ANHYDRICUM 400 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. 6.7 kJ.

Anwendung: Kohlenhydrate- und Wasserzufuhr

Packungen:

01 Ampullen

051	10 x 10 mL	B
086	50 x 10 mL	B

01 Infusionsbeutel

728	1 x 500 mL	B
744	1 x 1000 mL	B
930	1 x 250 mL	B

02 Ampullen

132	10 x 5 mL	B
159	50 x 5 mL	B
175	10 x 10 mL	B
191	50 x 10 mL	B

03 Ampullen

299	10 x 10 mL	B
310	50 x 10 mL	B

05 Ampullen

493	10 x 10 mL	B
515	50 x 10 mL	B

* Gültig bis: 15. August 2010

01 Gorgonium, Salbe

* Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: **46626** Abgabekategorie: **D** Index: 10.99.0. 25.08.2005

Zusammensetzung: 01 ALLANTOINUM 50 mg, DEXPANTHENOLUM 100 mg, COLLAGENA 0.3 mg, HEPARINUM NATRICUM 500 U.I., AROMATICA, CONSERV.: E 216, E 218, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Narben und Keloide

Packungen:	01 028	30 g	D
	036	60 g	D

Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.05.2005 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

03 Hederix Plan nouveau dosage, suppos. pour enfants (6 à 12 ans)

04 Hederix Plan nouveau dosage, suppos. pour petits enfants (2 à 6 ans)

Laboratoires Plan SA, Chemin des Sellières 1, 1219 Aïre

N° d'AMM: **16522** Catégorie de remise: **D** Index: 03.03.1. 05.08.2005

Composition: 03 NOSCAPINI HYDROCHLORIDUM 15 mg, HEDERAE HELICIS EXTRACTUM LIQUIDUM 10 mg, MARRUBII VULGARIS EXTRACTUM LIQUIDUM 10 mg, HELENII EXTRACTUM LIQUIDUM 10 mg, POLYGALAE EXTRACTUM LIQUIDUM 10 mg, IRIDIS EXTRACTUM LIQUIDUM 10 mg, CONSERV.: E 218, EXCIPIENS pro SUPPOSITORIO.

04 NOSCAPINI HYDROCHLORIDUM 7.5 mg, HEDERAE HELICIS EXTRACTUM LIQUIDUM 5 mg, MARRUBII VULGARIS EXTRACTUM LIQUIDUM 5 mg, HELENII EXTRACTUM LIQUIDUM 5 mg, POLYGALAE EXTRACTUM LIQUIDUM 5 mg, IRIDIS EXTRACTUM LIQUIDUM 5 mg, CONSERV.: E 218, EXCIPIENS pro SUPPOSITORIO.

Indication: Toux

Conditionnements: 03 104 10 suppositoires D
 04 120 10 suppositoires D

* Valable jusqu'au: 04 août 2010

01 Hederix Plan, gouttes

Laboratoires Plan SA, Chemin des Sellières 1, 1219 Aïre

N° d'AMM: **14272** Catégorie de remise: **D** Index: 03.03.1. 05.08.2005

Composition: 01 NOSCAPINI HYDROCHLORIDUM 15.1 mg, HEDERAE HELICIS EXTRACTUM LIQUIDUM 83.5 mg, MARRUBII VULGARIS EXTRACTUM LIQUIDUM 38.2 mg, POLYGALAE EXTRACTUM LIQUIDUM 38.2 mg, HELENII EXTRACTUM LIQUIDUM 19.1 mg, IRIDIS EXTRACTUM LIQUIDUM 19.1 mg, CYCLAMAS (NATRII CYCLAMAS), EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. 32 GUTTAE corresp. ETHANOLUM 58 % V/V.

Indication: Toux

Conditionnements: 01 011 30 mL D
 038 100 mL D

* Valable jusqu'au: 04 août 2010

01 Hederix Plan, sirop

Laboratoires Plan SA, Chemin des Sellières 1, 1219 Aïre

N° d'AMM: **42125** Catégorie de remise: **D** Index: 03.03.1. 05.08.2005

Composition: 01 NOSCAPINUM 30 mg, HEDERAE HELICIS EXTRACTUM LIQUIDUM 100 mg, MARRUBII VULGARIS EXTRACTUM LIQUIDUM 25 mg, HELENII EXTRACTUM LIQUIDUM 25 mg, POLYGALAE EXTRACTUM LIQUIDUM 50 mg, IRIDIS EXTRACTUM LIQUIDUM 25 mg, CONSERV.: E 216, E 218, EXCIPIENS ad SUSPENSIONEM pro 10 mL.

Indication: Toux

Conditionnement: 01 016 150 mL D

* Valable jusqu'au: 04 août 2010

02 Hederix Plan, suppositoires pour adultes, nouveau dosage

Laboratoires Plan SA, Chemin des Sellières 1, 1219 Aïre

N° d'AMM: 19625	Catégorie de remise: D	Index: 03.03.1.	05.08.2005
Composition:	02 NOSCAPINI HYDROCHLORIDUM 30 mg, HEDERAE HELICIS EXTRACTUM LIQUIDUM 20 mg, MARRUBII VULGARIS EXTRACTUM LIQUIDUM 20 mg, HELENII EXTRACTUM LIQUIDUM 20 mg, POLYGALAE EXTRACTUM LIQUIDUM 20 mg, IRIDIS EXTRACTUM LIQUIDUM 20 mg, CONSERV.: E 218, EXCIPIENS pro SUPPOSITORIO.		
Indication:	Toux		
Conditionnement:	02 044	10 suppositoires	D
* Valable jusqu'au:	04 août 2010		

03 Herbaprosta-Caps N, Kapseln

Doetsch Grether AG, Steinentorstrasse 23, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 47794	Abgabekategorie: D	Index: 05.98.0.	10.08.2005
Zusammensetzung:	03 CUCURBITAE OLEUM 338 mg, CUCURBITAE SEMEN 400 mg, ORTHOSIPHONIS FOLII EXTRACTUM ETHANOLICUM SICCUM 50 mg, DER: 6.5-7.6:1, ONONIDIS RADICIS EXTRACTUM ETHANOLICUM SICCUM 25 mg, DER: 4-9:1, EXCIPIENS pro CAPSULA.		
Anwendung:	Bei beginnenden Prostatabeschwerden		
Packungen:	03 048	30 Kapseln	D
	056	100 Kapseln	D
* Bemerkung:	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25. Juli 2005 (Korrektur)		
Gültig bis:	31. Dezember 2005		

01 Imodium, Sirup

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 43139	Abgabekategorie: B	Index: 04.09.0.	04.08.2005
Zusammensetzung:	01 LOPERAMIDI HYDROCHLORIDUM 1 mg, SACCHARINUM (NATRII SACCHARINUM), VANILLINUM, AROMATICA, COLOR.: E 124, CONSERV.: E 216, E 218, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 5 mL.		
Anwendung:	Antidiarrhoikum		
Packung:	01 010	100 mL	B
* Gültig bis:	03. August 2010		

01 Kaletra, Sirup

Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 55649	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	16.08.2005
Zusammensetzung:	01 LOPINAVIRUM 400 mg, RITONAVIRUM 100 mg, SACCHARINUM (NATRII SACCHARINUM), AROMATICA, VANILLINUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 5 mL corresp. ETHANOLUM 42 % V/V.		
Anwendung:	HIV-Infektionen		
Packung:	01 5 Flaschen à		
	002	60 mL	A
* Gültig bis:	15. August 2010		

01 Kaletra, Weichgelatine kapseln

Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

 Zul.-Nr.: **55648** Abgabekategorie: **A** Index: 08.03.0. 16.08.2005

Zusammensetzung: 01 LOPINAVIRUM 133.3 mg, RITONAVIRUM 33.3 mg, COLOR.: E 110, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: HIV-Infektionen

Packung: 01 2 Flaschen à

001 90 Kapseln A

* Gültig bis: 15. August 2010

01 Keppur, Gel

* Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

 Zul.-Nr.: **47122** Abgabekategorie: **D** Index: 07.10.4. 25.08.2005

Zusammensetzung: 01 SYMPHYTUM OFFICINALE TM 280 mg, HEPARINUM NATRICUM 500 U.I., AROMATICA, CONSERV.: IMIDAZOLIDINYL-UREUM, EXCIPIENS ad GELATUM pro 1 g.

Anwendung: Bei stumpfen Verletzungen

Packungen: 01 015 40 g D

023 100 g D

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 15.12.2000 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Keppur, Salbe

* Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

 Zul.-Nr.: **43996** Abgabekategorie: **D** Index: 07.10.4. 25.08.2005

Zusammensetzung: 01 HYPERICI FLORIS RECENTIS MACERATUM OLEOSUM 55 mg, CALENDULAE FLORIS RECENTIS MACERATUM OLEOSUM 5 mg, SYMPHYTUM OFFICINALE TM 280 mg, HEPARINUM NATRICUM 500 U.I., PROPYLENGLYCOLUM, AROMATICA, CONSERV.: E 216, E 218, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Bei stumpfen Verletzungen

Packungen: 01 010 40 g D

029 100 g D

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 15.12.2000 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Kerasal, Lösung

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

 Zul.-Nr.: **43623** Abgabekategorie: **D** Index: 10.07.0. 04.08.2005

Zusammensetzung: 01 ACIDUM SALICYLICUM 20 mg, UREUM 20 mg, ANTIOX.: E 320, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Hyperkeratotische Hautveränderungen

Packung: 01 028 100 mL D

* Gültig bis: 03. August 2010

01 Kerasal, Salbe

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: **40841** Abgabekategorie: **D** Index: 10.07.0. 04.08.2005

Zusammensetzung: 01 ACIDUM SALICYLICUM 50 mg, UREUM 100 mg, MACROGOLUM 400, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Hyperkeratotische Hautveränderungen

Packung: 01 016 50 g D

* Gültig bis: 03. August 2010

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

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **52853** Abgabekategorie: **B** Index: 01.07.1. 30.08.2005

Zusammensetzung: 01 LAMOTRIGINUM 5 mg, SACCHARINUM, VANILLINUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

02 LAMOTRIGINUM 25 mg, SACCHARINUM, VANILLINUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

03 LAMOTRIGINUM 100 mg, SACCHARINUM, VANILLINUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

04 LAMOTRIGINUM 50 mg, SACCHARINUM, VANILLINUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

05 LAMOTRIGINUM 200 mg, SACCHARINUM, VANILLINUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

06 LAMOTRIGINUM 2 mg, SACCHARINUM, VANILLINUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Antiepilepticum, Prävention von depressiven Episoden bei Patienten mit bipolaren Störungen

* Packungen: 01 028 56 Tabletten B

02 036 56 Tabletten B

02 Initialpackung

087 42 Tabletten B

109 21 Tabletten B

03 044 56 Tabletten B

03 Klinikpackung

117 10 x 56 Tabletten B

04 052 56 Tabletten B

04 Initialpackung

095 42 Tabletten B

05 060 56 Tabletten B

05 Klinikpackung

125 10 x 56 Tabletten B

06 079 30 Tabletten B

Bemerkung: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.05.2005

Gültig bis: 24. März 2009

02 Locaseptil-Neo, Lösung

* Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: **31490** Abgabekategorie: **B** Index: 12.02.3. 25.08.2005

Zusammensetzung: 02 PREDNISOLONI ACETAS 5 mg, CINCHOCAINUM 10 mg ut CINCHOCAINI BENZOAS, CONSERV.: E 210, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Entzündliche Läsionen der Nasen- und Mundschleimhaut

Packung: 02 014 10 mL B

Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.12.2003 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 10. Dezember 2008

01 Locobase, crème grasse

* Astellas Pharma SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: **48020** Catégorie de remise: **D** Index: 10.10.0. 15.08.2005

Composition: 01 ALCOHOL CETYLICUS et STEARYLICUS, MACROGOLI AETHER CETOSTEARYLICUS, PARAFFINUM LIQUIDUM, VASELINUM ALBUM, CONSERV.: E 218, EXCIPIENS ad UNGUENTUM.

Indication: Soins d'une peau sèche, sensible; après et entre le traitement des dermatoses

Conditionnement: 01 011 100 g D

Remarques: Cette attestation d'autorisation annule celle du 31.12.2004 (Changement de raison sociale)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2006

01 Locoid Crelo, émulsion

* Astellas Pharma SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: **52585** Catégorie de remise: **B** Index: 10.05.1. 15.08.2005

Composition: 01 HYDROCORTISONI-17 BUTYRAS 1 mg, PROPYLENGLYCOLUM, ANTIOX.: E 321, CONSERV.: E 216, BUTYLIS PARAHYDROXYBENZOAS, EXCIPIENS ad EMULSIONEM pro 1 g.

Indication: dermatoses allergiques ou inflammatoires non infectées, en particulier psoriasis de la peau du crâne et exéma

Conditionnements: 01 015 30 g B

023 100 g B

Remarques: Cette attestation d'autorisation annule celle du 31.12.2004 (Changement de raison sociale)

Valable jusqu'au: 01 mars 2009

02 Locoid, crème

* Astellas Pharma SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: **36481** Catégorie de remise: **B** Index: 10.05.1. 15.08.2005

Composition: 02 HYDROCORTISONI-17 BUTYRAS 1 mg, CONSERV.: E 216, BUTYLIS PARAHYDROXYBENZOAS, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Indication: affections dermatologiques allergiques ou inflammatoires non infectées

Conditionnement: 02 021 30 g B

Remarques: Cette attestation d'autorisation annule celle du 31.12.2004 (Changement de raison sociale)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2005

01 Locoid, lipocrème

* Astellas Pharma SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: **46106** Catégorie de remise: **B** Index: 10.05.1. 15.08.2005

Composition: 01 HYDROCORTISONI-17 BUTYRAS 1 mg, CONSERV.: E 218, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.
 Indication: affections dermatologiques allergiques ou inflammatoires non infectées
 Conditionnement: 01 032 30 g B
 Remarques: Cette attestation d'autorisation annule celle du 31.12.2004 (Changement de raison sociale)
 Valable jusqu'au: 31 décembre 2005

01 Locoid, lotion capillaire

* Astellas Pharma SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: **36482** Catégorie de remise: **B** Index: 10.05.1. 15.08.2005

Composition: 01 HYDROCORTISONI-17 BUTYRAS 1 mg, ALCOHOL ISOPROPYLICUS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.
 Indication: affections dermatologiques allergiques ou inflammatoires non infectées du cuir chevelu
 Conditionnement: 01 044 30 mL B
 Remarques: Cette attestation d'autorisation annule celle du 31.12.2004 (Changement de raison sociale)
 Valable jusqu'au: 31 décembre 2005

01 Loette, Filmtabletten

* Wyeth Pharmaceuticals AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: **56690** Abgabekategorie: **B** Index: 09.02.1. 02.08.2005

Zusammensetzung: 01 LEVONORGESTRELUM 100 ug, ETHINYLESTRADIOLUM 20 ug, EXCIPIENS pro COMPRESSO OB-
 DUCTO.
 Anwendung: Hormonales Kontrazeptivum
 Packungen: 01 001 1 x 21 Filmtabletten B
 003 3 x 21 Filmtabletten B
 005 6 x 21 Filmtabletten B
 Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.06.2005 (Aenderung Firmennamen)
 Gültig bis: 07. Juni 2010

01 Lufer, Filmtabletten

* Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: **56746** Abgabekategorie: **C** Index: 06.07.1. 25.08.2005

Zusammensetzung: 01 FERRUM 69 mg ut FERROSI FUMARAS 175 mg et FERROSI GLUCONAS 100 mg, ACIDUM ASCORBICUM 300 mg, COLOR.: E 104, E 127, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Eisenmangelanämie bei nachgewiesenem Eisenmangel

Packungen: 01 003 40 Filmtabletten C
005 100 Filmtabletten C

Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.08.2003 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 12. August 2008

01 Lur, Shampoo

* Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: **57475** Abgabekategorie: **B** Index: 10.09.4. 25.08.2005

Zusammensetzung: 01 KETOCONAZOLUM 20 mg, DETERGENTIA, COLOR.: E 127, CONSERV.: IMIDAZOLIDINYL-UR-EUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 g.

Anwendung: Antimykotikum

Packungen: 01 002 60 mL B
004 100 mL B

Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.06.2005 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 06. Juni 2010

01 Lyman 200'000 forte Emgel, Emulsion

* Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: **52855** Abgabekategorie: **B** Index: 02.08.2. 25.08.2005

Zusammensetzung: 01 HEPARINUM NATRICUM 2'000 U.I., DEXPANTHENOLUM 4 mg, ALLANTOINUM 3 mg, AROMATICA, CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS, EXCIPIENS ad GELATUM pro 1 g.

Anwendung: Beschwerden bei venösen Beinleiden mit entzündlichen Begleiterscheinungen, stumpfe Unfallverletzungen

Packungen: 01 012 60 g B
020 100 g B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 07.09.2000 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Lyman 40'000 Mono, Spray

* Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: **55744** Abgabekategorie: **D** Index: 02.08.2. 25.08.2005

Zusammensetzung: 01 HEPARINUM NATRICUM 400 U.I., CONSERV.: PHENOXYETHANOLUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Stumpfe Verletzungen, oberflächliche Venenentzündungen

Packung: 01 011 100 mL D

Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2004 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 24. Juni 2007

01 Lyman 50'000 Emgel, Emulsion

* Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: **52854** Abgabekategorie: **D** Index: 02.08.2. 25.08.2005

Zusammensetzung: 01 HEPARINUM NATRICUM 500 U.I., DEXPANTHENOLUM 4 mg, ALLANTOINUM 3 mg, AROMATICA, CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS, EXCIPIENS ad GELATUM pro 1 g.

Anwendung: Beschwerden bei venösen Beinleiden, stumpfe Unfallverletzungen

Packungen: 01 016 40 g D
024 100 g D

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 07.09.2000 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

02 Lyman-200'000 forte, Gel

* Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: **45564** Abgabekategorie: **B** Index: 02.08.2. 25.08.2005

Zusammensetzung: 02 HEPARINUM NATRICUM 2'000 U.I., ALLANTOINUM 3 mg, DEXPANTHENOLUM 4 mg, AROMATICA, CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS, EXCIPIENS ad GELATUM pro 1 g.

Anwendung: Bei venösen Beinleiden und Sport- und Unfallverletzungen mit entzündlichen Begleiterscheinungen

Packungen: 02 037 40 g B
045 100 g B

Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.01.2003 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2007

01 Lyman-200'000 forte, Salbe

* Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: **43511** Abgabekategorie: **B** Index: 02.08.2. 25.08.2005

Zusammensetzung: 01 HEPARINUM NATRICUM 2'000 U.I., ALLANTOINUM 3 mg, DEXPANTHENOLUM 4 mg, AROMATICA, CONSERV.: E 216, E 218, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Bei venösen Beinleiden und Sport- und Unfallverletzungen mit entzündlichen Begleiterscheinungen

Packungen: 01 017 40 g B
025 100 g B

Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.01.2003 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2007

02 Lyman-50'000, Gel

* Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: 45563	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	25.08.2005
Zusammensetzung:	02 HEPARINUM NATRICUM 500 U.I., ALLANTOINUM 3 mg, DEXPANTHENOLUM 4 mg, AROMATICA, CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS, EXCIPIENS ad GELATUM pro 1 g.		
Anwendung:	Stumpfe Sport- und Unfallverletzungen, Beschwerden bei Krampfadern und oberflächlichen Venenentzündungen		
Packungen:	02 030	40 g	D
	049	100 g	D
Bemerkungen:	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2002 (Änderung Domizil)		
Gültig bis:	07. November 2007		

01 Lyman-50'000, Salbe

* Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: 41560	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	25.08.2005
Zusammensetzung:	01 HEPARINUM NATRICUM 500 U.I., ALLANTOINUM 3 mg, DEXPANTHENOLUM 4 mg, LAVANDULAE AETHEROLEUM 1 mg, CONSERV.: E 216, E 218, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.		
Anwendung:	Stumpfe Sport- und Unfallverletzungen, Beschwerden bei Krampfadern und oberflächlichen Venenentzündungen		
Packungen:	01 010	40 g	D
	029	100 g	D
Bemerkungen:	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2002 (Änderung Domizil)		
Gültig bis:	07. November 2007		

*** 01 M Eukalyptus, Pastillen**

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

Zul.-Nr.: 23326	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	04.08.2005
Zusammensetzung:	01 EUCALYPTI AETHEROLEUM 9 mg, MENTHAE PIPERITAE AETHEROLEUM 1 mg, LEVOMENTHOLUM 1 mg, SACCHARUM, COLOR.: E 104, E 131, EXCIPIENS pro PASTILLO.		
Anwendung:	Bei Husten, Heiserkeit und Rachenkatarrh		
Packung:	01 027	160 Pastillen	E
Bemerkung:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 19.07.2001		
Gültig bis:	31. Dezember 2006		

01 Maxifem Econatura, Filmtabletten

Ecosol AG, , 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 55466	Abgabekategorie: D	Index: 09.99.0.	19.08.2005
Zusammensetzung:	01 CIMICIFUGAE EXTRACTUM ETHANOLICUM SICCUM 6.5 mg, DER: 4.5–8.5:1, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.		
Anwendung:	Bei Beschwerden der Wechseljahre		
Packungen:	01 001	30 Filmtabletten	D
	023	60 Filmtabletten	D
	039	90 Filmtabletten	D
* Gültig bis:	18. August 2010		

02 Mediaven 10 mg, Filmtabletten**03 Mediaven forte 30 mg, Filmtabletten**

* Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: **37979** Abgabekategorie: **B** Index: 02.08.1. 25.08.2005

Zusammensetzung: 02 NAFTAZONUM 10 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

03 NAFTAZONUM 30 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Vasoprotektor bei venöser Insuffizienz

Packungen:	02 082	30 Tabletten	B
	090	60 Tabletten	B
	104	100 Tabletten	B
	03 112	30 Tabletten	B

Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.10.2004 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 14. November 2007

01 Metfin 500, Filmtabletten**02 Metfin 850, Filmtabletten****03 Metfin 1000, Filmtabletten**

Ecosol AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: **55351** Abgabekategorie: **B** Index: 07.06.2. 19.08.2005

Zusammensetzung: 01 METFORMINI HYDROCHLORIDUM 500 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

02 METFORMINI HYDROCHLORIDUM 850 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

03 METFORMINI HYDROCHLORIDUM 1000 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Orales Antidiabetikum

Packungen:	01 008	50 Filmtabletten	B
	02 010	30 Filmtabletten	B
	012	100 Filmtabletten	B
	03 014	60 Filmtabletten	B
	016	120 Filmtabletten	B

* Gültig bis: 18. August 2010

01 Metformin-Mepha 500, Lactab**02 Metformin-Mepha 850, Lactab****03 Metformin-Mepha 1000, Lactab**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch

Zul.-Nr.: **56911** Abgabekategorie: **B** Index: 07.06.2. 04.08.2005

* Zusammensetzung: 01 METFORMINI HYDROCHLORIDUM 500 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

02 METFORMINI HYDROCHLORIDUM 850 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

03 METFORMINI HYDROCHLORIDUM 1000 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Orales Antidiabetikum

Packungen:	01 002	50 Lactabs	B
	02 004	30 Lactabs	B
	006	100 Lactabs	B
	03 008	60 Lactabs	B
	010	120 Lactabs	B

* Bemerkung: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.12.2004

Gültig bis: 29. Dezember 2009

01 Mg 5-Granoral 10mmol arôme mangue, granulé buvable
02 Mg 5-Granoral 10mmol arôme pêche-abricot, granulé buvable
03 Mg 5-Granoral 12mmol arôme pêche-abricot, granulé buvable

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

N° d'AMM: **47600** Catégorie de remise: **D** Index: 07.02.1. 16.08.2005

Composition: 01 MAGNESII ASPARTAS DIHYDRICUS 3.25 g corresp. MAGNESIUM 243 mg corresp. 10 mmol, SORBITOLUM, CYCLAMAS (NATRII CYCLAMAS), SACCHARINUM (NATRII SACCHARINUM), AROMATICA, EXCIPIENS ad GRANULATUM pro CHARTA.
 02 MAGNESII ASPARTAS DIHYDRICUS 3.25 g corresp. MAGNESIUM 243 mg corresp. 10 mmol, SORBITOLUM, CYCLAMAS (NATRII CYCLAMAS), SACCHARINUM (NATRII SACCHARINUM), AROMATICA, BERGAMOTTAE AETHEROLEUM, EXCIPIENS ad GRANULATUM pro CHARTA.
 03 MAGNESII ASPARTAS DIHYDRICUS 3.89 g corresp. MAGNESIUM 292 mg corresp. 12 mmol, SORBITOLUM, CYCLAMAS (NATRII CYCLAMAS), SACCHARINUM (NATRII SACCHARINUM), AROMATICA, BERGAMOTTAE AETHEROLEUM, EXCIPIENS ad GRANULATUM pro CHARTA.

Indication: Préparation à base de magnésium

Conditionnements:	01 014	10 sachets	D
	030	30 sachets	D
	02 049	10 sachets	D
	057	30 sachets	D
	03 065	10 sachets	D
	073	15 sachets	D
	081	30 sachets	D

* Valable jusqu'au: 15 août 2010

01 Minocin Akne 50 mg, Filmtabletten

* Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: **45465** Abgabekategorie: **A** Index: 08.01.5. 25.08.2005

Zusammensetzung: 01 MINOCYCLINUM 50 mg ut MINOCYCLINI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Akne vulgaris

Packungen:	01 012	50 Filmtabletten	A
	020	100 Filmtabletten	A

Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.08.2004 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 25. August 2009

01 Mucan, homöopathisch-spagyrische Tropfen

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach

Zul.-Nr.: **55248** Abgabekategorie: **C** Index: 20.01.0. 22.08.2005

Zusammensetzung: 01 AGARICUS MUSCARIUS D6 145 mg, ALLIUM SATIVUM D6 145 mg, ARISTOLOCHIA CLEMATITIS D12 85 mg, HYDRASTIS CANADENSIS D12 85 mg, OKOUBAKA AUBREVILLEI e CORTICE spag. Peka D6 175 mg, SIMAROUBA CEDRON D6 155 mg, VINCETOXICUM HIRUNDINARIA D4 210 mg ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 20 % V/V.

Anwendung: Bei Verdauungsstörungen im Bereich des Darmkanals

Packungen:	01 021	50 mL	C
	023	100 mL	C

* Gültig bis: 21. August 2010

*** 01 Mucosolvon für Kinder 15mg/5ml, Hustensirup****02 Mucosolvon 30mg/5ml, Hustensirup**

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

Zul.-Nr.: **43869** Abgabekategorie: **D** Index: 03.02.0. 09.08.2005

Zusammensetzung: 01 AMBROXOLI HYDROCHLORIDUM 15 mg, AROMATICA, CONSERV.: E 210, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 5 mL.

02 AMBROXOLI HYDROCHLORIDUM 30 mg, AROMATICA, VANILLINUM, SACCHARINUM (NATRII SACCHARINUM), CONSERV.: E 210, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 5 mL.

Anwendung: Mukolytikum

* Packungen: 01 019 100 mL D

02 035 100 mL D

Bemerkungen: Änderung der Präparatebezeichnung
Zusätzliche Dosierungsstärke (Mucosolvon 30mg/5ml, Hustensirup)
Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 05.04.2004

Gültig bis: 31. Dezember 2006

03 Multiplex Nr. 9 N, homöopathische Tropfen

Alpinamed AG, , 9325 Roggwil

Zul.-Nr.: **15561** Abgabekategorie: **D** Index: 20.01.0. 10.08.2005

* Zusammensetzung: 03 BRYONIA CRETICA D3 90 mg, CHAMOMILLA RECUTITA D3 185 mg, POTENTILLA ANSERINA D2 150 mg, PULSATILLA PRATENSIS D3 115 mg, SILYBUM MARIANUM D2 170 mg, SULFUR D5 120 mg ad SOLUTIONEM pro 1 g corresp. ETHANOLUM 65 % V/V.

Anwendung: Bei Magenbeschwerden

Packung: 03 033 50 mL D

Bemerkung: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.12.2004

Gültig bis: 21. Dezember 2009

01 NaCl 0.9% Fresenius, Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: **53772** Abgabekategorie: **B** Index: 05.03.2. 18.08.2005

Zusammensetzung: 01 NATRII CHLORIDUM 9 mg, AQUA ad INIECTABILIA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Trägerlösung für Arzneimittel

Packungen: 01 Ampullen à 10 mL
064 20 x 10 mL B01 Ampullen à 20 mL
072 20 x 20 mL B01 Ampullen à 10 mL
080 18 x 20 x 10 mL B01 Ampullen à 20 mL
099 12 x 20 x 20 mL B

* Gültig bis: 17. August 2010

*** 01 Nasobol Inhalo, comprimés effervescents**

Sanofi SA, 11, rue de Veyrot, 1217 Meyrin

N° d'AMM: **55737** Catégorie de remise: **D** Index: 12.02.52 05.08.2005

Composition: 01 CINEOLUM 8.5 mg, LEVOMENTHOLUM 9.2 mg, ROSMARINI AETHEROLEUM 7.9 mg, THYMI AETHEROLEUM 4.2 mg, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Indication: Affections des voies respiratoires

Conditionnement: 01 014 30 comprimés effervescents D

Remarques: Cette attestation d'autorisation annule celle du 03.06.2003 (modification de la dénomination: auparavant Nasobol N)

Valable jusqu'au: 02 juin 2008

01 Neomycin Drossapharm, Lyophilisat

* Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: **20781** Abgabekategorie: **A** Index: 08.01.7. 25.08.2005

Zusammensetzung: 01 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: NEOMYCINUM 340 mg ut NEOMYCINI SULFAS, pro VITRO.

Anwendung: Mittel gegen bakterielle Erreger zur äusseren Anwendung

Packungen: 01 017 500 mg A

025 25 x 500 mg A

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 12.11.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Nephrosteril, Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: **47687** Abgabekategorie: **B** Index: 07.01.2. 18.08.2005

Zusammensetzung: 01 AMINOACIDA 70 g ut ISOLEUCINUM 5.1 g, LEUCINUM 10.3 g, LYSINI MONOACETAS 10.0 g corresp. LYSINUM MONOHYDRICUM 7.1 g, METHIONINUM 2.8 g, ACETYLCYSTEINUM 0.5 g corresp. CYSTEINUM 0.37 g, PHENYLALANINUM 3.8 g, THREONINUM 4.8 g, TRYPTOPHANUM 1.9 g, VALINUM 6.2 g, ARGININUM 4.9 g, HISTIDINUM 4.3 g, GLYCINUM 3.2 g, ALANINUM 6.3 g, PROLINUM 4.3 g, SERINUM 4.5 g, ACIDUM L-MALICUM 1.5 g, ACIDUM ACETICUM GLACIALE 1.38 g, AQUA ad INIJECTABILIA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1000 mL, corresp. 1'210 kJ.

Anwendung: Parenterale Ernährung

Packung: 01 Glasflaschen

012 10 x 500 mL B

* Gültig bis: 17. August 2010

04 Neurontin 100 mg, Kapseln**05 Neurontin 300 mg, Kapseln****06 Neurontin 400 mg, Kapseln**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **52520** Abgabekategorie: **B** Index: 01.07.1. 17.08.2005

Zusammensetzung: 04 GABAPENTINUM 100 mg, COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro CAPSULA.
 05 GABAPENTINUM 300 mg, COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro CAPSULA.
 06 GABAPENTINUM 400 mg, COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Antiepilepticum

* Packungen: 04 010 50 Kapseln B
 029 100 Kapseln B
 04 Spitalpackung
 088 10 x 50 Kapseln B
 05 037 50 Kapseln B
 045 100 Kapseln B
 05 Spitalpackung
 096 10 x 50 Kapseln B
 06 053 50 Kapseln B
 061 100 Kapseln B
 06 Spitalpackung
 118 10 x 50 Kapseln B

Bemerkung: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.03.2004

Gültig bis: 24. März 2009

01 Neurontin 600, Filmtabletten**02 Neurontin 800, Filmtabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **54976** Abgabekategorie: **B** Index: 01.07.1. 17.08.2005

Zusammensetzung: 01 GABAPENTINUM 600 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.
 02 GABAPENTINUM 800 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Antiepilepticum

* Packungen: 01 011 50 Filmtabletten B
 038 100 Filmtabletten B
 01 Spitalpackung
 062 10 x 50 Filmtabletten B
 02 046 50 Filmtabletten B
 054 100 Filmtabletten B
 02 Spitalpackung
 070 10 x 50 Filmtabletten B

Bemerkung: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.03.2004

Gültig bis: 24. März 2009

01 Norvir, Sirup

Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: **53922** Abgabekategorie: **A** Index: 08.03.0. 17.08.2005

Zusammensetzung: 01 RITONAVIRUM 600 mg, SACCHARINUM (NATRII SACCHARINUM), AROMATICA, COLOR.: E 110, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 7.5 mL corresp. ETHANOLUM 43.2 % V/V.

Anwendung: HIV-Infektionen

Packung: 01 Flaschen à 90 mL

023 5 Flasche(n) A

* Gültig bis: 16. August 2010

01 Novo Cerusol, Ohrentropfen

Bausch & Lomb Swiss AG, Sumpfstrasse 3, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: **26806** Abgabekategorie: **D** Index: 12.01.4. 04.08.2005

Zusammensetzung: 01 XYLENA 50 mg, AROMATICA, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 g.

Anwendung: Zeruminalpfropfen

Packung: 01 046 10 g D

* Gültig bis: 03. August 2010

01 OSS-regen, homöopathisch-spagyrische Tropfen

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **55143** Abgabekategorie: **D** Index: 20.01.0. 22.08.2005

Zusammensetzung: 01 ACIDUM PHOSPHORICUM D6 145 mg, ASA FOETIDA D4 85 mg, BELLIS PERENNIS spag. Peka D6 125 mg, BRYONIA CRETICA spag. Peka D6 165 mg, EQUISETUM ARVENSE D8 105 mg, GALIPEA OFFICINALIS spag. Peka D12 85 mg, GUAIAACUM D4 165 mg, RUTA GRAVEOLENS spag. Peka D6 125 mg ad SOLUTIONEM pro 1 g corresp. ETHANOLUM 24 % V/V.

Anwendung: Bei Schmerzzuständen der Muskeln und Gelenke

Packungen: 01 002 50 mL D

004 100 mL D

* Gültig bis: 21. August 2010

01 Omix 0,4, capsules retard

* Astellas Pharma SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: **54676** Catégorie de remise: **B** Index: 05.99.0. 15.08.2005

Composition: 01 TAMSULOSINI HYDROCHLORIDUM 0.4 mg, COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Indication: L'hyperplasie bénigne de la prostate

Conditionnements: 01 018 10 capsules B

026 30 capsules B

034 100 capsules B

* Remarques: Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.09.2004 (Changement de titulaire de l'AMM)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2005

01 Otidolo, homöopathisch-spagyrisches Arzneimittel, Ohrentropfen

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **50846** Abgabekategorie: **B** Index: 20.01.0. 22.08.2005

Zusammensetzung: 01 ATROPA BELLADONNA spag. Peka D2 60 mg, CHAMOMILLA RECUTITA spag. Peka TM 80 mg, ECHINACEA ANGUSTIFOLIA ET (AUT) PALLIDA TM 80 mg, PHYTOLACCA AMERICANA D1 60 mg, PLANTAGO MAJOR spag. Peka TM 80 mg, PULSATILLA NUTALIANA spag. Peka D2 60 mg, GLYCEROLUM 580 mg ad SOLUTIONEM pro 1 g corresp. ETHANOLUM 14 % V/V.

Anwendung: Bei Mittelohrentzündungen

Packung: 01 016 10 mL B

* Gültig bis: 21. August 2010

01 Oxygeron, Retard-Kapseln

* Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: **39398** Abgabekategorie: **B** Index: 02.04.5. 25.08.2005

Zusammensetzung: 01 VINCAMINUM 30 mg, COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Cerebrale Durchblutungsstörungen

Packungen: 01 028 20 Kapseln B

036 60 Kapseln B

052 100 Kapseln B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 25.10.2000 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Perilox, Crème**02 Perilox Color, Crème**

* Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: **50483** Abgabekategorie: **B** Index: 10.02.0. 25.08.2005

Zusammensetzung: 01 METRONIDAZOLUM 20 mg, AROMATICA, CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

02 METRONIDAZOLUM 20 mg, AROMATICA, COLOR.: E 172, CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Rosacea, periorale Dermatitis

Packungen: 01 010 40 g B

02 029 40 g B

Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.12.2004 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 01. Dezember 2009

01 Physioneal 40 1,36 %, Peritonealdialyselösung

02 Physioneal 40 2,27 %, Peritonealdialyselösung

03 Physioneal 40 3,86 %, Peritonealdialyselösung

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: **55295** Abgabekategorie: **B** Index: 05.04.0. 23.08.2005

Zusammensetzung: 01 Natrium 132 mmol, Calcium 1.25 mmol, Magnesium 0.25 mmol, Chloridum 95 mmol, DL-Lactas 15 mmol, Hydrogencarbonas 25 mmol, Glucosum anhydricum 13.6 g, Carboni dioxidum, Aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1000 mL.
 02 Natrium 132 mmol, Calcium 1.25 mmol, Magnesium 0.25 mmol, Chloridum 95 mmol, DL-Lactas 15 mmol, Hydrogencarbonas 25 mmol, Glucosum anhydricum 22.7 g, Carboni dioxidum, Aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1000 mL.
 03 Natrium 132 mmol, Calcium 1.25 mmol, Magnesium 0.25 mmol, Chloridum 95 mmol, DL-Lactas 15 mmol, Hydrogencarbonas 25 mmol, Glucosum anhydricum 38.6 g, Carboni dioxidum, Aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1000 mL.

Anwendung: Peritonealdialyselösung

Packungen:	01 002	1500 mL	B
	004	2000 mL	B
	006	2500 mL	B
	02 008	1500 mL	B
	010	2000 mL	B
	012	2500 mL	B
	03 014	1500 mL	B
	016	2000 mL	B
	018	2500 mL	B

Bemerkungen: Single Bag; Twin Bag; Spike Konnektor; Luer Konnektor; Lineo Konnektor

* Gültig bis: 22. August 2010

01 Platiblastin-S, Infusionskonzentrat

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **47377** Abgabekategorie: **A** Index: 07.16.1. 23.08.2005

Zusammensetzung: 01 Cisplatinum 0.5 mg, Natrii chloridum, Aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 mL.

Anwendung: Cytostaticum

Packungen:	01 013	1 x 10 mg Stechampulle(n)	A
	048	1 x 50 mg Stechampulle(n)	A

* Gültig bis: 22. August 2010

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

* Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: **57542** Abgabekategorie: **B** Index: 07.12.0. 25.08.2005

Zusammensetzung: 01 PRAVASTATINUM NATRICUM 10 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
 02 PRAVASTATINUM NATRICUM 20 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
 03 PRAVASTATINUM NATRICUM 40 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Reduktion des Serumcholesterinspiegels

Packungen:	01 001	30 Tabletten	B
	003	100 Tabletten	B
	02 005	30 Tabletten	B
	007	100 Tabletten	B
	03 009	30 Tabletten	B
	011	100 Tabletten	B

Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.08.2005 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 14. August 2010

01 Prograf 1 mg, capsules**02 Prograf 5 mg, capsules****03 Prograf 0,5 mg, capsules**

* Astellas Pharma SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: **53152** Catégorie de remise: **A** Index: 07.15.0. 15.08.2005

Composition: 01 TACROLIMUSUM 1 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.
 02 TACROLIMUSUM 5 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.
 03 TACROLIMUSUM 0.5 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Indication: Immunosuppresseur

Conditionnements:	01 023	50 capsules	A
	02 066	50 capsules	A
	03 074	50 capsules	A
	082	100 capsules	A

Remarques: Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.07.2002 (Changement de raison sociale)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2005

01 Prograf, solution concentrée pour perfusion

* Astellas Pharma SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: **53153** Catégorie de remise: **A** Index: 07.15.0. 15.08.2005

Composition: 01 TACROLIMUSUM 5 mg, PEG-60 HYDROGENATED CASTOR OIL, ETHANOLUM 638 mg ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Indication: Immunosuppresseur

Conditionnement: 01 011 10 x 1 mL ampoule(s) A

Remarques: Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.07.2002 (Changement de raison sociale)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2005

01 Prospan Hustensaft

Viatrix GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen

Zul.-Nr.: **52777** Abgabekategorie: **D** Index: 03.02.0. 19.08.2005

Zusammensetzung: 01 HEDERAE HELICIS EXTRACTUM ETHANOLICUM SICCUM 35 mg, DER: 5-7.5:1, SORBITOLUM 70 per CENTUM CRISTALLISABILE 2.75 g, AROMATICA, CONSERV.: E 202, EXCIPIENS ad SUSPENSIONEM pro 5 mL.

Anwendung: Bei Erkältungshusten

* Packungen: 01 038 100 mL D
046 200 mL D

Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.06.2005 (Neue Packungsgrösse à 200 mL)

Gültig bis: 14. Oktober 2009

01 ProtectEn, Kapseln

* Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: **55107** Abgabekategorie: **D** Index: 07.02.3. 25.08.2005

Zusammensetzung: 01 (+)-alfa-TOCOPHEROLUM 402.6 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Vitamin E-Präparat

Packungen: 01 002 30 Kapseln D
010 100 Kapseln D

Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.11.2003 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 11. November 2008

01 Protopic 0,03 %, pommade

02 Protopic 0,1 %, pommade

* Astellas Pharma SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: **55847** Catégorie de remise: **B** Index: 10.04.0. 15.08.2005

Composition: 01 TACROLIMUSUM 0.3 mg, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

02 TACROLIMUSUM 1 mg, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Indication: Dermatite atopique

Conditionnements: 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

Remarques: Cette attestation d'autorisation annule celle du 12.02.2003 (Changement de raison sociale)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2006

01 Reminyl 4 mg, Filmtabletten**02 Reminyl 8 mg, Filmtabletten****03 Reminyl 12 mg, Filmtabletten**

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: **55289** Abgabekategorie: **B** Index: 01.99.0. 18.08.2005

Zusammensetzung: 01 GALANTAMINUM 4 mg ut GALANTAMINI HYDROBROMIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

02 GALANTAMINUM 8 mg ut GALANTAMINI HYDROBROMIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

03 GALANTAMINUM 12 mg ut GALANTAMINI HYDROBROMIDUM, COLOR.: E 110, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Leichte bis mittelschwere Demenz vom Alzheimer-Typ

Packungen:	01 002	14 Filmtabletten	B
	018	56 Filmtabletten	B
	02 006	56 Filmtabletten	B
	03 008	56 Filmtabletten	B

* Gültig bis: 17. August 2010

02 Reyataz 100 mg, Kapseln**03 Reyataz 150 mg, Kapseln****04 Reyataz 200 mg, Kapseln**

Bristol-Myers Squibb GmbH, Neuhofstrasse 6, 6340 Baar

Zul.-Nr.: **56288** Abgabekategorie: **A** Index: 08.03.0. 18.08.2005

Zusammensetzung: 02 ATAZANVIRUM 100 mg ut ATAZANAVIRI SULFAS, E 132, EXCIPIENS pro CAPSULA.

03 ATAZANVIRUM 150 mg ut ATAZANAVIRI SULFAS, E 132, EXCIPIENS pro CAPSULA.

04 ATAZANVIRUM 200 mg ut ATAZANAVIRI SULFAS, E 132, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: HIV-Infektionen

* Packungen:	03 003	60 Kapseln	A
	04 005	60 Kapseln	A

Bemerkungen: Sequenz 02 = Nur für den Export bestimmt
Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 6.5.2004

Gültig bis: 05. Mai 2009

01 Rheumon forte, Spray

* Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: **55515** Abgabekategorie: **C** Index: 07.10.4. 25.08.2005

Zusammensetzung: 01 ETOFENAMATUM 100 mg, PROPYLENGLYCOLUM, MACROGOLUM 400, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Kutanes Antirheumatikum

Packung: 01 002 50 mL C

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 12.12.2000 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Rheumon, Gel

* Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: **42203** Abgabekategorie: **C** Index: 07.10.4. 25.08.2005

Zusammensetzung: 01 ETOFENAMATUM 50 mg, MACROGOLUM 400, EXCIPIENS ad GELATUM pro 1 g.

Anwendung: Kutanes Antiphlogistikum

Packungen: 01 017 40 g C
025 100 g C

Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.10.2003 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 21. Oktober 2008

01 Ricola Kräuterzucker 4,2 g, Pastillen

02 Ricola Kräuterzucker 2,75 g, Pastillen

04 Ricola Kräuterzucker 3,7 g, Pastillen

Ricola AG, Baselstrasse 31, 4242 Laufen

Zul.-Nr.: **22692** Abgabekategorie: **E** Index: 12.03.9. 10.08.2005

* Zusammensetzung: 01 SPECIERUM PECTORALIUM EXTRACTUM 42 mg, LEVOMENTHOLUM 2.6 mg, MENTHAE PIPE-
RITAE AETHEROLEUM 2.6 mg, SACCHARUM, COLOR.: E 150, EXCIPIENS pro PASTILLO.

02 SPECIERUM PECTORALIUM EXTRACTUM 27.5 mg, LEVOMENTHOLUM 1.7 mg, MENTHAE PI-
PERITAE AETHEROLEUM 1.7 mg, SACCHARUM, COLOR.: E 150, EXCIPIENS pro PASTILLO.

04 SPECIERUM PECTORALIUM EXTRACTUM 31.3 mg, LEVOMENTHOLUM 3.1 mg, MENTHAE PI-
PERITAE AETHEROLEUM 3.1 mg, SACCHARUM, COLOR.: E 150, EXCIPIENS pro PASTILLO.

Anwendung: Bei Husten, Heiserkeit und Rachenkatarrh

* Packungen: 01 089 200 g E
143 1000 g E
151 83 g E
02 054 400 g E
119 250 g E
135 100 g E
04 178 37 g E

Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.06.2004 (Änderung Packungs-
grösse und Zulassung neue Dosierungsstärke 3,7 g)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Rosalox, Crème

* Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: **48092** Abgabekategorie: **B** Index: 10.02.0. 25.08.2005

Zusammensetzung: 01 METRONIDAZOLUM 10 mg, AROMATICA, CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS, EXCIPIENS ad
UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Rosacea

Packung: 01 012 40 g B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 06.08.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Sanalgin N, Tabletten

Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: **55339** Abgabekategorie: **D** Index: 01.01.2. 25.08.2005

Zusammensetzung: 01 PARACETAMOLUM 500 mg, COFFEINUM 50 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Analgetikum, Antipyretikum

Packung: 01 002 10 Tabletten D

* Gültig bis: 24. August 2010

01 Scandicain 0,5 %, Injektionslösung**02 Scandicain 1 %, Injektionslösung****03 Scandicain 2 %, Injektionslösung****04 Scandicain 0,5 %, Injektionslösung (ohne Konservierungsmittel)****05 Scandicain 1 %, Injektionslösung (ohne Konservierungsmittel)****06 Scandicain 2 %, Injektionslösung (ohne Konservierungsmittel)**

AstraZeneca AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: **27246** Abgabekategorie: **B** Index: 01.02.2. 26.08.2005

Zusammensetzung: 01 MEPIVACAINI HYDROCHLORIDUM 5 mg, NATRII CHLORIDUM, CONSERV.: E 218 1 mg, AQUA ad INIJECTABILIA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

02 MEPIVACAINI HYDROCHLORIDUM 10 mg, NATRII CHLORIDUM, CONSERV.: E 218 1 mg, AQUA ad INIJECTABILIA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

03 MEPIVACAINI HYDROCHLORIDUM 20 mg, NATRII CHLORIDUM, CONSERV.: E 218 1 mg, AQUA ad INIJECTABILIA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

04 MEPIVACAINI HYDROCHLORIDUM 5 mg, NATRII CHLORIDUM, AQUA ad INIJECTABILIA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

05 MEPIVACAINI HYDROCHLORIDUM 10 mg, NATRII CHLORIDUM, AQUA ad INIJECTABILIA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

06 MEPIVACAINI HYDROCHLORIDUM 20 mg, NATRII CHLORIDUM, AQUA ad INIJECTABILIA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Lokalanästhetikum

Packungen:	01 Glas			
	036	5 x 50 mL	Stechampulle(n)	B
	02 Glas			
	079	5 x 50 mL	Stechampulle(n)	B
	03 Glas			
	109	5 x 50 mL	Stechampulle(n)	B
	04 Glas			
	168	50 x 5 mL	Ampulle(n)	B
	05 Glas			
	184	50 x 5 mL	Ampulle(n)	B
	05 Luerfit (Polyethylen)			
	230	10 x 5 mL	Ampulle(n)	B
	249	5 x 20 mL	Ampulle(n)	B
	06 Glas			
	192	5 x 5 mL	Ampulle(n)	B
	06 Luerfit (Polyethylen)			
	257	10 x 5 mL	Ampulle(n)	B
	265	5 x 20 mL	Ampulle(n)	B

* Gültig bis: 25. August 2010

01 Seranex N, comprimés

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

N° d'AMM: **54280** Catégorie de remise: **D** Index: 01.01.1. 25.08.2005

Composition: 01 PARACETAMOLUM 500 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
 Indication: analgésique, antipyrétique
 Conditionnement: 01 106 20 comprimés D
 * Valable jusqu'au: 24 août 2010

01 Siccalix, Nasensalbe

* Drossopharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: **47880** Abgabekategorie: **D** Index: 12.02.4. 25.08.2005

Zusammensetzung: 01 SAL MARINUM 10 mg, DEXPANTHENOLUM 50 mg, SORBITOLUM, CONSERV.: E 200, E 219, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.
 Anwendung: Trockene Rhinitiden
 Packung: 01 017 20 g D
 Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 08.11.2001 (Änderung Domizil)
 Gültig bis: 31. Dezember 2006

*** 02 Sidroga Blasen- und Nierentee, geschnittene Drogen**

Sidroga AG, Untere Bühlstrasse 4, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: **18022** Abgabekategorie: **D** Index: 05.02.0. 05.08.2005

Zusammensetzung: 02 UVAE URSI FOLIUM 35 %, ORTHOSIPHONIS FOLIUM 20 %, BETULAE FOLIUM 20 %, IUNIPERI PSEUDOFRACTUS 10 %, LEVISTICI RADIX 10 %, MENTHAE PIPERITAE FOLIUM 5 %, pro CHARTA 1.3 g.
 Anwendung: Bei Schmerzen im Bereich der Blase
 Packung: 02 044 20 x 1,3 g D
 Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18. März 2005 Änderung Präparatebezeichnung
 Gültig bis: 17. März 2010

01 Sidroga Frauentee, geschnittene Drogen

Sidroga AG, Untere Bühlstrasse 4, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: **55675** Abgabekategorie: **D** Index: 09.99.0. 19.08.2005

Zusammensetzung: 01 ANSERINAE HERBA 35 %, MATRICARIAE FLOS 30 %, MELISSAE FOLIUM 20 %, CARDAMOMI FRUCTUS 10 %, LAVANDULAE FLOS 5 % pro CHARTA 1.8 g.
 Anwendung: Bei leichten Monatsbeschwerden
 Packung: 01 010 20 x 1,8 g D
 * Gültig bis: 18. August 2010

*** 01 Similasan Arnica plus Spray, homöopathisches Arzneimittel**

Similasan AG, Chriesiweg, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 55787	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	24.08.2005
Zusammensetzung:	01 ARNICA MONTANA D4, CALENDULA OFFICINALIS D4, HYPERICUM PERFORATUM D4, SYMPHYTUM OFFICINALE D6 ana PARTES ad SOLUTIONEM corresp. ETHANOLUM 27 % V/V.		
Anwendung:	Bei Verletzungen		
Packungen:	01 022	15 mL	D
	024	90 mL	D
Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 17.05.2002 (früher: Similasan, homöopathischer Spray bei Verletzungen)		
Gültig bis:	31. Dezember 2006		

01 Similasan Prostasim Tropfen, homöopathisches Arzneimittel

Similasan AG, Chriesiweg, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 54927	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	26.08.2005
Zusammensetzung:	01 CHIMAPHILA UMBELLATA D6, FERROSI PICRAS D6, SERENOA REPENS D4 ana PARTES ad SOLUTIONEM corresp. ETHANOLUM 50 % V/V.		
Anwendung:	Bei beginnenden Prostatabeschwerden		
Packung:	01 029	50 mL	D
* Gültig bis:	25. August 2010		

01 Similasan, homöopathische Nasentropfen

Similasan AG, Chriesiweg, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 50990	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	26.08.2005
Zusammensetzung:	01 KALII DICHROMAS D6, LUFFA OPERCULATA D6, SCHOENOCAULON OFFICINALE D6 ana PARTES 300 mg, CARMELLOSUM NATRICUM, CONSERV.: NATRII CHLOROARGENTAS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 g.		
Anwendung:	Bei Schnupfen		
Packung:	01 028	15 mL	D
* Gültig bis:	25. August 2010		

01 Similasan, homöopathisches Arzneimittel bei Hautausschlägen, Globuli

Similasan AG, Chriesiweg, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 50884	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	26.08.2005
Zusammensetzung:	01 MERCURIUS SOLUBILIS HAHNEMANNI D12, NATRII CHLORIDUM D12, RHUS TOXICODENDRON D10, SELENIUM METALLICUM D15 ana PARTES, CALCII CARBONAS et XYLITOLUM ad GLOBULOS.		
Anwendung:	Bei Hautausschlägen		
Packung:	01 015	15 g	D
* Gültig bis:	25. August 2010		

01 Similasan, homöopathisches Arzneimittel bei Leber-Gallebeschwerden, Globuli

Similasan AG, Chriesiweg, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: **51363** Abgabekategorie: **D** Index: 20.01.0. 26.08.2005

Zusammensetzung: 01 ATROPA BELLADONNA D6, CHELIDONIUM MAJUS D6, SILYBUM MARIANUM D6 ana PARTES, CALCII CARBONAS et XYLITOLUM ad GLOBULOS.

Anwendung: Bei Leber-Galle-Beschwerden

Packung: 01 019 15 g D

* Gültig bis: 25. August 2010

01 Similasan, homöopathisches Arzneimittel bei Verletzungen, Globuli

Similasan AG, Chriesiweg, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: **51362** Abgabekategorie: **D** Index: 20.01.0. 26.08.2005

Zusammensetzung: 01 ARNICA MONTANA D4, CALENDULA OFFICINALIS D4, HYPERICUM PERFORATUM D4, SYMPHYTUM OFFICINALE D6 ana PARTES, CALCII CARBONAS et XYLITOLUM ad GLOBULOS.

Anwendung: Bei Verletzungen

Packungen: 01 012 15 g D

020 4,5 g D

* Gültig bis: 25. August 2010

01 Similasan, homöopathisches Arzneimittel bei Verstopfung, Globuli

Similasan AG, Chriesiweg, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: **51373** Abgabekategorie: **D** Index: 20.01.0. 26.08.2005

Zusammensetzung: 01 GRAPHITES D12, MAGNESII CHLORIDUM D8, SULFUR D15, THUJA OCCIDENTALIS D10 ana PARTES, CALCII CARBONAS et XYLITOLUM ad GLOBULOS.

Anwendung: Bei Verstopfung

Packung: 01 014 15 g D

* Gültig bis: 25. August 2010

01 Similasan, homöopathisches Arzneimittel bei nervösen Beschwerden, Tabletten

Similasan AG, Chriesiweg, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: **48024** Abgabekategorie: **D** Index: 20.01.0. 26.08.2005

Zusammensetzung: 01 ARGENTI NITRAS D15, STROPHANTUS GRATUS D12 ana PARTES, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Bei nervösen Beschwerden

Packung: 01 017 75 Tabletten D

* Gültig bis: 25. August 2010

01 Similasan, homöopathisches Arzneimittel zur Beruhigung, Globuli

Similasan AG, Chriesiweg, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: **51364** Abgabekategorie: **D** Index: 20.01.0. 26.08.2005

Zusammensetzung: 01 ASA FOETIDA D4, CRATAEGUS D4, LYCOPUS VIRGINICUS D3, PASSIFLORA INCARNATA D4 ana PARTES, CALCII CARBONAS et XYLITOLUM ad GLOBULOS.

Anwendung: Bei nervösen Beschwerden

Packungen: 01 015 15 g D
023 4,5 g D

* Gültig bis: 25. August 2010

01 Solu-Medrol SAB 40 mg, Injektions-/Infusionspräparat

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **53697** Abgabekategorie: **B** Index: 07.07.23 31.08.2005

* Zusammensetzung: 01 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: METHYLPREDNISOLONUM 40 mg ut METHYLPREDNISOLONI-21 SUCCINAS NATRICUS, LACTOSUM MONOHYDRICUM, DINATRII PHOSPHAS ANHYDRICUS, NATRII DIHYDROGENOPHOSPHAS MONOHYDRICUS, pro VITRO, SOLVENS: AQUA ad INJECTABILIA 1 mL.

Anwendung: Glukokortikosteroid-Therapie

* Packung: 01 Stechampulle mit Lyophilisat + Solvensampulle
011 1 + 1 Ampulle(n) B

* Bemerkung: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26. November 2004

Gültig bis: 25. November 2009

01 Solvolin, Tabletten

* Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: **49782** Abgabekategorie: **D** Index: 03.02.0. 25.08.2005

Zusammensetzung: 01 BROMHEXINI HYDROCHLORIDUM 8 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Mukolytikum

Packung: 01 012 50 Tabletten D

Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.05.2004 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 18. Mai 2009

01 Spagyrom Pflanzliche Erkältungstropfen

Spagyros AG, 3074 Muri bei Bern

Zul.-Nr.: **47406** Abgabekategorie: **D** Index: 03.99.0. 30.08.2005

Zusammensetzung: 01 ECHINACEA ANGUSTIFOLIA TM 217 mg, ECHINACEA PURPUREA TM 217 mg, CARYOPHYLLI AETHEROLEUM 5.2 mg, CINNAMOMI AETHEROLEUM 5.2 mg, IUNIPERI AETHEROLEUM 4.3 mg, LAVANDULAE AETHEROLEUM 4.3 mg, MATRICARIAE AETHEROLEUM 0.43 mg, MENTHAE PIPERITAE AETHEROLEUM 8.7 mg, ROSMARINI AETHEROLEUM 4.3 mg, SATUREJAE MONTANAE AETHEROLEUM 3 mg, THYMI AETHEROLEUM 8.7 mg, EXCIPIENS ad SOLUTIO-NEM pro 1 mL corresp. 35 GUTTAE corresp. ETHANOLUM 77 % V/V.

Anwendung: Bei Erkältungen

* Packungen: 01 013 50 mL D
021 100 mL D

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 26.11.2001 (neue Packungsgrösse à 100 mL)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

02 Spagyrom Pflanzliche Halsschmerztabletten

Spagyros AG, 3074 Muri bei Bern

Zul.-Nr.: **51851** Abgabekategorie: **D** Index: 12.03.2. 30.08.2005

Zusammensetzung: 02 ECHINACEAE ANGUSTIFOLIAE HERBAE REC. cum RADICE EXTRACTUM 50 mg, RATIO: 1:4, ECHINACEAE PURPUREAE HERBAE REC. cum RADICE EXTRACTUM ETH 50 mg, RATIO: 1:4, MENTHAE PIPERITAE AETHEROLEUM 2 mg, THYMI AETHEROLEUM 2 mg, CARYOPHYLLI AETHEROLEUM 1 mg, CINNAMOMI FOLII AETHEROLEUM 1.2 mg, LAVANDULAE AETHEROLEUM 1 mg, ROSMARINI AETHEROLEUM 1 mg, IUNIPERI AETHEROLEUM 1 mg, SATUREJAE MONTANAE AETHEROLEUM 0.7 mg, MATRICARIAE AETHEROLEUM 0.1 mg, ASPARTAMUM, MANNITOLUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Bei Halsschmerzen, Schluckbeschwerden

Packung: 02 013 24 Tabletten D

* Gültig bis: 29. August 2010

01 Terbinax 125 mg, Tabletten

02 Terbinax 250 mg, Tabletten

* Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: **57485** Abgabekategorie: **B** Index: 08.06.0. 25.08.2005

Zusammensetzung: 01 TERBINAFINUM 125 mg ut TERBINAFINI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
02 TERBINAFINUM 250 mg ut TERBINAFINI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Antimykotikum

Packungen: 01 006 14 teilbare Tabletten B
02 010 14 teilbare Tabletten B
014 28 teilbare Tabletten B

Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.06.2005 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 13. Juni 2010

01 Thrombace Neo 100, magensaftresistente Tabletten

* Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: **55197** Abgabekategorie: **B** Index: 06.03.2. 25.08.2005

Zusammensetzung: 01 ACIDUM ACETYLSALICYLICUM 100 mg, COLOR.: E 127, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
 Anwendung: Thrombozytenaggregationshemmer
 Packungen: 01 002 60 Tabletten B
 004 120 Tabletten B
 Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.12.2004 (Änderung Domizil)
 Gültig bis: 28. Dezember 2009

01 Tilcotil, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: **46929** Abgabekategorie: **B** Index: 07.10.1. 30.08.2005

Zusammensetzung: 01 TENOXICAMUM 20 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.
 Anwendung: Antirheumaticum, Antiphlogisticum
 * Packungen: 01 012 10 Filmtabletten B
 020 30 Filmtabletten B
 039 100 Filmtabletten B
 Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11. April 2003 (Änderung Packungsgrösse)
 Gültig bis: 31. Dezember 2007

01 Tilur retard, Kapseln

* Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: **48377** Abgabekategorie: **B** Index: 07.10.1. 25.08.2005

Zusammensetzung: 01 ACEMETACINUM 90 mg, COLOR.: E 104, E 122, EXCIPIENS pro CAPSULA.
 Anwendung: Antirheumaticum
 Packungen: 01 017 20 Kapseln B
 025 50 Kapseln B
 Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.11.2004 (Änderung Domizil)
 Gültig bis: 03. November 2009

01 Tilur, Kapseln

* Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: **45732** Abgabekategorie: **B** Index: 07.10.1. 25.08.2005

Zusammensetzung: 01 ACEMETACINUM 60 mg, COLOR.: E 104, E 127, EXCIPIENS pro CAPSULA.
 Anwendung: Antirheumaticum
 Packungen: 01 010 20 Kapseln B
 029 50 Kapseln B
 Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.11.2004 (Änderung Domizil)
 Gültig bis: 03. November 2009

01 Traumalix, Gel

* Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: 53911	Abgabekategorie: C	Index: 07.10.4.	25.08.2005
Zusammensetzung:	01 ETOFENAMATUM 100 mg, MACROGOLUM 400, PROPYLENGLYCOLUM, EXCIPIENS ad GELATUM pro 1 g.		
Anwendung:	Kutanes Antiphlogistikum		
Packungen:	01 048	40 g	C
	056	100 g	C
Bemerkungen:	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.02.2003 (Änderung Domizil)		
Gültig bis:	31. Dezember 2005		

01 Traumalix, Spray

* Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: 51379	Abgabekategorie: C	Index: 07.10.4.	25.08.2005
Zusammensetzung:	01 ETOFENAMATUM 100 mg, PROPYLENGLYCOLUM, MACROGOLUM 400, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.		
Anwendung:	Kutanes Antirheumatikum		
Packung:	01 012	50 mL	C
Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 03.08.2000 (Änderung Domizil)		
Gültig bis:	31. Dezember 2005		

01 Vagi-Hex, Vaginaltabletten

* Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: 50001	Abgabekategorie: B	Index: 09.03.0.	25.08.2005
Zusammensetzung:	01 HEXETIDINUM 10 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.		
Anwendung:	Vaginalinfekte		
Packungen:	01 016	12 Vaginaltablette(n)	B
	024	24 Vaginaltablette(n)	B
Bemerkungen:	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.01.2004 (Änderung Domizil)		
Gültig bis:	28. Januar 2009		

01 Verintex, homöopathisch-spagyrische Lösung zur äusserlichen Anwendung

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 55445	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	22.08.2005
Zusammensetzung:	01 ANAGALLIS ARVENSIS D4 210 mg, RUTA GRAVEOLENS spag. Peka D6 204 mg, SARSAPARILLA D10 210 mg, SEMECARPUS ANACARDIUM D4 165 mg, SEMPERVIVUM TECTORUM ssp. TECTORUM spag. Peka D6 101 mg, THUJA OCCIDENTALIS D12 110 mg ad SOLUTIONEM pro 1 g corresp. ETHANOLUM 28 % V/V.		
Anwendung:	Bei Warzen		
Packung:	01 002	20 mL	D
* Gültig bis:	21. August 2010		

01 Verintex, homöopathisch-spagyrische Tropfen

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **55444** Abgabekategorie: **D** Index: 20.01.0. 22.08.2005

Zusammensetzung: 01 ACIDUM NITRICUM D8 125 mg, ACIDUM SILICICUM D12 115 mg, CAUSTICUM HAHNEMANNI D4 140 mg, DELPHINIUM STAPHISAGRIA spag. Peka D6 110 mg, RUTA GRAVEOLENS spag. Peka D4 145 mg, SOLANUM DULCAMARA D4 125 mg, STIBII SULFIDUM NIGRUM D6 125 mg, THUJA OCCIDENTALIS D12 115 mg ad SOLUTIONEM pro 1 g corresp. ETHANOLUM 18 % V/V.

Anwendung: Bei Warzen

Packung: 01 021 50 mL D

* Gültig bis: 21. August 2010

01 Virucalm, crema

Zambon Svizzera SA, , 6814 Cadempino

N° d'AMM: **55151** * Catégorie de remise: **D** Index: 10.09.3. 11.08.2005

Composizione: 01 ACICLOVIRUM 50 mg, PROPYLENGLYCOLUM, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Indicazione: Herpes labialis

Confezione: 01 004 2 g D

* Valevole fino al: 10 agosto 2010

01 Virulex, Lösung zum Aufpinseln

* Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: **50998** Abgabekategorie: **D** Index: 10.09.3. 25.08.2005

Zusammensetzung: 01 CHELIDONII EXTRACTUM LIQUIDUM corresp. CHELIDONINUM 2 mg, ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 49 % m/m.

Anwendung: Fieberbläschen (Herpes labialis)

Packung: 01 Glasflasche mit Schraubverschluss und Pinsel
029 7,5 mL D

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 30.11.2000 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Warix 0,5 %, Lösung

* Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: **47951** Abgabekategorie: **A** Index: 10.99.0. 25.08.2005

Zusammensetzung: 01 PODOPHYLLOTOXINUM 5 mg, ETHANOLUM, COLOR.: METHYLROSANILINII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Ano-genitale Warzen bei Männern und Frauen

Packung: 01 011 3,5 mL A

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 22.08.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Zoloft, Filmtabletten

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 52251 **Abgabekategorie: B** **Index: 01.06.0.** **11.08.2005**

Zusammensetzung: 01 SERTRALINUM 50 mg ut SERTRALINI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO OB-
DUCTO.**Anwendung:** Selektiver Serotonin- Wiederaufnahmehemmer*** Packungen:**

01 028	10 Filmtabletten	B
036	30 Filmtabletten	B
044	100 Filmtabletten	B
01 Spitalpackung		
060	10 x 10 Filmtabletten	B
079	10 x 30 Filmtabletten	B
087	10 x 100 Filmtabletten	B

Bemerkung: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2003**Gültig bis:** 31. Dezember 2007

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

*** 01 Dexatad aniMedica ad us.vet., Injektionslösung**

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: **36999** Abgabekategorie: **B** 18.08.2005

Zusammensetzung: 01 DEXAMETHASONUM 2 mg ut DEXAMETHASONI NATRII PHOSPHAS, CONSERV.: E 216 0.15 mg, E 218 0.85 mg, NATRII CITRAS, AQUA ad INIECTABILIA ad mL.

Anwendung: Glukokorticosteroid-Therapie für Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege, Hund und Katze

Packungen: 01 012 50 mL B
039 100 mL B

Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.11.2002 Änderung Präparate-namen

Gültig bis: 13. November 2007

01 Orbenin Dry Cow ad us.vet., Suspension in Injektoren

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **36023** Abgabekategorie: **A** 30.08.2005

* Zusammensetzung: 01 I): CLOXACILLINUM 500 mg ut CLOXACILLINUM BENZATHINUM, ACIDUM STEARICUM, ALU-MINII MONOSTEARAS, PARAFFINUM LIQUIDUM, pro VASE 3 g, II): TELA cum SOLUTIONE 1.2 mL, Solutio: ALCOHOL ISOPROPYLICUS 70 % V/V, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1.2 mL.

Anwendung: Mastitisprophylaxe beim Trockenstellen der Milchkühe

Packung: 01 Injektoren mit 12 Desinfektionstüchern
031 24 x 3 g ABemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 27.10.2003
Änderung Füllvolumen Desinfektionstücher

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Orbenin Extra Dry Cow ad us.vet., Suspension in Injektoren

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **52331** Abgabekategorie: **A** 30.08.2005

* Zusammensetzung: 01 I): CLOXACILLINUM 600 mg ut CLOXACILLINUM BENZATHINUM, ACIDUM STEARICUM, ALU-MINII MONOSTEARAS, PARAFFINUM LIQUIDUM, pro VASE 3.6 g, II): TELA cum Solutio-NE 1.2 mL, Solutio: ALCOHOL ISOPROPYLICUS 70 % V/V, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1.2 mL.

Anwendung: Prophylaxe und Therapie von Mastitiden beim Trockenstellen der Milchkühe

Packungen: 01 Injektoren mit 2 Desinfektionstüchern
013 4 x 3.6 g A
01 Injektoren mit 12 Desinfektionstüchern
021 24 x 3.6 g A

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 28.05.2004 Änderung Füllvolumen Desinfektionstücher

Gültig bis: 27. Mai 2009

01 Pruban ad us.vet., Crème

Veterinaria AG, Grubenstrasse 40, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: **55195** Abgabekategorie: **B** 02.08.2005

* Zusammensetzung: 01 RESOCORTOLI BUTYRAS 1 mg, PROPYLENGLYCOLUM, ANTIOX.: E 310, E 320, CONSERV.: E 202, E 200, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Entzündungshemmende Crème für Hunde

Packung: 01 Crème
002 15g B

* Gültig bis: 01. August 2010

01 Synulox-LC plus ad us.vet., Suspension in Injektoren

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **54754** Abgabekategorie: **A** 30.08.2005

* Zusammensetzung: 01 AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 200 mg ut AMOXICILLINUM TRIHYDRICUM, ACIDUM CLAVULANICUM 50 mg ut KALII CLAVULANAS, PREDNISOLONUM 10 mg, ALUMINII NATRII SILICAS, PARAFFINUM PERLIQUIDUM, pro VASE 3 g, II): TELA cum SOLUTIONE 1.2 mL, SOLUTIO: ALCOHOL ISOPROPYLICUS 70 % V/V, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1.2 mL.

Anwendung: Mastitisbehandlung bei Milchkühen

Packung: 01 Injektoren und 12 Desinfektionstücher
019 12 Injektoren A

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 28.05.2004 Änderung Füllvolumen Desinfektionstücher

Gültig bis: 27. Mai 2009

01 Vetanarcol ad us.vet., Injektionslösung

Veterinaria AG, Grubenstrasse 40, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: **20426** Abgabekategorie: **B** 02.08.2005

* Zusammensetzung: 01 PENTOBARBITALUM NATRICUM 162 mg, CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS 20 mg, PROPYLENGLYCOLUM, AQUA ad INIECTABILIA, q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Narkotikum, Injektionslösung für Schweine, Hunde und Katzen

Packung: 01 020 100 mL B

* Gültig bis: 01. August 2010

01 Virbagen Omega 5 ad us.vet., Injektionspräparat
02 Virbagen Omega 10 ad us.vet., Injektionspräparat
 Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: **55685** Abgabekategorie: **A** 25.08.2005

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

* Anwendung: Antivirales Immunstimulans für Hunde und Katzen

* Packungen:

01 Lyophilisat und 5 1ml Fläschchen Lösungsmittel		
002	5 Fläschchen	A
02 Lyophilisat und 5 1ml Fläschchen Lösungsmittel		
004	5 Fläschchen	A
02 Lyophilisat und 2 1ml Fläschchen Lösungsmittel		
006	2 Fläschchen	A

Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.05.2002 neue Zieltierart Katze und neue Packungsgrösse

Gültig bis: 31. Dezember 2007

*** 01 Vitamin AD3EC ad us.vet., Lösung**

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: **35545** Abgabekategorie: **D** 18.08.2005

Zusammensetzung: 01 RETINOLI PALMITAS 50'000 U.I., CHOLECALCIFEROLUM 5'000 U.I., alfa-TOCOPHERYLIS ACETAS 30 mg, NATRII ASCORBAS 100 mg, ANTIOX.: E 223, E 320, CONSERV.: E 216, E 218, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Wassermischbare Vitaminlösung für Huhn, Pferd, Fohlen, Rind, Kalb und Heimtiere

Packung: 01 018 1000 mL D

Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.04.2005 Änderung Präparatenamen

Gültig bis: 13. April 2010

Exporte, Humanpräparate / Exports, Produits à usage humaine

01 Advil 400, Filmtabletten

Whitehall-Robins AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: **55239** * Abgabekategorie: **D** Index: 07.10.1. 19.08.2005

Zusammensetzung: 01 IBUPROFENUM 400 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

* Anwendung: Analgetikum

* Packung: —

Bemerkungen: neu: Zulassung auf Export beschränkt
Änderung der Abgabekategorie: B nach D
Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 06.07.2001

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Cephen, Augengel

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **56323** Abgabekategorie: **D** Index: 11.08.2. 04.08.2005

Zusammensetzung: 01 CARBOMERUM 974 (P) 2.5 mg, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad GELATUM pro 1 g.

Anwendung: Tränenflüssigkeitsersatz

* Packung: —

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 07.07.2005
Nur für den Export bestimmt

Gültig bis: 14. Juli 2009

02 Cephoral 400 mg, comprimés filmés

* Astellas Pharma SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: **49454** Catégorie de remise: **A** Index: 08.01.3. 15.08.2005

* Composition: 02 CEFIXIMUM ANHYDRICUM 400 mg ut CEFIXIMUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Indication: Maladies infectieuses

Conditionnements: —

Remarques: Réservé à l'exportation Retrait du commerce du dosage à 200mg
Cette attestation d'autorisation annule celle du 28.06.2004 (Changement de raison sociale)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2006

01 Reminyl 4 mg/ml, orale Lösung

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: **55290** Abgabekategorien: Index: 01.99.0. 18.08.2005

Zusammensetzung: 01 GALANTAMINUM 4 mg ut GALANTAMINI HYDROBROMIDUM, SACCHARINUM (NATRII SACCHARINUM), CONSERV.: E 216, E 218, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Leichte bis mittelschwere Demenz vom Alzheimer-Typ

Packung:

Bemerkung: Nur für den Export bestimmt

* Gültig bis: 17. August 2010

02 Reyataz 100 mg, Kapseln**03 Reyataz 150 mg, Kapseln****04 Reyataz 200 mg, Kapseln**

Bristol-Myers Squibb GmbH, Neuhofstrasse 6, 6340 Baar

Zul.-Nr.: **56288** Abgabekategorie: **A** Index: 08.03.0. 18.08.2005

Zusammensetzung: 02 ATAZANVIRUM 100 mg ut ATAZANAVIRI SULFAS, E 132, EXCIPIENS pro CAPSULA.
 03 ATAZANVIRUM 150 mg ut ATAZANAVIRI SULFAS, E 132, EXCIPIENS pro CAPSULA.
 04 ATAZANVIRUM 200 mg ut ATAZANAVIRI SULFAS, E 132, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: HIV-Infektionen

* Packungen: 03 003 60 Kapseln A
 04 005 60 Kapseln A

Bemerkungen: Sequenz 02 = Nur für den Export bestimmt
 Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 6.5.2004

Gültig bis: 05. Mai 2009

01 Sab Simplex, Suspension

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **52300** Abgabekategorie: **D** Index: 04.04.0. 11.08.2005

Zusammensetzung: 01 SIMETHICONUM 69 mg, CYCLAMAS (NATRII CYCLAMAS), SACCHARINUM, VANILLINUM,
 AROMATICA, CONSERV.: E 200, E 211, EXCIPIENS ad SUSPENSIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Antiflatulans

Packungen: —

Bemerkung: Nur für den Export bestimmt

* Gültig bis: 10. August 2010

01 Sab Simplex, Tabletten

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **52299** Abgabekategorie: **D** Index: 04.04.0. 11.08.2005

Zusammensetzung: 01 SIMETHICONUM 84 mg, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Antiflatulans

Packungen: —

Bemerkung: Nur für den Export bestimmt

* Gültig bis: 10. August 2010

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

Zeichenerklärung – Liste des signes

- 1 Widerruf der Zulassung infolge Verzicht auf den Vertrieb
Révocation de l'AMM suite à la décision de l'entreprise de renoncer à la distribution
- 2/3 Widerruf der Zulassung im Überprüfungsverfahren
Révocation de l'AMM dans le cadre de la procédure de réexamen
- 4 Widerruf der Zulassung nach Abweisung der Rechtsmittel durch die Rechtsmittelinstanz(en)
Révocation de l'AMM pour cause de rejet des recours par les instances compétentes

- 5 Widerruf der Zulassung infolge fehlender Betriebsbewilligung
Révocation de l'AMM par manque d'autorisation d'exploitation
- 7 Entlassung aus der Heilmittelkontrolle
Spécialités libérées du contrôle des médicaments

Falls in der Spalte «Widerruf per» kein Datum angegeben ist, darf das Präparat nicht mehr vertrieben oder abgegeben werden.

Si la colonne «Révocation au», n'indique pas de date, cela signifie que la préparation ne peut plus être distribuée ou remise.

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

Humanpräparate / Produits à usage humain

1	Agorex, Tabletten Ogera AG, Dietikon	54633	B	05.01.	
1	Algesal-Schaum, Aerosol Solvay Pharma AG, Untermattweg 8, 3027 Bern	45016	D	07.10.4.	30.06.2006
1	Amoxi-basan 200, Pulver für Sirup Sandoz Pharmaceuticals AG, Schachenstrasse 24, 5012 Schönenwerd	51400	A	08.01.23	
1	Amoxi-basan 375/750 mg, Tabletten Sandoz Pharmaceuticals AG, Schachenstrasse 24, 5012 Schönenwerd	50561	A	08.01.23	
5	Anfokali, homöopathische Tropfen Montapharm GmbH, Bahnhofstrasse 34, 9470 Buchs	28434	C	20.01.0.	
1	Beloc COR, Tabletten Astra Zeneca AG, Zug	53798	B	02.03.	
1	Bisoprolol-Mepha, Lactab Mepha Pharma AG, Aesch	55802	B	02.03.	
4	Bronchialpastillen Dr. Welti ohne Zucker, Pastillen Dr. Heinz Welti AG, Fabrikation chemisch-pharmaz. Produkte, Althofstrasse 12, 5432 Neuenhof	44412	C	03.03.1.	
2	Crésophène, Lösung Odontopharm AG, Engestrasse 23, 3000 Bern 26	40015	B	13.03.0.	
1	Deflamat, gel Fujisawa AG, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne	52253	C	07.10.4.	
1	Deflamat, solution injectable Fujisawa AG, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne	52252	B	07.10.1.	
1	Fermento duodenal, Kapseln Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	37052	D	04.05.0.	

Zeichen Signe	Präparat Produit	Zul.-Nr.	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Widerruf per Révocation au
1	Floradix Fenchelhonig, Hustensirup Dr. Dünner AG, , 6403 Küssnacht am Rigi	54611	E	03.02.0.	31.12.2005
1	Gencydo Salbe, anthroposophisches Heilmittel Weleda AG, Stollenrain 11, 4144 Arlesheim	18348	D	20.02.0.	31.12.2005
1	Grippalgine forte N, comprimés Intermedica AG, 1700 Fribourg	45368	D	01.01.2.	
1	Midamar, Tabletten MSD, Glattbrugg	37253	B	05.01.	
1	Pérubare, comprimés pour inhalation F.Uhlmann-Eyraud SA, 28, chemin du Grand-Puits, 1217 Meyrin	21285	D	12.02.52	
1	Phytopharma, gouttes homéopathiques calmantes Phytopharma SA, Ch. des Golettes 4a, 1666 Grandvillard	53170	D	20.01.0.	
1	Phytopharma, gouttes homéopathiques contre le rhume des foins Phytopharma SA, Ch. des Golettes 4a, 1666 Grandvillard	52935	D	20.01.0.	
1	Phytopharma, gouttes homéopathiques pour le foie et la bile Phytopharma SA, Ch. des Golettes 4a, 1666 Grandvillard	53167	D	20.01.0.	
1	Phytopharma, gouttes homéopathiques pour les reins et la vessie Phytopharma SA, Ch. des Golettes 4a, 1666 Grandvillard	53168	D	20.01.0.	
1	Prednisolone 2,5 % Dispersa, Augensalbe Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern	25937	A	11.06.1.	31.12.2005
1	Prepidil, Zervixgel Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	48426	A	09.01.1.	31.12.2005
1	Regazell Energan N, Trinkampullen Enorgan AG, Wildeggsstrasse 28, 9003 St. Gallen	46920	C, D	07.98.0.	31.12.2005
1	Regazell Energen N, Kapseln Enorgan AG, Wildeggsstrasse 28, 9003 St. Gallen	44764	C, D	07.98.0.	31.12.2005
1	Revitosan, homöopathische Globuli bei Erschöpfungszuständen Similasan AG, Chriesiweg, 8916 Jonen	51816	D	20.01.0.	
1	Revitosan, homöopathische Globuli bei Fieberbläschen Similasan AG, Chriesiweg, 8916 Jonen	51818	C	20.01.0.	31.12.2005
1	Revitosan, homöopathische Globuli bei Juckreiz Similasan AG, Chriesiweg, 8916 Jonen	51819	D	20.01.0.	
1	Revitosan, homöopathische Globuli bei Warzen Similasan AG, Chriesiweg, 8916 Jonen	51829	D	20.01.0.	31.12.2005
1	Revitosan, homöopathische Globuli bei übermässigem Schwitzen Similasan AG, Chriesiweg, 8916 Jonen	51826	D	20.01.0.	31.12.2005
1	Sidroga Entspannungstee N, geschnittene Drogen Sidroga AG, Untere Bühlstrasse 4, 4800 Zofingen	55748	D	01.04.2.	31.12.2005

Zeichen Signe	Präparat Produit	Zul.-Nr.	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Widerruf per Révocation au
1	Similasan, homöopathisches Arzneimittel bei Heuschnupfen Nr. 2, Tropfen Similasan AG, Chriesiweg, 8916 Jonen	47349	D	20.01.0.	31.12.2005
1	Toquilone compositum, Tabletten Vifor SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne	30414	A	01.03.2.	31.12.2005
1	Toquilone, comprimés Vifor SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne	28207	A	01.03.1.	31.12.2005
1	Weleda Melisengeist, Heilmittel auf Grundlage anthroposophischer Erkenntnis Weleda AG, Stollenrain 11, 4144 Arlesheim	27191	D	20.02.0.	31.12.2005
Exporte / Exports					
1	Anandron, Tabletten Sanofi-Synthelabo (Suisse) SA, 1217 Meyrin	50465	B	07.16.2.	
1	Apridin 10%, gel APR Applied Pharma Research SA, Via Corti 5, 6828 Balerna	54851	A	10.09.3.	31.12.2005
1	Clear-Flex Glucose 5%, Infusionslösung Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil	53042	B	05.03.1.	
1	Efalith Emulsion Widmer Louis Widmer AG, Rietbachstrasse 5, 8952 Schlieren	54827	B	10.04.0.	31.12.2005
1	Virostat, Gel Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar	52292	B	10.09.3.	

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

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

Les spécialistes pharmaceutiques ci-après sont **désormais** réservées à l'exportation et ne peuvent plus être distribuées ou remises en Suisse ou dans la Principauté de Liechtenstein:

Präparat Produit	Zul.-Nr.	Abgabe- kategorien Catégories de remise	Index
---------------------	----------	--	-------

Humanpräparate / Produits à usage humain

Advil 400, Filmtabletten Whitehall-Robins AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug	55239	D	07.10.1.
Cephen, Augengel Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	56323	D	11.08.2.
Reminyl 4 mg/ml, orale Lösung Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar	55290		01.99.0.

Erloschene IKS-Registrierungen Enregistrements OICM échus

Die folgenden Präparate dürfen in der Schweiz nur bis zum in der Spalte «Ablauf der IKS-Registrierung» vermerkten Datum vertrieben und abgegeben werden.

Les préparations ci-après ne peuvent être distribuées et remises en Suisse que jusqu'à la date indiquée dans la colonne «Echéance de l'enregistrement OICM»

Präparate- name Nom de la préparation	Zulassungsinhaberin Titulaire de l'autorisation	Zul.-Nr.	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Ablaufdatum der IKS-Registrierung Echéance de l'enregistrement OICM
--	--	----------	--	-------	--

Humanpräparate / Produits à usage humain

1	Brasivil fein und medium, Paste Qualicare AG, 4142 Münchenstein	26172	D	10.02.0	31.12.2005
1	Demovit Super, capsules Vifor SA, 1752 Villars-sur-Glâne	35943	D	07.02.51	31.12.2005
1	Histacyletten mite/forte, Dragées G. Streuli & Co. AG, 8730 Uznach	18675	C	07.13.1	31.12.2005
1	Histacyl compositum, Sirup G. Streuli & Co. AG, 8730 Uznach	34289	C	07.13.1	31.12.2005
1	Rheumon-roll-on Helvepharm, Emulsion Helvepharm AG, 8500 Frauenfeld	50396	D	07.10.4	31.12.2005
1	Tannolact Lotio Galderma S.A., Cham	55382	C	10.08.0	31.12.2005
1	Thermocutan, Salbe G. Streuli & Co. AG, 8730 Uznach	27700	D	07.10.4	31.12.2005

Befristete Bewilligung Autorisation d'exploitation limitée

Die folgenden Präparate dürfen in der Schweiz bis zum angegebenen Zeitpunkt vertrieben und abgegeben werden.

Les préparations ci-après peuvent être distribuées et remises en Suisse jusqu'à la date indiquée.

01 Pentam 300 (Pentamidine isethionate for injection) 300 mg Lyophilized

Aventis Pharma AG, 8048 Zürich

Abgabekategorie:	A	Index: 08.04.3	Datum: 30.08.2005
------------------	---	----------------	-------------------

Zusammensetzung: Pentamidini diisethionas 300 mg pro vitro

Anwendung: Pneumocystis carinii Pneumonien

Packungsgrößen: 10 Ampullen

Bemerkung: Befristeten Bewilligung gemäss Art. 9, Abs. 4 HMG für den Vertrieb in der Schweiz des in den USA zugelassenen Präparates (Zulassungsinhaberin American Pharmaceutical Partners Inc. (APP), Melrose Park, IL 60160, NDC 63323-113-10) als Ersatz-Präparat für Pentacarinat, Trockensubstanz, Zulassungsnummer 50'635. Der Vertrieb erfolgt in der US-Originalverpackung, welche mit einem von Swissmedic genehmigten Zusatzkleber versehen ist und die schweizerische Patienteninformation enthält.

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Pentam 300 (Pentamidine isethionate for injection) 300 mg lyophilized

Aventis Pharma SA, 8048 Zurich

Catégorie de remise:	A	Index: 08.04.3	Date: 30.08.2005
----------------------	---	----------------	------------------

Composition: Diiséthionate de pentamidine 300 mg pro vitro

Indication: Pneumonie à *Pneumocystis carinii*

Conditionnements: 10 ampoules

Remarque: Autorisation temporaire délivrée en application de l'art. 9, al. 4 LPT_H pour la distribution en Suisse de cette préparation autorisée aux Etats-Unis (titulaire de l'autorisation: American Pharmaceutical Partners Inc. (APP), Melrose Park, IL 60160, NDC 63323-113-10) en remplacement de Pentacarinat, substance sèche, numéro d'autorisation 50 635. Le produit sera distribué dans son emballage américain original, sur lequel sera apposé un autocollant approuvé par Swissmedic et dans lequel sera insérée l'information destinée aux patients suisse.Valable jusqu'au: 31 décembre 2005

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

Die folgenden Präparate dürfen bis zu einer allfälligen Aufhebung der Sistierung in der Schweiz nicht mehr vertrieben und abgegeben werden.

Les préparations ci-après peuvent pas être distribuées ou remises en Suisse tant que court la suspension.

Humanpräparate / Produits à usage humain

Präparat Produit	Zul.-Nr. N° d'autorisation	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Sistierung per Suspension au
Palladon XL, Kapseln retard	56835	A	01.01.3	05.08.2005

