

Journal

Swissmedic

11/2007

06. Jahrgang
06^e année

ISSN 0026-9212

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

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

Erscheint monatlich / Publication mensuelle

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

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

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

Seite	Seite
Arzneimittel Nachrichten	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Hexviv, Pulver zur Herstellung einer Lösung zur intravesikalen Anwendung (Hexaminolevulinat)	604
Arzneimittel Statistik	
Chargenrückrufe	606
Zum Vertrieb freigegebene Chargen	608
Neuzulassungen	610
Revisionen und Änderungen der Zulassung	619
Zentralstelle für Änderung Firmen	690
Widerruf der Zulassung	692
Sistierung der Zulassung	695
Erlöschen der Zulassung	696

Swissmedic Kontaktliste

Auf unserer Website www.swissmedic.ch finden Sie in der Rubrik "Über Swissmedic" unter "Organisation" die Telefonnummern und E-Mail-Adressen aller Swissmedic Mitarbeiterinnen und Mitarbeiter. Für Anfragen,

Meldungen und Reklamationen finden Sie in der Rubrik "Über Swissmedic" unter "Kontakt" wichtige E-Mail-Adressen und Telefonnummern. So gelangen Sie rasch an Ihre gewünschten Ansprechpartner und Ansprechpartnerinnen.

Zeichenerklärung

Abgabekategorien

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

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

Page	Page
Médicaments	Miscellanées
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Hexvix, poudre pour solution à administration intravésicale (hexaminolévulinate) 605	Retraits de lots 607
	Lots de fabrication admis à la commercialisation 608
	Nouvelles autorisations 610
	Revisions et changements de l'autorisation 619
	Registre Swissmedic des titulaires d'AMM 690
	Révocation de l'autorisation de mise sur le marché 692
	Suspension de l'autorisation de mise sur le marché 695
	Extinction de l'autorisation de mise sur le marché 696

Annuaire Swissmedic

Vous trouverez sur notre site Internet, à l'adresse www.swissmedic.ch, sous la rubrique Swissmedic / Organisation les numéros de téléphone et les adresses électroniques de tous les collaborateurs de Swissmedic. Les

numéros de téléphone et les adresses électroniques auxquels adresser les questions, annonces et réclamations figurent sous la rubrique Swissmedic / Contacts. Vous atteindrez ainsi rapidement l'interlocuteur souhaité.

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: Hexviv, Pulver zur Herstellung einer Lösung zur intravesikalen Anwendung (Hexaminolevulinat)

Am 6. November 2007 wurde Hexviv (Wirkstoff: Hexaminolevulinat) zugelassen.

Indikation:

Diagnostikum zur Anwendung mit Blaulicht Fluoreszenz Zystoskopie bei Patienten mit Verdacht auf Blasenkarzinom, Carcinoma in situ und zur Verlaufskontrolle.

Dosierung:

50ml einer 8mmol/l hergestellten Lösung wird durch einen Katheter in die Blase instilliert. Die Blase sollte erst nach 60 Minuten entleert und dann innerhalb von 60 Minuten die zystoskopische Untersuchung unter Blaulicht begonnen werden.

Eigenschaften und Wirkungen:

Nach intravesikaler Instillation von Hexviv kommt es zur intrazellulären Akkumulation von Porphyrinen, bevorzugt in malignen Zellen. Maligne Läsionen leuchten bei Blaulichtbeleuchtung rot vor einem blauen Hintergrund auf. Eine falsche Fluoreszenz kann bei Entzündungen auftreten.

Ob als Folge der Untersuchung das proliferationsfreie Überleben verbessert wird, ist nicht untersucht.

Warnhinweise und Vorsichtsmassnahmen:

Kontraindikationen sind Porphyrie und Frauen im gebärfähigen Alter.

Eine ausgedehnte Blasenentzündung sollte vor der Anwendung abgeklärt werden, da eine solche zur verstärkten Porphyrinbildung mit als Folge höherer lokaler Toxizität und falscher Untersuchungsergebnisse führt.

Es sind keine Erfahrungen bei Patienten unter 18 Jahren vorhanden.

Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Hexvix, poudre pour solution à administration intravésicale (hexaminolévulinate)

Le 6 novembre 2007, la préparation Hexvix (principe actif: hexaminolévulinate) a été autorisée.

Indications:

Produit diagnostique à utiliser dans le cadre d'une cystoscopie de fluorescence en lumière bleue en cas de suspicion de cancer de la vessie, de carcinome in situ et pour le contrôle de l'évolution.

Posologie:

50 ml d'une solution reconstituée à une concentration de 8 mmol/l sont instillés à l'aide d'une sonde dans la vessie. Le patient doit ensuite attendre 60 minutes pour vider sa vessie. L'exploration cystoscopique en lumière bleue de la vessie doit alors intervenir dans l'heure qui suit.

Propriétés et effets:

L'instillation intravésicale de Hexvix entraîne une accumulation intracellulaire de porphyrines, surtout dans les cellules malignes. Sous l'effet de la lumière bleue, les lésions malignes apparaissent en rouge sur fond bleu. Cependant, une fausse fluorescence peut apparaître en cas d'inflammation.

Aucune étude n'a été effectuée pour déterminer si suite à l'exploration, le taux de survie sans prolifération est amélioré ou pas.

Mises en garde et précautions:

Les contre-indications sont la porphyrie et l'utilisation chez les femmes en âge de procréer.

Une inflammation étendue de la vessie devra être exclue avant l'administration du produit, car elle pourrait entraîner une accumulation accrue de porphyrines, et donc un risque plus important de toxicité locale ainsi qu'un faux diagnostic.

Enfin, il n'existe pas de donnée sur l'utilisation de ce produit chez les patients âgés de moins de 18 ans.

Chargenrückrufe

Präparate: Novadral retard 15 mg und Novadral retard forte 45 mg Dragées

Wirkstoff: Norfenefrini Hydrochloridum

Zulassungsnummer: 28'578

Zulassungsinhaberin: Pfizer AG

**Vom Rückzug betroffene Chargen: Novadral retard Charge 8012043 Exp. 03.2008
und Novadral retard forte Charge 8022045 Exp. 03.2010**

Die Firma Pfizer AG hat in Absprache mit Swissmedic die einzigen zwei sich im Handel befindlichen und nicht verfallenen Chargen von Novadral retard und Novadral retard forte Dragées der obenerwähnten Chargennummern zurückgerufen, da die Einhaltung der Spezifikationen für Dissolution und Abbauprodukte über die gültige Laufzeit nicht gewährleistet werden kann.

Der Rückruf erfolgte mittels Rundschreiben an Apotheken, SD-Ärzte, Grossisten, Spitalapotheken und wird im pharmaJournal sowie in der Schweizerischen Ärztezeitung publiziert.

Präparat: Prednisolon Streuli 50 mg, Tabletten

Wirkstoff: Prednisolon

Zulassungsnummer: 29'348

Zulassungsinhaberin: Streuli Pharma AG

Überprüfung der Charge 456410

Die Firma Streuli AG forderte zur Überprüfung der Lagerbestände von Prednisolon Streuli 50 mg Tabletten auf, da bei einem Teil der obenerwähnten Charge auf den Faltschachteln fälschlicherweise unter der Zusammensetzung der Wirkstoff prednisonum anstelle von prednisolonum deklariert ist und hat um Rücksendung der fehlerhaften Packungen gebeten. Es handelt sich bei den Tabletten jedoch in jedem Fall um Prednisolon Streuli 50 mg.

Die Chargenüberprüfung wurde mittels Rundschreiben an die von der Firma Streuli AG direkt belieferten Kunden kommuniziert und wird auf der Swissmedic Homepage publiziert

Retraits de lots

Préparations: Novadral retard 15 mg et Novadral retard forte 45 mg Dragées

Principe actif: Norfenefrini Hydrochloridum

No d'autorisation: 28'578

Titulaire de l'autorisation: Pfizer AG

**Retrait des lots: Novadral retard lot 8012043 Exp. 03.2008 et
Novadral retard forte lot 8022045 Exp. 03.2010**

D'entente avec Swissmedic, la société Pfizer AG a retiré du marché les deux lots susmentionnés de Novadral retard et Novadral retard forte Dragées non périmés, qui sont les seuls à être disponibles dans le commerce, car les spécifications relatives à la dissolution et aux produits de dégradation ne peuvent être respectées sur toute la durée de conservation.

Le retrait a été communiqué par circulaire aux pharmacies, aux médecins dispensants, aux grossistes ainsi qu'aux pharmacies hospitalières et sera publié dans le Journal suisse de pharmacie (pharma-Journal) et le Bulletin des médecins suisses.

Préparation: Prednisolone Streuli 50 mg, comprimés

Principe actif: prednisolone

No d'autorisation: 29'348

Titulaire de l'autorisation: Streuli Pharma AG

Vérification du lot 456410

La société Streuli SA a demandé à ce que les stocks de Prednisolone Streuli 50 mg, comprimés, soient vérifiés en raison d'une faute affectant la désignation du principe actif mentionné dans la composition imprimée sur certains cartonnages de ce lot, où figure en effet prednisonum au lieu de prednisolonum, et à ce que les cartonnages défectueux lui soient renvoyés. Précisons cependant que les cartonnages contiennent bien les comprimés de la préparation Prednisolone Streuli dosés à 50 mg.

La société Streuli SA a informé par circulaire les clients livrés directement de la nécessité de procéder à cette vérification, qui fera également l'objet d'une communication et sur le site web de Swissmedic.

Zum Vertrieb freigegebene Chargen Lots de fabrication admis à la commercialisation

Zum Vertrieb freigegebene Chargen von Arzneimitteln (1.11.-30.11.2007) Lots de fabrication de produits thérapeutiques (1.11.-30.11.2007)

Zulassungs- nummer N de l'autorisation	Präparat Préparation	Zulassungs- inhaber Titulaire de l'autorisation	Charge Lot	Prüfungsnummer N° de contrôle	Freigabe- datum Date de libération	Verfall- datum Date de péremption
Blutprodukte / Produits sanguins						
52476	Albumin CSL 20% 50 ml	CSL Behring AG	05283-00012	10956	15.11.2007	09.2010
52476	Albumin CSL 20% 100 ml	CSL Behring AG	05284-00023	10935	02.11.2007	08.2010
52476	Albumin CSL 20% 50 ml	CSL Behring AG	20351-00004	10955	15.11.2007	09.2010
52476	Albumin CSL 25% 100 ml	CSL Behring AG	03817-00010	10936	02.11.2007	08.2010
52476	Albumin CSL 5% 250 ml	CSL Behring AG	05281-00013	10934	02.11.2007	08.2010
54824	Beriate P 1000	CSL Behring (Schweiz) AG	74365011B	11054	28.11.2007	06.2009
00672	Beriglobin 2 ml	CSL Behring (Schweiz) AG	24540311M	11049	26.11.2007	12.2009
00665	Beriplex P/N 500	CSL Behring (Schweiz) AG	80360111C	11057	28.11.2007	04.2010
00506	Cytotec Biotest 20 ml	Biotest (Schweiz) AG	A144027	11042	20.11.2007	05.2010
50203	Haemocomplettan P 2 g	CSL Behring (Schweiz) AG	89366011C	11056	28.11.2007	09.2011
00488	Hepatect CP 10 ml	Biotest (Schweiz) AG	A283077	11043	20.11.2007	03.2009
00674	Hepatitis-B- Immunglobulin Beh- ring 5 ml	CSL Behring (Schweiz) AG	05646831H	11050	26.11.2007	03.2010
57939	Human Albumin 50 g/l Baxter 250 ml	Baxter AG	VNA1F070	11018	16.11.2007	04.2009
57939	Human Albumin 50 g/l Baxter 500 ml	Baxter AG	VNA1G062	11017	16.11.2007	11.2009
57676	Intratect 50 ml	Biotest (Schweiz) AG	A281387	11000	14.11.2007	08.2009
57676	Intratect 100 ml	Biotest (Schweiz) AG	A281407	11001	14.11.2007	08.2009
57676	Intratect 200 ml	Biotest (Schweiz) AG	A281427	11002	14.11.2007	08.2009
57469	Kiovig 5 g	Baxter AG	LE12G157AM	11053	28.11.2007	08.2009
57469	Kiovig 2.5 g	Baxter AG	LE12GA25AW	10997	14.11.2007	01.2009
57469	Kiovig 10 g	Baxter AG	LE12GC46AF	11046	23.11.2007	08.2009
46928	Kybernin P 1000	CSL Behring (Schweiz) AG	77267111F	11048	26.11.2007	02.2010
41330	Prothromplex Total S-TIM 4 600 IE	Baxter AG	VNP3G011	11019	16.11.2007	04.2010
00678	Redimune NF LIQUID 100 ml	CSL Behring AG	04733-00046	10987	27.11.2007	06.2010
00678	Redimune NF LIQUID 100 ml	CSL Behring AG	04866-00003	10982	27.11.2007	05.2010
00678	Redimune NF LIQUID 100 ml	CSL Behring AG	05276-00021	10933	02.11.2007	05.2010
53609	Rhophylac 200/300 300 mcg	CSL Behring AG	7203500002	10920	08.11.2007	08.2010
53609	Rhophylac 200/300 300 mcg	CSL Behring AG	7203500003	10932	08.11.2007	09.2010
00444	Sandoglobulin i.v. 12 g	CSL Behring AG	03685-00015	10954	13.11.2007	08.2010
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	CSL Behring AG	04047-00088	10952	12.11.2007	09.2010
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	CSL Behring AG	04047-00089	10953	12.11.2007	09.2010
00444	Sandoglobulin i.v. 12 g	CSL Behring AG	04926-00008	10925	02.11.2007	09.2010
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	CSL Behring AG	20284-00014	10922	02.11.2007	09.2010
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	CSL Behring AG	20284-00015	10924	02.11.2007	09.2010
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	CSL Behring AG	20284-00016	10951	13.11.2007	09.2010
00444	Sandoglobulin i.v. 10 g	CSL Behring AG	20287-00002	10939	13.11.2007	09.2010
00670	TachoSil mini	Nycomed Pharma AG	10362066	10957	01.11.2007	05.2010
52618	Tissucol Duo S 1.0 ml	Baxter AG	VND1G084	10928	01.11.2007	05.2009
52618	Tissucol Duo S 1.0 ml	Baxter AG	VND1G085	10929	07.11.2007	05.2009
52618	Tissucol Duo S 2.0 ml	Baxter AG	VND1G090	10950	21.11.2007	05.2009
52618	Tissucol Duo S 2.0 ml	Baxter AG	VND1G092	11012	27.11.2007	05.2009
52618	Tissucol Duo S 1.0 ml	Baxter AG	VND1G093	11013	28.11.2007	05.2009
57739	Vivaglobin	CSL Behring (Schweiz) AG	02340641F	11055	28.11.2007	03.2010

Zum Vertrieb freigegebene Chargen von Arzneimitteln (1.11.-30.11.2007)
Lots de fabrication de produits thérapeutiques (1.11.-30.11.2007)

Zulassungs- nummer N de l'autorisation	Präparat Préparation	Zulassungs- inhaberin Titulaire de l'autorisation	Charge Lot	Prüfungsnummer N° de contrôle	Freigabe- datum Date de libération	Verfall- datum Date de péremtion
Impfstoffe / Vaccins						
00567	Ditanrix	GlaxoSmithKline AG	AC12B017D/ AC12B017DA	11007	15.11.2007	09.2009
00551	Engerix-B 10	GlaxoSmithKline AG	AHBVB457A	11003	14.11.2007	01.2010
00572	Epaxal	Berna Biotech AG	3001295	10938	12.11.2007	08.2010
00450	FSME-Immun CC	Baxter AG	VNR1G08B	10991	12.11.2007	12.2009
00599	Havrix 720	GlaxoSmithKline AG	AHAVB145A/ AHAVB145AK	11004	14.11.2007	09.2009
00656	NeisVac-C	Baxter AG	VNS1G08D	11010	19.11.2007	11.2010
00613	Pentavac	Sanofi Pasteur MSD AG	B2196/B2196-1	10990	12.11.2007	10.2009
00669	Poliorix	GlaxoSmithKline AG	AIPVB017C/ AIPVB017CD	11008	15.11.2007	08.2009
00643	Prevenar	Wyeth Pharmaceutical AG	B14386A/28543	10989	12.11.2007	03.2010
00615	Priorix	GlaxoSmithKline AG	AMJRB490B/ A69CB176A	11020	20.11.2007	02.2009
00615	Priorix	GlaxoSmithKline AG	AMJRB499A/ A69CB135A	11021	20.11.2007	12.2008
00685	Rabipur	Novartis Pharma Schweiz AG	422011A- Z/422011A	11022	23.11.2007	10.2010
00646	Revaxis	Sanofi Pasteur MSD AG	A1035/A1035-2	11005	15.11.2007	09.2009
00592	Twinrix 720/20	GlaxoSmithKline AG	AHABB109A/ AHABB109AK	11006	15.11.2007	02.2010
00467	Vivotif	Berna Biotech AG	3001328	10948	08.11.2007	09.2008

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 pout autant que les décisions correspondantes n'aient pas fait ou ne fassent pas l'objet d'un recours.

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01 Acerola Cherry Halspastillen, Pastillen

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

Zul.-Nr.: 58686	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	27.11.2007
Zusammensetzung	01	acerolae succus concentratus 6.7 mg, glycerolum 20 mg, acidum ascorbicum 1.4 mg, natrii ascorbas 11 mg, aromatica, excipients pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten und Heiserkeit	
Packung/en	01	001 220 g	E
Bemerkung			
Gültig bis		26.11.2012	

01 Amoxiclav-Teva Trio 156,25 mg, Pulver zur Herstellung einer Suspension**02 Amoxiclav-Teva Trio 312,5 mg, Pulver zur Herstellung einer Suspension**

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 57732	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	19.11.2007
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 125 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 31.25 mg ut kalii clavulanas, Antiox.: E 320, Arom.: vanillinum et alia, aspartamum, saccharinum natricum, excipients ad pulverem corresp., suspensio reconstituta 5 ml.	
	02	amoxicillinum anhydricum 250 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 62.5 mg ut kalii clavulanas, Antiox.: E 320, Arom.: vanillinum et alia, aspartamum, saccharinum natricum, excipients ad pulverem corresp., suspensio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	003 100 ml	A
	02	001 100 ml	A
Bemerkung			
Gültig bis		18.11.2012	

01 Asympan 5 mg, dispergierbare Tabletten
 02 Asympan 25 mg, dispergierbare Tabletten
 03 Asympan 50 mg, dispergierbare Tabletten
 04 Asympan 100 mg, dispergierbare Tabletten
 05 Asympan 200 mg, dispergierbare Tabletten
 Desitin Pharma GmbH, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 57822	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	28.11.2007
Zusammensetzung	01	lamotriginum 5 mg, Arom.: vanillinum et alia, aspartamum, Conserv.: E 200, excipiens pro compresso.	
	02	lamotriginum 25 mg, Arom.: vanillinum et alia, aspartamum, Conserv.: E 200, excipiens pro compresso.	
	03	lamotriginum 50 mg, Arom.: vanillinum et alia, aspartamum, Conserv.: E 200, excipiens pro compresso.	
	04	lamotriginum 100 mg, Arom.: vanillinum et alia, aspartamum, Conserv.: E 200, excipiens pro compresso.	
	05	lamotriginum 200 mg, Arom.: vanillinum et alia, aspartamum, Conserv.: E 200, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antiepilepticum	
Packung/en	01	003 50 Tablette(n)	B
		007 100 Tablette(n)	B
	02	013 50 Tablette(n)	B
		017 100 Tablette(n)	B
	03	023 50 Tablette(n)	B
		027 100 Tablette(n)	B
	04	033 50 Tablette(n)	B
		037 100 Tablette(n)	B
	05	043 50 Tablette(n)	B
		047 100 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		27.11.2012	

01 Azithromycin Adico 250, Filmtabletten
 Adico Pharma AG, Binningerstrasse 95, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 58628	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.6.	29.11.2007
Zusammensetzung	01	azithromycinum 250 mg ut azithromycinum monohydricum. Überzug: excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001 4 Tablette(n)	A
		003 6 Tablette(n)	A
Bemerkung			
Gültig bis		28.11.2012	

01 Dexamethason Galepharm 1 mg, Tabletten**02 Dexamethason Galepharm 4 mg, Tabletten**

Galepharm, Arbeitsgemeinschaft Schweizer Apotheker, Zürichstrasse 176, 8700 Küsnacht ZH

Zul.-Nr.: 57974	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.26	21.11.2007
Zusammensetzung	01	dexamethasonum 1 mg, excipients pro compresso.	
	02	dexamethasonum 4 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Glukokortikosteroid-Therapie	
Packung/en	01	001 20 Tablette(n)	B
		002 100 Tablette(n)	B
	02	003 20 Tablette(n)	B
		004 100 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		20.11.2012	

01 Ferinject, Injektionslösung zur i.v. Verabreichung (Stechampullen zu 2ml)**02 Ferinject, Injektionslösung zur i.v. Verabreichung (Stechampullen zu 10ml)**

Vifor (International) AG, Rechenstrasse 37, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 57851	Abgabekategorie: B	Index: 06.07.1.	23.11.2007
Zusammensetzung	01	ferrum 100 mg ut ferri oxidum/carboxymaltosum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	ferrum 500 mg ut ferri oxidum/carboxymaltosum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Antianämikum	
Packung/en	01	001 5 Ampulle(n)	B
	02	002 5 Ampulle(n)	B
Bemerkung		ferri oxidum/carboxymaltosum, neues Salz eines zugelassenen Wirkstoffs	
Gültig bis		22.11.2012	

01 Finasterid Streuli 5, Filmtabletten

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 58106	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	16.11.2007
Zusammensetzung	01	finasteridum 5 mg, pro compresso obducto.	
Anwendung		Benigne Prostatahyperplasie	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 98 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		15.11.2012	

01 Finasterid-Mepha 5, Lactab

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 58107	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	15.11.2007
Zusammensetzung	01	finasteridum 5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Benigne Prostatahyperplasie	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	
		002 100 Tablette(n)	
Bemerkung			
Gültig bis		14.11.2012	

01 Fluconazol Redibag 100 mg, Infusionslösung**02 Fluconazol Redibag 200 mg, Infusionslösung****03 Fluconazol Redibag 400 mg, Infusionslösung**

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 58022	Abgabekategorie: B	Index: 08.06.0.	12.11.2007
Zusammensetzung	01	fluconazolum 100 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
	02	fluconazolum 200 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
	03	fluconazolum 400 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 200 ml.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	001 10 x 50 ml	Infusionsbeutel B
		003 20 x 50 ml	Infusionsbeutel B
	02	005 10 x 100 ml	Infusionsbeutel B
		007 20 x 100 ml	Infusionsbeutel B
	03	009 10 x 200 ml	Infusionsbeutel B
		011 20 x 200 ml	Infusionsbeutel B
Bemerkung			
Gültig bis		11.11.2012	

01 Fluconazol-Mepha 50 N, Kapseln**02 Fluconazol-Mepha 150 N, Kapseln****03 Fluconazol-Mepha 200 N, Kapseln**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 58063	Abgabekategorie: B	Index: 08.06.0.	02.11.2007
Zusammensetzung	01	fluconazolum 50 mg, Color.: E 132, excipiens pro capsula.	
	02	fluconazolum 150 mg, excipiens pro capsula.	
	03	fluconazolum 200 mg, Color.: E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	002 7 Kapsel(n)	B
		004 28 Kapsel(n)	B
	02	006 1 Kapsel(n)	B
		008 4 Kapsel(n)	B
	03	010 2 Kapsel(n)	B
		012 7 Kapsel(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		01.11.2012	

01 Hexvix, Pulver zur Herstellung einer Lösung zur intravesikalen Anwendung

GE Healthcare AG, 8820 Wädenswil

Zul.-Nr.: 58015	Abgabekategorie: B	Index: 14.03.0.	06.11.2007
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: hexaminolevulinatum hydrochloridum corresp. hexaminolevulinatum 85 mg pro vitro. Solvens: dinatrii phosphas dodecahydricus, kalii dihydrogenophosphas, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Diagnostikum zur Fluoreszenz-Zystoskopie	
Packung/en	01	001	1 x 85 mg Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		hexaminolevulinatum, USAN = NAS (neuer Wirkstoff)	
Gültig bis		05.11.2012	

01 Matrifen 25 ug/h, Depotpflaster**02 Matrifen 50 ug/h, Depotpflaster****03 Matrifen 75 ug/h, Depotpflaster****04 Matrifen 100 ug/h, Depotpflaster**

Nycomed Pharma AG, Wallisellenstrasse 55, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: 57460	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	22.11.2007
Zusammensetzung	01	fentanylum 2.75 mg, dipropylenglycolum, excipients ad praeparationem pro 8.4 cm ² cum liberatione 25 µg/h.	
	02	fentanylum 5.5 mg, dipropylenglycolum, excipients ad praeparationem pro 16.8 cm ² cum liberatione 50 µg/h.	
	03	fentanylum 8.25 mg, dipropylenglycolum, excipients ad praeparationem pro 25.2 cm ² cum liberatione 75 µg/h.	
	04	fentanylum 11 mg, dipropylenglycolum, excipients ad praeparationem pro 33.6 cm ² cum liberatione 100 µg/h.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	003	5 Pflaster A
		017	10 Pflaster A
	02	007	5 Pflaster A
		019	10 Pflaster A
	03	011	5 Pflaster A
		021	10 Pflaster A
	04	015	5 Pflaster A
		023	10 Pflaster A
Bemerkung		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		21.11.2012	

01 Nicopass Fresh Mint, Lutschtabletten**02 Nicopass Lakritze Mint, Lutschtabletten**

Robapharm AG, Gewerbestrasse 18, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 57600	Abgabekategorie: D	Index: 15.02.0.	22.11.2007
Zusammensetzung	01	nicotinum 1.5 mg ut nicotini resinas, Arom.: aspartamum et alia, excipiens pro compresso.	
	02	nicotinum 1.5 mg ut nicotini resinas, Arom.: aspartamum et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Unterstützung der Raucherentwöhnung	
Packung/en	01	001	12 Tablette(n) D
		003	36 Tablette(n) D
		005	96 Tablette(n) D
	02	013	12 Tablette(n) D
		015	36 Tablette(n) D
		017	96 Tablette(n) D
Bemerkung			
Gültig bis		21.11.2012	

01 Nitroderm, TTS 5**02 Nitroderm, TTS 10**

Orifarm AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf

Zul.-Nr.: 58054	Abgabekategorie: B	Index: 02.04.1.	12.11.2007
Zusammensetzung	01	glyceroli trinitras q.s. pro praeparatione cum liberatione 5 mg/24h.	
	02	glyceroli trinitras q.s. pro praeparatione cum liberatione 10 mg/24h.	
Anwendung		Koronartherapeutikum aus der Klasse der organischen Nitrate	
Packung/en	01	001	10 Pflaster B
		003	30 Pflaster B
		005	100 Pflaster B
	02	007	10 Pflaster B
		009	30 Pflaster B
Bemerkung		Eingeführtes Arzneimittel gemäss Art.14 Abs.2 Heilmittelgesetz von 44'192 Nitroderm TTS	
Gültig bis		11.11.2012	

01 Requip-Modutab 2 mg, Filmtabletten mit verlängerter Wirkstofffreisetzung
03 Requip-Modutab 4 mg, Filmtabletten mit verlängerter Wirkstofffreisetzung
04 Requip-Modutab 8 mg, Filmtabletten mit verlängerter Wirkstofffreisetzung
 GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 57740	Abgabekategorie: B	Index: 01.08.0.	06.11.2007
Zusammensetzung	01	ropinirolum 2 mg ut ropiniroli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	ropinirolum 4 mg ut ropiniroli hydrochloridum, Color.: E 110, E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	04	ropinirolum 8 mg ut ropiniroli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Morbus Parkinson	
Packung/en	01	001	21 Tablette(n) B
		003	28 Tablette(n) B
	03	011	28 Tablette(n) B
	04	015	28 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		05.11.2012	

01 Rotpunkt Apotheke Bronchial-Pastillen zuckerfrei, mit Sorbit
 Parcopharm SA, Lättichstrasse 4, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 58555	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	07.11.2007
Zusammensetzung	01	anisi aetheroleum 1.9 mg, eucalypti aetheroleum 0.75 mg, polygalae extractum ethanolicum siccum 7 mg, levomentholum 2 mg, liquiritiae succus 98 mg, acidum benzoicum 0.7 mg, sorbitolum, natrii cyclamas, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	01	001	36 Tablette(n) D
Bemerkung			
Gültig bis		06.11.2012	

01 Rotpunkt Apotheke Stärkungsdragées
 Parcopharm AG, Lettichstrasse 1a, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 58557	Abgabekategorie: D	Index: 02.97.0.	15.11.2007
Zusammensetzung	01	allii sativi pulvis 230 mg, allii sativi extractum siccum 72.5 mg, DER: 12-17:1, crataegi extractum siccum 30 mg, DER: 4.7-6.0:1, ginkgo bilobae extractum siccum 8-10 mg, DER: 7-9:1, ginseng extractum siccum 7.5-9.5 mg, DER: 6-7:1, Color.: E 141, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Beschwerden bei Arteriosklerose	
Packung/en	01	001	90 Dragée(s) D
		002	180 Dragée(s) D
Bemerkung			
Gültig bis		14.11.2012	

01 Sanaflex, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 57520	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.1.	30.11.2007
Zusammensetzung	01	harpagophyti radice extractum ethanolicum siccum 480 mg, DER: 4.4-5:1, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Zur unterstützenden Therapie bei degenerativen Erkrankungen des Bewegungsapparates	
Packung/en	01	002	50 Tablette(n) D
		003	100 Tablette(n) D
Bemerkung			
Gültig bis		29.11.2012	

01 Similasan, homöopathisches Arzneimittel bei Grippe und Erkältung, Globuli

Similasan AG, Chriesiweg, 8916 Jönchen

Zul.-Nr.: 58145	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	21.11.2007
Zusammensetzung	01	eupatorium perfoliatum D12, ferri phosphas D12, lachesis mutus D12, ana partes, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Bei Erkältungskrankheiten, Grippe	
Packung/en	01	001	4,5 g D
		002	15 g D
Bemerkung			
Gültig bis		20.11.2012	

01 Sumatriptan Spirig, Filmtabletten

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 58466	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.1.	30.11.2007
Zusammensetzung	01	sumatriptanum 50 mg ut sumatriptani succinas (1:1), excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Behandlung akuter Migräneanfälle	
Packung/en	01	001	6 Tablette(n) B
		003	12 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		29.11.2012	

01 Sumatriptan Spirig Inject, Injektionslösung

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 58513	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.1.	30.11.2007
Zusammensetzung	01	sumatriptanum 6 mg ut sumatriptani succinas (1:1), natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Behandlung akuter Migräneanfälle	
Packung/en	01	002	2 Patronen B
Bemerkung			
Gültig bis		29.11.2012	

01 Sumatriptan T Spirig, Filmtabletten

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 58512	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.1.	30.11.2007
Zusammensetzung	01	sumatriptanum 50 mg ut sumatriptani succinas (1:1), excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Behandlung akuter Migräneanfälle	
Packung/en	01	001	6 Tablette(n) B
		003	12 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		29.11.2012	

01 Tygacil 50 mg, Lyophilisat

Wyeth Pharmaceuticals AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 57431	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.5.	30.11.2007
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: tigecyclinum 53 mg, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	002	10 x 50 mg A
Bemerkung		tigecyclinum, DCI = NAS (neuer Wirkstoff)	
Gültig bis		29.11.2012	

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

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 57803	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	01.11.2007
Zusammensetzung	01	bupropioni hydrochloridum 150 mg. Überzug: excipients pro compresso obducto.	
	02	bupropioni hydrochloridum 300 mg. Überzug: excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	002	7 Tablette(n) B
		004	30 Tablette(n) B
		010	10 x 30 Tablette(n) Klinikpackung B
	02	006	7 Tablette(n) B
		008	30 Tablette(n) B
		012	10 x 30 Tablette(n) Klinikpackung B
Bemerkung			
Gültig bis		31.10.2012	

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 pout autant que les décisions correspondantes n'aient pas fait ou ne fassent pas l'objet d'un recours.

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01 Accuretic 10/12,5, Filmtabletten

03 Accuretic 20/12,5, Filmtabletten

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 51946	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	06.11.2007
Zusammensetzung	01	quinaprilum 10 mg ut quinaprili hydrochloridum, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	quinaprilum 20 mg ut quinaprili hydrochloridum, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	014	30 Tablette(n) B
		022	100 Tablette(n) B
	03	057	30 Tablette(n) B
		065	100 Tablette(n) B
Bemerkung			
* Gültig bis		05.11.2012	

01 Agopton 30 mg, Kapseln

02 Agopton 15 mg, Kapseln

Takeda Pharma AG, Alpenblickstrasse 26, 8853 Lachen SZ

Zul.-Nr.: 51969	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	22.11.2007
Zusammensetzung	01	lansoprazolum 30 mg, excipients pro capsula.	
	02	lansoprazolum 15 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		peptisches Ulcus, gastroösophageale Refluxkrankheit	
Packung/en	01	014	14 Kapsel(n) B
		022	28 Kapsel(n) B
		030	56 Kapsel(n) 2 x 28 B
		103	280 Kapsel(n) 10 x 28 B
		111	560 Kapsel(n) 20 x 28 B
	02	049	14 Kapsel(n) B
		057	28 Kapsel(n) B
		065	56 Kapsel(n) 2 x 28 B
		073	112 Kapsel(n) 4 x 28 B
		081	560 Kapsel(n) 20 x 28 B
		138	280 Kapsel(n) 10 x 28 B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18. Juli 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		21.11.2012	

01 Agopton 15 Lingual, Tabletten**02 Agopton 30 Lingual, Tabletten**

Takeda Pharma AG, Alpenblickstrasse 26, 8853 Lachen SZ

Zul.-Nr.: 56230	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	22.11.2007
Zusammensetzung	01	lansoprazolum 15 mg, Arom.: vanillinum et alia, aspartamum, excipiens pro compresso.	
	02	lansoprazolum 30 mg, Arom.: vanillinum et alia, aspartamum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		peptisches Ulcus, gastroösophageale Refluxkrankheit	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18. Juli 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung). Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		21.11.2012	

01 Aldomet 250, Filmtabletten**02 Aldomet 500, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: 28080	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	08.11.2007
Zusammensetzung	01	methyldopum anhydricum 250 mg. Überzug: Color.: E 104, excipiens pro compresso obducto.	
	02	methyldopum anhydricum 500 mg. Überzug: Color.: E 104, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	018	30 Tablette(n) B
		026	100 Tablette(n) B
	02	042	20 Tablette(n) B
		050	100 Tablette(n) B
Bemerkung			
* Gültig bis		07.11.2012	

01 Aldozone, Filmtabletten**02 Aldozone forte, Filmtabletten****03 Aldozone 100, Filmtabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 33512	Abgabekategorie: B	Index: 05.01.0.	19.11.2007
Zusammensetzung	01	spironolactonum 25 mg, butizidum 2.5 mg, aromatica, excipiens pro compresso obducto.	
	02	spironolactonum 50 mg, butizidum 5 mg, aromatica, excipiens pro compresso obducto.	
	03	spironolactonum 100 mg, butizidum 10 mg, aromatica, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Diuretikum	
Packung/en	01	015	20 Tablette(n) B
		023	50 Tablette(n) B
		031	100 Tablette(n) B
	02	058	20 Tablette(n) B
		066	50 Tablette(n) B
	03	090	20 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.10.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.11.2012	

01 Alpinamed, homöopathische Blasesentropfen

Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 52461	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	19.11.2007
Zusammensetzung	01	arctostaphylos UVA-ursi TM corresp. ethanolum 50 % V/V.	
Anwendung		Bei Schmerzen und Reizungen der ableitenden Harnorgane	
Packung/en	01	014 50 ml	D
		022 100 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.10.2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.11.2012	

01 Alpinamed, homöopathische Magentropfen

Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 52463	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	19.11.2007
Zusammensetzung	01	cynara scolymus TM corresp. ethanolum 62 % V/V.	
Anwendung		Bei Verdauungsbeschwerden	
Packung/en	01	017 50 ml	D
		025 100 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.10.2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.11.2012	

01 Alpinamed, homöopathische Nierentropfen

Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 52462	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	19.11.2007
Zusammensetzung	01	solidago virgaurea TM corresp. ethanolum 65 % V/V.	
Anwendung		Zur Steigerung der Harnausscheidung	
Packung/en	01	010 50 ml	D
		029 100 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.10.2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.11.2012	

01 Alpinamed, homöopathische Schlaftropfen

Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 52466	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	19.11.2007
Zusammensetzung	01	valeriana officinalis e radice recente TM corresp. ethanolum 65 % V/V.	
Anwendung		Bei nervösen Beschwerden	
Packung/en	01	016 50 ml	D
		024 100 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.10.2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.11.2012	

01 Alpinamed, homöopathische Tropfen bei nervösen Beschwerden

Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 52088	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	19.11.2007
Zusammensetzung	01	hypericum perforatum TM corresp. ethanolum 65 % V/V.	
Anwendung		Bei nervösen Beschwerden	
Packung/en	01	011 50 ml	C
		038 100 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.12.2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.11.2012	

01 Alpinamed, homöopathische Wechseljahrtropfen

Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 52173	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	19.11.2007
Zusammensetzung	01	cimicifuga racemosa TM corresp. ethanolum 65 % V/V.	
Anwendung		Bei Beschwerden der Wechseljahre	
Packung/en	01	019 50 ml	D
		027 100 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.10.2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.11.2012	

05 Amoxicillin Sandoz 100mg/4ml, Granulat zur Herst.einer Suspension**06 Amoxicillin Sandoz 200mg/4ml, Granulat zur Herst.einer Suspension**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 49923	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.23	20.11.2007
Zusammensetzung	05	amoxicillinum anhydricum 100 mg ut amoxicillinum trihydricum, Arom.: bergamottae aetheroleum, vanillinum et alia, aspartamum, Conserv.: E 211, excipiens ad granulatum corresp. suspensio reconstituta 4 ml.	
	06	amoxicillinum anhydricum 200 mg ut amoxicillinum trihydricum, Arom.: bergamottae aetheroleum, vanillinum et alia, aspartamum, Conserv.: E 211, excipiens ad granulatum corresp. suspensio reconstituta 4 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	05	112 100 ml	A
	06	120 100 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.05.2006 (Widerruf der Sequenz 01 und 04)	
Gültig bis		14.05.2009	

01 Androcur Depot, Injektionslösung

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 40881	Abgabekategorie: B	Index: 07.09.0.	16.11.2007
Zusammensetzung	01	cyproteroni acetat 100 mg, benzylis benzoas, ricini oleum virginale q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
* Anwendung		Sexualtriebdämpfung, Prostatakarzinom (Mann)	
Packung/en	01	018 3 x 3 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung			
* Gültig bis		15.11.2012	

01 Androcur, Tabletten**02 Androcur-10, Tabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 37482	Abgabekategorie: B	Index: 07.09.0.	16.11.2007
Zusammensetzung	01	cyproteroni acetat 50 mg, excipients pro compresso.	
	02	cyproteroni acetat 10 mg, excipients pro compresso.	
* Anwendung		Androgenisierungserscheinungen (Frau); Sexualtriebdepression, Prostatakarzinom (Mann)	
Packung/en	01	013	1 x 50 Tablette(n) B
		021	250 Tablette(n) B
	02	056	3 x 15 Tablette(n) B
Bemerkung			
* Gültig bis		15.11.2012	

01 Antiphlogistine Poulitice, Paste

Doetsch Grether AG, Steinentorstrasse 23, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 13881	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.5.	29.11.2007
* Zusammensetzung	01	acidum salicylicum 1.1 mg, aromatica, excipients ad pastam pro 1 g.	
Anwendung		Kutaner Antiphlogistikum	
Packung/en	01	065	250 g D
		073	450 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.12.2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.11.2012	

01 Aphenylbarbit 50 mg, Tabletten**02 Aphenylbarbit 100 mg, Tabletten****05 Aphenylbarbit 15 mg, Tabletten**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 12175	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	29.11.2007
Zusammensetzung	01	phenobarbitalum 50 mg, excipients pro compresso.	
	02	phenobarbitalum 100 mg, excipients pro compresso.	
	05	phenobarbitalum 15 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antiepilepticum, Sedativum	
Packung/en	01	019	100 Tablette(n) B
		051	20 Tablette(n) B
	02	078	100 Tablette(n) B
		116	20 Tablette(n) B
	05	221	30 Tablette(n) B
		248	100 Tablette(n) B
Bemerkung			
* Gültig bis		28.11.2012	

- 01 Aranesp 10 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze
 02 Aranesp 15 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze
 03 Aranesp 20 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze
 04 Aranesp 30 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze
 05 Aranesp 40 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze
 06 Aranesp 50 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze
 07 Aranesp 60 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze
 08 Aranesp 80 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze
 09 Aranesp 100 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze
 10 Aranesp 150 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze
 11 Aranesp 300 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze
 12 Aranesp 500 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze
 13 Aranesp 130 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze

Amgen Switzerland AG, Zählerweg 6, 6300 Zug

Zul.-Nr.: **55725** Abgabekategorie: **A** Index: 06.07.3. 19.11.2007

Zusammensetzung		
	01	darbepoetinum alfa 10 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.4 ml corresp., darbepoetinum alfa 25 µg/ml.
	02	darbepoetinum alfa 15 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.375 ml corresp., darbepoetinum alfa 40 µg/ml.
	03	darbepoetinum alfa 20 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml corresp., darbepoetinum alfa 40 µg/ml.
	04	darbepoetinum alfa 30 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml corresp., darbepoetinum alfa 100 µg/ml.
	05	darbepoetinum alfa 40 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.4 ml corresp., darbepoetinum alfa 100 µg/ml.
	06	darbepoetinum alfa 50 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml corresp., darbepoetinum alfa 100 µg/ml.
	07	darbepoetinum alfa 60 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml corresp., darbepoetinum alfa 200 µg/ml.
	08	darbepoetinum alfa 80 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.4 ml corresp., darbepoetinum alfa 200 µg/ml.
	09	darbepoetinum alfa 100 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml corresp., darbepoetinum alfa 200 µg/ml.
	10	darbepoetinum alfa 150 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml corresp., darbepoetinum alfa 500 µg/ml.
	11	darbepoetinum alfa 300 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml corresp., darbepoetinum alfa 500 µg/ml.
	12	darbepoetinum alfa 500 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	13	darbepoetinum alfa 130 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.65 ml corresp., darbepoetinum alfa 200 µg/ml.

Anwendung

Stimulierung der Erythropoese

* Packung/en	01	002	1 Spritze(n)	A
		004	4 Spritze(n)	A
	02	006	1 Spritze(n)	A
		008	4 Spritze(n)	A
	03	010	1 Spritze(n)	A
		012	4 Spritze(n)	A
	04	014	1 Spritze(n)	A
		016	4 Spritze(n)	A
	05	018	1 Spritze(n)	A
		020	4 Spritze(n)	A
	06	022	1 Spritze(n)	A
		024	4 Spritze(n)	A
	07	026	1 Spritze(n)	A
		028	4 Spritze(n)	A
	08	030	1 Spritze(n)	A
		032	4 Spritze(n)	A
	09	034	1 Spritze(n)	A
		036	4 Spritze(n)	A
	10	038	1 Spritze(n)	A
		040	4 Spritze(n)	A
	11	042	1 Spritze(n)	A
		044	4 Spritze(n)	A
	12	046	1 Spritze(n)	A
		048	4 Spritze(n)	A
	13	050	1 Spritze(n)	A
		052	4 Spritze(n)	A
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.09.2007 (Zulassung der neuen Dosierung 130 ug)			
Gültig bis	05.09.2012			

- 01 Aranesp 10, Injektionslösung in vorgefülltem Pen (SureClick)
 02 Aranesp 15, Injektionslösung in vorgefülltem Pen (SureClick)
 03 Aranesp 20, Injektionslösung in vorgefülltem Pen (SureClick)
 04 Aranesp 30, Injektionslösung in vorgefülltem Pen (SureClick)
 05 Aranesp 40, Injektionslösung in vorgefülltem Pen (SureClick)
 06 Aranesp 50, Injektionslösung in vorgefülltem Pen (SureClick)
 07 Aranesp 60, Injektionslösung in vorgefülltem Pen (SureClick)
 08 Aranesp 80, Injektionslösung in vorgefülltem Pen (SureClick)
 09 Aranesp 100, Injektionslösung in vorgefülltem Pen (SureClick)
 10 Aranesp 150, Injektionslösung in vorgefülltem Pen (SureClick)
 11 Aranesp 300, Injektionslösung in vorgefülltem Pen (SureClick)
 12 Aranesp 500, Injektionslösung in vorgefülltem Pen (SureClick)
 13 Aranesp 130 Mikrogramm, Injektionslösung in vorgefülltem Pen (SureClick)

Amgen Switzerland AG, Zählerweg 6, 6300 Zug

Zul.-Nr.: **57470** Abgabekategorie: **A** Index: 06.07.3. 19.11.2007

Zusammensetzung	01	darbepoetinum alfa 10 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.4 ml corresp., darbepoetinum alfa 25 µg/ml.
	02	darbepoetinum alfa 15 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.375 ml corresp., darbepoetinum alfa 40 µg/ml.

- 03 darbepoetinum alfa 20 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml cor- resp., darbepoetinum alfa 40 µg/ml.
- 04 darbepoetinum alfa 30 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml cor- resp., darbepoetinum alfa 100 µg/ml.
- 05 darbepoetinum alfa 40 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.4 ml cor- resp., darbepoetinum alfa 100 µg/ml.
- 06 darbepoetinum alfa 50 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml cor- resp., darbepoetinum alfa 100 µg/ml.
- 07 darbepoetinum alfa 60 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml cor- resp., darbepoetinum alfa 200 µg/ml.
- 08 darbepoetinum alfa 80 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.4 ml cor- resp., darbepoetinum alfa 200 µg/ml.
- 09 darbepoetinum alfa 100 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml cor- resp., darbepoetinum alfa 200 µg/ml.
- 10 darbepoetinum alfa 150 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml cor- resp., darbepoetinum alfa 500 µg/ml.
- 11 darbepoetinum alfa 300 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml cor- resp., darbepoetinum alfa 500 µg/ml.
- 12 darbepoetinum alfa 500 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml cor- resp., darbepoetinum alfa 500 µg/ml.
- 13 darbepoetinum alfa 130 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.65 ml cor- resp., darbepoetinum alfa 200 µg/ml.

Anwendung
* Packung/en

Stimulierung der Erythropoese

01	001	1 Spritze(n)	A
02	003	1 Spritze(n)	A
03	005	1 Spritze(n)	A
04	007	1 Spritze(n)	A
05	009	1 Spritze(n)	A
06	011	1 Spritze(n)	A
07	013	1 Spritze(n)	A
08	015	1 Spritze(n)	A
09	017	1 Spritze(n)	A
10	019	1 Spritze(n)	A
11	021	1 Spritze(n)	A
12	023	1 Spritze(n)	A
13	025	1 Spritze(n)	A

Bemerkung Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.01.2006 (Zulassung der neuen Dosierung 130 ug)
 Gültig bis 03.08.2010

01 Asacol 500 mg, suppositoires

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

N° d'AMM: 49461	Catégorie de remise: B	Index: 04.09.0.	30.11.2007
Composition	01	mesalazinum 500 mg, excipients pro suppositoires.	
Indication		Colite ulcéreuse	
Conditionnements	01	011	20 suppositoires B
		038	50 suppositoires B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28 avril 2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		29.11.2012	

01 Atacand 4 mg, Tabletten**02 Atacand 8 mg, Tabletten****03 Atacand 16 mg, Tabletten****04 Atacand 32 mg, Tabletten**

AstraZeneca AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 54230	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	19.11.2007
Zusammensetzung	01	candesartanum cilexetilum 4 mg, excipients pro compresso.	
	02	candesartanum cilexetilum 8 mg, excipients pro compresso.	
	03	candesartanum cilexetilum 16 mg, excipients pro compresso.	
	04	candesartanum cilexetilum 32 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie	
* Packung/en	01	028	7 Tablette(n) B
	02	044	28 Tablette(n) B
		052	98 Tablette(n) B
		110	50 Tablette(n) B
	03	079	28 Tablette(n) B
		087	98 Tablette(n) B
		111	50 Tablette(n) B
	04	117	28 Tablette(n) B
		125	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.04.2007 (Umwandlung Zulassungsart Sequenz 04, früher: Export)	
Gültig bis		26.04.2012	

01 Bactrim forte, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 48306	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	28.11.2007
Zusammensetzung	01	sulfamethoxazolum 800 mg, trimethoprimum 160 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	020 10 Tablette(n)	A
		039 20 Tablette(n)	A
		047 50 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.04.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.11.2012	

01 Bactrim, Lösung zur i.v. Infusion

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

Zul.-Nr.: 37887	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	28.11.2007
Zusammensetzung	01	sulfamethoxazolum 400 mg, trimethoprimum 80 mg, propylenglycolum, natrii hydroxidum, ethanolaminum, ethanolum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	056 10 Ampulle(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.04.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.11.2012	

02 Bactrim, Sirup für Kinder

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

Zul.-Nr.: 35263	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	28.11.2007
Zusammensetzung	02	sulfamethoxazolum 200 mg, trimethoprimum 40 mg, Arom.: vanillinum et alia, Conserv.: E 216, E 218, excipients ad suspensionem pro 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	02	039 100 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.04.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.11.2012	

01 Bactrim, Tabletten

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

Zul.-Nr.: 34762	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	28.11.2007
Zusammensetzung	01	sulfamethoxazolum 400 mg, trimethoprimum 80 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.04.2003 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Export und Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.11.2012	

01 Baneopol, Augensalbe

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 19101	Abgabekategorie: A	Index: 11.07.1.	16.11.2007
Zusammensetzung	01	bacitracinum 300 U.I., polymyxini B sulfas 5000 U.I., neomycinum 3.5 mg ut neomycini sulfas, adeps lanae, Conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Augeninfektionen	
Packung/en	01	045	3,5 g A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.09.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		15.11.2012	

01 Beta-Adalat, Kapseln

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 48636	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	27.11.2007
Zusammensetzung	01	nifedipinum 20 mg, atenololum 50 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Hypertonie, Angina pectoris	
Packung/en	01	012	28 Kapsel(n) B
		020	98 Kapsel(n) B
Bemerkung			
* Gültig bis		26.11.2012	

01 Betolvex, Injektionslösung

Team medica AG, Baarerstrasse 10, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 31833	Abgabekategorie: B	Index: 06.07.2.	07.11.2007
Zusammensetzung	01	cyanocobalaminum 1 mg, tanninum, aluminii monostearas, sesami oleum raffinatum q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Perniziöse Anämie; nachgewiesener Mangel an Vitamin B12	
Packung/en	01	019	1 Ampulle(n) B
		027	5 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		06.11.2012	

01 Biovigor, sciroppo

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

N° d'AMM: 54155	Categoria di dispensazione: B	Index: 07.98.0.	28.11.2007
Composizione	01	hydroxocobalamini chloridum 0.5 mg, l-O-phosphothreoninum 10 mg, l-O-phosphoserinum 40 mg, glutaminum 60 mg, arginini hydrochloridum 100 mg, sorbitolum, aromatica, conserv.: E 211, excipiens ad solutionem pro 10 ml.	
Indicazione		Ricostituente	
Confezione/i	01	018	100 ml B
Osservazione			
* Valevolefino al		27.11.2012	

02 Blephamide, sterile Augensalbe

Allergan AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 47830	Abgabekategorie: A	Index: 11.06.1.	23.11.2007
Zusammensetzung	02	sulfacetamidum natricum 105 mg, prednisoloni acetat 2 mg, alcoholis adipis lanae, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Infizierte Augenentzündungen	
Packung/en	02	028 3,5 g	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 9. November 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		22.11.2012	

01 Bovisan D5, homöopathische Kapseln

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 55767	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	22.11.2007
Zusammensetzung	01	mycobacterium bovis (BCG) D5 trituration 330 mg, Materia capsulae: hypromellosem, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Bei akuter Asthenie mit Hypotonie	
Packung/en	01	002 5 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.12.2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		21.11.2012	

01 Brinerdin, Dragées

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 34313	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	06.11.2007
Zusammensetzung	01	dihydroergocristinum 0.5 mg ut dihydroergocristini mesilas, clopamidum 5 mg, reserpinum 0.1 mg. Überzug: excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	040 100 Dragée(s)	B
Bemerkung			
* Gültig bis		05.11.2012	

01 Carboticon, capsules

Interdelta SA, Route André-Piller 21, 1762 Givisiez

N° d'AMM: 48914	Catégorie de remise: D	Index: 04.04.0.	08.11.2007
Composition	01	carbo activatus 140 mg, dimeticonum 45 mg, color.: E 127, E 132, excipiens pro capsula.	
Indication		Dyspepsies, météorisme	
Conditionnements	01	012 30 x 2 capsule(s)	D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 13.11.2002 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		07.11.2012	

03 Carvedilol Spirig 12.5, Tabletten
04 Carvedilol Spirig 25, Tabletten
05 Carvedilol Spirig 3.125, Tabletten
06 Carvedilol Spirig 6.25, Tabletten

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 57623	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	29.11.2007
Zusammensetzung	03	carvedilolum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
	04	carvedilolum 25 mg, excipients pro compresso.	
	05	carvedilolum 3.125 mg, excipients pro compresso.	
	06	carvedilolum 6.25 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Alpha- und Beta-Rezeptorenblocker	
* Packung/en	03	002 30 Tablette(n)	B
		004 100 Tablette(n)	B
	04	006 30 Tablette(n)	B
		008 100 Tablette(n)	B
	05	010 30 Tablette(n)	B
	06	012 30 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.10.2006 (Zulassung der neuen Dosierungen 3.125 und 6.25)	
Gültig bis		12.10.2011	

01 Cephoral 400 DT, comprimés dispersibles

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

N° d'AMM: 55824	Catégorie de remise: A	Index: 08.01.3.	09.11.2007
Composition	01	cefiximum anhydricum 400 mg ut cefiximum, arom.: vanillinum et alia, saccharinum calcicum, color.: E 110, excipients pro compresso.	
Indication		Maladies infectieuses	
Conditionnements	01	001 5 comprimé(s)	A
		003 7 comprimé(s)	A
		005 10 comprimé(s)	A
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 15.08.2005 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		08.11.2012	

01 Ciloxan, Augentropfen

Alcon Pharmaceuticals Ltd., Bösch 69, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 51898	Abgabekategorie: A	Index: 11.07.1.	30.11.2007
Zusammensetzung	01	ciprofloxacinum 3 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, Conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen am Auge	
Packung/en	01	028 5 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19. Januar 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.11.2012	

01 Cimzia 200 mg, Pulver

* UCB-Pharma SA, Chemin de Croix-Blanche 10, 1630 Bulle

Zul.-Nr.: 57856	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	05.11.2007
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: certolizumabum pegolum 200 mg, saccharum, polysorbatum 20. Solvens: aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem.	
Anwendung		Morbus Crohn	
Packung/en	01	001	1 Set B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.09.2007 (Korrektur der Zulassungsinhaberin von UCB Farchim SA auf UCB-Pharma SA)	
Gültig bis		06.09.2012	

01 Citalopram Streuli 20, Filmtabletten

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 56285	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	05.11.2007
Zusammensetzung	01	citalopramum 20 mg ut citaloprami hydrobromidum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	01	022	14 Tablette(n) B
		024	28 Tablette(n) B
		026	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.04.2007 (Änderung Präparatename, früher: Citalopram Streuli).	
Gültig bis		10.12.2008	

01 Clopixol Acutard, Injektionslösung

Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 47783	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	06.11.2007
Zusammensetzung	01	zuclopenthixoli acetat 50 mg, triglycerida saturata media q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Neurolepticum	
Packung/en	01	011	1 x 1 ml Ampulle(n) B
		038	10 x 1 ml Ampulle(n) B
		046	1 x 2 ml Ampulle(n) B
		054	10 x 2 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.03.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.11.2012	

01 Clopixol Depot, Injektionslösung

Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 40275	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	06.11.2007
Zusammensetzung	01	zuclopenthixoli decanoas 200 mg, triglycerida saturata media q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Neurolepticum	
Packung/en	01	045 1 x 1 ml Ampulle(n)	B
		053 10 x 1 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.03.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.11.2012	

01 Clopixol 2 mg, Filmdragées**02 Clopixol 10 mg, Filmdragées****03 Clopixol 25 mg, Filmdragées****04 Clopixol 40 mg, Filmdragées**

Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 44744	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	06.11.2007
Zusammensetzung	01	zuclopenthixolum 2 mg ut zuclopenthixoli dihydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
	02	zuclopenthixolum 10 mg ut zuclopenthixoli dihydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
	03	zuclopenthixolum 25 mg ut zuclopenthixoli dihydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
	04	zuclopenthixolum 40 mg ut zuclopenthixoli dihydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Neurolepticum	
Packung/en	01	015 100 Dragée(s)	B
	02	023 100 Dragée(s)	B
		066 50 Dragée(s)	B
	03	031 100 Dragée(s)	B
		082 50 Dragée(s)	B
	04	112 100 Dragée(s)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.03.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.11.2012	

01 Clopixol, Tropfen

Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 44747	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	06.11.2007
Zusammensetzung	01	zuclopenthixolum 20 mg ut zuclopenthixoli dihydrochloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 guttae, corresp. ethanolum 14 % V/V.	
Anwendung		Neurolepticum	
Packung/en	01	014 20 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.03.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.11.2012	

01 Cordarone, comprimés**02 Cordarone mite, comprimés**

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

N° d'AMM: **33393** Catégorie de remise: **B** Index: 02.02.0. 14.11.2007

Composition 01 amiodaroni hydrochloridum 200 mg, excipients pro compresso.

02 amiodaroni hydrochloridum 100 mg, excipients pro compresso.

Indication Antiarythmique

Conditionnements 01 016 20 comprimé(s) B

024 60 comprimé(s) B

02 059 60 comprimé(s) B

Remarque

* Valable jusqu'au 13.11.2012

02 Cortifluid-N, Suspension

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: **28110** Abgabekategorie: **B** Index: 10.05.2. 19.11.2007

Zusammensetzung 02 hydrocortisoni acetat 2.5 mg, neomycinum 3.5 mg ut neomycini sulfas, calcii pantothenas 30 mg, Antiox.: E 320, Conserv.: phenylhydrargyri boras, excipients ad suspensionem pro 1 ml.

Anwendung Entzündliche, sekundär bakteriell infizierte Dermatosen

Packung/en 02 049 60 ml B

Bemerkung

* Gültig bis 18.11.2012

01 Cosaar Plus 50/12.5, Filmtabletten**02 Cosaar Plus 100/25, Filmtabletten****03 Cosaar Plus 100/12.5, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: **53629** Abgabekategorie: **B** Index: 02.07.2. 27.11.2007

Zusammensetzung 01 losartanum kalium 50 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, Color.: E 104, excipients pro compresso obducto.

02 losartanum kalium 100 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, Color.: E 104, excipients pro compresso obducto.

03 losartanum kalium 100 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.

Anwendung Antihypertensivum

Packung/en 01 016 28 Tablette(n) B

024 98 Tablette(n) B

02 032 28 Tablette(n) B

040 98 Tablette(n) B

03 041 28 Tablette(n) B

042 98 Tablette(n) B

Bemerkung

* Gültig bis 26.11.2012

01 Cyclandelat Streuli, Dragées

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 38089	Abgabekategorie: B	Index: 02.04.5.	21.11.2007
Zusammensetzung	01	cyclandelatum 400 mg. Überzug: Color.: E 104, E 127, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Durchblutungsstörungen	
Packung/en	01	048 50 Dragée(s) 056 250 Dragée(s)	B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.09.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.11.2012	

01 Dafnegil, Duopack

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

Zul.-Nr.: 54494	Abgabekategorie: B	Index: 09.03.0.	30.11.2007
Zusammensetzung	01	I) Vaginalcrème: ciclopiroxum olaminum 10 mg, Conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad unguentum pro 1 g. II) Ovulum: ciclopiroxum olaminum 100 mg, Conserv.: E 210, excipients pro ovulo.	
Anwendung		Vaginalmykosen	
Packung/en	01	018 Kombipackung(en)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.03.2004 (Änderung Präparatename, früher: Dafnegil Neo, Duopack)	
Gültig bis		11.03.2009	

01 Dafnegil, Vaginalcrème

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

Zul.-Nr.: 53761	Abgabekategorie: B	Index: 09.03.0.	30.11.2007
Zusammensetzung	01	ciclopiroxum olaminum 10 mg, Conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Vaginalmykosen	
Packung/en	01	012 40 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.11.2003 (Änderung Präparatename, früher: Dafnegil Neo, Vaginalcrème)	
* Gültig bis		29.11.2012	

01 Dafnegil, Vaginalovula

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

Zul.-Nr.: 53762	Abgabekategorie: B	Index: 09.03.0.	30.11.2007
Zusammensetzung	01	ciclopiroxum olaminum 100 mg, Conserv.: E 210, excipients pro ovulo.	
Anwendung		Vaginalmykosen	
Packung/en	01	019 6 Suppositorien	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.11.2003 (Änderung Präparatename, früher: Dafnegil Neo, Vaginalovula)	
* Gültig bis		29.11.2012	

01 Daktacort, Crème

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 41599	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.2.	12.11.2007
Zusammensetzung	01	miconazoli nitras 20 mg, hydrocortisonum 10 mg, Antiox.: E 320, Conserv.: E 210, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche Pilzinfektionen	
Packung/en	01	014 15 g	B
Bemerkung			
* Gültig bis		11.11.2012	

01 Deanxit, Dragées

Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 35859	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	06.11.2007
Zusammensetzung	01	flupentixolum 0.5 mg ut flupentixoli dihydrochloridum, melitraceum 10 mg ut melitraceni hydrochloridum, Color.: E 127, E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Psychopharmakon	
Packung/en	01	012 30 Dragée(s) 039 100 Dragée(s)	B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.04.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.11.2012	

01 Decoderm bivalent, Crème

Reckitt Benckiser Healthcare (Switzerland) AG, Untermüli 11, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 50912	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.2.	20.11.2007
Zusammensetzung	01	fluprednideni-21 acetat 1 mg, miconazoli nitras 20 mg, propylenglycolum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche Dermatomykosen	
Packung/en	01	019	20 g B
Bemerkung			
* Gültig bis		19.11.2012	

01 Diarrheel-S, homöopathische Tabletten

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 51085	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	26.11.2007
* Zusammensetzung	01	acidum arsenicosum D8 30 mg, argenti nitras D8 30 mg, colchicum autumnale D6 30 mg, colocynthis D6 30 mg, hydrargyri dichloridum D8 30 mg, podophyllum peltatum D6 30 mg, potentilla erecta D2 60 mg, veratrum album D4 30 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei akuter und chronischer Gastroenteritis	
Packung/en	01	019	50 Tablette(n) C
Bemerkung			
Gültig bis		25.11.2012	

01 Dihydergot plus, Tabletten

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 44422	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.2.	16.11.2007
Zusammensetzung	01	etilefrini hydrochloridum 20 mg, dihydroergotamini mesilas 2 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypotone und orthostatische Kreislaufstörungen	
Packung/en	01	018	20 Tablette(n) B
		026	50 Tablette(n) B
		034	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.09.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		15.11.2012	

01 Dihydergot plus, Tropflösung

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 48186	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.2.	16.11.2007
Zusammensetzung	01	dihydroergotamini mesilas 2 mg, etilefrini hydrochloridum 10 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 gutta.	
Anwendung		Hypotone und orthostatische Kreislaufstörungen	
Packung/en	01	017	50 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.09.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		15.11.2012	

01 Dihydrocodeinon Streuli 5 mg, Tabletten**02 Dihydrocodeinon Streuli 10 mg, Tabletten**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 36818	Abgabekategorie: A	Index: 03.01.1.	29.11.2007
Zusammensetzung	01	hydrocodoni tartras 5 mg, excipients pro compresso.	
	02	hydrocodoni tartras 10 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Husten	
* Packung/en	01	018	20 Tablette(n) A
	02	115	20 Tablette(n) A
Bemerkung		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
* Gültig bis		28.11.2012	

01 Diprolen, Crème

Essex Chemie AG, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: 44849	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.1.	06.11.2007
Zusammensetzung	01	betamethasonum 0.5 mg ut betamethasoni dipropionas, propylenglycolum, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche, nicht infizierte Dermatosen	
Packung/en	01	011	10 g B
		038	30 g B
Bemerkung			
* Gültig bis		05.11.2012	

01 Diprolen, Salbe

Essex Chemie AG, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: 44850	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.1.	06.11.2007
Zusammensetzung	01	betamethasonum 0.5 mg ut betamethasoni dipropionas, propylenglycolum, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche, nicht infizierte Dermatosen	
Packung/en	01	028	10 g B
		036	30 g B
Bemerkung			
* Gültig bis		05.11.2012	

01 Diprolen, Scalp Application

Essex Chemie AG, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: 46672	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.1.	06.11.2007
Zusammensetzung	01	betamethasonum 0.5 mg ut betamethasoni dipropionas, propylenglycolum, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche, nicht infizierte Dermatosen der Kopfhaut	
Packung/en	01	011	30 ml B
		038	100 ml B
Bemerkung			
* Gültig bis		05.11.2012	

01 Diprophos mite, Injektionssuspension
02 Diprophos, Injektionssuspension
03 Diprophos, Injektionssuspension (Einwegspritze)
 Essex Chemie AG, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: 39528	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.25	23.11.2007
Zusammensetzung	01	betamethasonum 2.5 mg ut betamethasoni dipropionas, betamethasonum 1 mg ut betamethasoni natrii phosphas, dinatrii phosphas dihydricus, natrii chloridum, dinatrii edetas, polysorbatum 80, carmellosum natricum, macrogolum 3350, Conserv.: E 216 0.2 mg, E 218 1.3 mg, alcohol benzylicus 9 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	betamethasonum 5 mg ut betamethasoni dipropionas, betamethasonum 2 mg ut betamethasoni natrii phosphas, dinatrii phosphas dihydricus, natrii chloridum, dinatrii edetas, polysorbatum 80, carmellosum natricum, macrogolum 3350, Conserv.: E 216 0.2 mg, E 218 1.3 mg, alcohol benzylicus 9 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	03	betamethasonum 5 mg ut betamethasoni dipropionas, betamethasonum 2 mg ut betamethasoni natrii phosphas, dinatrii phosphas anhydricus, natrii chloridum, dinatrii edetas, polysorbatum 80, carmellosum natricum, macrogolum 4000, Conserv.: E 216 0.2 mg, E 218 1.3 mg, alcohol benzylicus 9 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Intramuskuläre und lokale Glukokortikosteroid-Therapie	
Packung/en	01	061	1 x 1 ml Ampulle(n) B
		088	25 x 1 ml Ampulle(n) B
	02	010	1 x 1 ml Ampulle(n) B
		029	5 x 1 ml Ampulle(n) B
		037	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) B
		053	1 x 1 ml Ampulle(n) B
	03	045	1 x 1 ml Spritze(n) B
		096	25 x 1 ml Spritze(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2004 (Verlängerung der Zulassung)	
* Gültig bis		22.11.2012	

01 Diprosalic, Lösung
 Essex Chemie AG, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: 41288	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.2.	06.11.2007
Zusammensetzung	01	betamethasonum 0.5 mg ut betamethasoni dipropionas, acidum salicylicum 20 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Psoriasis, Seborrhoe der Kopfhaut	
Packung/en	01	027	100 ml B
		035	30 ml B
Bemerkung			
* Gültig bis		05.11.2012	

01 Diprosalic, Salbe

Essex Chemie AG, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: 39308	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.2.	06.11.2007
Zusammensetzung	01	betamethasonum 0.5 mg ut betamethasoni dipropionas, acidum salicylicum 30 mg, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte, hyperkeratotische Dermatosen	
Packung/en	01	029	30 g B
		037	100 g B
Bemerkung			
* Gültig bis		05.11.2012	

01 Dolo Target, Gel

Whitehall-Robins AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 49368	Abgabekategorie: C	Index: 07.10.4.	09.11.2007
Zusammensetzung	01	felbinacum 30 mg, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogisticum	
Bemerkung		Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 03.08.2000 (Swissmedic Zulassung)	
		Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		08.11.2012	

01 Doloarthrosenex sine Heparino, Spray

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 44788	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	09.11.2007
Zusammensetzung	01	hydroxyethylis salicylas 125 mg, dextrocamphora 10 mg, aromatica, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Schmerz- und Rheumamittel	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		08.11.2012	

01 Ecofenac, Lipogel

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 54296	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	21.11.2007
* Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 10 mg, Arom.: ethylvanillinum et alia, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogisticum	
Packung/en	01	010	50 g D
		029	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.06.2006 (Aenderung der Hilfsstoffzusammensetzung: ohne Bergamottöl)	
Gültig bis		21.08.2008	

01 Eltroxin 0.05 mg, Tabletten**02 Eltroxin 0.1 mg, Tabletten**

Sigma-Tau Pharma AG, Luzernerstrasse 2, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: 29812	Abgabekategorie: B	Index: 07.04.2.	14.11.2007
Zusammensetzung	01	levothyroxinum natricum anhydricum 50 µg, excipients pro compresso.	
	02	levothyroxinum natricum anhydricum 100 µg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Hypothyreose	
Packung/en	01	012 100 Tablette(n)	B
	02	020 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19. November 2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		13.11.2012	

01 Entumin 40 mg, Tabletten

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 33639	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	20.11.2007
Zusammensetzung	01	clotiapinum 40 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Neurolepticum	
Packung/en	01	015 30 Tablette(n)	B
		058 100 Tablette(n)	B
Bemerkung			
* Gültig bis		19.11.2012	

- 18 Eprex 1000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)
 19 Eprex 2000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)
 20 Eprex 3000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)
 21 Eprex 4000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)
 22 Eprex 10000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)
 23 Eprex 2000 U/mL, Injektionslösung
 24 Eprex 4000 U/mL, Injektionslösung
 25 Eprex 10000 U/mL, Injektionslösung
 26 Eprex 1000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)
 27 Eprex 2000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)
 28 Eprex 3000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)
 29 Eprex 4000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)
 30 Eprex 10'000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)
 31 Eprex 2000 U/mL, Injektionslösung
 32 Eprex 4000 U/mL, Injektionslösung
 33 Eprex 10000 U/mL, Injektionslösung
 34 Eprex 500 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)
 35 Eprex 40000 U/mL, Injektionslösung
 36 Eprex 20000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)
 37 Eprex 40000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)
 38 Eprex 5000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)
 39 Eprex 6000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)
 41 Eprex 8000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)
 43 Eprex 30000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: **49078** Abgabekategorie: **A** Index: 06.07.3. 07.11.2007

Zusammensetzung		
	18	epoetinum alfa ADNr 1000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.
	19	epoetinum alfa ADNr 2000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.
	20	epoetinum alfa ADNr 3000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.
	21	epoetinum alfa ADNr 4000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.4 ml.
	22	epoetinum alfa ADNr 10000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	23	epoetinum alfa ADNr 2000 U.I., natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	24	epoetinum alfa ADNr 4000 U.I., natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	25	epoetinum alfa ADNr 10000 U.I., natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	26	epoetinum alfa ADNr 1000 U.I., albuminum seri humani, natrii chloridum, natrii phosphates, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.

- 27 epoetinum alfa ADNr 2000 U.I., albuminum seri humani, natrii chloridum, natrii phosphates, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.
- 28 epoetinum alfa ADNr 3000 U.I., albuminum seri humani, natrii chloridum, natrii phosphates, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.
- 29 epoetinum alfa ADNr 4000 U.I., albuminum seri humani, natrii chloridum, natrii phosphates, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.4 ml.
- 30 epoetinum alfa ADNr 10000 U.I., albuminum seri humani, natrii chloridum, natrii phosphates, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 31 epoetinum alfa ADNr 2000 U.I., albuminum seri humani, natrii chloridum, natrii phosphates, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 32 epoetinum alfa ADNr 4000 U.I., albuminum seri humani, natrii chloridum, natrii phosphates, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 33 epoetinum alfa ADNr 10000 U.I., albuminum seri humani, natrii chloridum, natrii phosphates, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 34 epoetinum alfa ADNr 500 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.25 ml.
- 35 epoetinum alfa ADNr 40000 U.I., natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 36 epoetinum alfa ADNr 20000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.
- 37 epoetinum alfa ADNr 40000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 38 epoetinum alfa ADNr 5000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.
- 39 epoetinum alfa ADNr 6000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml.
- 41 epoetinum alfa ADNr 8000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.8 ml.
- 43 epoetinum alfa ADNr 30000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.75 ml.

Anwendung
* Packung/en

		Stimulierung der Erythropoese	
18	242	6 x 0,5 ml Spritze(n)	A
	633	1 x 0.5 ml Spritze(n)	A
	641	4 x 0.5 ml Spritze(n)	A
19	250	6 x 0,5 ml Spritze(n)	A
	668	1 x 0.5 ml Spritze(n)	A
	676	4 x 0.5 ml Spritze(n)	A

20	269	6 x 0,3 ml Spritze(n)	A
	684	1 x 0.3 ml Spritze(n)	A
	692	4 x 0.3 ml Spritze(n)	A
21	277	6 x 0,4 ml Spritze(n)	A
	706	1 x 0.4 ml Spritze(n)	A
	714	4 x 0.4 ml Spritze(n)	A
22	285	6 x 1 ml Spritze(n)	A
	722	1 x 1 ml Spritze(n)	A
	730	4 x 1 ml Spritze(n)	A
23	293	6 x 1 ml Durchstechflasche(n)	A
	749	1 x 1 ml Durchstechflasche(n)	A
	757	4 x 1 ml Durchstechflasche(n)	A
24	307	6 x 1 ml Durchstechflasche(n)	A
	765	1 x 1 ml Durchstechflasche(n)	A
	773	4 x 1 ml Durchstechflasche(n)	A
25	315	6 x 1 ml Durchstechflasche(n)	A
	323	1 x 1 ml Durchstechflasche(n)	A
	781	4 x 1 ml Durchstechflasche(n)	A
34	331	6 x 0,25 ml Spritze(n)	A
	617	1 x 0.25 ml Spritze(n)	A
	625	4 x 0.25 ml Spritze(n)	A
35	358	1 x 1 ml Durchstechflasche(n)	A
	366	4 x 1 ml Durchstechflasche(n)	A
	374	6 x 1 ml Durchstechflasche(n)	A
36	579	1 x 0,5 ml Spritze(n)	A
	587	4 x 0,5 ml Spritze(n)	A
	595	6 x 0,5 ml Spritze(n)	A
37	382	4 x 1 ml Spritze(n)	A
	390	6 x 1 ml Spritze(n)	A
	609	1 x 1 ml Spritze(n)	A
38	404	1 x 0,5 ml Spritze(n)	A
	412	4 x 0,5 ml Spritze(n)	A
	420	6 x 0,5 ml Spritze(n)	A
39	439	1 x 0,6 ml Spritze(n)	A
	447	4 x 0,6 ml Spritze(n)	A
	455	6 x 0,6 ml Spritze(n)	A
41	501	1 x 0,8 ml Spritze(n)	A
	528	4 x 0,8 ml Spritze(n)	A
	536	6 x 0,8 ml Spritze(n)	A
43	781	1 x 0.75 ml Spritze(n)	A
	803	4 x 0.75 ml Spritze(n)	A

Bemerkung Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.06.2007 (Widerruf der Sequenzen 40 und 42)

Sequenz 26 bis 33 nur für den Export bestimmt

Gültig bis 27.11.2008

01 Ergohydrin Retard 4,5 mg, Retardkapseln

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 43408	Abgabekategorie: B	Index: 02.04.5.	13.11.2007
Zusammensetzung	01	codergocrini mesilas 4.5 mg, Color.: E 127, excipients pro capsula.	
Anwendung		Cerebrale Durchblutungsstörungen	
Packung/en	01	046	20 Kapsel(n) B
		054	50 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.09.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		12.11.2012	

01 Escoprim, Sirup für Kinder

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 44672	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	02.11.2007
Zusammensetzung	01	sulfamethoxazolum 200 mg, trimethoprimum 40 mg, aromatica, natrii cyclamas, saccharinum natricum, Conserv.: E 218, excipients ad suspensionem pro 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	014	100 ml A
		022	60 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.09.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		01.11.2012	

01 Escoprim, Tabletten**02 Escoprim forte, Tabletten**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 44673	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	02.11.2007
Zusammensetzung	01	sulfamethoxazolum 400 mg, trimethoprimum 80 mg, excipients pro compresso.	
	02	sulfamethoxazolum 800 mg, trimethoprimum 160 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
* Packung/en	01	010	20 Tablette(n) A
	02	053	10 Tablette(n) A
		061	20 Tablette(n) A
		088	100 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.09.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		01.11.2012	

01 Ezetrol, Tabletten

MSD Essex GmbH, Schaffhauserstrasse 136, 8152 Opfikon-Glattbrugg

Zul.-Nr.: 56195	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	16.11.2007
Zusammensetzung	01	ezetimibum 10 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Reduktion der Serum Cholesterin Konzentration	
Packung/en	01	002	28 Tablette(n) B
		004	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.05.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		15.11.2012	

01 Felden Tabs, Tabletten

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 45452	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	08.11.2007
Zusammensetzung	01	piroxicamum 20 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antirheumaticum, Antiphlogisticum	
Packung/en	01	034	10 Tablette(n) B
		042	30 Tablette(n) B
		050	100 Tablette(n) B
Bemerkung			
* Gültig bis		07.11.2012	

01 Fluimucil 10 %, Injektionslösung i.v., i.m., lokale Anwendung**02 Fluimucil 20 %, Injektionslösung i.v.**

Zambon Svizzera SA, Via Industria 13, 6814 Cadempino

Zul.-Nr.: 31954	Abgabekategorie: B	Index: 03.02.0.	06.11.2007
Zusammensetzung	01	acetylcysteinum 300 mg, dinatrii edetas, aqua q.s. ad solutionem pro 3 ml.	
	02	acetylcysteinum 5 g, dinatrii edetas, aqua q.s. ad solutionem pro 25 ml.	
Anwendung		Mucolyticum, Antidot bei akuter Paracetamol-Vergiftung	
Packung/en	01	010	5 Ampulle(n) B
	02	045	1 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. August 2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.11.2012	

01 Garamycin 60 mg, Injektionslösung (i.m., i.v.)
02 Garamycin 80 mg, Injektionslösung (i.m., i.v.)
03 Garamycin 20 mg pediatric, Injektionslösung (i.m., i.v.)
 Essex Chemie AG, Weyrstrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: 33380	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.7.	02.11.2007
* Zusammensetzung	01	gentamicinum 60 mg ut gentamicini sulfas, dinatrii edetas, Antiox.: E 223 4.8 mg, Conserv.: E 216 0.3 mg, E 218 2.7 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.	
	02	gentamicinum 80 mg ut gentamicini sulfas, dinatrii edetas, Antiox.: E 223 6.4 mg, Conserv.: E 216 0.4 mg, E 218 3.6 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	03	gentamicinum 20 mg ut gentamicini sulfas, dinatrii edetas, Antiox.: E 223 3.25 mg, Conserv.: E 216 0.4 mg, E 218 2.6 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	127	25 Ampulle(n) A
	02	054	25 Durchstechflasche(n) A
		178	25 Ampulle(n) A
	03	224	25 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2004 (Änderung bei den Hilfsstoffen)	
Gültig bis		02.11.2008	

01 Gelsemium-Homaccord, homöopathische Injektionslösung
 Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 48959	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	26.11.2007
Zusammensetzung	01	gelsemium sempervirens D4 4 µl, gelsemium sempervirens D10 4 µl, gelsemium sempervirens D30 4 µl, gelsemium sempervirens D200 4 µl, cimicifuga racemosa D4 3 µl, cimicifuga racemosa D10 3 µl, cimicifuga racemosa D30 3 µl, cimicifuga racemosa D200 3 µl, rhus toxicodendron D5 3 µl, rhus toxicodendron D10 3 µl, rhus toxicodendron D30 3 µl, rhus toxicodendron D200 3 µl, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bei Migräne, Neuralgien	
Packung/en	01	024	10 Ampulle(n) B
Bemerkung			
* Gültig bis		25.11.2012	

01 Gelsemium-Homaccord, homöopathische Tropfen

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 48567	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	26.11.2007
Zusammensetzung	01	gelsemium sempervirens D2 4 µl, gelsemium sempervirens D10 4 µl, gelsemium sempervirens D30 4 µl, gelsemium sempervirens D200 4 µl, cimicifuga racemosa D2 3 µl, cimicifuga racemosa D10 3 µl, cimicifuga racemosa D30 3 µl, cimicifuga racemosa D200 3 µl, rhus toxicodendron D3 3 µl, rhus toxicodendron D10 3 µl, rhus toxicodendron D30 3 µl, rhus toxicodendron D200 3 µl, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Anwendung		Bei Migräne, Neuralgie	
Packung/en	01	010	30 ml
Bemerkung			C
* Gültig bis		25.11.2012	

01 Grofenac, Filmtabletten

Dr. Grossmann AG Pharmaca, Hardstrasse 25, 4127 Birsfelden

Zul.-Nr.: 47701	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	14.11.2007
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumaticum	
Packung/en	01	015	20 Tablette(n)
		023	100 Tablette(n)
Bemerkung			B
* Gültig bis		13.11.2012	

01 Grofenac, Injektionslösung

Dr. Grossmann AG Pharmaca, Hardstrasse 25, 4127 Birsfelden

Zul.-Nr.: 47835	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	14.11.2007
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 75 mg, mannitolium, propylenglycolium, Antiox.: E 223 9 mg, Conserv.: alcohol benzylicus 120 mg, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 3 ml.	
Anwendung		Antirheumaticum	
Packung/en	01	011	5 Ampulle(n)
Bemerkung			B
* Gültig bis		13.11.2012	

01 Grofenac Retard, Filmtabletten

Dr. Grossmann AG Pharmaca, Hardstrasse 25, 4127 Birsfelden

Zul.-Nr.: 47702	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	14.11.2007
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumaticum	
Packung/en	01	011	10 Tablette(n)
		046	100 Tablette(n)
Bemerkung			B
* Gültig bis		13.11.2012	

01 Grofenac, Suppositorien

Dr. Grossmann AG Pharmaca, Hardstrasse 25, 4127 Birsfelden

Zul.-Nr.: 47703	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	14.11.2007
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 100 mg, excipients pro supposito.	
Anwendung		Antirheumaticum	
Packung/en	01	018	5 Suppositorien B
		034	10 Suppositorien B
Bemerkung			
* Gültig bis		13.11.2012	

01 Hydergin FAS, Filmtabletten

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 46123	Abgabekategorie: B	Index: 02.04.5.	16.11.2007
Zusammensetzung	01	codergocrini mesilas 4.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Cerebrale Durchblutungsstörungen	
Packung/en	01	018	30 Tablette(n) B
		026	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.09.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		15.11.2012	

01 Hydergin, Injektionslösung (s.c., i.m.)

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 14979	Abgabekategorie: B	Index: 02.04.5.	16.11.2007
Zusammensetzung	01	codergocrini mesilas 0.3 mg, natrii chloridum, ethanolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Cerebrale Durchblutungsstörungen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.09.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung). Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		15.11.2012	

01 Hydergin 1,5 mg, Tabletten**02 Hydergin 4,5 mg, Tabletten****03 Hydergin 1 mg, Tabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 17249	Abgabekategorie: B	Index: 02.04.5.	16.11.2007
Zusammensetzung	01	codergocrini mesilas 1.5 mg, excipients pro compresso.	
	02	codergocrini mesilas 4.5 mg, excipients pro compresso.	
	03	codergocrini mesilas 1 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Cerebrale Durchblutungsstörungen	
Packung/en	01	029	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.09.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		15.11.2012	

01 Hydergin 1 mg/mL, Tropflösung

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 14980	Abgabekategorie: B	Index: 02.04.5.	16.11.2007
Zusammensetzung	01	codergocrini mesilas 1 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 guttae, corresp. ethanolum 29 % V/V.	
Anwendung		Cerebrale Durchblutungsstörungen	
Packung/en	01	024	1 x 50 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.09.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		15.11.2012	

01 Hydrocodeinon, Tropfen

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 51951	Abgabekategorie: A	Index: 03.01.1.	29.11.2007
Zusammensetzung	01	hydrocodoni hydrochloridum 5 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 guttae. Corresp. ethanolum 6 % V/V.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	018	10 ml A
		026	20 ml A
Bemerkung		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
* Gültig bis		28.11.2012	

02 Insulin Lilly Huminsulin Basal ampoules cylindriques 3,0 mL, suspension injectable

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

N° d'AMM: 51750	Catégorie de remise: B	Index: 07.06.1.	05.11.2007
Composition	02	insulinum humanum ADNr isophanum 100 U.I., glycerolum, protamini sulfas, natrii phosphates, zincum, conserv.: metacresolum 1.6 mg, phenolum 0.65 mg, aqua ad iniectionabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Indication		Diabetes mellitus	
Conditionnements	02	039	5 x 3,0 ml B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 11.04.2003 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		04.11.2012	

02 Insulin Lilly Huminsulin Basal Flacon pour injection, suspension injectable

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

N° d'AMM: 45262	Catégorie de remise: B	Index: 07.06.1.	05.11.2007
Composition	02	insulinum humanum ADNr isophanum 100 U.I., glycerolum, protamini sulfas, natrii phosphates, zincum, conserv.: metacresolum 1.6 mg, phenolum 0.65 mg, aqua ad iniectionabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Indication		Diabetes mellitus	
Conditionnements	02	030	1 x 10 ml B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 11.04.2003 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		04.11.2012	

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

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

N° d'AMM: 54337	Catégorie de remise: B	Index: 07.06.1.	05.11.2007
Composition	01	insulinum humanum ADNr isophanum 100 U.I., glycerolum, protamini sulfas, natrii phosphates, zincum, conserv.: metacresolum 1.6 mg, phenolum 0.65 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Indication		Diabetes mellitus	
Conditionnements	01	027 5 x 3,0 ml	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 11.04.2003 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		04.11.2012	

02 Insulin Lilly Huminsulin Normal Flacon pour injection, solution injectable

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

N° d'AMM: 45263	Catégorie de remise: B	Index: 07.06.1.	05.11.2007
Composition	02	insulinum humanum ADNr solum 100 U.I., glycerolum, conserv.: metacresolum 2.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Diabetes mellitus	
Conditionnements	02	037 1 x 10 ml	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 11.04.2003 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		04.11.2012	

02 Insulin Lilly Huminsulin Profil III ampoules cylindriques 3,0 mL, suspension injectable

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

N° d'AMM: 51753	Catégorie de remise: B	Index: 07.06.1.	05.11.2007
Composition	02	insulinum humanum ADNr 100 U.I. ut, insulinum solum 30 % et insulinum isophanum 70 %, glycerolum, protamini sulfas, natrii phosphates, zincum, conserv.: metacresolum 1.6 mg, phenolum 0.65 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Indication		Diabetes mellitus	
Conditionnements	02	046 5 x 3,0 ml	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 11.04.2003 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		04.11.2012	

02 Insulin Lilly Huminsulin Profil III Flacon pour injection, suspension injectable

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

N° d'AMM: 48654	Catégorie de remise: B	Index: 07.06.1.	05.11.2007
Composition	02	insulinum humanum ADNr 100 U.I. ut, insulinum solum 30 % et insulinum isophanum 70 %, glycerolum, protamini sulfas, natrii phosphates, zincum, conserv.: metacresolum 1.6 mg, phenolum 0.65 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Indication		Diabetes mellitus	
Conditionnements	02	045 1 x 10 ml	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 11.04.2003 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		04.11.2012	

01 Isosteril, Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 49276	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.3.	13.11.2007
Zusammensetzung	01	glucosum anhydricum 50 g, natrium 49.1 mmol, kalium 24.9 mmol, magnesium 2.5 mmol, chloridum 49.1 mmol, dihydrogenophosphas 9.9 mmol, dl-lactas 20 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml, corresp. 840 kJ.	
Anwendung		Deckung des Wasser- und Elektrolythaushaltes	
Packung/en	01	028	10 x 250 ml B
		036	10 x 500 ml B
		044	10 x 1000 ml B
		079	250 ml B
		087	500 ml B
		095	1000 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.01.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		12.11.2012	

01 Kemadrin, Tabletten

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 22562	Abgabekategorie: B	Index: 01.08.0.	22.11.2007
Zusammensetzung	01	procyclidini hydrochloridum 5 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Morbus Parkinson	
Packung/en	01	010	100 Tablette(n) B
Bemerkung			
* Gültig bis		21.11.2012	

01 Lanvis, Tabletten

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 37890	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	27.11.2007
Zusammensetzung	01	tioguaninum 40 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Akute Leukämie	
Packung/en	01	014	25 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29. November 2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.11.2012	

01 Leponex 25 mg, Tabletten**02 Leponex 100 mg, Tabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 37491	Abgabekategorie: A	Index: 01.05.0.	13.11.2007
Zusammensetzung	01	clozapinum 25 mg, excipients pro compresso.	
	02	clozapinum 100 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Neurolepticum	
* Packung/en	01	012	50 Tablette(n) A
		020	500 Tablette(n) Spitalpackung A
		049	2x500 Tablette(n) Spitalpackung A
	02	039	50 Tablette(n) A
		047	500 Tablette(n) Spitalpackung A
		048	2x500 Tablette(n) Spitalpackung A
Bemerkung		neue zusätzliche Packungsgrösse 2x500 Tabletten	
* Gültig bis		12.11.2012	

01 Liberol, Hustendragées

Doetsch Grether AG, Steinentorstrasse 23, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 53784	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	13.11.2007
Zusammensetzung	01	thymi extractum aquosum siccum 290 mg, DER: 6.3-7.7:1, hederæ heliæ extractum ethanolicum siccum 26 mg, DER: 5.4-6.3:1, Color.: E 104, E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		bei Erkältungshusten	
Packung/en	01	011	20 Dragée(s) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.6.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		12.11.2012	

01 Liberol, Hustenpastillen

Doetsch Grether AG, Steinentorstrasse 23, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 53774	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	13.11.2007
Zusammensetzung	01	thymi extractum aquosum siccum 22 mg, DER: 6.3-7.7:1, polygalæ extractum ethanolicum siccum 43 mg, DER: 3.5-4.5:1, aspartamum, aromatica, excipients pro pastillo.	
Anwendung		bei Erkältungshusten	
Packung/en	01	016	2 x 18 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.6.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		12.11.2012	

01 Liberol, Hustensirup

Doetsch Grether AG, Steinentorstrasse 23, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 53785	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	13.11.2007
Zusammensetzung	01	thymi extractum aquosum siccum 290 mg, DER: 6.3-7.7:1, hederæ helicis extractum ethanolicum siccum 13 mg, DER: 5.4-6.3:1, liquiritiæ extractum aquosum siccum 150 mg, DER: 1:10, polygalæ extractum ethanolicum siccum 105 mg, DER: 3.5-4.5:1, natrii cyclamas, aromatica, Conserv.: E 202, E 216, E 217, E 218, E 219, excipients ad solutionem pro 15 ml.	
Anwendung		bei Erkältungshusten	
Packung/en	01	018	200 ml
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.6.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		12.11.2012	

01 Lioton 1000, Gel

A. Menarini AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 50476	* Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	12.11.2007
Zusammensetzung	01	heparinum natricum 1000 U.I., aromatica, Conserv.: E 216, E 218, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Oberflächliche Venenentzündungen, Venenbeschwerden, stumpfe Verletzungen	
Packung/en	01	014	50 g
		022	100 g
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.12.2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.11.2012	

02 Locabiotol, spray-doseur

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

N° d'AMM: 31770	Catégorie de remise: B	Index: 12.02.51	22.11.2007
Composition	02	fusafunginum 0.5 mg, suspensio: saccharinum, arom.: ethylvanillinum et vanillinum et alia, conserv.: benzododecinii bromidum, excipients ad solutionem pro dosi.	
Indication		Inflammations et infections de l'oropharynx	
Conditionnements	02	041	5 ml
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 3.11.2003 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		21.11.2012	

02 Lyman-200'000 forte, Gel

Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: 45564	* Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	12.11.2007
Zusammensetzung	02	heparinum natricum 2000 U.I., allantoinum 3 mg, dexpanthenolum 4 mg, aromatica, Conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Bei venösen Beinleiden und Sport- und Unfallverletzungen mit entzündlichen Begleiterscheinungen	
Packung/en	02	037	40 g D
		045	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.08.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.11.2012	

01 Lyman-200'000 forte, Salbe

Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: 43511	* Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	12.11.2007
Zusammensetzung	01	heparinum natricum 2000 U.I., allantoinum 3 mg, dexpanthenolum 4 mg, aromatica, Conserv.: E 216, E 218, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei venösen Beinleiden und Sport- und Unfallverletzungen mit entzündlichen Begleiterscheinungen	
Packung/en	01	017	40 g D
		025	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.05.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.11.2012	

01 Magnesiocard 7.5, Brausetabletten

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: 51458	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.1.	20.11.2007
Zusammensetzung	01	magnesii aspartatis hydrochloridum trihydricum 1.844 g corresp. magnesium 7.5 mmol, aspartamum, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Magnesiumpräparat	
Packung/en	01	044	20 Tablette(n) B
		052	60 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.11.2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.11.2012	

01 Malvéol, émulsion

Laboratoires Magistra SA, 28, Chemin du Grand-Puits, 1217 Meyrin

N° d'AMM: 11275	Catégorie de remise: D	Index: 12.03.2.	12.11.2007
Composition	01	acidum salicylicum 4 mg, malvae folii mucilago 335 mg, althaeae folii mucilago 335 mg, menthae piperitae aetheroleum 4.5 mg, arom.: saccharinum natricum et vanillinum et alia, excipients ad emulsionem pro 1 g.	
Indication		Affections de la gorge et de la bouche	
Conditionnements	01	028 100 ml	D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 15.11.2002 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		11.11.2012	

02 Maxipime 1 g, Injektionspräparat**03 Maxipime 2 g, Injektionspräparat**

Bristol-Myers Squibb SA, Neuhofstrasse 6, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 52291	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.3.	15.11.2007
Zusammensetzung	02	Praeparatio sicca: cefepimum 1 g ut cefepimi dihydrochloridum monohydricum, argininum, pro vitro.	
	03	Praeparatio sicca: cefepimum 2 g ut cefepimi dihydrochloridum monohydricum, argininum, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	02	038 5 Ampulle(n)	A
	03	046 5 Ampulle(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.06.2007 (Umwandlung Zulassungsart, früher: Export)	
Gültig bis		01.12.2009	

01 Mebucasol f, Mundspray

Novartis Consumer Health Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 55543	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	29.11.2007
Zusammensetzung	01	lidocaini hydrochloridum 0.355 mg, lysozymi hydrochloridum 0.53 mg corresp. 10700 U. FIP, tyrothricinum 0.67 mg, propylenglycolum, xylytolium, aromatica, Color.: E 104, E 131, Conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Entzündungen im Mund- und Rachenraum	
Packung/en	01	002 20 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.12.2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.11.2012	

01 Mebucadol f, Mundspüllösung

Novartis Consumer Health Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 55542	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	29.11.2007
Zusammensetzung	01	lidocaini hydrochloridum 5.33 mg, lysozymi hydrochloridum 8 mg corresp. 160000 U. FIP, tyrothricinum 10 mg, propylenglycolum, xyli- tolum, aromatica, Color.: E 104, E 131, Conserv.: E 216, E 218, exci- piens ad solutionem pro 15 ml.	
Anwendung		Entzündungen im Mund- und Rachenraum	
Packung/en	01	001	200 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.12.2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.11.2012	

01 Meprodiol, Tabletten

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 23851	Abgabekategorie: B	Index: 01.04.1.	06.11.2007
Zusammensetzung	01	meprobamatum 400 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Anxiolyticum	
Packung/en	01	016	20 Tablette(n) B
		024	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.09.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.11.2012	

01 Miracorten, Crème

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 51158	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.1.	20.11.2007
Zusammensetzung	01	ulobetasolum 0.5 mg, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche, nicht infizierte Dermatosen	
Bemerkung		Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		19.11.2012	

01 Miracorten, Salbe

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 51157	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.1.	12.11.2007
Zusammensetzung	01	ulobetasolum 0.5 mg, propylenglycolum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche, nicht infizierte Dermatosen	
Bemerkung		Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		11.11.2012	

01 Mobilisin, Salbe

Medinova AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 37090	Abgabekategorie: C	Index: 07.10.4.	29.11.2007
Zusammensetzung	01	acidum flufenamicum 30 mg, hydroxyethylis salicylas 26.4 mg cor- resp. acidum salicylicum 20 mg, heparinoidum (chondroitini polysul- fas) 2 mg (Rind: Lunge), aromatica, Conserv.: E 200, excipiens ad un- guentum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antirheumaticum	
Packung/en	01	018	40 g C
		026	100 g C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.07.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.11.2012	

01 Monuril 3 g, granulare**02 Monuril 2 g, granulare**

Zambon Svizzera SA, Via Industria 13, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 49298	Categoria di dispensazione: A	Index: 08.01.9.	13.11.2007
Composizione	01	fosfomicinum 3 g ut fosfomicinum trometamolum (1:1), sacchari- num, aromatica, excipiens ad granulatum pro charta.	
	02	fosfomicinum 2 g ut fosfomicinum trometamolum (1:1), sacchari- num, aromatica, excipiens ad granulatum pro charta.	
Indicazione		Malattie infettive	
Confezione/i	01	021	1 sacchetto A
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 01.08.2004 (proroga del certificato di omologazione)	
		Monuril 2 g, granulare = Destinato esclusivamente all'esportazione	
* Valevolefino al		12.11.2012	

- 01 MST Continus 20 mg, Suspension retard
 02 MST Continus 30 mg, Suspension retard
 03 MST Continus 60 mg, Suspension retard
 04 MST Continus 100 mg, Suspension retard
 05 MST Continus 200 mg, Suspension retard

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

Zul.-Nr.: 51697	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	08.11.2007
Zusammensetzung	01	morphini sulfas pentahydricus 20 mg corresp. morphinum 15 mg ad resinam adsorbatum, aromatica, Color.: E 124, excipiens ad granulatatum pro charta.	
	02	morphini sulfas pentahydricus 30 mg corresp. morphinum 22.5 mg ad resinam adsorbatum, aromatica, Color.: E 124, excipiens ad granulatatum pro charta.	
	03	morphini sulfas pentahydricus 60 mg corresp. morphinum 45 mg ad resinam adsorbatum, aromatica, Color.: E 124, excipiens ad granulatatum pro charta.	
	04	morphini sulfas pentahydricus 100 mg corresp. morphinum 75 mg, ad resinam adsorbatum, aromatica, Color.: E 124, excipiens ad granulatatum pro charta.	
	05	morphini sulfas pentahydricus 200 mg corresp. morphinum 150 mg ad resinam adsorbatum, aromatica, Color.: E 124, excipiens ad granulatatum pro charta.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	014	30 Sachet(s) A
	02	022	30 Sachet(s) A
	03	030	30 Sachet(s) A
	04	049	30 Sachet(s) A
	05	057	30 Sachet(s) A
Bemerkung		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27. Februar 2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.11.2012	

01 Mucedokehl D4, homöopathische Kapseln
 Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 50410	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	22.11.2007
Zusammensetzung	01	mucor mucedo D4 trituration 330 mg, Materia capsulae: hypromellosem, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Bei chronischen Entzündungen der Kiefer- und Stirnhöhlen, des Mittelohrs sowie bei nervösen Beschwerden	
Packung/en	01	013	20 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.03.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		21.11.2012	

02 Myrtaven, capsule

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

N° d'AMM: 49506	Categoria di dispensazione: B	Index: 02.08.1.	07.11.2007
Composizione	02	anthocyanosidea e vaccinio myrtillo 58 mg, excipients pro capsula.	
Indicazione		Microangiopatie e flebopatie provocate da fragilità e alterata permeabilità dei capillari	
Confezione/i	02	031	20 capsula/capsule B
		058	60 capsula/capsule B
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 02.12.2002 (proroga del certificato di omologazione)	
Valevole fino al		06.11.2012	

01 Natrium chloratum Bichsel 0,9 %, Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 29800	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.2.	21.11.2007
Zusammensetzung	01	natrii chloridum 9 g corresp. natrium 154 mmol et chloridum 154 mmol, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Elektrolyttherapie	
Packung/en	01	014	250 ml B
		022	500 ml B
		030	1000 ml B
		049	2000 ml B
		057	100 ml B
		065	50 ml B
		073	3000 ml B
		081	4000 in 5000 ml B
		103	4500 in 5000 ml B
		111	10 x 2 ml B
		138	100 x 2 ml B
		146	10 x 5 ml B
		154	100 x 5 ml B
		162	10 x 10 ml B
		170	100 x 10 ml B
		189	100 in 150 ml B
		197	250 ml B
		200	500 ml B
		219	1000 ml B
		227	250 ml B
		235	500 ml B
		243	1000 ml B
		251	2000 ml B
		278	3000 ml B
		286	50 ml in 100 ml B
		294	100 ml B
		308	20 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.07.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.11.2012	

01 Natriumchlorid 0,9 % Baxter, Infusionslösung

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 41181	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.2.	21.11.2007
Zusammensetzung	01	natrii chloridum 9 g corresp. natrium 154 mmol et chloridum 154 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Parenterale Flüssigkeits- und Kochsalzzufuhr	
Packung/en	01	117	50 ml B
		125	100 ml B
		133	250 ml B
		141	500 ml B
		168	1000 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.01.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.11.2012	

01 Nemestran, capsules

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

N° d'AMM: 46947	Catégorie de remise: B	Index: 07.09.0.	20.11.2007
Composition	01	gestrinonum 2.5 mg, excipients pro capsula.	
Indication		Endométriose	
Conditionnements	01	010	10 capsule(s) B
Remarque			
* Valable jusqu'au		19.11.2012	

01 Nexium 20, MUPS-Tabletten**02 Nexium 40, MUPS-Tabletten**

AstraZeneca AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 55609	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	15.11.2007
Zusammensetzung	01	esomeprazolom 20 mg ut magnesii esomeprazolom trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	esomeprazolom 40 mg ut magnesii esomeprazolom trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Protonenpumpenblocker	
* Packung/en	01	016	14 Tablette(n) B
		018	28 Tablette(n) B
		020	56 Tablette(n) B
		022	98 Tablette(n) B
		046	20x14 Tablette(n) B
		050	100 Tablette(n) B
		054	5x20 Tablette(n) B
		058	10x14 Tablette(n) B
	02	038	14 Tablette(n) B
		040	28 Tablette(n) B
		042	56 Tablette(n) B
		044	98 Tablette(n) B
		048	20x14 Tablette(n) B
		052	100 Tablette(n) B
		056	5x20 Tablette(n) B
		060	10x14 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 8. Mai 2007 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 10x14)	
Gültig bis		28.06.2010	

01 Nux vomica-Homaccord, homöopathische Injektionslösung

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 48967	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	26.11.2007
Zusammensetzung	01	strychnos nux-vomica D4 2 µl, strychnos nux-vomica D10 2 µl, strychnos nux-vomica D15 2 µl, strychnos nux-vomica D30 2 µl, strychnos nux-vomica D200 2 µl, strychnos nux-vomica d1000 2 µl, bryonia alba D4 2 µl, bryonia alba D6 2 µl, bryonia alba D10 2 µl, bryonia alba D15 2 µl, bryonia alba D30 2 µl, bryonia alba D200 2 µl, bryonia alba d1000 2 µl, colocynthis D5 3 µl, colocynthis D10 3 µl, colocynthis D30 3 µl, colocynthis D200 3 µl, lycopodium clavatum D5 3 µl, lycopodium clavatum D10 3 µl, lycopodium clavatum D30 3 µl, lycopodium clavatum D200 3 µl, lycopodium clavatum d1000 3 µl, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bei Funktionsstörungen im Magen-Darm-Leber-Bereich	
Packung/en	01	027	10 Ampulle(n) B
Bemerkung			
* Gültig bis		25.11.2012	

01 Oceral, Crème

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 45275	Abgabekategorie: C	Index: 10.09.4.	19.11.2007
Zusammensetzung	01	oxiconazolum 10 mg ut oxiconazoli nitras, propylenglycolum, Conserv.: E 210, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Dermatomykosen	
Packung/en	01	019 30 g	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.06 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.11.2012	

01 Oceral, Puder

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 45277	Abgabekategorie: C	Index: 10.09.4.	19.11.2007
Zusammensetzung	01	oxiconazolum 10 mg ut oxiconazoli nitras, excipiens ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		Dermatomykosen	
Packung/en	01	011 30 g	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.06 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.11.2012	

02 Oceral, Spray-Lösung

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 45276	Abgabekategorie: C	Index: 10.09.4.	19.11.2007
Zusammensetzung	02	oxiconazolum 10 mg ut oxiconazoli nitras, propylenglycolum, ethanololum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Dermatomykosen	
Packung/en	02	015 50 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.06 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.11.2012	

01 Omida, homöopathische Zahnchügeli für Kinder

Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 14575	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	01.11.2007
Zusammensetzung	01	calcii phosphas D8 20 %, chamomilla recutita D12 40 %, cuprum metallicum D12 10 %, cypripedium calceolus var. pubescens D12 10 %, ferri phosphas D12 20 %, xylitololum ad globulos.	
Anwendung		Bei Zahnungsbeschwerden	
Packung/en	01	022 10 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.10.2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.10.2012	

01 Pasta boli Spirig, Paste

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 34040	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.5.	16.11.2007
* Zusammensetzung	01	acidum salicylicum 2 mg, excipiens ad pastam pro 1 g.	
Anwendung		Umschlagpaste bei Entzündungen, Verstauchungen	
Packung/en	01	044 400 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.11.2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		15.11.2012	

01 Pefrakehl D4, homöopathische Kapseln

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 50297	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	22.11.2007
Zusammensetzung	01	candida parapsilosis D4 trituratio 330 mg, Materia capsulae: hypromellosem, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Bei mykotischen Haut- und Schleimhautaffektionen	
Packung/en	01	012 20 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.03.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		21.11.2012	

02 PK-Merz, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 45413	Abgabekategorie: B	Index: 01.08.0.	06.11.2007
Zusammensetzung	02	amantadini sulfas 100 mg, Color.: E 110, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Morbus Parkinson	
Packung/en	02	020 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.11.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.11.2012	

01 PK-Merz, Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 44135	Abgabekategorie: B	Index: 01.08.0.	06.11.2007
Zusammensetzung	01	amantadini sulfas 200 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 500 ml.	
Anwendung		Morbus Parkinson	
Packung/en	01	019 10 x 500 ml	B
		027 2 x 500 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.11.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.11.2012	

01 Prednisolone Labatec, comprimés

Labatec Pharma SA, 31, rue du Cardinal-Journet, 1217 Meyrin

N° d'AMM: **31798** Catégorie de remise: **B** Index: 07.07.22 23.11.2007

Composition 01 prednisolonum 5 mg, excipients pro compresso.

Indication Thérapie glucocorticostéroïdienne

Remarque Destiné uniquement pour l'exportation

* Valable jusqu'au 22.11.2012

01 Pyralvex, Lösung

Norgine AG, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: **10700** Abgabekategorie: **D** Index: 12.03.2. 15.11.2007Zusammensetzung 01 rhei extractum ethanolicum siccum 50 mg corresp. glycosida anthra-
chinoni 5 mg, DER: 6-8:1, acidum salicylicum 10 mg, excipients ad solu-
tionem pro 1 ml corresp. ethanolum 59.5 % V/V.

Anwendung Adstringens der Mundschleimhaut

Packung/en 01 027 1 x 10 ml Flasche(n) D

Bemerkung

* Gültig bis 14.11.2012

01 Reductil 10, Kapseln**02 Reductil 15, Kapseln**

Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: **54770** Abgabekategorie: **B** Index: 01.11.0. 28.11.2007Zusammensetzung 01 sibutramini hydrochloridum monohydricum 10 mg ut sibutraminum,
Color.: E 104, E 132, excipients pro capsula.02 sibutramini hydrochloridum monohydricum 15 mg ut sibutraminum,
Color.: E 132, excipients pro capsula.

Anwendung Anorecticum

* Packung/en 01 014 30 Kapsel(n) B

023 28 Kapsel(n) B

024 98 Kapsel(n) B

02 022 30 Kapsel(n) B

025 28 Kapsel(n) B

026 98 Kapsel(n) B

Bemerkung Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 2. Dezember 2004 (Neue
zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 28+98 Kapseln)

Gültig bis 01.12.2009

01 Retin-A 0,5 mg, Crème**03 Retin-A 0,25 mg, Crème**

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 37961	Abgabekategorie: B	Index: 10.02.0.	08.11.2007
Zusammensetzung	01	tretinoinum 0.5 mg, Antiox.: E 321, Conserv.: E 200, excipients ad unguentum pro 1 g.	
	03	tretinoinum 0.25 mg, Antiox.: E 321, Conserv.: E 200, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Acne vulgaris	
Packung/en	01	019	30 g B
	03	027	30 g B
Bemerkung			
* Gültig bis		07.11.2012	

01 Retin-A 0.025 %, Gel**02 Retin-A 0.01 %, Gel**

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 39380	Abgabekategorie: B	Index: 10.02.0.	08.11.2007
Zusammensetzung	01	tretinoinum 0.25 mg, Antiox.: E 321, excipients ad gelatum pro 1 g.	
	02	tretinoinum 0.1 mg, Antiox.: E 321, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Acne vulgaris	
Packung/en	01	013	30 g B
Bemerkung		Sequenz 02 Retin-A 0,01 %, Gel: Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		07.11.2012	

01 Retin-A, Lösung

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 37962	Abgabekategorie: B	Index: 10.02.0.	08.11.2007
Zusammensetzung	01	tretinoinum 1 mg, ethanolum 500 mg, macrogolum 400, Antiox.: E 321, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Acne vulgaris	
Bemerkung		Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		07.11.2012	

01 Rimactan 450, Dragées**02 Rimactan 600, Dragées**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 38942	Abgabekategorie: A	Index: 08.02.1.	26.11.2007
Zusammensetzung	01	rifampicinum 450 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	rifampicinum 600 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Tuberkulose und andere Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	018	30 Dragée(s) A
	02	026	30 Dragée(s) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.06.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.11.2012	

01 Rimactan 150, Kapseln**02 Rimactan 300, Kapseln**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 34279	Abgabekategorie: A	Index: 08.02.1.	26.11.2007
Zusammensetzung	01	rifampicinum 150 mg, excipients pro capsula.	
	02	rifampicinum 300 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Tuberkulose und andere Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	012	16 Kapsel(n) A
		020	80 Kapsel(n) A
	02	039	8 Kapsel(n) A
		047	40 Kapsel(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.06.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.11.2012	

01 Rimactan i.v. 300, Lyophilisat

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 43719	Abgabekategorie: A	Index: 08.02.1.	26.11.2007
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: rifampicinum 300 mg ut rifampicinum natricum, Antiox.: natrii hydroxymethansulfinas 5 mg pro vitro.	
Anwendung		Tuberkulose und andere Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	033	10 Durchstechflasche(n) A
		041	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.11.2012	

01 Rimcure, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 56770	Abgabekategorie: A	Index: 08.02.2.	20.11.2007
Zusammensetzung	01	rifampicinum 150 mg, isoniazidum 75 mg, pyrazinamidum 400 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Tuberkulose	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.06.2006 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Export)	
Gültig bis		24.07.2010	

03 Ringer-Lactat Baxter, Infusionslösung

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 41207	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.2.	20.11.2007
Zusammensetzung	03	natrium 131.2 mmol, kalium 5.4 mmol, calcium 1.8 mmol, chloridum 112 mmol, dl-lactas 28.5 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Parenterale Flüssigkeits- und Elektrolytzufuhr	
Packung/en	03	078	250 ml B
		086	500 ml B
		094	1000 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.01.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.11.2012	

01 Sandostatin 0,05 mg/mL, Injektionslösung**02 Sandostatin 0,1 mg/mL, Injektionslösung****03 Sandostatin 0,2 mg/mL, Injektionslösung****04 Sandostatin 0,5 mg/mL, Injektionslösung**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 49137	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.2.	06.11.2007
Zusammensetzung	01	octreotidum 50 µg ut octreotidi acetatas, acidum lacticum, mannitolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	octreotidum 100 µg ut octreotidi acetatas, acidum lacticum, mannitolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	octreotidum 200 µg ut octreotidi acetatas, acidum lacticum, mannitolium, Conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	octreotidum 500 µg ut octreotidi acetatas, acidum lacticum, mannitolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Somatostatin-Analogen	
Packung/en	01	028	5 x 1 ml Ampulle(n) A
	02	044	5 x 1 ml Ampulle(n) A
	03	060	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) A
	04	079	5 x 1 ml Ampulle(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15. September 2004 Verlängerung der Zulassungsbescheinigung	
* Gültig bis		05.11.2012	

01 Sangerol mint, Spüllösung

Novartis Consumer Health Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 49437	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	29.11.2007
Zusammensetzung	01	lidocaini hydrochloridum 5.33 mg, lysozymi hydrochloridum 8 mg corresp. 160000 U. FIP, tyrothricinum 10 mg, propylenglycolum, xylytolium, aromatica, Color.: E 104, E 131, Conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 15 ml.	
Anwendung		Entzündungen im Mund- und Rachenraum	
Packung/en	01	021	200 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.12.2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.11.2012	

01 Sangerol, Spray

Novartis Consumer Health Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 51808	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	29.11.2007
Zusammensetzung	01	lidocaini hydrochloridum 0.355 mg, lysozymi hydrochloridum 0.53 mg corresp. 10700 U. FIP, tyrothricinum 0.67 mg, propylenglycolum, xylytolium, aromatica, Color.: E 104, E 131, Conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Entzündungen im Mund- und Rachenraum	
Packung/en	01	010	20 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.12.2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.11.2012	

01 Sanukehl Pseu D6, homöopathische Tropfen

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 55550	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	22.11.2007
Zusammensetzung	01	pseudomonas aeruginosa D6 aquos dilutio.	
Anwendung		Bei bakterieller Cystitis, Pyelitis	
Packung/en	01	041	10 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.03.2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		21.11.2012	

01 Scintimun Granulocyte BW 250/183, Markierungsbesteck

CBI Medical Products Vertriebs GmbH, Blegistrasse 5, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 51672	Abgabekategorie: A	Index: 17.01.8.	08.11.2007
Zusammensetzung	01	I): Mouse Mab 250/183 1 mg, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, sorbitolum, pro vitro. II): tetranatrii 1,1,3,3-propantetraphosphonas dihydricus, stanni(II) chloridum dihydricum, natrii chloridum, pro vitro. III): pro usu: I) et II) recenter radioactivatum 99m-technetio ut natrii pertechnetas.	
Anwendung		Immunszintigraphie von Entzündungsherden, Knochenmarkszintigraphie	
Packung/en	01	038	2 Flasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.11.2012	

01 Septopal, Ketten

Biomet Orthopaedics Switzerland GmbH, Gewerbezone Widalmi 12, 3216 Ried b. Kerzers

Zul.-Nr.: 41291	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.7.	15.11.2007
Zusammensetzung	01	gentamicinum 4.5 mg ut gentamicini sulfas, zirconii(IV) oxidum 20 mg, glycinum, methylis methacrylatis et methylis acrylatis copolymerum, pro segmento. Faden: ferrum, chromium, niccolum, molybdenum, manganum, excipients pro praeparatione.	
Anwendung		Implantation bei Knochen- und Weichteilinfektionen	
Packung/en	01	044 1 x 30 Kugeln 052 5 x 30 Kugeln 060 1 x 10 Kugeln 079 1 x 60 Kugeln 087 5 x 10 Kugeln	A A A A A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.09.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.11.2012	

01 Septopal, Miniketten

Biomet Orthopaedics Switzerland GmbH, Gewerbezone Widalmi 12, 3216 Ried b. Kerzers

Zul.-Nr.: 46417	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.7.	15.11.2007
Zusammensetzung	01	gentamicinum 1.7 mg ut gentamicini sulfas, zirconii(IV) oxidum 3.9 mg, glycinum, methylis methacrylatis et methylis acrylatis copolymerum, pro segmento. Faden: ferrum, chromium, niccolum, molybdenum, manganum, excipients pro praeparatione.	
Anwendung		Implantation bei Knochen- und Weichteilinfektionen	
Packung/en	01	011 1 x 10 ovale Körper 038 5 x 10 ovale Körper	A A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.09.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.11.2012	

02 Siropectan, Sirup

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 34337	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	13.11.2007
Zusammensetzung	02	balsami tolutani extractum ethanolicum liquidum 100 mg, DER: 1:18, plantaginis folii extractum aquosum liquidum 100 mg, DER: 1:10, castanae folii extractum aquosum spissum 50 mg, DER: 4-6:1, droserae extractum ethanolicum liquidum 25 mg, DER: 1:1, primulae radices extractum ethanolicum liquidum 50 mg, DER: 1:1, polygalae extractum ethanolicum liquidum 10 mg, DER: 1:1, natrii cyclamas, saccharinum natricum, aromatica, Conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	02	071 200 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.9.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		12.11.2012	

01 Stomacine, solution

Laboratoires Plan SA, 1214 Vernier

N° d'AMM: 12990	Catégorie de remise: D	Index: 04.05.0.	15.11.2007
Composition	01	pepsini pulvis 4.4 U. Ph. Eur., condurango extractum liquidum 25 mg, cardamomi tinctura 25 mg, quassiae tinctura 25 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 5 % V/V.	
Indication		Troubles de l'estomac	
Conditionnements	01	014	100 ml D
		022	500 ml D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 09.03.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		14.11.2012	

01 Stugeron, Tabletten

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 32053	Abgabekategorie: C	Index: 02.06.2.	12.11.2007
Zusammensetzung	01	cinnarizinium 25 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Calciumantagonist, Durchblutungsstörungen	
Packung/en	01	041	25 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.11.2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.11.2012	

01 Synacthen Depot 1 mg/mL, Injektionssuspension

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 33801	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.1.	09.11.2007
Zusammensetzung	01	tetracosactidum 1 mg ut tetracosactidi hexaacetas, zinci chloridum, dinatrii phosphas monohydricus, natrii chloridum, Conserv.: alcohol benzylicus 10 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		ACTH-Therapie	
Packung/en	01	033	10 x 1 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.09.2004 Verlängerung der Zulassung)	
* Gültig bis		08.11.2012	

01 Synacthen (i.m., i.v.), Injektionslösung

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 31723	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.1.	09.11.2007
Zusammensetzung	01	tetracosactidum 0.25 mg ut tetracosactidi hexaacetas, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Funktionsdiagnostik der NNR; ACTH-Therapie	
Packung/en	01	027	10 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.09.2004 (Verlängerung der Zulassung)	
* Gültig bis		08.11.2012	

01 Synalar-N, Crème

Grünenthal Pharma AG, Sändli, 8756 Mitlödi

Zul.-Nr.: 29729	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.2.	12.11.2007
Zusammensetzung	01	fluocinoloni acetonidum 0.25 mg, neomycinum 3.5 mg ut neomycini sulfas, propylenglycolum, Conserv.: E 216, E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche oder allergische, sekundär bakteriell infizierte Hautleiden	
Packung/en	01	026	15 g B
Bemerkung			
* Gültig bis		11.11.2012	

01 Synalar-N, Salbe

Grünenthal Pharma AG, Sändli, 8756 Mitlödi

Zul.-Nr.: 29730	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.2.	19.11.2007
Zusammensetzung	01	fluocinoloni acetonidum 0.25 mg, neomycinum 3.5 mg ut neomycini sulfas, propylenglycolum, adeps lanae, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche oder allergische, sekundär bakteriell infizierte Hautleiden	
Packung/en	01	024	15 g B
Bemerkung			
* Gültig bis		18.11.2012	

02 Syntocinon 5 I.E., Injektionslösung i.m., i.v.**03 Syntocinon 10 I.E., Injektionslösung i.m., i.v.**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 22114	Abgabekategorie: B	Index: 07.03.2.	09.11.2007
Zusammensetzung	02	oxytocinum 5 U.I., natrii acetat trihydricus, ethanolum, Conserv.: chlorobutanolum hemihydricum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	oxytocinum 10 U.I., natrii acetat trihydricus, ethanolum, Conserv.: chlorobutanolum hemihydricum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Geburtseinleitung, Wehenverstärkung, postpartale Uterusatonie, puerperale und postpartale Blutungen	
Packung/en	02	026	5 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.05.2005 (Verlängerung der Zulassung)	
		Sequenz 03 = 10 I.E. = nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		08.11.2012	

01 Syntocinon, Spray

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 25644	Abgabekategorie: B	Index: 07.03.2.	09.11.2007
Zusammensetzung	01	oxytocinum 40 U.I., Conserv.: E 216, E 218, chlorobutanolum hemihydricum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Förderung der Milchentleerung und Mastitis-Prophylaxe	
Packung/en	01	018	5 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.09.2004 (Verlängerung der Zulassung)	
* Gültig bis		08.11.2012	

02 Tamec 20 mg, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 54989	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	23.11.2007
Zusammensetzung	02	tamoxifenum 20 mg ut tamoxifeni citras, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Oncologicum	
* Packung/en	02	032	30 Tablette(n) A
		040	100 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04. September 2006 (Die Sequenzen 01 / Tamec 10 mg, Filmtabletten und 02 / Tamec 40 mg, Filmtabletten werden per 23. November 2007 widerrufen)	
Gültig bis		03.09.2011	

02 Targocid 200 mg i.v./i.m., lyophilisat et solvant**03 Targocid 400 mg i.v./i.m., lyophilisat et solvant**

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

N° d'AMM: 49339	Catégorie de remise: A	Index: 08.01.9.	01.11.2007
Composition	02	Praeparatio cryodesiccata: teicoplaninum 200 mg, natrii chloridum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectionabilia 3 ml.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: teicoplaninum 400 mg, natrii chloridum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectionabilia 3 ml.	
Indication		Maladies infectieuses	
Conditionnements	02	038	1 + 1 ampoule(s) A
	03	046	1 + 1 ampoule(s) A
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28.04.06 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		31.10.2012	

01 Taxol 30 mg, Infusionskonzentrat
 02 Taxol 100 mg, Infusionskonzentrat
 03 Taxol 300 mg, Infusionskonzentrat
 04 Taxol 150 mg, Infusionskonzentrat
 Bristol-Myers Squibb SA, Neuhofstrasse 6, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 52364	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	06.11.2007
Zusammensetzung	01	paclitaxelum 30 mg, macrogolglyceroli ricinoleas 2.635 g, ethanolum anhydricum 1.98 g ad solutionem pro 5 ml.	
	02	paclitaxelum 100 mg, macrogolglyceroli ricinoleas 8.784 g, ethanolum anhydricum 6.6 g ad solutionem pro 16.7 ml.	
	03	paclitaxelum 300 mg, macrogolglyceroli ricinoleas 26.35 g, ethanolum anhydricum 19.5 g ad solutionem pro 50 ml.	
	04	paclitaxelum 150 mg, macrogolglyceroli ricinoleas 13.17 g, ethanolum anhydricum 9.75 g ad solutionem pro 25 ml.	
Anwendung		Cytostaticum	
Packung/en	01	035	1 Durchstechflasche(n) A
	02	043	1 Durchstechflasche(n) A
	03	051	1 Durchstechflasche(n) A
	04	078	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 7. Juni 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.11.2012	

02 Timoptic 0,25 %, Augentropfen
 03 Timoptic 0,5 %, Augentropfen
 Merck Sharp & Dohme Chibret AG, Schaffhauserstrasse 136, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 41634	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	13.11.2007
Zusammensetzung	02	timololum 2.5 mg ut timololi maleas, Conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	03	timololum 5 mg ut timololi maleas, Conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	02	014	5 ml B
		049	3 x 5 ml B
	03	022	5 ml B
		057	3 x 5 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21. November 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		12.11.2012	

02 Topaceta, Gel

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 36935	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	09.11.2007
Zusammensetzung	02	aluminii acetatis tartratis solutio 100 mg, matricariae extractum liquidum 10 mg, arnicae tinctura 10 mg, aromatica, Color.: E 141, Conserv.: E 215, E 217, E 218, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Entzündungen, Verstauchungen	
Packung/en	02	014	50 g D
		065	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.09.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		08.11.2012	

01 Tracleer 62,5 mg, Filmtabletten**02 Tracleer 125 mg, Filmtabletten**

Actelion Pharmaceuticals Ltd., Gewerbestrasse 16, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 55841	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	08.11.2007
Zusammensetzung	01	bosentanum 62.5 mg ut bosentanum monohydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	bosentanum 125 mg ut bosentanum monohydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Primäre und sekundäre pulmonale Hypertonie	
Packung/en	01	002	56 Tablette(n) B
		004	112 Tablette(n) B
	02	006	56 Tablette(n) B
		008	112 Tablette(n) B
Bemerkung			
* Gültig bis		07.11.2012	

02 Tramadol Adico 50, Kapseln

Adico Pharma AG, Binningerstrasse 95, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 52787	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	20.11.2007
Zusammensetzung	02	tramadoli hydrochloridum 50 mg, Color.: E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	02	084	10 Kapsel(n) A
		092	20 Kapsel(n) A
		106	60 Kapsel(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26. Mai 2007 (Änderung Präparatenamen, früher: Trabar 50, Kapseln und Änderung Zulassungsart, früher: nur Export)	
Gültig bis		07.10.2008	

01 Trandate, Injektionslösung

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 41529	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	22.11.2007
Zusammensetzung	01	labetaloli hydrochloridum 100 mg, aqua ad iniectionem pro 20 ml.	
Anwendung		Alpha- und Beta-Rezeptorenblocker	
Packung/en	01	016 5 Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.04.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		21.11.2012	

01 Tranxilium 5, capsules**02 Tranxilium 10, capsules****03 Tranxilium 20, capsules**

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

N° d'AMM: 33866	Catégorie de remise: B	Index: 01.04.1.	20.11.2007
Composition	01	dikalii clorazepas 5 mg, color.: E 127, excipients pro capsula.	
	02	dikalii clorazepas 10 mg, color.: E 127, excipients pro capsula.	
	03	dikalii clorazepas 20 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Indication		Anxiolytique	
* Conditionnements	01	071 20 capsule(s)	B
		072 50 capsule(s)	B
	02	073 20 capsule(s)	B
		074 50 capsule(s)	B
	03	075 20 capsule(s)	B
		076 50 capsule(s)	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28.04.06 (modification du conditionnement; nouveau: blister)	
Valable jusqu'au		20.12.2009	

01 Tyroqualin, Lutschtabletten

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 34096	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	22.11.2007
Zusammensetzung	01	dequalinii chloridum 0.15 mg, tyrothricinum 1 mg, lidocaini hydrochloridum 1 mg, Arom.: natrii cyclamas et alia, excipients pro compresso.	
Anwendung		Entzündungen des Mundes und Rachens	
Packung/en	01	015 36 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		21.11.2012	

01 Tyrothricin Streuli, Tabletten

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 33815	Abgabekategorie: C	Index: 12.03.3.	22.11.2007
Zusammensetzung	01	ethacridini lactas 0.3 mg, lidocaini hydrochloridum 0.2 mg, tyrothricinum 1 mg, Arom.: saccharinum natricum, natrii cyclamas et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Infektionen der Mund- und Rachenhöhle	
Packung/en	01	034	30 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.09.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		21.11.2012	

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

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

N° d'AMM: 22582	Catégorie de remise: D	Index: 12.03.3.	26.11.2007
Composition	01	tyrothricinum 1 mg, gramicidinum 0.6 mg, tetracaini hydrochloridum 0.15 mg, benzethonii chloridum 0.8 mg, xylitolum, sorbitolum, arom.: saccharinum natricum et alia, excipiens pro pastillo.	
	02	tyrothricinum 1 mg, gramicidinum 0.6 mg, tetracaini hydrochloridum 0.15 mg, benzethonii chloridum 0.8 mg, xylitolum, sorbitolum, arom.: saccharinum natricum et alia, excipiens pro pastillo.	
Indication		Affections de la bouche et de la gorge	
Conditionnements	01	054	24 comprimé(s) D
	02	062	24 comprimé(s) D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 01.01.2005 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		25.11.2012	

04 Vincristin Teva 1 mg / 1 ml, Injektionslösung**05 Vincristin Teva 2 mg / 2 ml, Injektionslösung****06 Vincristin Teva 5 mg / 5 ml, Injektionslösung**

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 48000	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	30.11.2007
* Zusammensetzung	04	vincristini sulfas 1 mg corresp. vincristinum 0.89 mg, mannitolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	05	vincristini sulfas 2 mg corresp. vincristinum 1.78 mg, mannitolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	06	vincristini sulfas 5 mg corresp. vincristinum 4.45 mg, mannitolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
* Packung/en	04	100	1 Durchstechflasche(n) A
	05	101	1 Durchstechflasche(n) A
	06	102	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01. April 2006 Änderung Hilfsstoffzusammensetzung (neu: ohne Koservierungsmittel) Zulassung der neuen Dosisstärke 5 mg / 5 ml Verlängerung der Zulassungsbescheinigung	
* Gültig bis		29.11.2012	

01 Vistagan Liquifilm 0,5 %, Augentropfen

Allergan AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 47543	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	30.11.2007
Zusammensetzung	01	levobunololi hydrochloridum 5 mg, Antiox.: E 223, Conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	01	037	1 x 5 ml B
		045	3 x 5 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 9. November 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.11.2012	

01 Vistagan Liquifilm 0,5% Unit Dose, Augentropfen

Allergan AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 51798	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	30.11.2007
Zusammensetzung	01	levobunololi hydrochloridum 5 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	01	015	30 x 0,4 ml B
		023	60 x 0,4 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 9. November 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.11.2012	

01 Voltaren Dispersible, Tabletten

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 52100	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	14.11.2007
Zusammensetzung	01	diclofenacum 46.5 mg corresp. diclofenacum natricum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antirheumaticum, Antiphlogisticum, Analgeticum	
Packung/en	01	011	10 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15. September 2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		13.11.2012	

01 Zeel comp., homöopathische Salbe

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 54027	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	29.11.2007
Zusammensetzung	01	arnica montana D2 3 mg, rhus toxicodendron D2 2.7 mg, sanguinaria canadensis D2 2.25 mg, solanum dulcamara D2 0.75 mg, sulfur D6 2.7 mg, alcohol cetylicus et stearylicus, paraffinum liquidum, vaselinum album, ethanolum, aqua q.s. ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei arthrotisch bedingten Beschwerden	
Packung/en	01	028	50 g C
		036	100 g C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.11.2012	

01 Zemplar 5 ug/1ml, Injektionslösung
02 Zemplar 10 ug/2ml, Injektionslösung
03 Zemplar 2 ug/1ml, Injektionslösung
 Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 56312	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.3.	06.11.2007
Zusammensetzung	01	paricalcitolium 5 µg, ethanolum 20 % V/V, propylenglycolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	paricalcitolium 10 µg, ethanolum 20 % V/V, propylenglycolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	03	paricalcitolium 2 µg, ethanolum, propylenglycolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Behandlung des sekundären Hyperparathyreoidismus	
* Packung/en	01	001 5 Ampulle(n)	B
	02	003 5 Ampulle(n)	B
	03	005 5 Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.08.2004 Zulassung neuer Dosisstärke 2 ug/1 ml	
Gültig bis		08.08.2009	

02 Zentel, Kautabletten

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 49748	Abgabekategorie: B	Index: 08.05.1.	05.11.2007
Zusammensetzung	02	albendazolum 400 mg, Arom.: vanillinum et alia, saccharinum natri-cum, Color.: E 110, excipients pro compresso.	
Anwendung		Anthelminticum	
Packung/en	02	024 1 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.03.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		04.11.2012	

03 Zentel, Suspension

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 49749	Abgabekategorie: B	Index: 08.05.1.	05.11.2007
Zusammensetzung	03	albendazolum 400 mg, Arom.: vanillinum et alia, saccharinum natri-cum, Conserv.: E 200, E 202, E 210, excipients ad suspensionem pro 10 ml.	
Anwendung		Anthelminticum	
Packung/en	03	023 10 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.03.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		04.11.2012	

01 Zink Nutrimed Cassis, Brausetabletten
 02 Zink Nutrimed Citron, Brausetabletten
 03 Zink Nutrimed Orange, Brausetabletten
 Nutrimed AG, Spalenvorstadt 34, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 51721	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.1.	27.11.2007
Zusammensetzung	01	zincum 5 mg ut zinci sulfas heptahydricum, saccharinum, Arom.: vanillinum et alia, excipiens pro compresso.	
	02	zincum 5 mg ut zinci sulfas heptahydricum, saccharinum, aromatica, Antiox.: E 320, excipiens pro compresso.	
	03	zincum 5 mg ut zinci sulfas heptahydricum, saccharinum, Arom.: vanillinum et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Zinkpräparat	
Packung/en	01	020	20 Tablette(n) B
	02	047	20 Tablette(n) B
	03	063	20 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26. Februar 2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.11.2012	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

03 Aurisol ad us.vet., Lösung

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

Zul.-Nr.: 44777	Abgabekategorie: C	Index:	09.11.2007
* Zusammensetzung	03	tanninum 10 mg, tetracaini hydrochloridum 10 mg, acidum salicylicum 40 mg, macrogolum 300, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Reinigung des äusseren Gehörganges bei Hunden, Katzen und Heimtieren	
	03	Reinigung des äusseren Gehörganges bei Hunden, Katzen und Heimtieren	
Packung/en	03	045	100 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12. Juni 2003 (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung, Verlängerung der Zulassung)	
* Gültig bis		08.11.2012	

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

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

N° d'AMM: 43514	Catégorie de remise: A	Index:	15.11.2007
Composition	01	sulfadimidinum 62.5 g, trimethoprimum 12.5 g, excipients ad pulverem pro 1 kg.	
* Indication		Prévention et traitement des infections bactériennes primaires et secondaires sensibles à la combinaison sulfadimidine triméthoprime. En particulier: Veaux: Affections intestinales causées par des infections à salmonelles et coccidies. Porcs: Affections intestinales causées par E. coli, salmonellose, rhinite atrophique (P. multocida, B. bronchi-septica), pneumonies causées par des infections secondaires avec Pasteurella multocida, prévention du complexe MMA des truies.	
Conditionnements	01	016	1 kg A
		024	5 kg A
		032	25 kg A
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 20 juin 2006 (révocation de l'espèce cible bovin, autorisation actuelle)	
Valable jusqu'au		19.06.2011	

01 Butadion ad us.vet., Injektionslösung

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 42726	Abgabekategorie: B	Index:	12.11.2007
Zusammensetzung	01	phenylbutazonum 186.7 mg, propylenglyolum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
* Anwendung		Antirheumatikum, Analgetikum, Antiphlogistikum für Pferde und Hunde	
Packung/en	01	044	100 ml B
		052	10 x 100 ml Ampullenflaschen B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30. September 2006 (Änderung der Zieltierarten)	
Gültig bis		13.06.2011	

01 Cosumix Plus 120 ad us.vet., Arzneimittelvormischung

Novartis Tiergesundheits AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 42672	Abgabekategorie: A	Index:	15.11.2007
Zusammensetzung	01	sulfachlorpyridazinum natricum 100 g, trimethoprimum 20 g, excipients ad pulverem pro 1 kg.	
* Anwendung		Prophylaxe und Therapie primärer und sekundärer bakterieller Infektionen bei Schweinen und Geflügel, falls die beteiligten Bakterien auf Sulfonamid-Trimethoprim empfindlich sind. Insbesondere: Geflügel: Luftsackentzündung (z.B. als CRD Komplikation) und andere Koli-Infektionen. Koryza (Hämophilus paragallinarum). Pullorumseuche (Salmonella pullorum. Salmonellose. Geflügeltyphus (Salmonella enterica gallinarum). Geflügelcholera (P. multocida). Schweine: Darmerkrankungen verursacht durch E. coli. Salmonellose. Rhinitis atrophicans (P. multocida). Pneumonien verursacht durch APP. Haemophilus parasuis. Streptococcus suis. MMA-Komplex der Muttersauen.	
Packung/en	01	092 4x250 g	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21. Dezember 2006 (Änderung Zieltierart, Aktualisierung der Zulassung)	
* Gültig bis		18.04.2010	

01 Curepar "Felin" ad us.vet., comprimés

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

N° d'AMM: 40382	Catégorie de remise: C	Index:	29.11.2007
Composition	01	dl-methioninum 40 mg, sorbitolum 10 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Troubles gastro-intestinaux chez les chats	
Conditionnements	01	038 200 comprimés(s)	C
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 5 décembre 2002 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		28.11.2012	

01 Dexafort ad us.vet., Injektionssuspension

Veterinaria AG, Grubenstrasse 40, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 37759	Abgabekategorie: B	Index:	08.11.2007
Zusammensetzung	01	dexamethasonum 1 mg ut dexamethasoni natrii phosphas, dexamethasonum 2 mg ut dexamethasoni-21 (3-phenylpropionas), methylcellulosum, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, tragacantha, Conserv.: alcohol benzylicus 10.4 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glucocorticosteroid-Therapie für Rinder, Schafe, Ziegen, Pferde, Hunde und Katzen	
Packung/en	01	015 50 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 8.11.2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.11.2012	

01 Dexatrat aniMedica ad us.vet., Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 36999	Abgabekategorie: B	Index:	08.11.2007
Zusammensetzung	01	dexamethasonum 2 mg ut dexamethasoni natrii phosphas, natrii citras dihydricus, Conserv.: E 216 0.15 mg, E 218 0.85 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glukokortikosteroid-Therapie für Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege, Hund und Katze	
Packung/en	01	012 50 ml 039 100 ml	B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1.11.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.11.2012	

01 Dimazon ad us.vet., Tabletten

Veterinaria AG, Grubenstrasse 40, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 36731	Abgabekategorie: B	Index:	14.11.2007
Zusammensetzung	01	furosemidum 40 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Saluretikum (Diuretikum) zur oralen Anwendung für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	028 20 Tablette(n)	B
Bemerkung			
* Gültig bis		14.11.2012	

02 Drontal Plus XL ad us.vet., Tabletten**03 Drontal flavour Plus ad us.vet., Tabletten**

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 49615	Abgabekategorie: B	Index:	30.11.2007
Zusammensetzung	02	praziquantelum 175 mg, pyrantelum 175 mg ut pyranteli pamoas, febantelum 525 mg, excipiens pro compresso.	
	03	praziquantelum 50 mg, pyrantelum 50 mg ut pyranteli pamoas, febantelum 150 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Rund- und Bandwürmer bei Hunden	
Packung/en	02	043 20 Tablette(n)	B
	03	051 120 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13. Januar 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.11.2012	

01 Endex 8.75% ad us.vet., Drench-Suspension

Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 51376	Abgabekategorie: B	Index:	30.11.2007
Zusammensetzung	01	triclabendazolium 50 mg, levamisoli hydrochloridum 37.5 mg, Antiox.: E 223, Conserv.: E 210, E 216, E 218, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Magen-, Darm- und Lungenwürmer sowie Leberegelbefall bei Schafen	
Packung/en	01	064	800 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 6. Dezember 2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.11.2012	

01 Esb3 30% ad us.vet., Arzneimittelvormischung

Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 33634	* Abgabekategorie: A	Index:	15.11.2007
Zusammensetzung	01	sulfaclozinum natricum monohydricum 30 % m/m, excipients ad pulverem.	
* Anwendung		Hühnerkokzidien verursacht durch Eimeria spp. (E. acervulina, E. maxima, E. necatrix, E. tenella, E. brunetti) in Aufzucht-, Mast-, Jung- hennen- und Legehennenbeständen. Geflügeltyphus der Hühner nach Infektion mit Salmonella gallinarum. Geflügelcholera der Hühner nach Infektion mit Pasteurella multocida	
Bemerkung		Nur für den Export bestimmt Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11. Dezember 2002 (Änderung Zieltierart, Änderung Abgabekategorie, Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.11.2012	

01 Flubenol 5% ad us.vet., prémélange médicamenteux

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

N° d'AMM: 46231	* Catégorie de remise: A	Index:	30.11.2007
Composition	01	flubendazolium 50 mg, excipients ad pulverem pro 1 g.	
* Indication		Porcs: Infestation par des Ascaris suum (ascaride), larves migrantes comprises, Trichuris suis (trichure), Hyostrongylus rubidus (strongle rouge de l'estomac), Oesophagostomum dentatum (oesophagostome), Metastrongylus apri (strongle pulmonaire), Strongyloides ransomi, Volailles: Infestation par des Syngamus trachea (ver de la trachée), Ascaridia galli, Heterakis gallinarum, Amidostomum anseris, (strongles gastro-intestinaux), Capillaria spp. Trichostrongylus tenuis, Raillietina spp. (cestodes)	
Conditionnements	01	023	600 g A
		058	12 kg A
		066	2 kg A
		074	5 kg A
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 22 octobre 2004 (autorisation actuelle)	
Valable jusqu'au		21.10.2009	

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

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

Zul.-Nr.: 51926	Abgabekategorie: B	Index:	08.11.2007
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		Hypovolämie, Schock bei Pferden	
Packung/en	01	013 4000 ml Beutel	B
		021 2 x 4000 ml Beutel	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15. November 2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.11.2012	

01 Laurabolin 25mg ad us.vet., Injektionslösung

Veterinaria AG, Grubenstrasse 40, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 37596	Abgabekategorie: B	Index:	08.11.2007
Zusammensetzung	01	nandroloni lauras 25 mg, Conserv.: alcohol benzylicus 104 mg, arachidis oleum q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Anabolikum, Antikatabolikum für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	019 5 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15. November 2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.11.2012	

01 Natriumpropionat ufamed ad us.vet., Pulver

Ufamed AG, Kornfeldstr. 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: 52023	Abgabekategorie: B	Index:	28.11.2007
Zusammensetzung	01	natrii propionas 100 % m/m.	
Anwendung		Primäre und sekundäre Azetonämie, Indigestionen bei Rindern	
Packung/en	01	017 1 kg	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 5. Dezember 2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.11.2012	

01 Panacur Pulver 4% ad us.vet., Arzneimittelvormischung

Veterinaria AG, Grubenstrasse 40, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 40011	* Abgabekategorie: A	Index:	30.11.2007
Zusammensetzung	01	fenbendazolum 40 mg, excipients ad pulverem pro 1 g.	
* Anwendung		Für Schweine: zur Behandlung von Infektionen mit unreifen und reifen Stadien von Magen-Darm-Nematoden (<i>Hyostrongylus rubidus</i> , <i>Oesophagostomum</i> spp., <i>Ascaris suum</i> , <i>Trichuris suis</i>) und / oder Lungenwürmern (<i>Metastrongylus apri</i>)	
Packung/en	01	013	500 g A
		048	25 kg A
		050	10 x 25 g A
		052	1 kg A
		054	2.5 kg A
		056	5 kg A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23. Juni 2006 (Aktualisierung der Zulassung)	
Gültig bis		22.06.2011	

01 Perizin ad us.vet., Lösung

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 48247	* Abgabekategorie: D	Index:	08.11.2007
Zusammensetzung	01	coumafosum 32 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Behandlung der Varroatose bei Bienen	
Packung/en	01	016	10 ml D
		024	10 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29. November 2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.11.2012	

01 Program 133 mg ad us.vet., Suspension**02 Program 266 mg ad us.vet., Suspension**

Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 51905	Abgabekategorie: D	Index:	29.11.2007
Zusammensetzung	01	lufenuronum 133 mg, Conserv.: E 216, E 218, excipients ad suspensionem pro vase.	
	02	lufenuronum 266 mg, Conserv.: E 216, E 218, excipients ad suspensionem pro vase.	
Anwendung		Kontrolle und Vorbeugung von Flohbefall bei Katzen	
Packung/en	01	024	6 Ampulle(n) D
	02	032	6 Ampulle(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 5. Dezember 2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.11.2012	

01 Spasmin-Lösung 50% ad us.vet., Injektionslösung

Werner Stricker AG, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 14245	Abgabekategorie: B	Index:	09.11.2007
Zusammensetzung	01	metamizolum natricum 500 mg, Antiox.: natrii thiosulfas 1 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Analgetikum für Rinder, Pferde, Schweine, Hunde und Katzen	
Packung/en	01	014	100 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27. Juni 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		08.11.2012	

01 Sulfamethazin Streuli ad us.vet., Arzneimittelvornischung

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 43512	Abgabekategorie: A	Index:	15.11.2007
Zusammensetzung	01	sulfadimidinum natricum 100 % m/m.	
* Anwendung		Therapie und Prophylaxe von Primär- und Sekundärinfektionen, falls die beteiligten Bakterien auf Sulfadimidin empfindlich sind. Insbesondere: Kälber: Darmerkrankungen, verursacht durch Salmonellen und Kokzidien. Schweine: Darmerkrankungen, verursacht durch E. coli; Salmonellose; Rhinitis atrophicans, verursacht durch Pasteurella multocida; Pneumonien, verursacht durch Sekundärinfektionen mit Pasteurella multocida. Rinder, Schafe, Ziegen, Kaninchen: Kokzidiose.	
Packung/en	01	013	200 g A
		021	1000 g A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30. September 2006 (Änderung Zieltierart Ziege und Schaf, Aktualisierung der Zulassung)	
Gültig bis		18.10.2009	

01 UFA 902 DUO ad us.vet., Arzneimittelvormischung

Ufamed AG, Kornfeldstr. 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: 40007	Abgabekategorie: A	Index:	15.11.2007
* Zusammensetzung	01	sulfadimidinum 40 g, sulfathiazolum 40 g, trimethoprimum 16 g, aromatica, excipients ad pulverem pro 1 kg.	
* Anwendung		Prophylaxe und Therapie primärer und sekundärer bakterieller 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 somni. 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	016	1 kg
		024	25 kg
		032	5 kg
Bemerkung			
* Gültig bis		14.11.2012	

01 Varicolan N ad us.vet., Salbe

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 45285	Abgabekategorie: C	Index:	27.11.2007
Zusammensetzung	01	mesulfenum 50 mg, zinci oxidum 100 mg, morrhuae oleum 225 mg, adeps lanae, Arom.: vanillinum, Antiox.: E 320, excipients ad unguentum pro 1 g.	
* Anwendung		Wundsalbe für Pferde	
Packung/en	01	065	1000 g
		073	100 g
		081	10 x 100 g
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30. September 2006 (Änderung Zieltierart, Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.11.2012	

01 Vital TSS ad us.vet., Arzneimittelvormischung

Vital AG, Industriestrasse 30, 5036 Oberentfelden

Zul.-Nr.: 47470	Abgabekategorie: A	Index:	15.11.2007
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.	
* 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 somni. 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 048 25 kg 056 1 kg	A A A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30. November 2006 (Aktualisierung der Zulassung)	
Gültig bis		29.11.2011	

01 Zitac vet 100 ad us.vet., Tabletten**02 Zitac vet 200 ad us.vet., Tabletten****03 Zitac vet 50 ad us.vet., Tabletten**

Veterinaria AG, Grubenstrasse 40, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 56171	Abgabekategorie: B	Index:	16.11.2007
Zusammensetzung	01	cimetidinum 100 mg, excipiens pro compresso.	
	02	cimetidinum 200 mg, excipiens pro compresso.	
	03	cimetidinum 50 mg, excipiens pro compresso.	
* Anwendung		H2-Rezeptoren-Antagonist für Hunde	
* Packung/en	01	008 3 x 10 Tablette(n) 010 10 x 10 Tablette(n)	B B
	02	012 3 x 10 Tablette(n) 014 10 x 10 Tablette(n)	B B
	03	016 3 x 10 Tablette(n) 018 10 x 10 Tablette(n)	B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. Dezember 2002 (Änderung Präparatename, zusätzliche Dosierungsstärke, neue Packungsgrößen, Verlängerung der Zulassung)	
* Gültig bis		15.11.2012	

Zentralstelle für Änderung Firmen Registre Swissmedic des titulaires d'AMM

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

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

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 1. November 2007 übernimmt die Firma **Actavis Switzerland AG, Regenstorf** die folgenden Präparate der Firma **AstraZeneca AG, Zug**:

A compter du 1 novembre 2007, l'entreprise **Actavis Switzerland AG, Regenstorf** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **AstraZeneca AG,**

Zug:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
36574	Sorbidilat, Kaukapseln
36757	Sorbidilat, SR, Retardkapseln
43779	Sorbidilat, Infusionskonzentrat

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

Per 16. November 2007 ändert die Firma **Dr. Wild & Co. AG, MuttENZ** ihr Firmendomizil von Lange Gasse 4, 4002 Basel nach **Hofackerstrasse 8, 4132 MuttENZ**.

A compter du 16 novembre 2007, l'entreprise **Dr. Wild & Co. AG, MuttENZ** actuellement sise Lange Gasse 4, 4002 Basel, aura pour nouveau domicile **Hofackerstrasse 8, 4132 MuttENZ**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
56009	Baldrisedon plus, Dragées
44021	Cliniderm, Abrasiv-Crème
43165	Cliniderm, Lösung
53366	Contra-Schmerz P, Suppositorien
52897	Contra-Schmerz P, Tabletten
55439	Contra-Schmerz plus, Tabletten
48506	Contra-Schmerz-C, Brausetabletten
33160	Deaftol Mundspray, Lösung
33159	Deaftol, Tabletten
51862	Emoform F Mundbad, flüssig
28946	Emoform Mundbad, flüssig
12480	Emoform, Zahnpaste
52494	Emoform-F, Zahnpaste
27794	Ginvapast, Paste
25048	Lido-Hyal A, Injektionslösung
29854	Lido-Hyal B, Injektionslösung
24586	Negatol dental, flüssig
40947	Neo-Sinedol, Flüssigkeit
9244	Oxydermin, Salbe
13749	Oxyplastin, Paste
16863	Salvia Wild, Tropfen
12231	Sedagul, Tabletten
20550	Tonoglutal, Dragées
9395	Vi-De 3, Tropflösung

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	Adelphan-Esidrex, Tabletten Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern	25497	B	02.07.2.	28.09.2007
1	01	Desamon farblos, Tinktur Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	19685	D	10.09.1.	30.09.2007
1	02	Desamon gefärbt, Tinktur Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	19685	D	10.09.1.	30.09.2007
1	01	Hübner Salbei-Bonbons mit Vitamin C Rossi-Venzi AG, Manaröl, 7550 Scuol	40761	E	12.03.9.	30.11.2007
1	01	Lefax, Kautabletten Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau	53439	D	04.04.0	31.12.2007
1	01	Lipo-Merz Retard, Kapseln Merz Pharma (Schweiz) AG, Hegenheimermattweg 57, 4123 Allschwil	42901	B	07.12.0.	30.09.2007
1	01	Micropaque H.D., Puder oral Guerbet AG, Winterthurerstrasse 92, 8006 Zürich	43914	B	14.01.0.	31.12.2007
1	01	Primacton 50, Lactab Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	54439	B	05.01.0.	30.06.2008
1	02	Primacton 100, Lactab Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	54439	B	05.01.0.	30.06.2008
1	01	Tears Naturele SE, Augentropfen Monodosen Alcon Pharmaceuticals Ltd., Bösch 69, 6331 Hünenberg	57134	D	11.08.2.	31.12.2007

1	01	Tensobon comp 25, Tabletten Bristol-Myers Squibb SA, Neuhofstrasse 6, 6340 Baar	47647	B	02.07.2.	30.06.2008
1	02	Tensobon comp 50, Tabletten Bristol-Myers Squibb SA, Neuhofstrasse 6, 6340 Baar	47647	B	02.07.2.	30.06.2008
1	01	Teoptic 1 %, Augentropfen Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern	54895	B	11.09.0.	01.11.2007
1	02	Teoptic 2 %, Augentropfen Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern	54895	B	11.09.0.	01.11.2007
1	01	Torem 10, Injektionslösung Roche Pharma (Schweiz) AG, Schönmattestrasse 2, 4153 Reinach BL	48576	B	05.01.0.	08.10.2007
1	02	Torem 20, Injektionslösung Roche Pharma (Schweiz) AG, Schönmattestrasse 2, 4153 Reinach BL	48576	B	05.01.0.	08.10.2007
1	01	Torem 200, Infusionslösung Roche Pharma (Schweiz) AG, Schönmattestrasse 2, 4153 Reinach BL	48577	B	05.01.0.	08.10.2007
1	01	Xylocard 20 %, Lösung als Zusatz zu Infusionslösungen AstraZeneca AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug	36205	B	02.02.0.	17.07.2007

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	02	Chronosyn 20 ad us.vet., Tabletten Veterinaria AG, Grubenstrasse 40, 8045 Zürich	51244	B	31.12.2007
1	01	Injecur ad us.vet., Uterusstäbe Veterinaria AG, Grubenstrasse 40, 8045 Zürich	40693	A	31.12.2007
1	01	Methionin 20% Streuli ad us.vet., Injektionslösung Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	42729	B	30.09.2007
1	01	Procain-Penicillin Streuli ad us.vet., Injektionssuspension Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	41253	B	30.09.2007
1	01	Septicol-Suspension 20% ad us.vet., Injektionssuspension Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	42820	A	30.09.2007
1	01	Tussuis ad us.vet., flüssig Werner Stricker AG, 3053 Münchenbuchsee	41021	B	07.08.2007
1	01	VSF Medical SK-80 Néo ad us.vet., prémélange médicamenteux Biokema SA, Ch. de la Chatanerie 2, 1023 Crissier	55313	A	26.06.2007

