

*Journal*  
**Swissmedic**

**8/2011**  
10. Jahrgang  
10<sup>e</sup> année

ISSN 2234-9456

*Amtliches Publikationsorgan  
der Swissmedic, Schweizerisches  
Heilmittelinstitut, Bern*

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

Erscheint monatlich/Publication mensuelle

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

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

<b>Seite</b>	<b>Seite</b>
<b>Arzneimittel Nachrichten</b>	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Cimalgex ad us. vet., Tabletten (Cimicoxibum) <b>672</b>	<b>Arzneimittel Statistik</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Eliquis®, Filmtabletten (Apixabanum) <b>674</b>	Chargenrückrufe <b>682</b>
<b>Regulatory News</b>	Zum Vertrieb freigegebene Chargen <b>683</b>
Neue Verwaltungsverordnung Anleitung für die Zulassung von Antiveninen <b>676</b>	Neuzulassungen <b>686</b>
<b>Medizinprodukte</b>	Revisionen und Änderungen der Zulassung <b>699</b>
Empfehlungen betreffend Produkte für die Faltenunterspitzung, die von der Firma Choc Medical hergestellt werden <b>678</b>	Zentralstelle für Änderungen Firmen <b>741</b>
Fälschungen von Kontaktlinsen: «Fresh-Look ColorBlends» <b>680</b>	Widerruf der Zulassung <b>743</b>
	Sistierung der Zulassung <b>747</b>
	Erlöschen der Zulassung <b>748</b>
	Berichtigung <b>750</b>

### Swissmedic Kontaktliste

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

### Zeichenerklärung

#### Abgabekategorien

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

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

	<b>Page</b>		<b>Page</b>
<b>Médicaments</b>		<b>Miscellanées</b>	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Cimalgex ad us. vet., comprimés (Cimicoxibum)	<b>673</b>	Retraits de lots	<b>682</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Eliquis®, comprimés filmés (Apixabanum)	<b>675</b>	Lots de fabrication admis à la commercialisation	<b>683</b>
<b>Réglementation</b>		Nouvelles autorisations	<b>686</b>
Nouvelle ordonnance administrative		Révisions et changements de l'autorisation	<b>699</b>
Instructions Autorisation de produits antivenins	<b>677</b>	Registre Swissmedic des titulaires d'AMM	<b>741</b>
<b>Dispositifs médicaux</b>		Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	<b>743</b>
Recommandations concernant les produits injectables de comblement des rides fabriqués par l'entreprise Choc Medical	<b>679</b>	Suspension de l'autorisation de mise sur le marché	<b>747</b>
Contrefaçon de lentilles de contact: «FreshLook ColorBlends»	<b>681</b>	Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	<b>748</b>
		Rectification	<b>750</b>

## Annuaire Swissmedic

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

## Légende

### Catégories de remise

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

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

## Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Cimalgex ad us. vet., Tabletten (Cimicoxibum)

<b>Name Arzneimittel:</b>	Cimalgex ad us. vet., Tabletten
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Cimicoxibum
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	Tabletten zu 8, 30 und 80 mg ad us. vet.
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Zur Behandlung von Schmerzen und Entzündungen infolge Osteoarthritis sowie Schmerzen nach orthopädischen oder weichteilchirurgischen Eingriffen bei Hunden.
<b>ATC Code:</b>	QMO1AH93
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	--
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	61525
<b>Zulassungsdatum:</b>	08.08.2011

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Cimalgex ad us. vet., comprimés (Cimicoxibum)**

<b>Préparation:</b>	Cimalgex ad us. vet., comprimés
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Cimicoxibum
<b>Dosage et forme galénique:</b>	comprimés à 8, 30 et 80 mg ad us. vet.
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	Zur Behandlung von Schmerzen und Entzündungen infolge Osteoarthritis sowie Schmerzen nach orthopädischen oder weichteilchirurgischen Eingriffen bei Hunden. L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer au Compendium suisse des médicaments.
<b>Code ATC:</b>	QMO1AH93
<b>No IT / désignation:</b>	--
<b>No d'autorisation:</b>	61525
<b>Date d'autorisation:</b>	08.08.2011

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

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

<b>Name Arzneimittel:</b>	Eliquis <sup>®</sup> , Filmtabletten
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Apixabanum
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	Tabletten zu 2,5 mg
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Prävention venöser thromboembolischer Ereignisse (VTE) bei erwachsenen Patienten nach elektiver Hüft- oder Knieersatzoperation.
<b>ATC Code:</b>	B01A
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	06.03.0./Anticoagulantia
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	61549
<b>Zulassungsdatum:</b>	26.08.2011
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Eliquis<sup>®</sup>, comprimés filmés (Apixabanum)**

<b>Préparation:</b>	Eliquis <sup>®</sup> , comprimés filmés
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Apixabanum
<b>Dosage et forme galénique:</b>	comprimés à 2,5 mg
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	Prävention venöser thromboembolischer Ereignisse (VTE) bei erwachsenen Patienten nach elektiver Hüft- oder Knieersatzoperation. L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer au Compendium suisse des médicaments.
<b>Code ATC:</b>	B01A
<b>No IT / désignation:</b>	06.03.0./Anticogulants
<b>No d'autorisation:</b>	61549
<b>Date d'autorisation:</b>	26.08.2011

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

## Neue Verwaltungsverordnung Anleitung für die Zulassung von Antiveninen

Am 1. November 2011 wird die neue Verwaltungsverordnung *Anleitung Zulassung von Antiveninen* in Kraft treten.

In der Anleitung werden sowohl das Verfahren für die vereinfachte Zulassung von Antiveninen (tierische Antiseren), wie auch die Anforderungen an die entsprechende Dokumentation und an einzureichende Unterlagen beschrieben.

Sie finden die Verwaltungsverordnung auf der Website von Swissmedic unter [www.swissmedic.ch/Recht/Verwaltungsverordnungen](http://www.swissmedic.ch/Recht/Verwaltungsverordnungen) oder [Swissmedic/Dokumente: Leistungen//Humanarzneimittel/Rechtsgrundlagen](http://www.swissmedic.ch/Dokumente/Leistungen//Humanarzneimittel/Rechtsgrundlagen).

In der Schweiz kommen Gifftierbisse und somit die Anwendung von entsprechenden Antiseren zur Behandlung eines lebensbedrohenden Zustandes nur sehr selten vor (2010: 43 registrierte Fälle von Gifttierbissen an Menschen). Für diese Präparatekategorie kann generell der Orphan Drug Status anerkannt werden.

In Abhängigkeit der Herkunft der Antivenine ist die wissenschaftliche Dokumentation zu Qualität, Sicherheit und Wirksamkeit in der Regel von geringem Gehalt, respektive teilweise gar nicht vorhanden. Das Fehlen von umfassenden Qualitätsunterlagen und präklinischen und klinischen Studienresultaten bei der Zulassung von Antiveninen wird durch eine intensive Überwachung des Einsatzes dieser Arzneimittel im Vergiftungsfall kompensiert. Wie bei den Antidota wird jede Gabe von Antiveninen mit einer Meldung an das Schweizerische Toxikologische Informationszentrum (STIZ) dokumentiert; auch wenn keine unerwünschte Arzneimittelwirkung (UAW) aufgetreten ist (vgl. auch Swissmedic Journal 01/2010).

Das Zulassungsgesuch soll neben administrativen Daten ein für die Antivenin-Palette einer Zulassungsinhaberin spezifisches präparateübergreifendes Antivenin-Masterdossier und ergänzende präparatespezifische Daten enthalten.



## Nouvelle ordonnance administrative Instructions Autorisation de produits antivenins

C'est le 1<sup>er</sup> novembre 2011 qu'entrera en vigueur la nouvelle ordonnance administrative *Instructions Autorisation de produits antivenins*.

Ce document détaille la procédure d'autorisation simplifiée prévue pour les produits antivenins (antisérums d'origine animale) ainsi que les exigences en matière de documentation et les documents à remettre.

Cette ordonnance administrative est d'ores et déjà disponible sur le site web de Swissmedic sous [www.swissmedic.ch/Affaires juridiques/Ordonnances administratives](http://www.swissmedic.ch/Affaires_juridiques/Ordonnances_administratives) ou [Swissmedic/Documents: Prestation/Médicaments à usage humain/Bases juridiques](http://Swissmedic/Documents: Prestation/Médicaments à usage humain/Bases_juridiques).

En Suisse, les morsures d'animaux venimeux et, partant, l'utilisation d'antisérums pour traiter les victimes dont la vie est en danger sont très rares (2010: 43 cas répertoriés de personnes victimes de morsures d'animaux venimeux). C'est pourquoi cette catégorie de préparations peut globalement bénéficier du statut de médicament orphelin.

Selon la provenance des produits antivenins, la documentation scientifique relative à la qualité, à la sécurité et à l'efficacité est souvent succincte, voire inexistante. Mais l'absence de documentation complète sur la qualité et de résultats d'études précliniques et cliniques dans le dossier d'autorisation des produits antivenins est compensée par une surveillance renforcée de l'administration de ces produits. Ainsi, à l'instar de la pratique ayant cours pour les antidotes, toute remise de produits antivenins doit être annoncée au Centre suisse d'information toxicologique (CSIT), et ce même si aucun effet indésirable (EI) n'est survenu (cf. aussi édition 01/2010 du Journal Swissmedic).

Enfin, la demande d'autorisation doit contenir, outre les renseignements administratifs, un dossier maître portant sur toute la gamme d'antivenins d'un titulaire d'autorisation, de même que des données complémentaires spécifiques à la préparation.

## Empfehlungen betreffend Produkte für die Faltenunterspritzung, die von der Firma Choc Medical hergestellt werden

Stand 26. Juli 2011

Swissmedic wurde von der französischen Heilmittelbehörde (AFSSAPS) informiert, dass die französische Firma Choc Medical Medizinprodukte für Faltenunterspritzung hergestellt hat, welche mehrere Anforderungen der europäischen Medizinprodukterichtlinie 93/42/EWG nicht erfüllen. In der technischen Dokumentation wurden Mängel betreffend präklinischer und klinischer Versuche und bei der Überwachung und Dokumentation der Herstellungsprozesse festgestellt. Ausserdem haben Laboranalysen von Proben einer Charge des Produktes Hyalskin 25 (Lot 09366) einen hohen Endotoxin-Gehalt aufgezeigt.

AFSSAPS hat daher Herstellung, Vertrieb und Anwendung der Produkte der Firma Choc Medical untersagt, bis die Konformität wieder sichergestellt ist. Die Produkte werden von verschiedenen Firmen vertrieben. Betroffen sind folgende Produkte:

- **Hyalskin®**, **Mesoface®**, **Reparestim®** der Firma Choc Medical (Frankreich)
- **Biostyle®** der Firma Sun Communication (Frankreich)
- **Rofilan Hylan Gel®**, **Philoderm Beauty Gel®**, **Zetaderm®**, **Zetavisc®**, **Esthirase®**, **Philoderm®**, **Professional®**, **Mesoface®** der Firma Philoderm Aesthetic (Niederlande)
- **Repairs®**, **Refills®**, **Stimulates®** der Firma Aesthetic Dermal (Spanien)

Swissmedic empfiehlt, diese Produkte nicht mehr anzuwenden, bis die Beanstandungen behoben sind.

Informationen der AFSSAPS sind im Internet zu finden unter [www.afssaps.fr](http://www.afssaps.fr)

Kontakt:

Swissmedic, Abteilung Medizinprodukte

Hallerstrasse 7

Postfach

CH-3000 Bern 9

Tel. 031 323 22 51 / Fax 031 322 76 46

E-Mail: [medical.devices@swissmedic.ch](mailto:medical.devices@swissmedic.ch)

Weitere Informationen über Medizinprodukte finden Sie im Internet auf [www.swissmedic.ch/md.asp](http://www.swissmedic.ch/md.asp)

## Recommandations concernant les produits injectables de comblement des rides fabriqués par l'entreprise Choc Medical

26 juillet 2011

Swissmedic a été informé par l'Afssaps, l'autorité française de contrôle des produits thérapeutiques, à propos de la fabrication par l'entreprise française Choc Medical de dispositifs médicaux de comblement des rides. Ces derniers ne répondent pas à plusieurs exigences posées dans la Directive européenne 93/42/CEE relative aux dispositifs médicaux. Des non conformités ont en effet été constatées dans la documentation technique concernant des essais précliniques et cliniques ainsi que lors de la surveillance et de la documentation des procédés de fabrication. En outre, des analyses d'échantillons réalisés en laboratoire sur un lot du produit Hyalskin 25 (lot 09366) ont révélé une teneur élevée en endotoxines. L'Afssaps a donc suspendu la fabrication, la distribution et l'utilisation des produits de l'entreprise Choc Medical et ce, jusqu'à ce que leur conformité soit à nouveau établie.

Les produits concernés sont distribués par différentes entreprises. Il s'agit de :

- **Hyalskin®**, **Mesoface®**, **Reparestim®** de l'entreprise Choc Medical (France)
- **Biostyle®** de l'entreprise Sun Communication (France)
- **Rofilan Hylan Gel®**, **Philoderm Beauty Gel®**, **Zetaderm®**, **Zetavisc®**, **Esthirase®**, **Philoderm®**, **Professional®**, **Mesoface®** de l'entreprise Philoderm Aesthetic (Pays-Bas)
- **Repairs®**, **Refills®**, **Stimulates®** de l'entreprise Aesthetic Dermal (Espagne)

Swissmedic recommande de ne plus utiliser ces produits jusqu'au rétablissement de la conformité.

Vous trouverez plus d'informations de l'Afssaps sur Internet sous [www.afssaps.fr](http://www.afssaps.fr)

### Contact:

Swissmedic, Division Dispositifs Médicaux  
Hallerstrasse 7  
Case postale, CH-3000 Berne 9  
Tél. 031 323 22 51 / Fax 031 322 76 46  
Courriel: [medical.devices@swissmedic.ch](mailto:medical.devices@swissmedic.ch)

D'autres informations sur les dispositifs médicaux sont publiées sur Internet à l'adresse [www.swissmedic.ch/md.asp](http://www.swissmedic.ch/md.asp)

## Fälschungen von Kontaktlinsen: "FreshLook® ColorBlends®"

Stand 5.8.2011

Die Behörde *Health Sciences Authority* (HSA), Singapur hat Swissmedic über Fälschungen von gefärbten Kontaktlinsen der Marke "FreshLook® ColorBlends®" informiert. Bei diesem Produkt handelt es sich um Kontaktlinsen, die zu ästhetischen Zwecken und bei Kurzsichtigkeit verwendet werden.

Fälschungen wurden zurzeit in verschiedenen Augenoptiker-Geschäften in Singapur gefunden.

Es ist nicht auszuschliessen, dass gefälschte Produkte auch in der Schweiz und insbesondere über das Internet zum Kauf angeboten werden. Sofern Sie davon Kenntnis haben, ersuchen wir Sie dringend, Swissmedic darüber zu informieren.

Die gefälschten Kontaktlinsen weisen eine sehr schlechte Qualität auf. Gesundheitsschäden sind bei einer Anwendung möglich. Insbesondere wurde in der Aufbewahrungsflüssigkeit der Linsen Bakterien nachgewiesen (*Pseudomonas aeruginosa*), die Augeninfektionen und bleibende Schäden verursachen können. Weiter ist auch von einer schlechten Sauerstoffdurchlässigkeit dieser Kontaktlinsen auszugehen. Bei starken Reizungen, Rötungen, verschwommenem Sehen, Schmerzen oder Lichtempfindlichkeit muss dringend ein Augenarzt aufgesucht werden.

Die bisher gefundenen Fälschungen haben englisch beschriftete Packungen und weisen Tippfehler auf. Bilder der Tippfehler und eine Information von CIBA VISION sind im Internet abgelegt unter [www.swissmedic/md.asp](http://www.swissmedic/md.asp) (Rubrik „Mitteilungen über bestimmte Medizinprodukte“).

### Kontakt:

Swissmedic, Abteilung Medizinprodukte  
Hallerstrasse 7  
CH-3000 Bern 9  
Tel: 031 323 22 51, Fax: 031 322 76 46  
e-Mail: [medical.devices@swissmedic.ch](mailto:medical.devices@swissmedic.ch)

Weitere Informationen über Medizinprodukte finden Sie im Internet auf [www.swissmedic.ch/md.asp](http://www.swissmedic.ch/md.asp)

## Contrefaçons de lentilles de contact: "FreshLook® ColorBlends®"

État 5.8.2011

La *Health Sciences Authority* (HSA), Singapour a informé Swissmedic de l'existence de contrefaçons de lentilles de contact colorées de la marque „FreshLook® ColorBlends®“. Ces lentilles de contact allient compensation de la myopie et fonction esthétique.

Or, des contrefaçons ont été découvertes dans plusieurs magasins d'optique de Singapour.

On ne peut exclure que des produits contrefaits soient également proposés à la vente en Suisse, en particulier via Internet. Nous vous prions de nous signaler sans délai toute découverte de contrefaçons dont vous auriez connaissance.

Les lentilles de contact contrefaites sont de très mauvaise qualité et peuvent causer des problèmes de santé aux personnes qui les portent. Des bactéries (*Pseudomonas aeruginosa*) ont notamment été mises en évidence dans la solution de conservation, qui peuvent être à l'origine d'infections ophtalmologiques et de lésions irréversibles. Ces lentilles de contact présentent en outre une mauvaise perméabilité à l'oxygène. Il est conseillé de consulter au plus vite un ophtalmologiste en cas de fortes irritations et de rougeurs au niveau de l'œil, de vision floue, de douleurs ou de sensibilité à la lumière.

Les contrefaçons trouvées à ce jour sont conditionnées dans des emballages dont les mentions sont rédigées en anglais, mais avec des fautes de frappe. Vous trouverez sur internet des images des fautes de frappe ainsi qu'une information de CIBA VISION ([www.swissmedic/md.asp](http://www.swissmedic/md.asp), rubrique „Communications concernant des dispositifs médicaux spécifiques“).

### Contact:

Swissmedic, Division Dispositifs médicaux  
Hallerstrasse 7  
CH-3000 Berne 9  
Tél.: 031 323 22 51, Fax: 031 322 76 46  
Courriel: [medical.devices@swissmedic.ch](mailto:medical.devices@swissmedic.ch)

D'autres informations sur les dispositifs médicaux sont publiées sur Internet à l'adresse [www.swissmedic.ch/md.asp](http://www.swissmedic.ch/md.asp)

## Chargenrückrufe

<b>Präparat:</b>	<b>Extraneal, Peritonealdialyselösung</b>
<b>Wirkstoff:</b>	<b>Icodextrin, Elektrolyte</b>
<b>Zulassungsnummer:</b>	<b>53'631</b>
<b>ZulassungsinhaberIn:</b>	<b>Baxter AG</b>
<b>Rückzug der Charge/n:</b>	<b>W1C15T1 (Produktcode JB9912)</b> <b>W1D13T1 (Produktcode JB9912)</b>

Die Firma Baxter AG hat die oben erwähnten Chargen von Extraneal, Peritonealdialyselösung vom Markt zurückgerufen, weil eine erhöhte Anzahl an Reklamationen im Zusammenhang mit Leckagen an den Auslass- und Injektionsöffnungen der Beutel eingegangen ist.

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

## Retraits de lots

<b>Préparation:</b>	<b>Extraneal, solution pour dialyse péritonéale stérile</b>
<b>Principe actif:</b>	<b>Icodextrine, électrolytes</b>
<b>No d'autorisation:</b>	<b>53'631</b>
<b>Titulaire de l'autorisation:</b>	<b>Baxter AG</b>
<b>Retrait du/des lot/s:</b>	<b>W1C15T1 (Produktcode JB9912)</b> <b>W1D13T1 (Produktcode JB9912)</b>

La société Baxter SA a retiré du marché les lots susmentionnés de la préparation Extraneal, solution pour dialyse péritonéale stérile, en raison d'un nombre accru de réclamations observé en lien avec des fuites au niveau des orifices d'évacuation et d'injection des sachets.

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

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

### Zum Vertrieb freigegebene Chargen von Arzneimitteln (1.8.-31.8.2011) Lots de fabrication de produits thérapeutiques (1.8.-31.8.2011)

Zulassungs- nummer N° de l'autorisation	Präparat Préparation	Zulassungs- inhaberin Titulaire de l'autorisation	Charge Lot	Prüfungs- nummer N° de contrôle	Freigabe- datum Date de libération	Verfall- datum Date de péremption
<b>Blutprodukte / Produits sanguins</b>						
52476	Albumin CSL 20%, Infusionslösung	CSL Behring AG	0528400050	C-001299	05.08.2011	03.06.2014
52476	Albumin CSL 20%, Infusionslösung	CSL Behring AG	0387400004	C-001355	09.08.2011	17.06.2014
52476	Albumin CSL 20%, Infusionslösung	CSL Behring AG	0486200018	C-001251	09.08.2011	16.05.2014
52476	Albumin CSL 20%, Infusionslösung	CSL Behring AG	2035100099	C-001179	12.08.2011	27.04.2014
52476	Albumin CSL 20%, Infusionslösung	CSL Behring AG	2035100100	C-001231	12.08.2011	11.05.2014
52476	Albumin CSL 20%, Infusionslösung	CSL Behring AG	2035100102	C-001257	12.08.2011	25.05.2014
52476	Albumin CSL 20%, Infusionslösung	CSL Behring AG	2035100103	C-001298	12.08.2011	30.05.2014
52476	Albumin CSL 20%, Infusionslösung	CSL Behring AG	0532400011	C-001356	16.08.2011	13.06.2014
52476	Albumin CSL 20%, Infusionslösung	CSL Behring AG	2035200022	C-001354	16.08.2011	16.06.2014
52476	Albumin CSL 20%, Infusionslösung	CSL Behring AG	0486200019	C-001327	22.08.2011	06.06.2014
52476	Albumin CSL 20%, Infusionslösung	CSL Behring AG	0528300017	C-001328	22.08.2011	09.06.2014
54824	Beriate P 1000 I.E. Lyophilisat, Injektionspräparat	CSL Behring AG	52375011A	C-001567	25.08.2011	31.03.2013
54824	Beriate P 500 I.E. Lyophilisat, Injektionspräparat	CSL Behring AG	49175011B	C-001502	12.08.2011	31.01.2013
51950 41304	Beriner P, Injektionspräparat Faktor VII NF Baxter 600 I.E., Injektionspräparat	CSL Behring AG Baxter AG	38561711F VNP4L002	C-001495 C-001533	12.08.2011 17.08.2011	31.07.2013 04.2014
47726	Faktor X P Behring 600 I.E., Injektionspräparat	CSL Behring AG	26863011	C-001385	05.08.2011	21.05.2013
671	Fibrogammin P 1'250 E., Lyophilisat zur intravenösen Anwendung	CSL Behring AG	28164211A	C-001497	12.08.2011	31.05.2014
45780	Haemate P 1000, Konzentrat	CSL Behring AG	94466911A	C-001496	12.08.2011	28.02.2014
45780	Haemate P 500, Konzentrat	CSL Behring AG	85966911F	C-001566	25.08.2011	30.09.2013
50203	Haemocomplettan P 1 g, Injektionspräparat	CSL Behring AG	18769911B	C-001500	12.08.2011	31.03.2016
50203	Haemocomplettan P 2 g, Injektionspräparat	CSL Behring AG	20969911C	C-001499	12.08.2011	30.04.2016
488	Hepatect CP, Infusionslösung	Biotest (Schweiz) AG	B793061	C-001486	10.08.2011	31.03.2013
674	Hepatitis-B-Immunglobulin Behring, Injektionslösung	CSL Behring AG	07346831A	C-001501	12.08.2011	31.08.2013
61547	Hizentra, Injektionslösung zur s.c. Anwendung	CSL Behring AG	2072600006	C-001340	02.08.2011	08.06.2013
61547	Hizentra, Injektionslösung zur s.c. Anwendung	CSL Behring AG	2072800005	C-001458	30.08.2011	25.07.2013
57939	Human Albumin 200g/l Baxter, Infusionslösung	Baxter AG	PAA1L030	C-001451	02.08.2011	03.2014
57939	Human Albumin 50g/l Baxter, Infusionslösung	Baxter AG	VNA1L083	C-001532	17.08.2011	05.2014
52715	Immunate S/D 500 I.E., Injektionspräparat	Baxter AG	VNC3L039	C-001466	04.08.2011	05.2013
52474	Immunine STIM Plus 1200, Injektionspräparat	Baxter AG	VNC1L019	C-001584	31.08.2011	30.06.2013
52474	Immunine STIM Plus 600, Injektionspräparat	Baxter AG	VNC1L015	C-001543	19.08.2011	04.2013
57676	Intratect, Infusionslösung	Biotest (Schweiz) AG	B791551	C-001449	02.08.2011	31.05.2013
57676	Intratect, Infusionslösung	Biotest (Schweiz) AG	B791561	C-001450	02.08.2011	31.05.2013

57676	Intratect, Infusionslösung	Biotest (Schweiz) AG	B791581	C-001485	10.08.2011	31.05.2012
57469	Kiovig, Infusionslösung	Baxter AG	LE12L117AC	C-001465	04.08.2011	03.2013
57469	Kiovig, Infusionslösung	Baxter AG	LE12K342	C-001468	05.08.2011	11.2012
57469	Kiovig, Infusionslösung	Baxter AG	LE12L140	C-001564	24.08.2011	03.2013
57469	Kiovig, Infusionslösung	Baxter AG	LE12L166	C-001563	24.08.2011	04.2013
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2007300019	C-001199	05.08.2011	05.05.2014
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2049100072	C-001234	05.08.2011	12.05.2014
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	0486700005	C-001258	12.08.2011	24.05.2014
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	0486700006	C-001358	16.08.2011	20.06.2014
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2007300022	C-001357	16.08.2011	17.06.2014
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2049200052	C-001307	16.08.2011	06.06.2014
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2049200051	C-001305	18.08.2011	02.06.2014
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2049200049	C-001254	23.08.2011	18.05.2014
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2049200053	C-001338	23.08.2011	12.06.2014
41330	Prothromplex NF 600 I.E., Injektionspräparat	Baxter AG	VNP5L010	C-001565	24.08.2011	04.2014
500	Redimune 6 g, Trocken-substanz mit Solvens	CSL Behring AG	2049500170	C-001419	04.08.2011	12.06.2014
500	Redimune 6 g, Trocken-substanz mit Solvens	CSL Behring AG	2049500171	C-001420	04.08.2011	12.06.2014
500	Redimune 6 g, Trocken-substanz mit Solvens	CSL Behring AG	2049500177	C-001383	09.08.2011	03.07.2014
500	Redimune 6 g, Trocken-substanz mit Solvens	CSL Behring AG	2049500173	C-001422	23.08.2011	21.06.2014
500	Redimune 6 g, Trocken-substanz mit Solvens	CSL Behring AG	2049500172	C-001421	25.08.2011	21.06.2014
500	Redimune 6 g, Trocken-substanz mit Solvens	CSL Behring AG	2049500180	C-001475	30.08.2011	12.07.2014
53609	Rhophylac 300, Injektionslösung	CSL Behring AG	7203500183	C-001140	02.08.2011	20.04.2014
53609	Rhophylac 300, Injektionslösung	CSL Behring AG	7203500185	C-001156	05.08.2011	28.04.2014
53609	Rhophylac 300, Injektionslösung	CSL Behring AG	7203500174	C-001051	12.08.2011	22.03.2014
53609	Rhophylac 300, Injektionslösung	CSL Behring AG	7203500181	C-001138	12.08.2011	28.04.2014
53609	Rhophylac 300, Injektionslösung	CSL Behring AG	7203500184	C-001141	12.08.2011	28.04.2014
53609	Rhophylac 300, Injektionslösung	CSL Behring AG	7203500178	C-001135	16.08.2011	20.04.2014
53609	Rhophylac 300, Injektionslösung	CSL Behring AG	7203500179	C-001136	16.08.2011	20.04.2014
53609	Rhophylac 300, Injektionslösung	CSL Behring AG	7203500169	C-001048	30.08.2011	20.03.2014
53588	Thymoglobuline, Infusionskonzentrat	Genzyme GmbH	C0110	C-001527	16.08.2011	11.2013
52618	TISSEEL 4 ml, Doppelkammer-Fertigspritze	Baxter AG	VND3L033	C-001464	04.08.2011	03.2013
52618	TISSEEL 4 ml, Doppelkammer-Fertigspritze	Baxter AG	VND3L056	C-001487	11.08.2011	04.2013
52618	Tissucol Duo S 2.0 mL	Baxter AG	VND1L034	C-001368	02.08.2011	31.03.2013
52618	Tissucol Duo S 2.0 mL	Baxter AG	VND1L025	C-001191	03.08.2011	28.02.2013
43141	Tissucol Kit 1.0 mL	Baxter AG	VNT1L027	C-001506	25.08.2011	31.03.2013
43141	Tissucol Kit 2.0 mL	Baxter AG	VNT1L028	C-001505	25.08.2011	28.02.2013
43141	Tissucol Kit 2.0 mL	Baxter AG	VNT1L030	C-001507	25.08.2011	28.02.2013
43141	Tissucol Kit 2.0 mL	Baxter AG	VNT1L031	C-001508	25.08.2011	31.03.2013
57739	Vivaglobin, Injektionslösung	CSL Behring AG	09340611K	C-001498	12.08.2011	31.03.2014



**Zum Vertrieb freigegebene Chargen von Arzneimitteln (1.8.-31.8.2011)**  
**Lots de fabrication de produits thérapeutiques (1.8.-31.8.2011)**

Zulassungs- nummer N° de l'autorisation	Präparat Préparation	Zulassungs- inhaber Titulaire de l'autorisation	Charge Lot	Prüfungs- nummer N° de contrôle	Freigabe- datum Date de libération	Verfall- datum Date de péremtion
<b>Impfstoffe / Vaccins</b>						
534	Engerix-B 20, Injektionssuspension	GlaxoSmithKline AG	AHBVC025A	C-001531	16.08.2011	01.2014
534	Engerix-B 20, Injektionssuspension	GlaxoSmithKline AG	AHBVC025A	C-001559	24.08.2011	01.2014
534	Engerix-B 20, Injektionssuspension	GlaxoSmithKline AG	AHBVC053A	C-001560	24.08.2011	01.2014
583	Fluarix, Injektionssuspension	GlaxoSmithKline AG	AFLUA619A	C-001557	23.08.2011	05.2012
583	Fluarix, Injektionssuspension	GlaxoSmithKline AG	AFLUA619A	C-001558	23.08.2011	05.2012
57735	Gardasil, Injektionssuspension	Sanofi Pasteur MSD AG	NN08930	C-001511	17.08.2011	08.2013
558	Havrix 1440, Injektionssuspension	GlaxoSmithKline AG	AHAVB473A	C-001530	16.08.2011	03.2014
638	Infanrix DTPa-IPV, Injektionssuspension	GlaxoSmithKline AG	AC20B177A	C-001461	04.08.2011	03.2013
619	Infanrix DTPa-IPV+Hib, Injektionslösung	GlaxoSmithKline AG	A20CA728	C-001467	05.08.2011	07.2013
640	Infanrix hexa, Injektionssuspension	GlaxoSmithKline AG	A21CB157	C-001562	24.08.2011	12.2013
640	Infanrix hexa, Injektionssuspension	GlaxoSmithKline AG	A21CB157	C-001561	24.08.2011	12.2013
485	Influvac, Injektionssuspension	Abbott AG	X-04	C-001535	17.08.2011	04.2012
485	Influvac, Injektionssuspension	Abbott AG	X-06	C-001534	17.08.2011	05.2012
485	Influvac, Injektionssuspension	Abbott AG	X-06	C-001536	17.08.2011	05.2012
60079	Menveo, Lyophilisat und Lösung	Novartis Pharma Schweiz AG	M11002	C-001459	03.08.2011	28.02.2013
509	Pneumovax-23, Injektionslösung	Sanofi Pasteur MSD AG	0161AA	C-001510	17.08.2011	12.2012
615	Priorix, Trockensubstanz und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	GlaxoSmithKline AG	AMJRC157A	C-001462	04.08.2011	03.2013
615	Priorix, Trockensubstanz und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	GlaxoSmithKline AG	AMJRC183B	C-001512	15.08.2011	05.2013
592	Twinrix 720/20, Injektionssuspension	GlaxoSmithKline AG	AHABB238A	C-001463	08.08.2011	02.2014
592	Twinrix 720/20, Injektionssuspension	GlaxoSmithKline AG	AHABB239A	C-001528	16.08.2011	02.2014
592	Twinrix 720/20, Injektionssuspension	GlaxoSmithKline AG	AHABB239A	C-001529	16.08.2011	02.2014
585	Varilrix, Trockensubstanz mit Lösungsmittel	GlaxoSmithKline AG	AVARB373A	C-001513	15.08.2011	05.2013
585	Varilrix, Trockensubstanz mit Lösungsmittel	GlaxoSmithKline AG	AVARB373A	C-001514	15.08.2011	05.2013
467	Vivotif, Kapseln	CRUCCELL SWITZER- LAND AG	3002118	C-001509	30.08.2011	01.2013

## Neuzulassungen / Nouvelles autorisations

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

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

## Humanarzneimittel / Produits à usage humain

**01 Argentum nitricum D4, Augentropfen**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59744</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	03.08.2011
Zusammensetzung	01	argenti nitras D4 1 g, ad solutionem.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen.	
Gültig bis		02.08.2016	

**01 Atorva Pfizer 10 mg, Filmtabletten****02 Atorva Pfizer 20 mg, Filmtabletten****03 Atorva Pfizer 40 mg, Filmtabletten****04 Atorva Pfizer 80 mg, Filmtabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>61510</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	11.08.2011
Zusammensetzung	01	atorvastatinum 10 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	atorvastatinum 20 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	atorvastatinum 40 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	04	atorvastatinum 80 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
	02	003	30 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
	03	005	30 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
	04	007	30 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		10.08.2016	

**01 Aurum metallicum praeparatum D6, Ampullen (s.c.)**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: **59729** Abgabekategorie: **B** Index: 20.02.0. 03.08.2011

Zusammensetzung 01 aurum metallicum praeparatum D6 1 ml, pro vitro.

Anwendung

Bemerkung Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen.

Gültig bis 02.08.2016

**01 Candesartan/HCT Actavis 8/12,5 mg, Tabletten****02 Candesartan/HCT Actavis 16/12,5 mg, Tabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: **62078** Abgabekategorie: **B** Index: 02.07.2. 30.08.2011

Zusammensetzung 01 candesartanum cilexetilum 8 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.

02 candesartanum cilexetilum 16 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.

Anwendung Essentielle Hypertonie

Packung/en	01	001	30 Tablette(n)	B
		003	100 Tablette(n)	B
	02	004	30 Tablette(n)	B
		006	100 Tablette(n)	B

Bemerkung

Gültig bis 29.08.2016

**01 Dismenol Dolo 200, Filmtabletten****02 Dismenol Dolo forte 400, Filmtabletten**

Merz Pharma (Schweiz) AG, Hegenheimermattweg 57, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: **62340** Abgabekategorie: **D** Index: 07.10.1. 19.08.2011

Zusammensetzung 01 ibuprofenum 200 mg, conserv.: E 200, excipiens pro compresso obducto.

02 ibuprofenum 400 mg, conserv.: E 200, excipiens pro compresso obducto.

Anwendung Analgetikum

Packung/en	01	001	20 Tablette(n)	D
	02	002	10 Tablette(n)	D

Bemerkung

Gültig bis 18.08.2016

**01 Donepezil-Teva Medika 5 mg, Filmtabletten****02 Donepezil-Teva Medika 10 mg, Filmtabletten**

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>62103</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	18.08.2011
Zusammensetzung	01	donepezili hydrochloridum 5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	donepezili hydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Demenz vom Alzheimer-Typ	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		002 50 Tablette(n)	B
		003 100 Tablette(n)	B
	02	004 30 Tablette(n)	B
		005 50 Tablette(n)	B
		006 100 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		17.08.2016	

**01 Eliquis 2.5 mg, Filmtabletten**

Bristol-Myers Squibb SA, Neuhofstrasse 6, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>61549</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.03.0.	26.08.2011
Zusammensetzung	01	apixabanum 2.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Postoperative Thromboseprophylaxe	
Packung/en	01	001 10 Tablette(n)	B
		002 20 Tablette(n)	B
		003 60 Tablette(n)	B
		004 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		apixabanum, DCI = NAS (neuer Wirkstoff)	
Gültig bis		25.08.2016	

**01 Insulin Lilly Huminsulin Basal KwikPen seringues pré-remplies, suspension injectable**

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

N° d'AMM: <b>61550</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.06.1.	16.08.2011
Composition	01	insulinum humanum ADNr isophanum 100 U.I., glycerolum, protamini sulfas, natrii phosphates, zincum, conserv.: metacresolum 1.6 mg, phenolum 650 µg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Indication		Diabetes mellitus	
Conditionnements	01	001 5 x 3,0 ml	B
Remarque			
Valable jusqu'au		15.08.2016	

**01 Levetiracetam Helvepharm 250mg, Filmtabletten**  
**02 Levetiracetam Helvepharm 500mg, Filmtabletten**  
**03 Levetiracetam Helvepharm 1000mg, Filmtabletten**  
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>61516</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	25.08.2011
Zusammensetzung	01	levetiracetamum 250 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	02	levetiracetamum 500 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	levetiracetamum 1000 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
	02	002 20 Tablette(n)	B
		003 100 Tablette(n)	B
		004 200 Tablette(n)	B
	03	005 30 Tablette(n)	B
		006 100 Tablette(n)	B
		007 200 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		24.08.2016	

**01 Lodotra 1 mg, Retardtabletten**  
**02 Lodotra 2 mg, Retardtabletten**  
**03 Lodotra 5 mg, Retardtabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>60494</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.6.	26.08.2011
Zusammensetzung	01	prednisonum 1 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	prednisonum 2 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	prednisonum 5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Ergänzende Behandlung zu DMARDs bei mässiger bis schwerer aktiver rheumatoider Arthritis	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		002 100 Tablette(n)	B
		003 500 Tablette(n) Klinikpackung	B
	02	004 30 Tablette(n)	B
		005 100 Tablette(n)	B
		006 500 Tablette(n) Klinikpackung	B
	03	007 30 Tablette(n)	B
		008 100 Tablette(n)	B
		009 500 Tablette(n) Klinikpackung	B
Bemerkung		Zulassung gemäss Artikel 13 HMG (SR 812.21)	
Gültig bis		25.08.2016	

**01 Lorazepam Pfizer Expidet 1 mg, Schmelztabletten**  
**02 Lorazepam Pfizer Expidet 2.5 mg, Schmelztabletten**  
 Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>62239</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.04.1.	22.08.2011
Zusammensetzung	01	lorazepamum 1 mg, excipients pro compresso.	
	02	lorazepamum 2.5 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Anxiolyticum	
Packung/en	01	001 20 Tablette(n)	B
		002 50 Tablette(n)	B
	02	003 20 Tablette(n)	B
		004 50 Tablette(n)	B
Bemerkung		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		21.08.2016	

**01 Lorazepam Pfizer Injektion 4 mg/ml, Injektionslösung**  
 Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>62240</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.04.1.	22.08.2011
Zusammensetzung	01	lorazepamum 4 mg, macrogolum 400, conserv.: alcohol benzylicus 21 mg, propylenglycolum q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Anxiolyticum	
Packung/en	01	001 10 x 1ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		21.08.2016	

**01 Lorazepam Pfizer 1 mg, Tabletten**  
**02 Lorazepam Pfizer 2.5 mg, Tabletten**  
 Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>62238</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.04.1.	22.08.2011
Zusammensetzung	01	lorazepamum 1 mg, excipients pro compresso.	
	02	lorazepamum 2.5 mg, color.: E 104, excipients pro compresso.	
Anwendung		Anxiolyticum	
Packung/en	01	001 20 Tablette(n)	B
		002 50 Tablette(n)	B
	02	003 20 Tablette(n)	B
		004 50 Tablette(n)	B
Bemerkung		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		21.08.2016	

**01 Mirtazapin Helvepharm 15 mg, Filmtabletten**  
**02 Mirtazapin Helvepharm 30 mg, Filmtabletten**  
**03 Mirtazapin Helvepharm 45 mg, Filmtabletten**  
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>61508</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	25.08.2011
Zusammensetzung	01	mirtazapinum 15 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	mirtazapinum 30 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	mirtazapinum 45 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	02	001 10 Tablette(n)	B
		002 30 Tablette(n)	B
		003 100 Tablette(n)	B
	03	004 30 Tablette(n)	B
		005 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		61508 01: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		24.08.2016	

**01 Mykofenolat Mofetil Actavis, Filmtabletten**  
 Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>61229</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	19.08.2011
Zusammensetzung	01	mofetili mycophenolas 500 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Immunsuppressivum	
Packung/en	01	001 50 Tablette(n)	B
		002 100 Tablette(n)	B
		003 150 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		18.08.2016	

**01 Mykofenolat Mofetil Actavis, Kapseln**  
 Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>62059</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	19.08.2011
Zusammensetzung	01	mofetili mycophenolas 250 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Immunsuppressivum	
Packung/en	01	001 100 Kapsel(n)	B
		002 300 Kapsel(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		18.08.2016	

**01 Omeprazol Pfizer 10 mg, Kapseln**  
**02 Omeprazol Pfizer 20 mg, Kapseln**  
**03 Omeprazol Pfizer 40 mg, Kapseln**  
 Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>61866</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	25.08.2011
Zusammensetzung	01	omeprazolium 10 mg, excipients pro capsula.	
	02	omeprazolium 20 mg, excipients pro capsula.	
	03	omeprazolium 40 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Ulcustherapie, Zollinger-Ellison-Syndrom	
Packung/en	01	001 14 Kapsel(n)	B
		002 28 Kapsel(n)	B
		003 50 Kapsel(n)	B
		004 100 Kapsel(n)	B
		005 500 Kapsel(n)	B
	02	006 14 Kapsel(n)	B
		007 28 Kapsel(n)	B
		008 50 Kapsel(n)	B
		009 100 Kapsel(n)	B
		010 500 Kapsel(n)	B
	03	011 14 Kapsel(n)	B
		012 28 Kapsel(n)	B
		013 50 Kapsel(n)	B
		014 100 Kapsel(n)	B
		015 500 Kapsel(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		24.08.2016	

**01 Oxaliplatin Actavis Solution 50 mg/10 ml, Konzentrat für Infusionslösung**  
**02 Oxaliplatin Actavis Solution 100 mg/20 ml, Konzentrat für Infusionslösung**  
**03 Oxaliplatin Actavis Solution 200 mg/40 ml, Konzentrat für Infusionslösung**  
 Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>61888</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	30.08.2011
Zusammensetzung	01	oxaliplatinum 50 mg, lactosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	02	oxaliplatinum 100 mg, lactosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
	03	oxaliplatinum 200 mg, lactosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 40 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
	02	002 1 Durchstechflasche(n)	A
	03	003 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung			
Gültig bis		29.08.2016	



**01 Oxaliplatin-Mepha 50 mg/10 ml, Infusionskonzentrat**  
**02 Oxaliplatin-Mepha 100 mg/20 ml, Infusionskonzentrat**  
**03 Oxaliplatin-Mepha 200 mg/40 ml, Infusionskonzentrat**  
 Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>61885</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	10.08.2011
Zusammensetzung	01	oxaliplatinum 50 mg, lactosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	02	oxaliplatinum 100 mg, lactosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
	03	oxaliplatinum 200 mg, lactosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 40 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
	03	003	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		09.08.2016	

**01 Oxamed 50 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**  
**02 Oxamed 100 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**  
 Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>61869</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	10.08.2011
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: oxaliplatinum 50 mg, lactosum monohydricum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: oxaliplatinum 100 mg, lactosum monohydricum, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		09.08.2016	

**01 Remifentanil Sandoz 1 mg, Lyophilisat zur Herstellung einer Infusionslösung**  
**02 Remifentanil Sandoz 2 mg, Lyophilisat zur Herstellung einer Infusionslösung**  
**03 Remifentanil Sandoz 5 mg, Lyophilisat zur Herstellung einer Infusionslösung**  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>61455</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	18.08.2011
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: remifentanilum 1 mg ut remifentanili hydrochloridum, glycinum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: remifentanilum 2 mg ut remifentanili hydrochloridum, glycinum, pro vitro.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: remifentanilum 5 mg ut remifentanili hydrochloridum, glycinum, pro vitro.	
Anwendung		Narco-Analgetikum	
Packung/en	01	001	5 Durchstechflasche(n) A
	02	002	5 Durchstechflasche(n) A
	03	003	5 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		17.08.2016	

**01 Valsartan Helvepharm 80mg, Filmtabletten**  
**02 Valsartan Helvepharm 160mg, Filmtabletten**  
**03 Valsartan-Helvepharm 40, Filmtabletten**  
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>61491</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	03.08.2011
Zusammensetzung	01	valsartanum 80 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	valsartanum 160 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	valsartanum 40 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antihypertensivum, Angiotensin-II-Rezeptor-Antagonist	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
	02	003	28 Tablette(n) B
		004	98 Tablette(n) B
	03	005	28 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		02.08.2016	

- 01 Vascord HCT 20/5/12.5mg, Filmtabletten  
 02 Vascord HCT 40/5/12.5mg, Filmtabletten  
 03 Vascord HCT 40/10/12.5mg, Filmtabletten  
 04 Vascord HCT 40/5/25mg, Filmtabletten  
 05 Vascord HCT 40/10/25mg, Filmtabletten  
 A. Menarini AG, Eggbühlstrasse 14, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>62309</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	09.08.2011
Zusammensetzung	01	olmesartani medoxomilum 20 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	olmesartani medoxomilum 40 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	olmesartani medoxomilum 40 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	olmesartani medoxomilum 40 mg, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	05	olmesartani medoxomilum 40 mg, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
	02	003	28 Tablette(n) B
		004	98 Tablette(n) B
	03	005	28 Tablette(n) B
		006	98 Tablette(n) B
	04	007	28 Tablette(n) B
		008	98 Tablette(n) B
	05	009	28 Tablette(n) B
		010	98 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		08.08.2016	

- 01 VPRIV 200 U, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung  
 02 VPRIV 400 U, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung  
 DRAC AG, Hauptgasse 29, 3280 Murten

Zul.-Nr.: <b>61297</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.14.0.	29.08.2011
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: velaglucerasum alfa 200 U., saccharum, natrii citras dihydricus, acidum citricum monohydricum, polysorbatum 20, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: velaglucerasum alfa 400 U., saccharum, natrii citras dihydricus, acidum citricum monohydricum, polysorbatum 20, pro vitro.	
Anwendung		Morbus Gaucher Typ 1	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) B
	02	002	1 Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		velaglucerasum alfa, DCI = NAS (neuer Wirkstoff)	
Gültig bis		28.08.2016	

**01 Zabak, Augentropfen**

THEA Pharma S.A., Webergasse 45, 8200 Schaffhausen

---

Zul.-Nr.: <b>62225</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.06.2.	29.08.2011	
Zusammensetzung	01	ketotifenum 0.25 mg ut ketotifeni hydrogenofumaras, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung		Saisonale allergische Konjunktivitis		
Packung/en	01	001	5 ml	B
Bemerkung		Zulassung gemäss Artikel 13 HMG (SR 812.21)		
Gültig bis		28.08.2016		

---

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

**01 Cimalgex 8mg ad us. vet., Tabletten****02 Cimalgex 30mg ad us. vet., Tabletten****03 Cimalgex 80mg ad us. vet., Tabletten**

VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: <b>61525</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	08.08.2011
Zusammensetzung	01	cimicoxibum 8 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
	02	cimicoxibum 30 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
	03	cimicoxibum 80 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
Anwendung		Nichtsteroidaler Entzündungshemmer für Hunde	
Packung/en	01	002	32 Tablette(n) B
	02	006	144 Tablette(n) B
		010	45 Tablette(n) B
	03	009	144 Tablette(n) B
		011	45 Tablette(n) B
Bemerkung		cimicoxibum, NAS (neuer Wirkstoff)	
Gültig bis		07.08.2016	

**01 JBL Argupond ad us.vet., Lösung**

Keller Martigny SA, Rte des Finettes 59, 1920 Martigny

N° d'AMM: <b>62174</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index:	11.08.2011
Composition	01	diflubenzuron 413 mg, propylenglycolum, conserv.: E 218, excipients ad solutionem pro 100 ml.	
Indication		Contre les poux du poisson, les vers à ancre et autres parasites destiné aux poissons d'ornement	
Conditionnements	01	001	500 ml D
Remarque		autorisation sur annonce selon l'art. 39 OASMed (RS 812.212.23)	
Valable jusqu'au		10.08.2016	

**01 JBL Medopond ad us.vet., Lösung**

Keller Martigny SA, Rte des Finettes 59, 1920 Martigny

N° d'AMM: <b>62172</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index:	11.08.2011
Composition	01	viridis malachiti oxalas 72 mg, tetraethylrosanilini sulfas 3 mg, excipients ad solutionem pro 100 ml.	
Indication		Contre la maladie des points blancs et les mycoses destiné aux poissons d'ornement	
Conditionnements	01	001	500 ml D
		002	5 l D
Remarque		autorisation sur annonce selon l'art. 39 OASMed (RS 812.212.23)	
Valable jusqu'au		10.08.2016	

**01 JBL Oodinol 1000 ad us.vet., Lösung**

Keller Martigny SA, Rte des Finettes 59, 1920 Martigny

N° d'AMM: <b>62175</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index:	11.08.2011
Composition	01	cupri sulfas pentahydricus 1260 mg, methylthioninii chloridum, excipients ad solutionem pro 100 ml.	
Indication		Contre l'oodinium et autres costioses destiné aux poissons d'ornement	
Conditionnements	01	001 100 ml	D
Remarque		autorisation sur annonce selon l'art. 39 OASMed (RS 812.212.23)	
Valable jusqu'au		10.08.2016	

**01 JBL Punktol ULTRA ad us.vet., Lösung**

Keller Martigny SA, Rte des Finettes 59, 1920 Martigny

N° d'AMM: <b>62173</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index:	11.08.2011
Composition	01	viridis malachiti oxalas 20 mg, methylrosanilini chloridum 40 mg, methylthioninii chloridum, ad solutionem pro 100 ml.	
Indication		Contre la maladie des points blancs et autres ectoparasites cutanés destiné aux poissons d'ornement	
Conditionnements	01	001 100 ml	D
		002 500 ml	D
Remarque		autorisation sur annonce selon l'art. 39 OASMed (RS 812.212.23)	
Valable jusqu'au		10.08.2016	

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

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

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

#### 01 Aero-OM, comprimés à mâcher

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

N° d'AMM: <b>57248</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 04.04.0.	12.08.2011
Composition	01	simeticonum 42 mg, arom.: vanillinum, excipients pro compresso.	
Indication		Flatulences	
Conditionnements	01	005	20 comprimé(s) D
		007	60 comprimé(s) D
		009	100 comprimé(s) D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 25.10.2010 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		01.02.2017	

#### 03 Agrippal, Injektionssuspension

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: <b>59267</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	31.08.2011
* Zusammensetzung	03	haemagglutininum influenzae A (H1N1) 15 µg et neuraminidasum inactivatum (Virus-Stamm: A/California/7/2009 (H1N1)-derived strain, used NYMC X-181), haemagglutininum influenzae A (H3N2) 15 mg et neuraminidasum inactivatum (Virus-Stamm: A/Perth/16/2009 (H3N2)-like strain, used NYMC X-187 derived from A/Victoria/210/2009), haemagglutininum influenzae B 15 mg et neuraminidasum inactivatum (Virus-Stamm: B/Brisbane/60/2008-derived strain, used NYMC BX-35). natrii chloridum, kalii chloridum, kalii dihydrogenophosphas, dinatrii phosphas dihydricus, magnesi chloridum hexahydricum, calcii chloridum dihydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Influenza, bei Kindern und Erwachsenen	
Packung/en	03	003	1 Fertigspritze à 0,5 ml B
		004	10 Fertigspritzen à 0,5 ml B
Bemerkung		Annual Update Saison 2011/2012	
Gültig bis		10.11.2014	

**01 Aknichthol, Lotio**

Medinova AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: <b>33005</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.02.0.	15.08.2011
Zusammensetzung	01	natrii bituminosulfonas decoloratus 10 mg, acidum salicylicum 5 mg, aromatica, color.: E 172, excipiens ad suspensionem pro 1 g.	
Anwendung		Akne vulgaris	
Packung/en	01	041	30 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.06.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.02.2017	

**02 Assan forte, Crème**

Permamed AG, Dorneckstrasse 80, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: <b>46822</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.4.	04.08.2011
Zusammensetzung	02	acidum flufenamicum 35 mg, hydroxyethylis salicylas 100 mg, heparinum natricum 2000 U.I., natrii laurilsulfas, propylenglycolum, aromatica, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogisticum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.12.2011 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		17.12.2013	

**01 Assan, Gel****02 Assan forte, Gel**

Permamed AG, Dorneckstrasse 80, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: <b>45443</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 07.10.4.	04.08.2011
Zusammensetzung	01	acidum flufenamicum 35 mg, hydroxyethylis salicylas 50 mg, heparinum natricum 300 U.I., propylenglycolum, aromatica, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
	02	acidum flufenamicum 35 mg, hydroxyethylis salicylas 50 mg, heparinum natricum 2000 U.I., propylenglycolum, aromatica, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogisticum	
* Packung/en	01	027	100 g C
		035	50 g C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.12.2008 (Umwandlung Zulassungsart der Sequenz 02 Assan forte, Gel, neu nur für Vertrieb im Ausland) 45443 02: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		17.12.2013	



**01 AVC-Plus Knoblauchdragées**

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>28269</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.97.0.	17.08.2011
Zusammensetzung	01	allii sativi pulvis 112.2 mg, crataegi folii cum flore extractum ethanolicum siccum 10 mg, DER: 4-7:1, rutosidum trihydricum 10 mg, color.: E 104, E 132, E 141, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Beschwerden infolge Arteriosklerose	
* Packung/en	01	048	180 Dragée(s) D
		056	500 Dragée(s) D
		057	200 Dragée(s) D
		058	400 Dragée(s) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30. März 2010 (Neue zusätzliche Packungsgrößen, neu: 200, 400 Dragées / Änderung Präparatenamen)	
Gültig bis		02.06.2015	

**02 Azithromycin Sandoz eco 500, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>57499</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.6.	30.08.2011
Zusammensetzung	02	azithromycinum 500 mg ut azithromycinum monohydricum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.03.2007 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.03.2012	

**01 Azithromycin Sandoz eco 100 mg/5 ml, Pulver für orale Suspension****02 Azithromycin Sandoz eco 200 mg/5 ml, Pulver für orale Suspension**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>57949</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.6.	30.08.2011
Zusammensetzung	01	azithromycinum 100 mg ut azithromycinum monohydricum, aromatica, aspartamum, excipients ad pulverem corresp. suspensio reconstituta 5 ml.	
	02	azithromycinum 200 mg ut azithromycinum monohydricum, aromatica, aspartamum, excipients ad pulverem corresp. suspensio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.08.2007 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		14.08.2012	

**01 Benexol B12, Filmtabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>33604</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.02.4.	03.08.2011
Zusammensetzung	01	thiamini hydrochloridum 250 mg, pyridoxini hydrochloridum 250 mg, cyanocobalaminum 1 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Vitamin B1, B6, B12-Präparat	
Packung/en	01	025	50 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 9. Januar 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		08.01.2017	

**01 Bio-Venaphyt N, Salbe**

Lyron AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: <b>53485</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.08.2.	18.08.2011
Zusammensetzung	01	hippocastani extractum ethanolicum siccum 30 mg corresp. aescinum 6 mg, DER: 4.5-6.2:1, aromatica, conserv.: imidazolidinyl-ureum, E 216, E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Venenbeschwerden	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15. Dezember 2006 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		14.12.2011	

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

Takeda Pharma AG, Alpenblickstrasse 26, 8853 Lachen SZ

Zul.-Nr.: <b>54260</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	18.08.2011
Zusammensetzung	01	candesartanum cilexetilum 4 mg, excipients pro compresso.	
	03	candesartanum cilexetilum 16 mg, excipients pro compresso.	
	04	candesartanum cilexetilum 8 mg, excipients pro compresso.	
	05	candesartanum cilexetilum 32 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie und Herzinsuffizienz	
Packung/en	01	016 7 Tablette(n)	B
		056 70 Tablette(n)	B
		064 140 Tablette(n)	B
	03	059 28 Tablette(n)	B
		075 98 Tablette(n)	B
		099 280 Tablette(n)	B
		102 490 Tablette(n)	B
	04	072 280 Tablette(n)	B
		080 490 Tablette(n)	B
		105 28 Tablette(n)	B
		121 98 Tablette(n)	B
	05	156 28 Tablette(n)	B
		164 98 Tablette(n)	B
		172 280 Tablette(n)	B
		180 490 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.10.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		21.12.2016	

**02 Ca-C 1000 Sandoz Orange, Brausetabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>28907</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.51	24.08.2011
Zusammensetzung	02	calcium 260 mg ut calcii carbonas et calcii lactas et gluconas, acidum ascorbicum 1 g, aromatica, saccharinum natricum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Calcium- und Vitamin C-Präparat	
Packung/en	02	079 10 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16. Januar 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		15.01.2017	

**02 Calcium D3 Sandoz 1200/800, Brausetabletten mit Orangenaroma****03 Calcium D3 Sandoz 600/400, Brausetabletten mit Orangenaroma**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>55755</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.51	23.08.2011
Zusammensetzung	02	calcium 1200 mg ut calcii lactas et gluconas et calcii carbonas, cholecalciferolum 800 U.I., aromatica, aspartamum, antiox.: E 320, conserv.: E 220, excipiens pro compresso.	
	03	calcium 600 mg ut calcii lactas et gluconas et calcii carbonas, cholecalciferolum 400 U.I., aromatica, aspartamum, antiox.: E 320, conserv.: E 220, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Calcium- und Vitamin D-Präparat	
Packung/en	02	024 30 Tablette(n)	D
		026 90 Tablette(n)	D
	03	062 20 Tablette(n)	D
		064 120 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29. April 2008 (Änderung Präparatename, früher: Calcium-Sandoz D3 forte 1200/800 bzw. Calcium-Sandoz D3 600/400, Brausetabletten mit Orangenaroma)	
Gültig bis		29.04.2013	

**01 Calcium D3 Sandoz 500/440, Instant-Pulver mit Zitronenaroma****02 Calcium D3 Sandoz 1000/880, Instant-Pulver mit Zitronenaroma**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>53628</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.51	23.08.2011
Zusammensetzung	01	calcium 500 mg ut calcii carbonas, cholecalciferolum 440 U.I., arom.: natrii cyclamas, saccharinum natricum et alia, excipiens ad pulverem pro charta.	
	02	calcium 1000 mg ut calcii carbonas, cholecalciferolum 880 U.I., arom.: natrii cyclamas, saccharinum natricum et alia, excipiens ad pulverem pro charta.	
Anwendung		Calcium- und Vitamin D-Präparat	
Packung/en	01	101 30 Sachet(s)	D
		103 90 Sachet(s)	D
	02	111 30 Sachet(s)	D
		113 90 Sachet(s)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30. Januar 2007 (Änderung Präparatename, früher: Calcium-Sandoz D3 f 500/440 bzw. Calcium-Sandoz D3 ff 1000/880, Instant-Pulver mit Zitronenaroma)	
Gültig bis		29.01.2012	

**01 Calcium D3 Sandoz 500/440, Kautabletten mit Aprikosenaroma****02 Calcium D3 Sandoz 500/440, Kautabletten mit Orangenaroma**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>55760</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.51	23.08.2011
Zusammensetzung	01	calcium 500 mg ut calcii carbonas, cholecalciferolum 440 U.I., arom.: aspartamum, vanillinum et alia, excipiens pro compresso.	
	02	calcium 500 mg ut calcii carbonas, cholecalciferolum 440 U.I., arom.: aspartamum, vanillinum et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Calcium- und Vitamin D-Präparat	
Packung/en	01	031 20 Tablette(n)	D
		033 60 Tablette(n)	D
		035 120 Tablette(n)	D
	02	041 20 Tablette(n)	D
		043 60 Tablette(n)	D
		045 120 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30. Januar 2007 (Änderung Präparatenamen, früher: Calcium-Sandoz D3 f 500/440, Kautabletten mit Aprikosen bzw. Orangenaroma)	
Gültig bis		29.01.2012	

**01 Cefpodoxim Sandoz 100, Filmtabletten****02 Cefpodoxim Sandoz 200, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>57474</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.3.	25.08.2011
Zusammensetzung	01	cefpodoximum 100 mg ut cefpodoximum proxetil. Überzug: excipiens pro compresso obducto.	
	02	cefpodoximum 200 mg ut cefpodoximum proxetil. Überzug: excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001 10 Tablette(n)	A
		003 20 Tablette(n)	A
	02	005 10 Tablette(n)	A
		007 20 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 3. Mai 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		03.12.2016	

**01 Cerazette, Filmtabletten**

Essex Chemie AG, Weyrstrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: <b>55155</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	29.08.2011
* Zusammensetzung	01	desogestrelum 75 µg, maydis amyllum *, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	002 1 x 28 Tablette(n)	B
		004 3 x 28 Tablette(n)	B
		005 6 x 28 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.04.2010. * aus gentechnisch verändertem Mais hergestellt	
Gültig bis		04.07.2015	

**01 Ceteco Sandoz, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>57360</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 07.13.1.	30.08.2011
Zusammensetzung	01	cetirizini dihydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiallergikum	
* Packung/en	01	006	10 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.02.2010 (Änderung Präparatename, früher: Cet eco, Filmtabletten)	
Gültig bis		08.05.2015	

**01 Ciprofloxacin Sandoz eco 250, Filmtabletten****02 Ciprofloxacin Sandoz eco 500, Filmtabletten****03 Ciprofloxacin Sandoz eco 750, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>58018</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.8.	25.08.2011
Zusammensetzung	01	ciprofloxacinum 250 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
	02	ciprofloxacinum 500 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
	03	ciprofloxacinum 750 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	6 Tablette(n) A
		003	10 Tablette(n) A
		005	20 Tablette(n) A
	02	007	10 Tablette(n) A
		009	20 Tablette(n) A
		011	10 x 20 Tablette(n) Klinikpackung A
	03	013	20 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11. Januar 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.01.2017	

**02 Ciprofloxacin-Mepha 0.2 i.v., Infusionskonzentrat****03 Ciprofloxacin-Mepha 0.4 i.v., Infusionskonzentrat**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>57912</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.8.	31.08.2011
Zusammensetzung	02	ciprofloxacinum 200 mg, natrii lactas, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
	03	ciprofloxacinum 400 mg, natrii lactas, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 200 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	02	003	100 ml A
	03	005	200 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28. August 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.04.2017	

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

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>56951</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.6.	30.08.2011
Zusammensetzung	01	clarithromycinum 250 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	clarithromycinum 500 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.03.2010 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		21.08.2015	

**01 Co-Amoxi-Mepha 1000 Dispersible, dispersierbare Tabletten**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>57339</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.93	31.08.2011
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 875 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 125 mg ut kalii clavulanas, aromatica, aspartamum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	002 12 Tablette(n)	A
		004 2 x 10 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. Februar 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.01.2017	

**01 Co-Amoxi-Mepha 625 Dispersible, dispergierbare Tabletten**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>57338</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.93	31.08.2011
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 500 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 125 mg ut kalii clavulanas, aromatica, aspartamum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001 10 Tablette(n)	A
		003 20 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. Februar 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.01.2017	

**01 Coop Beruhigungstee, Beutel**

Coop Genossenschaft, Thiersteinallee 12, 4053 Basel

Zul.-Nr.: <b>57922</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 01.04.2.	04.08.2011
Zusammensetzung	01	matricariae flos 40 %, lavandulae flos 20 %, melissae folium 15 %, menthae piperitae folium 15 %, aurantii amari flavedo 10 %, pro charta 1.3 g.	
Anwendung		Beruhigend	
Packung/en	01	001 20 x 1,3 g Beutel	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.09.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.01.2017	

**01 Crestor 10 mg, Filmtabletten****02 Crestor 20 mg, Filmtabletten****05 Crestor 5 mg, Filmtabletten**

AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: <b>56139</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	11.08.2011
Zusammensetzung	01	rosuvastatinum 10 mg ut rosuvastatinum calcicum, excipients pro compresso obducto.	
	02	rosuvastatinum 20 mg ut rosuvastatinum calcicum, excipients pro compresso obducto.	
	05	rosuvastatinum 5 mg ut rosuvastatinum calcicum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration. Vorbeugung kardiovaskulärer Ereignisse bei Erwachsenen mit normalem LDL-Cholesterin Spiegel und erhöhtem Risiko von atherosklerotischen kardiovaskulären Erkrankungen.	
Packung/en	01	006 30 Tablette(n)	B
		008 100 Tablette(n)	B
		016 5 x 10 Tablette(n)	B
	02	010 30 Tablette(n)	B
		012 100 Tablette(n)	B
		018 5 x 10 Tablette(n)	B
	05	002 30 Tablette(n)	B
		004 100 Tablette(n)	B
		014 5 x 10 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25. Januar 2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.08.2016	

**01 Curatoderm, Lotion**

Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: <b>55812</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.03.0.	24.08.2011
Zusammensetzung	01	tacalcitolium monohydricum 4.17 µg, propylenglycolum, antiox.: E 312, conserv.: phenoxyethanolium, excipients ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Antipsoriatikum	
Packung/en	01	001 20 ml	B
		003 50 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. April 2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.06.2017	



**01 DaTSCAN TM 123 I-ioflupane (INN), Injektionslösung**

GE Healthcare AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>55717</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 17.01.1.	21.08.2011
Zusammensetzung	01	ioflupanum (123-I) zum Kalibrierungszeitpunkt 185 MBq, ioflupanum (127-I), ethanolum, acidum aceticum, natrii acetat trihydricus, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 2.5 ml.	
Anwendung		Untersuchung dopaminerge Neuronenendigungen im Striatum von Patienten mit klinisch unklaren Parkinson-Symptomen	
Packung/en	01	002	2,5 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		06.12.2016	

**01 Demo pommade bébés contre les refroidissements/Demo Baby Erkältungssalbe**

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

N° d'AMM: <b>48029</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 03.06.0.	19.08.2011
Composition	01	balsamum peruvianum artificiale 5 mg, eucalypti aetheroleum 30 mg, pini silvestris aetheroleum 20 mg, thymi aetheroleum 5 mg, iuniperi aetheroleum 5 mg, salviae aetheroleum 10 mg, propylenglycolum, arom.: vanillinum, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Indication		Pour friction en cas de refroidissements	
Conditionnements	01	019	50 g D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 21.12.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		20.12.2016	

**01 Demotussol, comprimés**

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

N° d'AMM: <b>53966</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 03.01.2.	18.08.2011
Composition	01	butamirati dihydrogenocitras 22.5 mg corresp. butamiratum 13.95 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Toux	
Conditionnements	01	012	20 comprimé(s) D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 23.02.2007 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		22.02.2017	

**01 Demotussol, gouttes**

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

N° d'AMM: <b>53967</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 03.01.2.	18.08.2011
Composition	01	butamirati dihydrogenocitras 22.5 mg corresp. butamiratum 13.95 mg, aromatica, conserv.: E 210, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 30 gutta.	
Indication		Toux	
Conditionnements	01	019	30 ml D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 23.02.2007 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		22.02.2017	

**01 Demotussol, sirop**

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

N° d'AMM: <b>53954</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 03.01.2.	18.08.2011
Composition	01	butamirati dihydrogenocitras 22.5 mg corresp. butamiratum 13.95 mg, aromatica, color.: E 150, conserv.: E 210, excipients ad solutionem pro 15 ml.	
Indication		Toux	
Conditionnements	01	014	200 ml D
		022	400 ml D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 23.02.2007 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		22.02.2017	

**01 DermaPlast Desinfect, Pumpspray**

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

Zul.-Nr.: <b>57642</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.09.1.	04.08.2011
Zusammensetzung	01	chlorhexidini digluconas 10 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		lokales Antiseptikum	
Packung/en	01	001	30 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23. Februar 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		22.02.2017	

**01 Doxazosin-Cimex 4 mg, Retardtabletten****02 Doxazosin-Cimex 8 mg, Retardtabletten**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: <b>57631</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	05.08.2011
Zusammensetzung	01	doxazosinum 4 mg ut doxazosini mesilas, excipients pro compresso obducto.	
	02	doxazosinum 8 mg ut doxazosini mesilas, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	002	28 Tablette(n) B
		004	98 Tablette(n) B
	02	006	28 Tablette(n) B
		008	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.01.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.12.2016	

**01 Dr. Reckeweg R 1 Anginacid, gouttes homéopathiques**

Laboratoire homéopathique Jacques REBOH, Chemin de Malley 30, 1007 Lausanne

N° d'AMM: <b>45033</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	12.08.2011
Composition	01	apis mellifica D4, atropa belladonna D4, hepar sulfuris D12, hydrargyri dichloridum D5, lachesis mutus D12, phytolacca americana D4 ana partes 100 µl, kalii dichromas D4 1 µl, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Inflammations de la gorge	
Conditionnements	01	023	50 ml D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 24.10.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		23.10.2016	

**01 Dr. Reckeweg R 14 Quieta, gouttes homéopathiques**

Laboratoire homéopathique Jacques REBOH, Chemin de Malley 30, 1007 Lausanne

N° d'AMM: <b>45044</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	12.08.2011
Composition	01	avena sativa D1, coffea arabica D4, eschscholtzia californica D2, humulus lupulus D2, ignatia amara D6, passiflora incarnata D2, valeriana officinalis TM, zinci isovaleras D6 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 39 % V/V.	
Indication		Insomnie	
Conditionnements	01	025	50 ml C
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 18.10.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		17.10.2016	

**01 Dr. Reckeweg R 20 Euglandin-F, gouttes homéopathiques**

Laboratoire homéopathique Jacques REBOH, Chemin de Malley 30, 1007 Lausanne

N° d'AMM: <b>45049</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	12.08.2011
Composition	01	ovarinum D12 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Troubles dus à la ménopause	
Conditionnements	01	027	50 ml C
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 24.10.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		23.10.2016	

**01 Dr. Reckeweg R 31 Contraemin, gouttes homéopathiques**

Laboratoire homéopathique Jacques REBOH, Chemin de Malley 30, 1007 Lausanne

N° d'AMM: <b>45059</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	12.08.2011
Composition	01	arsenii triiodidum D6, cinchona pubescens D6, ferri chloridi solutio D6, lycopodium clavatum D12, sulfur D30 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Anémie	
Conditionnements	01	022	50 ml C
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 18.10.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		17.10.2016	

**01 Dr. Reckeweg R 32 Antihidrosin, gouttes homéopathiques**

Laboratoire homéopathique Jacques REBOH, Chemin de Malley 30, 1007 Lausanne

N° d'AMM: <b>45060</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	12.08.2011
Composition	01	acidum nitricum D12, atropa belladonna D12, kalii carbonas D6, pilocarpus D4, salvia officinalis D30, sambucus nigra D4, sanguinaria canadensis D6, sepia officinalis D30 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Tendance à la sudation	
Conditionnements	01	020 50 ml	C
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 24.10.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		23.10.2016	

**01 Dr. Reckeweg R 37 Colinteston, gouttes homéopathiques**

Laboratoire homéopathique Jacques REBOH, Chemin de Malley 30, 1007 Lausanne

N° d'AMM: <b>45065</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	12.08.2011
Composition	01	alumina D12, bryonia cretica D4, lycopodium clavatum D4, plumbi(II) acetat D12, strychnos nux-vomica D6, sulfur D12 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Constipation	
Conditionnements	01	022 50 ml	D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 18.10.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		17.10.2016	

**01 Dr. Reckeweg R 4 Enterocolin, gouttes homéopathiques**

Laboratoire homéopathique Jacques REBOH, Chemin de Malley 30, 1007 Lausanne

N° d'AMM: <b>45036</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	12.08.2011
Composition	01	acidum phosphoricum D3, baptisia tinctoria D4, chamomilla recutita D4, colocynthis D6, hydrargyri dichloridum D5, nerium oleander D6, veratrum album D6 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 36 % V/V.	
Indication		Diarrhée	
Conditionnements	01	022 50 ml	C
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 18.10.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		17.10.2016	

**01 Dr. Reckeweg R 47 Neuroglobin, gouttes homéopathiques**

Laboratoire homéopathique Jacques REBOH, Chemin de Malley 30, 1007 Lausanne

N° d'AMM: <b>45075</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	12.08.2011
Composition	01	lachesis mutus D30, moschus D12 (espèces présentant un risque d:), nitroglycerinum D12, pulsatilla pratensis D30, strychnos ignatii D30 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Nervosité	
Conditionnements	01	036 50 ml	C
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 24.10.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		23.10.2016	

**01 Dr. Reckeweg R 49 Rhinopulsan, gouttes homéopathiques**

Laboratoire homéopathique Jacques REBOH, Chemin de Malley 30, 1007 Lausanne

N° d'AMM: <b>45077</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	12.08.2011
Composition	01	acidum arsenicosum D12, calcii carbonas hahnemanni D30, hydrargyri sulfidum rubrum D12, kalii dichromas D12, mercurius solubilis hahnemanni D30, pulsatilla pratensis D12, sepia officinalis D12, sulfur D30 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Rhinites	
Conditionnements	01	020 50 ml	D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 24.10.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		23.10.2016	

**01 Dr. Reckeweg R 51 Thyreosan, gouttes homéopathiques**

Laboratoire homéopathique Jacques REBOH, Chemin de Malley 30, 1007 Lausanne

N° d'AMM: <b>45079</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 20.01.0.	12.08.2011
Composition	01	atropa belladonna D30, iodium D30, lapis albus D12, lycopus virginicus D12, natrii chloridum D30 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Hyperfonction de la glande thyroïde	
Conditionnements	01	023 50 ml	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 18.10.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		17.10.2016	

**01 Dr. Reckeweg R 53 Comedonin, gouttes homéopathiques**

Laboratoire homéopathique Jacques REBOH, Chemin de Malley 30, 1007 Lausanne

N° d'AMM: <b>45081</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	12.08.2011
Composition	01	bromum D12, hepar sulfuris D30, juglans regia D30, kalii bromidum D12, ledum palustre D30, natrii bromidum D12, natrii chloridum D200, viola tricolor D12 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Dermatoses	
Conditionnements	01	036 50 ml	C
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 24.10.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		23.10.2016	

**01 Dr. Reckeweg R 59 Vesiculine, gouttes homéopathiques**

Laboratoire homéopathique Jacques REBOH, Chemin de Malley 30, 1007 Lausanne

N° d'AMM: <b>45087</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	12.08.2011
Composition	01	fucus vesiculosus D2, graphites D12 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Adjuvant de cure d'amaigrissement	
Conditionnements	01	026 50 ml	C
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 18.10.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		17.10.2016	

**01 Dr. Reckeweg R 63 Endangitin, gouttes homéopathiques**

Laboratoire homéopathique Jacques REBOH, Chemin de Malley 30, 1007 Lausanne

N° d'AMM: <b>45090</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 20.01.0.	12.08.2011
Composition	01	cupri(II) acetat D6, nicotiana tabacum D4, secale cornutum D4, veratrum album D6 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 36 % V/V.	
Indication		Adjuvant en cas de troubles de la circulation périphérique	
Conditionnements	01	027 50 ml	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 18.10.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		17.10.2016	

**01 Dr. Reckeweg R 65 Psoriasin, gouttes homéopathiques**

Laboratoire homéopathique Jacques REBOH, Chemin de Malley 30, 1007 Lausanne

N° d'AMM: <b>45092</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	12.08.2011
Composition	01	acidum arsenicosum D12 0.1 ml, mahonia aquifolium TM 0.3 ml, calcii carbonas hahnemanni D30 0.1 ml, centella asiatica D2 0.3 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 46 % V/V.	
Indication		Psoriasis	
Conditionnements	01	038 50 ml	C
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 24.10.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		23.10.2016	

**01 Dropa Bronchialpastillen zuckerfrei mit Sorbit**

DROPA Management AG, Schwerzistrasse 6, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: <b>57867</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	02.08.2011
Zusammensetzung	01	anisi aetheroleum 1.9 mg, eucalypti aetheroleum 0.75 mg, polygalae extractum ethanolicum siccum 7 mg, DER: 2-4:1, levomentholum 2 mg, liquiritiae succus 98 mg, acidum benzoicum 0.7 mg, natrii cyclamas, excipients pro pastillo.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	01	001 36 Tablette(n)	D
Bemerkung		Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
* Gültig bis		28.09.2016	

**01 Dulcolax Bisacodyl, Zäpfchen**

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

Zul.-Nr.: <b>23391</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.08.2.	04.08.2011
Zusammensetzung	01	bisacodylum 10 mg, excipients pro suppositorio.	
Anwendung		Laxans	
Packung/en	01	058 10 Suppositorien	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.07.2007 (Änderung galenische Bezeichnung, früher: Suppositorien)	
Gültig bis		17.07.2012	

**01 Echinamed Protect, Tabletten**

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: <b>57812</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.99.0.	17.08.2011
Zusammensetzung	01	extractum spissum ex echinaceae purpureae herbae recentis tinctura 1140 mg, ratio: 1:12, et echinaceae purpureae radices recentis tinctura 60 mg, ratio: 1:11, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei Anfälligkeit gegen Erkältungen, bei Erkältungen	
Packung/en	01	001 40 Tablette(n)	D
		002 120 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.11.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.11.2016	

**01 Elmex fluid, Lösung**

GABA International AG, Grabetsmattweg, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>26924</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 13.05.1.	12.08.2011
Zusammensetzung	01	fluoridum 10 mg ut olaflurum 121.26 mg et dectaflurum 11.5 mg, arom.: saccharinum natricum, vanillinum et alia, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Zur lokalen Fluoridierung des Zahnschmelzes	
Packung/en	01	014 50 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.06.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		22.01.2017	

**01 Ephynal, Kapseln**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>47382</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.3.	24.08.2011
Zusammensetzung	01	int-rac-alfa-tocopherylis acetat 300 mg, arom.: ethylvanillinum, color.: E 141, conserv.: E 215, E 217, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Vitamin E-Präparat	
Packung/en	01	025 100 Kapsel(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 5. Dezember 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		04.12.2016	

**01 Eprotan-Mepha plus, Lactab**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>58077</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	23.08.2011
Zusammensetzung	01	eprosartanum 600 mg ut eprosartani mesilas, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	002 28 Tablette(n)	B
		004 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.03.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.03.2017	

**01 Etoposide Pharmedin 100 mg, concentré pour perfusion**  
**02 Etoposide Pharmedin 500 mg, concentré pour perfusion**  
**03 Etoposide Pharmedin 1000 mg, concentré pour perfusion**  
 Pharmedin Sagl, 6900 Lugano

N° d'AMM: <b>54981</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	26.08.2011
Composition	01	etoposidum 100 mg, acidum citricum anhydricum, polysorbatum 80, macrogolum 300, conserv.: alcohol benzylicus 150 mg, ethanolum 1.2 g, excipients ad solutionem pro 5 ml.	
	02	etoposidum 500 mg, acidum citricum anhydricum, polysorbatum 80, macrogolum 300, conserv.: alcohol benzylicus 750 mg, ethanolum 6 g, excipients ad solutionem pro 25 ml.	
	03	etoposidum 1 g, acidum citricum anhydricum, polysorbatum 80, macrogolum 300, conserv.: alcohol benzylicus 1.5 g, ethanolum 12 g, excipients ad solutionem pro 50 ml.	
Indication		Cytostatique	
* Conditionnements	01	035	10 ampoule(s) A
		038	1 ampoule(s) A
	02	036	1 ampoule(s) A
		039	10 ampoule(s) A
	03	037	1 ampoule(s) A
		040	10 ampoule(s) A
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 26.11.2010 (ajout de tailles d'emballage, nouveau: 100mg: 1 Flacon-ampoule, 500mg: 10x1 Flacon-ampoule et 1000mg: 10x1 Flacon-ampoule)	
Valable jusqu'au		21.03.2016	

**01 Euphorbium compositum S Heel, homöopathische Tropfen**  
 Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>48695</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	04.08.2011
Zusammensetzung	01	euphorbium D3, argenti nitras D10, hepar sulfuris D10, hydrargyri diiodidum D8, luffa operculata D6, mucosa nasalis suis D8, pulsatilla pratensis D2, sinusitis D13 ana partes 10 µl, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 45 % V/V.	
Anwendung		Bei Erkrankungen der Nasen- und Kieferhöhlenschleimhaut	
Packung/en	01	019	30 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.03.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.03.2017	

**02 Fibrolan, Salbe**  
 Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>28557</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.06.0.	29.08.2011
Zusammensetzung	02	fibrinolysinum 1 U. (Rind: Blut), desoxyribonucleasum 666 U. (Rind: Pankreas), excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Enzymatische Wundreinigung	
Packung/en	02	027	30 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 6. Dezember 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.12.2016	



**01 Flavovenyl, capsules**

Laboratoires Plan SA, 1214 Vernier

N° d'AMM: <b>36073</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 02.08.1.	10.08.2011
Composition	01	flavonoidea 200 mg ex limonis flavedo recens, hesperidini methylchalconum 40 mg, esculosidum 10 mg, excipients pro capsula.	
Indication		Troubles de la circulation veineuse	
Conditionnements	01	012	30 capsule(s) D
		020	100 capsule(s) D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 11.08.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		10.08.2016	

**01 Flavovenyl, gouttes**

Laboratoires Plan SA, 1214 Vernier

N° d'AMM: <b>36074</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 02.08.1.	10.08.2011
Composition	01	flavonoidea 200 mg ex limonis flavedo recens, hesperidini methylchalconum 40 mg, esculosidum 10 mg, conserv.: E 200, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Troubles de la circulation veineuse	
Conditionnements	01	019	30 ml D
		027	100 ml D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 11.08.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		10.08.2016	

**01 Flavovenyl, pommade**

Laboratoires Plan SA, 1214 Vernier

N° d'AMM: <b>36075</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 02.08.2.	10.08.2011
Composition	01	flavonoidea 20 mg ex limonis flavedo recens, hesperidini methylchalconum 10 mg, esculosidum 10 mg, levomentholum 7.5 mg, adeps lanae, propylenglyolum, conserv.: E 216, E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Indication		Troubles de la circulation veineuse	
Conditionnements	01	023	50 g D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 11.08.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		10.08.2016	

**05 FLUAD, Injektionssuspension**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: <b>58317</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	31.08.2011
* Zusammensetzung	05	haemagglutininum influenzae A (H1N1) 15 µg et neuraminidasum inactivatum (Virus-Stamm: A/California/7/2009-derived strain, used NYMC X-181), haemagglutininum influenzae A (H3N2) 15 µg et neuraminidasum inactivatum (Virus-Stamm: A/Perth/16/2009-like strain, used NYMC X-187 derived from A/Victoria/210/2009), haemagglutininum influenzae B 15 µg et neuraminidasum inactivatum (Virus-Stamm: B/Brisbane/60/2008-derived strain, used NYMC BX-35). adjuvans MF59: squalenum, polysorbatum 80, sorbitani trioleas, natrii citras dihydricus, acidum citricum. excipients: natrii chloridum, kalii chloridum, kalii dihydrogenophosphas, dinatrii phosphas dihydricus, magnesi chloridum hexahydricum, calcii chloridum dihydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Influenza für ältere Menschen (65 Jahre oder älter), besonders für Personen mit erhöhtem Risiko für Influenza-assoziierte Komplikationen	
Packung/en	05	003	1 Fertigspritze à 0,5 ml B
		004	10 Fertigspritzen à 0,5 ml B
Bemerkung		Annual Update Saison 2011/2012	
Gültig bis		09.10.2012	

**02 Fortecortin 4 mg, Tabletten**

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>48670</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.07.26	11.08.2011
Zusammensetzung	02	dexamethasonum 4 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Glukokortikosteroid-Therapie	
* Packung/en	02	032	30 Tablette(n) B
		040	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.11.2009 (Widerruf der Sequenz 05)	
Gültig bis		16.02.2014	

- 03 Fostimon 75 U.I., preparazione iniettabile i.m., s.c. (fiala con solvente)
- 04 Fostimon 150 U.I., preparazione iniettabile i.m., s.c. (fiala con solvente)
- 05 Fostimon 75 U.I., preparazione iniettabile i.m., s.c. (siringa preriempita con solvente)
- 06 Fostimon 150 U.I., preparazione iniettabile i.m., s.c. (siringa preriempita con solvente)
- 07 Fostimon 225 U.I., preparazione iniettabile i.m., s.c. (siringa preriempita con solvente)
- 08 Fostimon 300 U.I., preparazione iniettabile i.m., s.c. (siringa preriempita con solvente)
- 09 Fostimon 225U.I., preparazione iniettabile i.m., s.c. (fiala con solvente)
- 10 Fostimon 300 U.I., preparazione iniettabile i.m., s.c. (fiala con solvente)

IBSA Institut Biochimique SA, Via al Ponte 13, 6903 Lugano

N° d'AMM: **52974**      Categoria di dispensazione: **A**      Index: 07.08.1.      31.08.2011

* Composizione	03	Praeparatio cryodesiccata: urofollitropinum 75 U.I., lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/l 1 ml.		
	04	Praeparatio cryodesiccata: urofollitropinum 150 U.I., lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/l 1 ml.		
	05	Praeparatio cryodesiccata: urofollitropinum 75 U.I., lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/l 1 ml.		
	06	Praeparatio cryodesiccata: urofollitropinum 150 U.I., lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/l 1 ml.		
	07	Praeparatio cryodesiccata: urofollitropinum 225 U.I., lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/l 1 ml.		
	08	Praeparatio cryodesiccata: urofollitropinum 300 U.I., lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/l 1 ml.		
	09	Praeparatio cryodesiccata: urofollitropinum 225 U.I., lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/l 1 ml.		
	10	Praeparatio cryodesiccata: urofollitropinum 300 U.I., lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/l 1 ml.		
Indicazione		Disturbi dell'ovulazione, insufficienza luteale; riproduzione medicalmente assistita		
Confezione/i	05	098	1 + 1 flaoncino/flaoncini	A
		099	10 + 10 flaoncino/flaoncini	A
	06	100	1 + 1 flaoncino/flaoncini	A
		101	10 + 10 flaoncino/flaoncini	A
	07	102	1 + 1 flaoncino/flaoncini	A
		103	5 + 5 flaoncino/flaoncini	A
	08	104	1 + 1 flaoncino/flaoncini	A
		105	5 + 5 flaoncino/flaoncini	A
Osservazione	Sostituisce l'attestato di omologazione del 31.03.2009 Nuove sequenze 07, 08, 09, 10 52974 03: Sequenza autorizzato unicamente per il commercio all'estero 52974 04: Sequenza autorizzato unicamente per il commercio all'estero			

52974 09: Sequenza autorizzato unicamente per il commercio all'estero

52974 10: Sequenza autorizzato unicamente per il commercio all'estero

Valevole fino al 30.03.2014

**01 Furodrix, Tabletten**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>54091</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.01.0.	10.08.2011
Zusammensetzung	01	furosemidum 40 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Diureticum	
Packung/en	01	028 10 Tablette(n)	B
		036 50 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.12.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		21.12.2016	

**01 Helvesartan 12.5 mg, Filmtabletten**

**03 Helvesartan 50 mg, Filmtabletten**

**04 Helvesartan 100 mg, Filmtabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>60234</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	29.08.2011
Zusammensetzung	01	losartanum kalicum 12.5 mg, color.: E 104, excipients pro compresso obducto.	
	03	losartanum kalicum 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	losartanum kalicum 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Angiotensin-II-Rezeptor-Antagonist	
Packung/en	01	001 10 Tablette(n)	B
		008 10 Tablette(n)	B
	03	004 28 Tablette(n)	B
		005 98 Tablette(n)	B
		009 28 Tablette(n)	B
		010 98 Tablette(n)	B
	04	006 28 Tablette(n)	B
		007 98 Tablette(n)	B
		011 28 Tablette(n)	B
		012 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.01.2011 (Widerruf der Sequenz 02)	
Gültig bis		13.01.2016	

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

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>61367</b>	* Abgabekategorie: <b>C/D</b>	Index: 01.04.1.	11.08.2011
Zusammensetzung	01	hyperici herbae extractum ethanolicum siccum 250 mg corresp. hypericinum 0.38-0.62 mg, DER: 4-7:1, excipiens pro compresso obducto.	
	02	hyperici herbae extractum ethanolicum siccum 500 mg corresp. hypericinum 0.75-1.25 mg, DER: 4-7:1, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Verstimmungszuständen	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	D
		002 60 Tablette(n)	C
		003 120 Tablette(n)	C
	02	004 30 Tablette(n)	C
		005 60 Tablette(n)	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.4.2010 (Änderung Abgabekategorie von Hypericum-Mepha 250, 30 Tabletten, von C nach D)	
Gültig bis		22.04.2015	

**02 ImmuCyst, Lyophilisat**

CytoChemia GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: <b>52011</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	05.08.2011
Zusammensetzung	02	Præparatio cryodesiccata: bacillus calmette guerin (connaught)(BCG) 81 mg, natrii hydrogenoglutamas, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		In-situ-Carcinom der Harnblase	
Packung/en	02	035 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30. März 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.03.2017	

**24 Influvac, Injektionssuspension**

Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.:	485	Abgabekategorie:	B	Index:	08.08.	15.08.2011
* Zusammensetzung	24	haemagglutininum influenzae A (H1N1) 15 µg et neuraminidasum inactivatum (Virus-Stamm A/California/7/2009 (H1N1)-derived strain used reass. virus NYMC X-181), haemagglutininum influenzae A (H3N2) 15 µg et neuraminidasum inactivatum (Virus-Stamm A/Perth/16/2009 (H3N2)-like str.used reass.v. NYMC X-187 deriv. A/Victoria/210/2009), haemagglutininum influenzae 15 µg et neuraminidasum inactivatum (Virus-Stamm B/Brisbane/60/2008). kalii chloridum, kalii dihydrogenophosphas, dinatrii phosphas dihydricus, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, magnesii chloridum hexahydricum, residui: ovalbuminum max. 0.1 µg, saccharum et formaldehydum et cetrimidum et polysorbatum 80 et gentamicinum nihil, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.				
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Influenza, ab dem vollendeten 6. Lebensmonat				
Packung/en	24	003		1 Fertigspritze à 0,5 ml		B
		004		10 Fertigspritzen à 0,5 ml		B
Bemerkung		Annual Update Saison 2011/2012				
Gültig bis		30.06.2012				

**01 Ketosteril, Filmtabletten**

Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW

Zul.-Nr.:	42048	Abgabekategorie:	B	Index:	07.01.4.	16.08.2011
Zusammensetzung	01	calcii dl-3-methyl-2-OXO-pentanoas 67 mg, calcii 4-methyl-2-OXO-pentanoas 101 mg, calcii 3-phenyl-2-OXO-propionas 68 mg, calcii 3-methyl-2-OXO-butanoas 86 mg, calcii dl-2-hydroxy-4-methylthio-butanoas 59 mg, lysini acetat 105 mg, threoninum 53 mg, tryptophanum 23 mg, histidinum 38 mg, tyrosinum 30 mg, saccharinum natricum, color.: E 104, excipiens pro compresso obducto.				
Anwendung		Supplementierung einer proteinarmen, hochkalorischen Basisdiät bei chronischer Niereninsuffizienz				
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.06.2011 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt				
Gültig bis		19.02.2014				

**01 Künzle tisana per donne-N, erbe medicinali sminuzzate**

Parroco Erborista Künzle SA, 6573 Magadino

N° d'AMM:	55833	Categoria di dispensazione:	D	Index:	01.04.2.	04.08.2011
Composizione	01	matricariae flos 20 %, lupuli strobulus 20 %, melissae herba 17 %, menthae piperitae folium 10 %, valerianae radix 15 %, liquiritiae radix 8 %, anisi stellati fructus 10 %.				
Indicazione		In caso di nervosismo ed irrequietezza				
Confezione/i	01	006		20 x 1,5 g		D
		010		80 g		D
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 21.02.2007 (proroga del certificato di omologazione)				
* Valevole fino al		20.02.2017				

**01 Liberol Baby N, Salbe**

Doetsch Grether AG, Steinentorstrasse 23, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>54088</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.06.0.	17.08.2011
Zusammensetzung	01	pini pumilionis aetheroleum 30 mg, eucalypti aetheroleum 30 mg, iuniperi aetheroleum 30 mg, anisi aetheroleum 30 mg, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Erkältungen	
Packung/en	01	019	40 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.12.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.12.2016	

**01 Liberol N, Salbe**

Doetsch Grether AG, Steinentorstrasse 23, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>54089</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.06.0.	17.08.2011
Zusammensetzung	01	camphora racemica 60 mg, pini pumilionis aetheroleum 60 mg, thymi aetheroleum 60 mg, eucalypti aetheroleum 60 mg, color.: E 141, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Husten und Erkältungen	
Packung/en	01	015	40 g D
		023	80 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.12.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.12.2016	

**01 Loralex, Tabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>56786</b>	Abgabekategorie: <b>B/C</b>	Index: 07.13.1.	18.08.2011
Zusammensetzung	01	loratadinum 10 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antihistaminikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.11.2010 (Änderung Präparatename, früher: Loratadin Sandoz 10, Tabletten) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		16.03.2016	

**01 Loratadin Sandoz, Tabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>56870</b>	Abgabekategorie: <b>B/C</b>	Index: 07.13.1.	31.08.2011
Zusammensetzung	01	loratadinum 10 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antihistaminikum	
* Packung/en	01	007	14 Tablette(n) C
		009	28 Tablette(n) B
		011	42 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.10.2010 (Änderung Präparatename, früher: Lorado, Tabletten)	
Gültig bis		27.04.2016	

**02 MabCampath 30 mg/ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Genzyme GmbH, Weststrasse 3, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>55954</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	09.08.2011
Zusammensetzung	02	alemtuzumabum 30 mg, dinatrii edetas, kalii chloridum, kalii dihydrogenophosphas, natrii chloridum, dinatrii phosphas dihydricus, polysorbitum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Chronisch lymphatische B-Zell-Leukämie	
Packung/en	02	003 3 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01. September 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.12.2016	

**01 Magnesium Sandoz, Brausetabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>56725</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.1.	23.08.2011
Zusammensetzung	01	magnesii aspartas dihydricus 668 mg et magnesii citras anhydricus 1.23 g corresp. magnesium 243 mg, sorbitolum, arom.: saccharinum natricum, aspartamum et alia, antioxid.: E 320, conserv.: E 200, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Magnesiumpräparat	
Packung/en	01	026 20 Tablette(n)	D
		028 40 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 5. Dezember 2008 (Änderung Präparatename, früher: Magnesium-Sandoz)	
Gültig bis		27.05.2014	

**01 Magnesium Sandoz 243, Brausetabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>60038</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.1.	23.08.2011
Zusammensetzung	01	magnesii aspartas dihydricus 668 mg et magnesii citras anhydricus 1.23 g corresp. magnesium 243 mg, sorbitolum, arom.: saccharinum natricum, aspartamum et alia, antioxid.: E 320, conserv.: E 200, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Magnesiumpräparat	
Packung/en	01	005 20 Tablette(n)	D
		006 40 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17. Dezember 2008 (Änderung Präparatename, früher: Magnesium Sandoz eco)	
Gültig bis		16.12.2013	



**01 Malarone, Filmtabletten****02 Malarone Junior, Filmtabletten**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>54150</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.04.1.	30.08.2011
Zusammensetzung	01	atovaquonum 250 mg, proguanili hydrochloridum 100 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	atovaquonum 62.5 mg, proguanili hydrochloridum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Malaria	
Packung/en	01	016	12 Tablette(n) A
	02	032	36 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17. Januar 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.01.2017	

**01 Merfen, Tinktur**

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: <b>51680</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.09.1.	15.08.2011
Zusammensetzung	01	benzoxonii chloridum 1 mg, chlorhexidini digluconas 5 mg, alcohol isopropylicus 394 mg, propylenglycolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Desinfektion von Haut und Wunden	
Packung/en	01	073	100 ml D
		081	50 ml D
		103	1000 ml D
		111	15 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22. Februar 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		21.02.2017	

**01 Merfen, wässrige Lösung**

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: <b>51682</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.09.1.	15.08.2011
Zusammensetzung	01	benzoxonii chloridum 1 mg, chlorhexidini digluconas 5 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Desinfektion von Wunden	
Packung/en	01	092	30 ml D
		106	100 ml D
		114	15 ml D
		122	1000 ml D
		130	50 ml D
		149	3 ml D
		157	50 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16. Februar 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		15.02.2017	

**01 Metolazon Galepharm, Tabletten**

Galepharm AG, Zürichstrasse 176, 8700 Küsnacht ZH

Zul.-Nr.: <b>56468</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.01.0.	23.08.2011
Zusammensetzung	01	metolazonum 5 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Diureticum	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		002	100 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.10.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		15.01.2017	

**02 Mobilat, Salbe**

Medinova AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: <b>27335</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	18.08.2011
Zusammensetzung	02	heparinoidum (chondroitini polysulfas) 2 mg (Rind: Lunge), acidum salicylicum 20 mg, alcoholes adipis lanae, arom.: thymolum, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogistikum	
Packung/en	02	048	50 g <span style="float: right;">D</span>
		049	125 g <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.04.2007 (Änderung Präparatename, früher: Mobilat N, Salbe)	
Gültig bis		26.04.2012	

**01 Natu-Seda 600, Dragées**

Vita Health Care AG, 3177 Laupen BE

Zul.-Nr.: <b>55695</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.04.1.	04.08.2011
Zusammensetzung	01	valerianae extractum ethanolicum siccum 600 mg, DER: 3-6:1, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei innerer Unruhe, Einschlafstörungen	
Packung/en	01	010	50 Dragée(s) <span style="float: right;">D</span>
		014	100 Dragée(s) <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.02.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.02.2017	

**01 Nebivolol-Teva Medika, Tabletten**

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>60146</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.03.0.	29.08.2011
Zusammensetzung	01	nebivololum 5 mg ut nebivololi hydrochloridum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Beta-Rezeptorenblocker	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		27.09.2015	

**01 Oxaliplatin Zentiva 50 mg/10 ml, concentré pour perfusion**  
**02 Oxaliplatin Zentiva 100 mg/20 ml, concentré pour perfusion**  
**03 Oxaliplatin Zentiva 200 mg/40 ml, concentré pour perfusion**  
 \* Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin

N° d'AMM: <b>62070</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	15.08.2011
Composition	01	oxaliplatinum 50 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	02	oxaliplatinum 100 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
	03	oxaliplatinum 200 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 40 ml.	
Indication		Cytostatique	
Conditionnements	01	004 1 flacon(s)	A
	02	005 1 flacon(s)	A
	03	006 1 flacon(s)	A
Remarque		Remplace l'attestation d'autorisation du 25 janvier 2011: - transfert de l'autorisation, ancien titulaire: Helvepharm AG - modification du nom de la préparation, anciennement: Oxaliplatin Helvepharm, Infusionskonzentrat	
Valable jusqu'au		24.01.2016	

**01 Pectus Bronchialpastillen**  
 Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>54887</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	17.08.2011
Zusammensetzung	01	anisi aetheroleum 3.05 mg, eucalypti aetheroleum 1.40 mg, levomentholum 3.85 mg, polygalae extractum ethanolicum siccum 1.40 mg, DER: 3-6:1, glycerolum 60 mg, liquiritiae succus 129.6 mg, aromatica, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	01	027 40 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.8.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.12.2016	

**02 Penicillin Spirig 1 Mio U.I., Filmtabletten**  
 Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>36631</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.01.22	31.08.2011
Zusammensetzung	02	phenoxymethylpenicillinum kalicum 1 Mio U.I., conserv.: E 200, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	02	023 12 Tablette(n)	B
		031 24 Tablette(n)	B
		066 30 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25. April 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		24.04.2017	

**01 Perenterol 250, Kapseln**

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

Zul.-Nr.: <b>47571</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.09.0.	17.08.2011
Zusammensetzung	01	saccharomyces boulardii cryodesiccatus 250 mg corresp. cellulae vivae 10 <sup>9</sup> CFU, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antidiarrhoicum	
Packung/en	01	001	10x20 Kapsel(n) Klinikpackung D
		022	10 Kapsel(n) D
		030	6 Kapsel(n) D
		049	20 Kapsel(n) D
		050	20 Kapsel(n) Blister D
		051	10x 20 Kapsel(n) Blister (Klinikpackung) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1.1.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.12.2016	

**01 Perenterol 250, Sachets**

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

Zul.-Nr.: <b>47572</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.09.0.	17.08.2011
Zusammensetzung	01	saccharomyces boulardii siccatus 250 mg, arom.: vanillinum et alia, excipiens ad pulverem, pro charta.	
Anwendung		Prophylaxe und Therapie antibiotikabedingter Diarrhöen	
Packung/en	01	001	20 Beutel D
		002	10x20 Beutel Klinikpackung D
		029	10 Beutel D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1.1.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.12.2016	

**01 Pinimenthol Baby Erkältungssalbe**

Piniol AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>56014</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.06.0.	19.08.2011
Zusammensetzung	01	balsamum peruvianum artificiale 5 mg, eucalypti aetheroleum 30 mg, pini silvestris aetheroleum 20 mg, thymi aetheroleum 5 mg, iuniperi aetheroleum 5 mg, salviae aetheroleum 10 mg, propylenglycolum, arom.: vanillinum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Einreibemittel bei Erkältungen	
Packung/en	01	001	50 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.12.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.12.2016	

**01 Plus Kalium retard, Tabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>29138</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 07.02.1.	15.08.2011
Zusammensetzung	01	kalii chloridum 600 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Kaliumpräparat	
Packung/en	01	044	40 Tablette(n) C
		052	200 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19. Juni 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.06.2017	

**01 Propofol-Lipuro 1%, Emulsion zur Injektion/Infusion****02 Propofol-Lipuro 2%, Emulsion zur Infusion**

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: <b>54879</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.02.1.	19.08.2011
Zusammensetzung	01	propofolum 10 mg, sojæ oleum 50 mg, triglycerida saturata media 50 mg, lecithinum ex ovo, glycerolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 1 ml.	
	02	propofolum 20 mg, sojæ oleum 50 mg, triglycerida saturata media 50 mg, lecithinum ex ovo, glycerolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allgemeinanästhetikum	
Packung/en	01	016	20 ml Ampulle(n) B
		024	50 ml Flasche(n) B
		032	100 ml Flasche(n) B
	02	040	50 ml Flasche(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.06.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		21.12.2016	

**01 Regaine 2 %, Lösung****02 Regaine 5 %, Lösung**

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>48249</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 10.99.0.	03.08.2011
Zusammensetzung	01	minoxidilum 20 mg, propylenglycolum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
	02	minoxidilum 50 mg, propylenglycolum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Alopecia androgenetica	
Packung/en	01	019	60 ml C
		027	3 x 60 ml C
	02	051	60 ml C
		078	3 x 60 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		12.03.2017	

01 Ropinirol Sandoz 0,25, Filmtabletten  
 02 Ropinirol Sandoz 0,5, Filmtabletten  
 03 Ropinirol Sandoz 1, Filmtabletten  
 04 Ropinirol Sandoz 2, Filmtabletten  
 05 Ropinirol Sandoz 5, Filmtabletten  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>59460</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.08.0.	22.08.2011
Zusammensetzung	01	ropinirolum 0.25 mg ut ropiniroli hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
	02	ropinirolum 0.5 mg ut ropiniroli hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
	03	ropinirolum 1 mg ut ropiniroli hydrochloridum, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	04	ropinirolum 2 mg ut ropiniroli hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
	05	ropinirolum 5 mg ut ropiniroli hydrochloridum, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Morbus Parkinson	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.06.2010 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		15.06.2015	

01 Ropinirol-Teva 0.25 mg, Filmtabletten  
 02 Ropinirol-Teva 0.5 mg, Filmtabletten  
 03 Ropinirol-Teva 1 mg, Filmtabletten  
 04 Ropinirol-Teva 2 mg, Filmtabletten  
 05 Ropinirol-Teva 5 mg, Filmtabletten  
 Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>59795</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.08.0.	22.08.2011
Zusammensetzung	01	ropinirolum 0.25 mg ut ropiniroli hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
	02	ropinirolum 0.5 mg ut ropiniroli hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
	03	ropinirolum 1 mg ut ropiniroli hydrochloridum, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	04	ropinirolum 2 mg ut ropiniroli hydrochloridum, color.: E 120, excipients pro compresso obducto.	
	05	ropinirolum 5 mg ut ropiniroli hydrochloridum, color.: E 124, E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Morbus Parkinson	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.03.2010 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		17.03.2015	

**01 Sanalepsi N, Tropfen**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>47735</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 01.04.1.	23.08.2011
Zusammensetzung	01	doxylaminum 10 mg ut doxylamini hydrogenosuccinas, arom.: saccharinum natricum et alia, color.: E 150, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. 25 guttae corresp. ethanolum 24 % V/V.	
Anwendung		Beruhigungsmittel	
Packung/en	01	041 50 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.11.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		08.11.2016	

**02 Santasapina Hustensirup ohne Alkohol**

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: <b>53839</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	19.08.2011
Zusammensetzung	02	piceae abietis turionum recentorum extractum aquosum spissum 4.3 g, DER: 0.9-1.2:1, aromatica, excipiens ad solutionem pro 15 ml.	
Anwendung		Bei Husten infolge Erkältung	
Packung/en	02	029 200 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.12.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.12.2016	

**01 Sicorten, Crème**

Pro Concepta Zug AG, Bahnhofstrasse 7, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>45010</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.05.1.	03.08.2011
Zusammensetzung	01	halometasonum monohydricum 0.5 mg, laurilsulfas, propylenglycolum, conserv.: phenoxyethanolum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche, nicht infizierte Dermatosen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. Januar 2008 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		03.10.2012	

**01 Sidroga Birkenblätter, geschnittene Droge**

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: <b>44550</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 05.02.0.	04.08.2011
Zusammensetzung	01	betulae folium 1.5 g pro charta.	
Anwendung		Harntreibend bei gereizten Harnwegen	
Packung/en	01	016 20 x 1,5 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.12.2016	

- 01 Sprycel 20 mg, Filmtabletten  
 02 Sprycel 50 mg, Filmtabletten  
 03 Sprycel 70 mg, Filmtabletten  
 04 Sprycel 100 mg, Filmtabletten  
 05 Sprycel 80 mg, Filmtabletten  
 06 Sprycel 140 mg, Filmtabletten

Bristol-Myers Squibb SA, Neuhofstrasse 6, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>57658</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	09.08.2011
Zusammensetzung	01	dasatinibum 20 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	dasatinibum 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	dasatinibum 70 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	dasatinibum 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
	05	dasatinibum 80 mg, excipients pro compresso obducto.	
	06	dasatinibum 140 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Philadelphiachromosom-positive chronische myeloische Leukämie Philadelphiachromosom-positive akute lymphatische Leukämie	
Packung/en	01	001 60 Tablette(n) HDPE-Flasche	A
		007 60 Tablette(n) Blister	A
	02	002 60 Tablette(n) HDPE-Flasche	A
		008 60 Tablette(n) Blister	A
	03	003 60 Tablette(n) HDPE-Flasche	A
		009 60 Tablette(n) Blister	A
	04	010 30 Tablette(n) HDPE-Flasche	A
		011 30 Tablette(n) Blister	A
	05	012 30 Tablette(n) HDPE-Flasche	A
		013 30 Tablette(n) Blister	A
	06	014 30 Tablette(n) HDPE-Flasche	A
		015 30 Tablette(n) Blister	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22. Juli 2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		01.02.2017	



**01 StructoKabiven peripher, Infusionsemulsion**

Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW

Zul.-Nr.: <b>57619</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.01.2.	25.08.2011
Zusammensetzung	01	<p>I) Glucose-Lösung 13%.            II) Aminosäurenlösung 10% mit Elektrolyten.            III) Fettemulsion 20%.            I) et II) et III) corresp. triglycerida 28 g, phospholipida purificata ex ovo, glycerolum, glucosum 71 g, aminoacida: alaninum 4.4 g, argininum 3.8 g, glycinum 3.5 g, histidinum 0.93 g, isoleucinum 1.6 g, leucinum 2.3 g, lysinum anhydricum 2.1 g, methioninum 1.3 g, phenylalaninum 1.6 g, prolinum 3.5 g, serinum 2.1 g, taurinum 0.32 g, threoninum 1.4 g, tryptophanum 0.63 g, tyrosinum 0.12 g, valinum 2 g, mineralia: calcii chloridum dihydricum 0.233 g, natrii glycerophosphas 1.3 g, magnesii sulfas heptahydricus, kalii chloridum 1.4 g, natrii acetat trihydricus, zinci sulfas heptahydricum 7.24 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml in emulsione recenter mixta.            Corresp. aminoacida 31.5 g/l, materia crassa 28 g/l, carbohydrata 71 g/l, mineralia: natrium 25 mmol/l, kalium 19 mmol/l, magnesium 3.2 mmol/l, calcium 1.6 mmol/l, phosphas 8.2 mmol/l, zincum 0.02 mmol/l, sulfas 3.2 mmol/l, chloridum 22 mmol/l, acetat 66 mmol/l.</p>	
Anwendung		Periphervenöse parenterale Ernährung	
Packung/en	01	001	4 x 1206 ml Beutel <span style="float: right;">B</span>
		002	3 x 1904 ml Beutel <span style="float: right;">B</span>
		003	4 x 1904 ml Beutel <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15. Juni 2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.11.2016	

**01 Terbifil, Creme**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>57636</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 10.09.4.	30.08.2011
Zusammensetzung	01	terbinafini hydrochloridum 10 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Mittel gegen Pilze	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10. Februar 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		07.02.2017	

**01 Terbinafin Pfizer 125 mg, Tabletten**  
**02 Terbinafin Pfizer 250 mg, Tabletten**  
 Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>61457</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.06.0.	16.08.2011
Zusammensetzung	01	terbinafinum 125 mg ut terbinafini hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
	02	terbinafinum 250 mg ut terbinafini hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antimykotikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.03.2011 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		28.03.2016	

**01 Tramadol Streuli, Kapseln**  
 Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>57773</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	12.08.2011
Zusammensetzung	01	tramadoli hydrochloridum 50 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	007 10 Kapsel(n)	A
		008 20 Kapsel(n)	A
		009 60 Kapsel(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 4. Juni 2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.10.2016	

**01 Valaciclovir Pfizer 500 mg, Filmtabletten**  
 Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>61444</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	05.08.2011
Zusammensetzung	01	valaciclovirum 500 mg ut valacicloviri hydrochloridum. Überzug: color.: E 132. excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Herpesinfektionen, CMV-Prophylaxe nach Nierentransplantation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.01.2011 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		05.01.2016	

**01 Valverde Entspannung, Filmtabletten**

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: <b>47718</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.04.2.	31.08.2011
Zusammensetzung	01	petasitidis rhizomatis extractum ethanolicum siccum 90 mg, DER: 7-14:1, passiflorae extractum ethanolicum siccum 90 mg, DER: 3-6:1, valerianae extractum methanolicum siccum 90 mg, DER: 4-6:1, melissae extractum ethanolicum siccum 60 mg, DER: 2.5-3.9:1, color.: E 104, E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Spannungszuständen, innerer Unruhe	
Packung/en	01	015	20 Dragée(s) D
		023	60 Dragée(s) D
		024	20 Tablette(n) D
		025	60 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2011 (Änderung Präparatename, früher: Valverde Entspannungsdragée, Dragée)	
Gültig bis		19.12.2015	

**01 Valverde Schlaf forte, Filmtabletten**

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: <b>57811</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.04.2.	04.08.2011
Zusammensetzung	01	valerianae extractum methanolicum siccum 500 mg, DER: 4-6:1, lupuli extractum methanolicum siccum 120 mg, DER: 5-7:1, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Ein- und Durchschlafstörungen	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) D
		002	30 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.11.2016	

**01 Veinosium, comprimés sublinguaux, médicament homéopathique**

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

N° d'AMM: <b>57609</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	08.08.2011
Composition	01	aesculus hippocastanum C5, arnica montana C5, hamamelis virginiana C5, strychnos nux-vomica C5 ana partes, excipiens pro compresso.	
Indication		Insuffisance veineuse	
Conditionnements	01	001	25 comprimé(s) D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 22.11.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		21.11.2016	

**01 Vibramycin Akne, Tabs**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>49414</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.5.	19.08.2011
Zusammensetzung	01	doxycyclinum 50 mg ut doxycyclinum monohydricum, color.: E 104, E 132, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Akne vulgaris	
Packung/en	01	013 28 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19. Dezember 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.12.2016	

**01 Vibramycin Tabs 100 mg, Tabletten****02 Vibramycin Tabs 200 mg, Tabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>43416</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.5.	19.08.2011
Zusammensetzung	01	doxycyclinum 100 mg ut doxycyclinum monohydricum, color.: E 104, E 132, excipiens pro compresso.	
	02	doxycyclinum 200 mg ut doxycyclinum monohydricum, color.: E 104, E 132, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	081 8 Tablette(n)	A
		111 25 Tablette(n)	A
	02	154 8 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19. Dezember 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.12.2016	

**02 Zintona, Kapseln**

Chrisana GmbH, Dorfstrasse 8, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: <b>45015</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.09.0.	25.08.2011
Zusammensetzung	02	zingiberis rhizomatis pulvis 250 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Zur Vorbeugung und Behandlung der Reisekrankheit	
Packung/en	02	033 10 Kapsel(n)	D
		041 20 Kapsel(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.4.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.04.2014	

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

**02 Banminth ad us.vet., Paste**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>38473</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	23.08.2011
Zusammensetzung	02	pyrantelum 7.5 mg ut pyranteli pamoas, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad pastam pro 1 g.	
Anwendung		Entwurmungspaste für Hunde	
Packung/en	02	042	10 g B
		050	24 g B
		069	16 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. November 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		09.10.2016	

**02 Banminth "Katze" ad us.vet., Paste**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>40805</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	23.08.2011
Zusammensetzung	02	pyrantelum 40 mg ut pyranteli pamoas, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad pastam pro 1 g.	
Anwendung		Entwurmungspaste für Katzen	
Packung/en	02	052	2 g B
		072	3 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. November 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		09.10.2016	

**01 Bisolvon ad us.vet., Pulver**

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

Zul.-Nr.: <b>55690</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index:	16.08.2011
Zusammensetzung	01	bromhexini hydrochloridum 10 mg, excipiens ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		Bronchosekretolytikum für Rinder, Kälber, Schweine, Hunde und Katzen	
Packung/en	01	001	40x5 g D
		003	1 kg D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 5.1.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		04.01.2017	

**02 Caniquantel plus ad us.vet., Tabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>54195</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	25.08.2011
Zusammensetzung	02	praziquantelum 50 mg, fenbendazolum 500 mg, arom.: natrii hydrogenoglutamas anhydricus et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung	02	Behandlung von Rund- und Bandwurminfektionen bei Hunden und Katzen	
Packung/en	02	036 48 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. Januar 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		23.10.2016	

**02 Equipalazone-Pulver ad us.vet.**

Veterinaria AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: <b>38110</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	03.08.2011
* Zusammensetzung	02	phenylbutazonum 1 g, excipiens ad pulverem pro charta.	
Anwendung		Antiphlogistikum, Analgetikum für Pferde und Ponies	
Packung/en	02	013 100 Beutel	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.11.2009 (Entfernung des Konservierungsmittels)	
Gültig bis		11.12.2013	

**01 Haes-steril 10% ad us.vet., Infusionslösung**

Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW

Zul.-Nr.: <b>51926</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	09.08.2011
Zusammensetzung	01	O-(hydroxyethyl)-amylopectini hydrolysatum (200/0.5) 100 g, natrii chloridum 9 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 l.	
Anwendung		Infusionslösung als Volumenersatz für Pferde	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		07.11.2012	

**01 Lachesis compositum ad us.vet., Injektionslösung**

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>58951</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	18.08.2011
* Zusammensetzung	01	lachesis mutus D6 200 mg, juniperus sabina D3 100 mg, echinacea D1 100 mg, pulsatilla pratensis D2 50 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, pro vitro 5 ml.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.07.2011	
Gültig bis		18.07.2016	

**01 Myoton E2 ad us.vet., Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>56836</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	23.08.2011
Zusammensetzung	01	dinoprostonom 1.25 mg, ethanolum anhydricum, triglycerida saturata media q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Synthetisches Prostaglandin E2 für Rinder Uterotonikum, Cervixrelaxans	
Packung/en	01	001 10 ml 003 5 x 10 ml	A A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.11.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		13.11.2016	

**01 Permit Ungeziefershampoo ad us.vet.**

Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: <b>52953</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index:	24.08.2011
Zusammensetzung	01	permethrinum 10 mg, aromatica, color.: E 131, conserv.: E 216, E 218, alcohol benzylicus, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Ungeziefershampoo für Hunde	
Packung/en	01	014 200 ml 022 1000 ml	E E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30. Juli 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		15.11.2016	

**01 Sputolysin ad us.vet., Pulver**

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

Zul.-Nr.: <b>48022</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	16.08.2011
Zusammensetzung	01	dembrexini hydrochloridum monohydricum 5 mg, excipients ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		Bronchiales Sekretolytikum für Pferde	
Packung/en	01	014 420 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.01.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		04.01.2017	

**01 Vetmedin 1.25 mg ad us. vet., Kautabletten****02 Vetmedin 2.5 mg ad us. vet., Kautabletten****03 Vetmedin 5 mg ad us. vet., Kautabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>57804</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	17.08.2011
Zusammensetzung	01	pimobendanum 1.25 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
	02	pimobendanum 2.5 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
	03	pimobendanum 5 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Kardiovaskuläres Therapeutikum beim Hund	
Packung/en	01	001	50 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
	03	005	50 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.04.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		57804 02: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		05.02.2017	

**01 Vital TSS 96 ad us.vet., Arzneimittelvormischung****02 Vital TSS 480 ad us.vet., Arzneimittelvormischung**

Vital AG, Industriestrasse 30, 5036 Oberentfelden

Zul.-Nr.: <b>47470</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	29.08.2011
Zusammensetzung	01	sulfathiazolum 40 g, sulfadimidinum 40 g, trimethoprimum 16 g, paraffinum perliquidum, arom.: saccharinum natricum, vanillinum et alia, excipiens ad pulverem pro 1 kg.	
	02	sulfathiazolum 200 g, sulfadimidinum 200 g, trimethoprimum 80 g, paraffinum perliquidum, arom.: saccharinum natricum, vanillinum et alia, excipiens ad pulverem pro 1 kg.	
Anwendung		Prophylaxe und Therapie von primären und sekundären bakteriellen Infektionen, falls die beteiligten Bakterien auf die Kombination Sulfonamid - Trimethoprim empfindlich sind. Insbesondere: Kälber: Darmerkrankungen verursacht durch Salmonellen und Kokzidien, Atemwegsinfektionen verursacht durch Pasteurellen, Mannheimia haemolytica, Histophilus somnus. Schweine: Darminfektionen verursacht durch E. coli, Salmonellose, Rhinitis atrophicans (Pasteurella multocida, Bordetella bronchiseptica). Pneumonien verursacht durch Sekundärinfektionen mit Pasteurella multocida. Haemophilus parasuis. Infektionen der Gelenke (z.B. verursacht durch Hämophilus parasuis oder Streptokokken). MMA-Komplex der Muttersauen.	
* Packung/en	01	013	5 kg A
		048	25 kg A
		056	1 kg A
	02	057	1 kg A
		058	5 kg A
		059	25 kg A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.11.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.11.2016	



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

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

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

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

Per 8. August 2011 übernimmt die Firma **AGEPHA PHARMA s.r.o., Bratislava, Zweigniederlassung Zug, Zug** folgendes Präparat der Firma **Access Health Care AG, Risch:**  
A compter du 8 août 2011, l'entreprise **AGEPHA PHARMA s.r.o., Bratislava, Zweigniederlassung Zug, Zug** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Access Health Care AG, Risch:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
23477	Ultracortenol, Augensalbe

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

Per 15. August 2011 übernimmt die Firma **Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Meyrin** die folgenden Präparate der Firma **Helvepharm AG, Frauenfeld:**  
A compter du 15 août 2011 l'entreprise **Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Meyrin** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Helvepharm AG, Frauenfeld:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
62070	Oxaliplatin Zentiva, concentré pour perfusion

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

Per 16. August 2011 übernimmt die Firma **Semo Trading Ltd, Allschwil** die folgenden Präparate der Firma **Adico Pharma AG, Allschwil:**  
A compter du 16 août 2011, l'entreprise **Semo Trading Ltd, Allschwil** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Adico Pharma AG, Allschwil:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
56713	Citalopram Adico, Filmtabletten
57621	Carvedilol Adico, Filmtabletten
58719	Sertralin Adico, Filmtabletten
61479	Co-Amoxicillin Adico 625 mg (500/125), Filmtabletten
61480	Co-Amoxicillin Adico 1000 mg (875/125), Filmtabletten

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

Per 26. August 2011 übernimmt die Firma **Elixan Aromatica GmbH, Kirchberg SG** das folgende Präparat der Firma **Peterer Drogerie AG, Flawil**:  
 A compter du 26 août 2011 l'entreprise **Elixan Aromatica GmbH, Kirchberg SG** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Peterer Drogerie AG, Flawil**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
50068	Melaleuka-Pur, flüssig

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

Per 31. August 2011 ändert die Firma **Westfalen Gas Schweiz GmbH** ihr Firmendomizil von **4313 Möhlin** nach **5074 Eiken**.  
 A compter du 31 août 2011, l'entreprise **Westfalen Gas Schweiz GmbH** actuellement sise **4313 Möhlin**, aura pour nouveau domicile **5074 Eiken**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
57228	Sauerstoff medizinal Westfalen, Inhalationsgas, komprimiert in Flaschen
59121	Sauerstoff medizinal Westfalen, Inhalationsgas, flüssig in mobilen Behältern
59122	Sauerstoff medizinal Westfalen, Inhalationsgas, flüssig in stationären Behältern

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

### Zeichenerklärung

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

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

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

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

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	<b>Alprazolam Orion 0.25 mg, Tabletten</b> Orion Pharma AG, Untermüli 11, 6300 Zug	<b>61231</b>	<b>B</b>	01.04.1.	23.06.2011
1	02	<b>Alprazolam Orion 0.5 mg, Tabletten</b> Orion Pharma AG, Untermüli 11, 6300 Zug	<b>61231</b>	<b>B</b>	01.04.1.	23.06.2011
1	03	<b>Alprazolam Orion 1 mg, Tabletten</b> Orion Pharma AG, Untermüli 11, 6300 Zug	<b>61231</b>	<b>B</b>	01.04.1.	23.06.2011
1	01	<b>ARTISS Lyo 2 ml, Lyophilisat und Lösungsmittel</b> Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil	<b>58619</b>	<b>B</b>	06.99.0.	21.04.2011
1	02	<b>ARTISS Lyo 4 ml, Lyophilisat und Lösungsmittel</b> Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil	<b>58619</b>	<b>B</b>	06.99.0.	21.04.2011
1	01	<b>Bucheli's homöopathische Gallen- und Lebertropfen</b> Bucheli AG, Bahnhofstrasse 27, 9100 Herisau	<b>49574</b>	<b>D</b>	20.01.0.	11.09.2011
1	01	<b>Bucheli's homöopathische Grippetropfen</b> Bucheli AG, Bahnhofstrasse 27, 9100 Herisau	<b>49128</b>	<b>D</b>	20.01.0.	11.09.2011
1	01	<b>Bucheli's homöopathische Hämorrhoiden- und Krampfadertropfen</b> Bucheli AG, Bahnhofstrasse 27, 9100 Herisau	<b>49129</b>	<b>D</b>	20.01.0.	11.09.2011
1	01	<b>Bucheli's homöopathische Herztropfen</b> Bucheli AG, Bahnhofstrasse 27, 9100 Herisau	<b>49130</b>	<b>D</b>	20.01.0.	11.09.2011

1	01	<b>Bucheli's homöopathische Heuschnupfen-tropfen, Tropfen</b> Bucheli AG, Bahnhofstrasse 27, 9100 Herisau	<b>50938</b>	<b>D</b>	20.01.0.	11.09.2011
1	01	<b>Bucheli's homöopathische Kreislauftropfen</b> Bucheli AG, Bahnhofstrasse 27, 9100 Herisau	<b>49966</b>	<b>D</b>	20.01.0.	11.09.2011
1	01	<b>Bucheli's homöopathische Nieren- und Blasentropfen</b> Bucheli AG, Bahnhofstrasse 27, 9100 Herisau	<b>49697</b>	<b>D</b>	20.01.0.	11.09.2011
1	02	<b>C-D-Calcium Streuli, Brausetabletten</b> Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	<b>32805</b>	<b>D</b>	07.02.51	25.03.2011
1	01	<b>Ciprofloxacin-Teva i.v. 100 mg, Infusionslösung</b> Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL	<b>57527</b>	<b>A</b>	08.01.8.	28.06.2011
1	02	<b>Ciprofloxacin-Teva i.v. 200 mg, Infusionslösung</b> Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL	<b>57527</b>	<b>A</b>	08.01.8.	28.06.2011
1	03	<b>Ciprofloxacin-Teva i.v. 400 mg, Infusionslösung</b> Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL	<b>57527</b>	<b>A</b>	08.01.8.	28.06.2011
1	01	<b>Dolocupin, Crème</b> Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen	<b>58865</b>	<b>B</b>	01.02.2.	08.07.2011
1	01	<b>Enalapril-Teva 10 mg, Tabletten</b> Teva Pharma AG, St. Alban-Anlage 46, 4052 Basel	<b>55867</b>	<b>B</b>	02.07.1.	01.10.2011
1	02	<b>Enalapril-Teva 20 mg, Tabletten</b> Teva Pharma AG, St. Alban-Anlage 46, 4052 Basel	<b>55867</b>	<b>B</b>	02.07.1.	01.10.2011
1	01	<b>Kneipp Beruhigungs-Tee, geschnittene Drogen</b> Kneipp (Schweiz) GmbH, Schwarzackerstrasse 2, 8304 Wallisellen	<b>55882</b>	<b>E</b>	01.04.2.	31.10.2011
1	01	<b>Kneipp Blasentee, geschnittene Drogen</b> Kneipp (Schweiz) GmbH, Schwarzackerstrasse 2, 8304 Wallisellen	<b>54655</b>	<b>E</b>	05.02.0.	31.10.2011

1	01	<b>Kneipp Erkältungs-Tee, geschnittene Kräuter</b> Kneipp (Schweiz) GmbH, Schwarzackerstrasse 2, 8304 Wallisellen	<b>54897</b>	<b>E</b>	03.99.0.	31.10.2011
1	01	<b>Kneipp Husten- und Bronchial-Tee, geschnittene Kräuter</b> Kneipp (Schweiz) GmbH, Schwarzackerstrasse 2, 8304 Wallisellen	<b>55124</b>	<b>E</b>	03.02.0.	31.10.2011
1	01	<b>Kneipp Magen- und Darm-Tee, geschnittene Kräuter</b> Kneipp (Schweiz) GmbH, Schwarzackerstrasse 2, 8304 Wallisellen	<b>54898</b>	<b>E</b>	04.04.0.	31.10.2011
1	01	<b>Lebertrankapseln Dr. Welti rund</b> Dr. Heinz Welti AG, Fabrikation chemisch- pharmazeutischer Produkte, Althofstrasse 12, 5432 Neuenhof	<b>45321</b>	<b>D</b>	07.02.4.	22.06.2011
1	02	<b>Lebertrankapseln Dr. Welti oval</b> Dr. Heinz Welti AG, Fabrikation chemisch- pharmazeutischer Produkte, Althofstrasse 12, 5432 Neuenhof	<b>45321</b>	<b>D</b>	07.02.4.	22.06.2011
1	01	<b>Mefenamin-Teva, Kapseln</b> Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL	<b>55667</b>	<b>B</b>	07.10.1.	15.06.2011
1	01	<b>Meropenem-TBS i.v. 500 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung</b> Target BioScience AG, Weingartenstrasse 11, 8803 Rüslikon	<b>60116</b>	<b>A</b>	08.01.25	22.06.2011
1	02	<b>Meropenem-TBS i.v. 1 g, Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung</b> Target BioScience AG, Weingartenstrasse 11, 8803 Rüslikon	<b>60116</b>	<b>A</b>	08.01.25	22.06.2011
1	03	<b>Nitronal-A, Infusionslösung</b> Lubapharm AG, Güterstrasse 86a, 4053 Basel	<b>41632</b>	<b>B</b>	02.04.1.	19.07.2011
1	01	<b>Pamidron Sandoz 15 , Konzentrat für Infusionslösung</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen	<b>57045</b>	<b>B</b>	07.99.0.	14.11.2011
1	02	<b>Pamidron Sandoz 30, Konzentrat für Infusionslösung</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen	<b>57045</b>	<b>B</b>	07.99.0.	14.11.2011

1	03	<b>Pamidron Sandoz 60, Konzentrat für Infusionslösung</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen	<b>57045</b>	<b>B</b>	07.99.0.	14.11.2011
1	04	<b>Pamidron Sandoz 90, Konzentrat für Infusionslösung</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen	<b>57045</b>	<b>B</b>	07.99.0.	14.11.2011
1	01	<b>Polaramine, Tabletten</b> Essex Chemie AG, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6	<b>25640</b>	<b>C</b>	07.13.1.	16.06.2011
1	01	<b>Regranex Gel, Gel</b> Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar	<b>54776</b>	<b>B</b>	10.06.0.	01.09.2011
1	01	<b>Rhinaaxia, Nasenspray</b> THEA Pharma S.A., Webergasse 45, 8200 Schaffhausen	<b>48518</b>	<b>B</b>	12.02.7.	16.06.2011
1	01	<b>Silvertone, Crème</b> Resinag AG, Grienbachstrasse 17, 6300 Zug	<b>41739</b>	<b>B</b>	10.09.2.	26.07.2011
1	02	<b>Xylocain-Adrenalin 1%, Injektionslösung</b> AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug	<b>15038</b>	<b>B</b>	01.02.2.	30.06.2011
1	03	<b>Xylocain-Adrenalin 2%, Injektionslösung</b> AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug	<b>15038</b>	<b>B</b>	01.02.2.	30.06.2011

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

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

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

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01	Rocaltrol, Lösung zum Einnehmen	49262	B	07.02.3.	23.08.2011
----	---------------------------------	-------	---	----------	------------

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

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

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

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01	<b>Allergovit, Injektionssuspension</b> Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil	<b>51996</b>	<b>A</b>	07.13.3.	30.08.2011
01	<b>Altiazem RR, Kapseln</b> A. Menarini AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich	<b>51479</b>	<b>B</b>	02.06.1.	21.12.2011
01	<b>Citalopram Mylan, Filmtabletten</b> Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar	<b>57569</b>	<b>B</b>	01.06.0.	30.08.2011
01	<b>Co-Atenolol Actavis 100/25mg, Filmtabletten</b> Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	<b>50740</b>	<b>B</b>	02.07.2.	21.12.2011
02	<b>Co-Atenolol Actavis 50/12.5mg, Filmtabletten</b> Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	<b>50740</b>	<b>B</b>	02.07.2.	21.12.2011
01	<b>Minthi JHP Japanisches Heilpflanzenöl, Tropfen</b> Melisana AG, Ankerstrasse 53, 8004 Zürich	<b>48422</b>	<b>D</b>	12.02.4.	22.02.2012
01	<b>Novo-Helisen Depot, Injektionssuspension</b> Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil	<b>47605</b>	<b>A</b>	07.13.3.	30.08.2011
01	<b>Paclitaxel Hospira 30 mg / 5 ml, Infusionskonzentrat</b> Hospira Schweiz GmbH, 6304 Zug	<b>57301</b>	<b>A</b>	07.16.1.	22.02.2012
02	<b>Paclitaxel Hospira 100 mg / 16.7 ml, Infusionskonzentrat</b> Hospira Schweiz GmbH, 6304 Zug	<b>57301</b>	<b>A</b>	07.16.1.	22.02.2012
03	<b>Paclitaxel Hospira 150 mg / 25 ml, Infusionskonzentrat</b> Hospira Schweiz GmbH, 6304 Zug	<b>57301</b>	<b>A</b>	07.16.1.	22.02.2012



04	<b>Paclitaxel Hospira 300 mg / 50 ml, Infusionskonzentrat</b> Hospira Schweiz GmbH, 6304 Zug	<b>57301</b>	<b>A</b>	07.16.1. 22.02.2012
01	<b>Parapic Gel, Gel</b> Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf	<b>56026</b>	<b>D</b>	10.01.0. 30.01.2012
03	<b>Pil-Food, capsules</b> Vifor SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne	<b>35759</b>	<b>D</b>	10.99.0. 24.01.2012
01	<b>Po-Ho-Oel blau, flüssig</b> Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau	<b>40985</b>	<b>D</b>	12.02.4. 25.01.2012
02	<b>Pretuval, Sirup</b> Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich	<b>44146</b>	<b>C</b>	01.01.2. 18.03.2012

## Berichtigung Rectification

Swissmedic Journal Nr. 7/2011, Juli 2011, Seite 599  
Journal Swissmedic No 7/2011, juillet 2011, page 599

01 Merional HG 75 I.U., preparazione iniettabile i.m., s.c.  
02 Merional HG 150 I.U., preparazione iniettabile i.m., s.c.  
03 Merional HG 75 I.U., preparazione iniettabile i.m., s.c.  
04 Merional HG 150 I.U., preparazione iniettabile i.m., s.c.  
IBSA Institut Biochimique SA, Via al Ponte 13, 6903 Lugano

N° d'AMM: **61261**      Categoria di dispensazione: **A**      Index: 07.08.1.      15.07.2011

Im Swissmedic Journal 7/2011 wurde auf der Ebene der Sequenzen die Fertigspritzen und die Ampullen nicht deutlich bezeichnet aufgeführt. Die korrekten Bezeichnungen mit den Zusätzen sind:

01 Merional HG 75 I.U., preparazione iniettabile i.m., s.c. (siringa preimpita con solvente)  
02 Merional HG 150 I.U., preparazione iniettabile i.m., s.c. (siringa preimpita con solvente)  
03 Merional HG 75 I.U., preparazione iniettabile i.m., s.c. (fiala con solvente)  
04 Merional HG 150 I.U., preparazione iniettabile i.m., s.c. (fiala con solvente)

Auf der Ebene der Zusammensetzung fehlte bei den Sequenzen 01 und 03 die Angabe des Lösungsmittelvolumens. Die Sequenz 01 und 03 werden mit der Angabe 1 ml ergänzt.

Auf der Ebene der Zusammensetzung wurde bei den Sequenzen 02 und 04 irrtümlich der Wirkstoff: gonadotropinum choricum 150 U.I. hFSH et 150 U.I. hLH aufgeführt. Korrekt ist der Wirkstoff: menotropinum 150 U.I. hFSH et 150 U.I. hLH.

Dans l'édition 7/2011 du Journal Swissmedic, ne figurait pas la mention des seringues prêtes à l'emploi et des ampoules. Les désignations complètes et correctes sont les suivantes :

01 Merional HG 75 I.U., preparazione iniettabile i.m., s.c. (siringa preimpita con solvente)  
02 Merional HG 150 I.U., preparazione iniettabile i.m., s.c. (siringa preimpita con solvente)  
03 Merional HG 75 I.U., preparazione iniettabile i.m., s.c. (fiala con solvente)  
04 Merional HG 150 I.U., preparazione iniettabile i.m., s.c. (fiala con solvente)

Le volume de solvant n'était pas indiqué dans la composition au niveau des séquences 01 et 03, auxquelles la mention «1 ml» est ajoutée.

Le principe actif indiqué dans la composition des séquences 02 et 04, à savoir gonadotropinum choricum 150 U.I. hFSH et 150 U.I. hLH, était erroné. Le principe actif exact est le suivant: menotropinum 150 U.I. hFSH et 150 U.I. hLH.