

*Journal*  
**Swissmedic**

**2/2011**  
10. Jahrgang  
10<sup>e</sup> 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

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

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

	<b>Seite</b>		<b>Seite</b>
<b>Arzneimittel Nachrichten</b>		Zentralstelle für Änderung Firmen	<b>164</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Palexia®, Filmtabletten (Tapentadolium)	<b>108</b>	Widerruf der Zulassung	<b>166</b>
<b>Arzneimittel Statistik</b>		Erlöschen der Zulassung	<b>172</b>
Zum Vertrieb freigegebene Chargen	<b>110</b>	Berichtigung	<b>173</b>
Neuzulassungen	<b>113</b>		
Revisionen und Änderungen der Zulassung	<b>130</b>		

### Swissmedic Kontaktliste

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

### Zeichenerklärung

#### Abgabekategorien

- A Einmalige Abgabe auf ärztliche oder tierärztliche Verschreibung
- B Abgabe auf ärztliche oder tierärztliche Verschreibung
- C Abgabe nach Fachberatung durch Medizinalpersonen
- D Abgabe nach Fachberatung
- E Abgabe ohne Fachberatung

	<b>Page</b>		<b>Page</b>
<b>Médicaments</b>		Registre Swissmedic des titulaires d'AMM	<b>164</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Palexia®, comprimés pelliculés (Tapentadolium)	<b>109</b>	Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	<b>166</b>
<b>Miscellanées</b>		Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	<b>172</b>
Lots de fabrication admis à la commercialisation	<b>110</b>	Rectification	<b>173</b>
Nouvelles autorisations	<b>113</b>		
Révisions et changements de l'autorisation	<b>130</b>		

## Annuaire Swissmedic

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

## Légende

### Catégories de remise

- |  |   |
|--|---|
| <p>A Remise sur ordonnance médicale ou vétérinaire non renouvelable</p> <p>B Remise sur ordonnance médicale ou vétérinaire</p> | <p>C Remise sur conseil des professionnels de la santé</p> <p>D Remise sur conseil spécialisé</p> <p>E Remise sans conseil spécialisé</p> |
|--|---|

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

<b>Name Arzneimittel:</b>	Palexia <sup>®</sup> , Filmtabletten
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Tapentadolum
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	Filmtabletten zu 50 mg und 75 mg
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Palexia ist ein gemischtes Analgetikum, $\mu$ -Opioidrezeptor-Agonist und Noradrenalin-Wiederaufnahmehemmer, indiziert zur Behandlung von mittelstarken bis starken akuten Schmerzen bzw. bei ungenügender Wirksamkeit nicht-opioider Analgetika.
<b>ATC Code:</b>	N02AX06
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	01.01.3. / Narkotische Analgetika
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	60530
<b>Zulassungsdatum:</b>	22.02.2011
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Palexia<sup>®</sup>, comprimés pelliculés (Tapentadolum)**

<b>Préparation:</b>	Palexia <sup>®</sup> , comprimés pelliculés
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Tapentadolum
<b>Dosage et forme galénique:</b>	Comprimés pelliculés à 50 mg et 75 mg
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	<p>Palexia ist ein gemischtes Analgetikum, <math>\mu</math>-Opioid-rezeptor-Agonist und Noradrenalin-Wiederaufnahme-Hemmer, indiziert zur Behandlung von mittelstarken bis starken akuten Schmerzen bzw. bei ungenügender Wirksamkeit nicht-opioider Analgetika.</p> <p>L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer au Compendium suisse des médicaments.</p>
<b>Code ATC:</b>	N02AX06
<b>No IT / désignation:</b>	01.01.3. / Analgésiques stupéfiants
<b>No d'autorisation:</b>	60530
<b>Date d'autorisation:</b>	22.02.2011

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

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

### Zum Vertrieb freigegebene Chargen von Arzneimitteln (1.2.-28.2.2011) Lots de fabrication de produits thérapeutiques (1.2.-28.2.2011)

Zulassungs- nummer N° de l'autorisation	Präparat Préparation	Zulassungs- inhaberin Titulaire de l'autorisation	Charge Lot	Prüfungs- nummer N° de contrôle	Freigabe- datum Date de libération	Verfall- datum Date de péremtion
<b>Blutprodukte / Produits sanguins</b>						
52476	Albumin CSL 20%, Infusions- lösung	CSL Behring AG	0486200012	C-000742	03.02.2011	05.12.2013
52476	Albumin CSL 20%, Infusions- lösung	CSL Behring AG	0486200013	C-000792	09.02.2011	18.12.2013
52476	Albumin CSL 25%, Infusions- lösung	CSL Behring AG	2051000033	C-000770	01.02.2011	28.11.2013
52476	Albumin CSL 25%, Infusions- lösung	CSL Behring AG	2051000034	C-000812	01.02.2011	12.12.2013
52476	Albumin CSL 25%, Infusions- lösung	CSL Behring AG	0381700033	C-000772	09.02.2011	30.11.2013
52476	Albumin CSL 5%, Infusions- lösung	CSL Behring AG	2035400005	C-000773	02.02.2011	10.12.2013
52412	ATG-Fresenius, Infusions- lösungskonzentrat	Fresenius Medical Care (Schweiz) AG	A12M-2	C-000909	15.02.2011	31.10.2012
54824	Beriate P 500 I.E. Lyophilisat, Injektionspräparat	CSL Behring AG	30575011C	C-000946	24.02.2011	29.02.2012
51950	Berinert P, Injektionspräparat	CSL Behring AG	35761711A	C-000945	24.02.2011	28.02.2013
54809	Berinin P 1'200 I.E., Injektions- präparat	CSL Behring AG	56563211B	C-000903	14.02.2011	30.06.2013
54819	Beriplast P 0,5 ml, Lyophilisat und Lösungsmittel	CSL Behring AG	604842A	C-000902	14.02.2011	31.10.2012
665	Beriplex P/N 500, Pulver und Lösung zur Herstellung einer Injektionslösung	CSL Behring AG	25470111B	C-000941	24.02.2011	30.09.2013
56124	Ceprothin 1000 I.E., Injektions- präparat	Baxter AG	VNC2K003	C-000913	15.02.2011	07.2013
506	Cytotect Biotest, Infusions- lösung	Biotest (Schweiz) AG	B144090	C-000882	02.02.2011	30.11.2013
41304	Faktor VII NF Baxter 600 I.E., Injektionspräparat	Baxter AG	VNP4K003	C-000939	23.02.2011	11.2013
47726	Faktor X P Behring 600 I.E., Injektionspräparat	CSL Behring AG	26663011	C-000842	07.02.2011	13.11.2012
701	Gammanorm, Injektionslösung	Octapharma AG	C047A860	C-000897	11.02.2011	10.2013
45780	Haemate P 250, Konzentrat	CSL Behring AG	76566911F	C-000948	24.02.2011	31.03.2013
50203	Haemocomplettan P 1 g, Injektionspräparat	CSL Behring AG	11969911A	C-000907	14.02.2011	31.10.2015
50203	Haemocomplettan P 1 g, Injektionspräparat	CSL Behring AG	12969911A	C-000947	24.02.2011	31.10.2015
50203	Haemocomplettan P 2 g, Injektionspräparat	CSL Behring AG	13069911A	C-000944	24.02.2011	31.10.2015
488	Hepatect CP, Infusionslösung	Biotest (Schweiz) AG	B793100	C-000908	15.02.2011	30.09.2012
57939	Human Albumin 200g/l Baxter, Infusionslösung	Baxter AG	PAA1K092	C-000949	24.02.2011	10.2013
57939	Human Albumin 50g/l Baxter, Infusionslösung	Baxter AG	PAA1K076	C-000892	08.02.2011	09.2013
57939	Human Albumin 50g/l Baxter, Infusionslösung	Baxter AG	VNA1K143	C-000940	23.02.2011	11.2013
52474	Immunine STIM Plus 1200, Injektionspräparat	Baxter AG	VNC1K037	C-000938	23.02.2011	09.2012
57676	Intratect, Infusionslösung	Biotest (Schweiz) AG	B791520	C-000943	24.02.2011	31.10.2012
57469	Kiovig, Infusionslösung	Baxter AG	LE12K294	C-000898	11.02.2011	09.2012
57469	Kiovig, Infusionslösung	Baxter AG	LE12K278	C-000955	28.02.2011	09.2012
57469	Kiovig, Infusionslösung	Baxter AG	LE12K297	C-000956	28.02.2011	09.2012
57469	Kiovig, Infusionslösung	Baxter AG	LE12K337	C-000954	28.02.2011	11.2012
666	Octanate 1'000 IE, Trocken- substanz	Octapharma AG	B046A120/D	C-000953	28.02.2011	10.2012
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2007300013	C-000775	02.02.2011	11.12.2013
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	0511800009	C-000777	07.02.2011	13.12.2013
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2007300012	C-000718	07.02.2011	27.11.2013
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2049100051	C-000735	08.02.2011	04.12.2013
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2049100052	C-000734	08.02.2011	05.12.2013

58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2007300014	C-000776	09.02.2011	11.12.2013
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2049000014	C-000779	09.02.2011	08.12.2013
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2063400012	C-000858	17.02.2011	13.01.2014
41330	Prothromplex NF 600 I.E., Injektionspräparat	Baxter AG	VNP5K015	C-000893	08.02.2011	11.2013
500	Redimune 1 g, Trockensubstanz mit Solvens	CSL Behring AG	0485600004	C-000793	17.02.2011	15.12.2013
500	Redimune 6 g, Trockensubstanz mit Solvens	CSL Behring AG	2049500133	C-000741	08.02.2011	04.12.2013
500	Redimune 6 g, Trockensubstanz mit Solvens	CSL Behring AG	2049500131	C-000739	09.02.2011	04.12.2013
500	Redimune 6 g, Trockensubstanz mit Solvens	CSL Behring AG	2049500132	C-000740	09.02.2011	04.12.2013
500	Redimune 6 g, Trockensubstanz mit Solvens	CSL Behring AG	0487100022	C-000815	14.02.2011	20.12.2013
500	Redimune 6 g, Trockensubstanz mit Solvens	CSL Behring AG	0487100023	C-000814	14.02.2011	20.12.2013
500	Redimune 6 g, Trockensubstanz mit Solvens	CSL Behring AG	2049500134	C-000774	14.02.2011	07.12.2013
500	Redimune 6 g, Trockensubstanz mit Solvens	CSL Behring AG	2049500140	C-000857	22.02.2011	15.01.2014
500	Redimune 6 g, Trockensubstanz mit Solvens	CSL Behring AG	2049500141	C-000856	22.02.2011	15.01.2014
53609	Rhophylac 200, Injektions- lösung	CSL Behring AG	7203400033	C-000694	08.02.2011	24.11.2013
53609	Rhophylac 200, Injektions- lösung	CSL Behring AG	7203400034	C-000693	15.02.2011	24.11.2013
53609	Rhophylac 300, Injektions- lösung	CSL Behring AG	7203500156	C-000692	03.02.2011	24.11.2013
53609	Rhophylac 300, Injektions- lösung	CSL Behring AG	7203500157	C-000715	14.02.2011	06.12.2013
53609	Rhophylac 300, Injektions- lösung	CSL Behring AG	7203500158	C-000733	14.02.2011	09.12.2013
53588	Thymoglobuline, Infusions- konzentrat	Genzyme GmbH	C0082	C-000910	15.02.2011	03.2013
52618	TISSEEL 2 ml, Doppelkammer- Fertigspritze	Baxter AG	VND3K100	C-000894	08.02.2011	10.2012
52618	Tissuocol Duo S 1.0 mL	Baxter AG	VND1L002	C-000844	15.02.2011	30.09.2012
43141	Tissuocol Kit 1.0 mL	Baxter AG	VNT1K057	C-000832	08.02.2011	31.07.2012
43141	Tissuocol Kit 1.0 mL	Baxter AG	VNT1K059	C-000830	08.02.2011	31.07.2012
43141	Tissuocol Kit 1.0 mL	Baxter AG	VNT1L003	C-000870	22.02.2011	31.07.2012
43141	Tissuocol Kit 5.0 mL	Baxter AG	VNT1L004	C-000899	22.02.2011	31.08.2012
43141	Tissuocol Kit 5.0 mL	Baxter AG	VNT1L005	C-000900	22.02.2011	31.08.2012
56133	Wilate 900 IE, Injektions- präparat	Octapharma AG	A038D189/U	C-000885	07.02.2011	02.2012

**Zum Vertrieb freigegebene Chargen von Arzneimitteln (1.2.-28.2.2011)**  
**Lots de fabrication de produits thérapeutiques (1.2.-28.2.2011)**

Zulassungsnummer N° de l'autorisation	Präparat Préparation	Zulassungsinhaberin Titulaire de l'autorisation	Charge Lot	Prüfungsnummer N° de contrôle	Freigabedatum Date de libération	Verfalldatum Date de péremption
<b>Impfstoffe / Vaccins</b>						
696	BCG Vaccine SSI, Trocken-substanz mit Solvens	Pro Vaccine AG	110013/ 110013M	C-000917	16.02.2011	02.2012
711	Diphtherie- und Tetanus-Adsorbatimpfstoff für Kinder, Injektionssuspension	Pro Vaccine AG	12810001	C-000688	01.02.2011	07.2013
57911	Epaxal Junior, Injektionssuspension	CRUCELL SWITZERLAND AG	3001951	C-000875	15.02.2011	11.2013
450	FSME-Immun CC, Suspension zur intramuskulären Injektion	Baxter AG	VNR1K05D	C-000927	21.02.2011	11.2012
450	FSME-Immun CC, Suspension zur intramuskulären Injektion	Baxter AG	VNR1K06E	C-000936	23.02.2011	02.2013
450	FSME-Immun CC, Suspension zur intramuskulären Injektion	Baxter AG	VNR1K06F	C-000937	23.02.2011	02.2013
57735	Gardasil, Injektionssuspension	Sanofi Pasteur MSD AG	NK18520/ NN52070	C-000915	15.02.2011	02.2012
57735	Gardasil, Injektionssuspension	Sanofi Pasteur MSD AG	NK18520/ NN53830	C-000912	15.02.2011	02.2012
558	Havrix 1440, Injektionssuspension	GlaxoSmithKline AG	AHAVB490A/ AHAVB490 AL	C-000920	17.02.2011	07.2013
558	Havrix 1440, Injektionssuspension	GlaxoSmithKline AG	AHAVB494A/ AHAVB494 AC	C-000918	17.02.2011	08.2013
599	Havrix 720	GlaxoSmithKline AG	AHAVB470A/ AHAVB470 AP	C-000921	17.02.2011	04.2013
663	HBVAXPRO 10, Injektionssuspension	Sanofi Pasteur MSD AG	0935Z/NP011 50	C-000916	16.02.2011	06.2013
619	Infanrix DTPa-IPV+Hib, Injektionslösung	GlaxoSmithKline AG	A20CA661/ A20CA661A	C-000883	04.02.2011	02.2013
619	Infanrix DTPa-IPV+Hib, Injektionslösung	GlaxoSmithKline AG	A20CA661/ A20CA661B	C-000884	04.02.2011	02.2013
656	NeisVac-C, Injektionssuspension	Baxter AG	VNS1K13B	C-000911	16.02.2011	01.2014
613	Pentavac, Suspension zur Injektion und Lyophilisat	Sanofi Pasteur MSD AG	G2231/ G2231-1	C-000881	01.02.2011	03.2013
58158	Priorix-Tetra, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	GlaxoSmithKline AG	AMR- VA105A/A71 CA326A	C-000919	17.02.2011	04.2012
707	Tetanol pur, Injektionssuspension	Novartis Pharma Schweiz AG	021121A- Z/021121C	C-000896	11.02.2011	31.01.2013
417	Tollwut Impfstoff Mérieux, Injektionslösung	Sanofi Pasteur MSD AG	E0762	C-000895	10.02.2011	07.2012
592	Twinrix 720/20, Injektionssuspension	GlaxoSmithKline AG	AHABB236B/ AHABB236 BC	C-000942	24.02.2011	11.2013



## Neuzulassungen / Nouvelles autorisations

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

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

#### 01 Amavita Acetylcystein 200, Tabletten

Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: <b>62256</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	25.02.2011
Zusammensetzung	01	acetylcysteinum 200 mg, arom.: aspartamum et alia, excipients pro compresso.	
Anwendung		Mucolyticum	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) D
Bemerkung			
Gültig bis		24.02.2016	

#### 01 Atorvastatin Streuli 10 mg, Filmtabletten

#### 02 Atorvastatin Streuli 20 mg, Filmtabletten

#### 03 Atorvastatin Streuli 40 mg, Filmtabletten

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>59448</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	04.02.2011
Zusammensetzung	01	atorvastatinum 10 mg ut atorvastatinum magnesiumum trihydricum, excipients pro compresso obducto.	
	02	atorvastatinum 20 mg ut atorvastatinum magnesiumum trihydricum, excipients pro compresso obducto.	
	03	atorvastatinum 40 mg ut atorvastatinum magnesiumum trihydricum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
	02	003	30 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
	03	005	30 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		03.02.2016	

**01 Bonherba Orangenminze, zuckerfrei, Kräuterbonbon**

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

Zul.-Nr.:	Abgabekategorie:	Index:	
<b>61540</b>	<b>E</b>	12.03.9.	03.02.2011
Zusammensetzung	01	glycerolum 25 mg, acidum ascorbicum 25 mg ut acidum ascorbicum et natrii ascorbas, menthae piperitae var. citratae extractum 10 mg, isomalt, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, acesulfamum kalicum, aspartamum, conserv.: E 202, excipients pro pastillo.	
Anwendung		Lindernd bei Husten und Heiserkeit	
Packung/en	01	001	50 g E
Bemerkung			
Gültig bis		02.02.2016	

**01 Buprenorphin Sandoz 0.4 mg, Sublingualtabletten****02 Buprenorphin Sandoz 2 mg, Sublingualtabletten****03 Buprenorphin Sandoz 8 mg, Sublingualtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.:	Abgabekategorie:	Index:	
<b>61520</b>	<b>A</b>	01.01.3.	28.02.2011
Zusammensetzung	01	buprenorphinum 0.4 mg ut buprenorphini hydrochloridum, excipients pro compresso.	
	02	buprenorphinum 2 mg ut buprenorphini hydrochloridum, excipients pro compresso.	
	03	buprenorphinum 8 mg ut buprenorphini hydrochloridum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Substitutionsbehandlung bei Opioidabhängigkeit	
Bemerkung		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		28.02.2016	

**01 Carbovit, orale Suspension**

Cyntos AG, Silbergrundstrasse 1, 8700 Küsnacht ZH

Zul.-Nr.:	Abgabekategorie:	Index:	
<b>61450</b>	<b>C</b>	15.01.0.	24.02.2011
Zusammensetzung	01	carbo activatus 15 g, conserv.: E 216, E 218, excipients ad suspensionem pro 100 ml.	
Anwendung		Antidot	
Packung/en	01	001	100 ml C
Bemerkung			
Gültig bis		23.02.2016	

**01 Ciclopirox Dermapharm, Creme**

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.:	Abgabekategorie:	Index:	
<b>60553</b>	<b>B</b>	10.09.4.	24.02.2011
Zusammensetzung	01	ciclopiroxum olaminum 10 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Dermatomykosen	
Packung/en	01	001	20 g B
		002	50 g B
Bemerkung			
Gültig bis		23.02.2016	

**01 Co-Amoxicillin Adico 1000 mg (875/125), Filmtabletten**

Adico Pharma AG, Binningerstrasse 95, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: <b>61480</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.93	03.02.2011
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 875 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 125 mg ut kalii clavulanas, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	12 Tablette(n) A
		002	20 Tablette(n) A
		003	100 Tablette(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		02.02.2016	

**01 Co-Amoxicillin Adico 625 mg (500/125), Filmtabletten**

Adico Pharma AG, Binningerstrasse 95, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: <b>61479</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.93	03.02.2011
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 500 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 125 mg ut kalii clavulanas, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) A
		002	20 Tablette(n) A
		003	100 Tablette(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		02.02.2016	

**01 Co-Dorzolamid-Teva 2% / 0.5%.Augentropfen**

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>61137</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.09.0.	08.02.2011
Zusammensetzung	01	dorzolamidum 20 mg ut dorzolamidi hydrochloridum, timololum 5 mg ut timololi maleas, conserv.: benzalkonii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	01	001	5 ml B
		002	3 x 5 ml B
Bemerkung			
Gültig bis		07.02.2016	

**01 Co-Perindopril-Mepha, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>60452</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	14.02.2011
Zusammensetzung	01	tert-butylamini perindoprilum 4 mg, indapamidum 1.25 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	90 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		13.02.2016	

**01 Daivobet, Gel**

Leo Pharmaceutical Products Sarath Ltd., Eichwatt 5, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>61201</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.03.0.	02.02.2011
Zusammensetzung	01	calcipotriolum 0.050 mg ut calcipotriolum monohydricum, betamethasonum 0.5 mg ut betamethasoni dipropionas, antiox.: E 321, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Psoriasis	
Packung/en	01	001	60 g B
		002	2 x 60 g B
Bemerkung			
Gültig bis		01.02.2016	

**01 Donepezil mmpharm 5mg, Filmtabletten****02 Donepezil mmpharm 10mg, Filmtabletten**

mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: <b>60445</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	11.02.2011
Zusammensetzung	01	donepezili hydrochloridum 5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	donepezili hydrochloridum 10 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Demenz vom Alzheimer-Typ	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		11.02.2016	

**01 Euspongia officinalis comp., Tropfen**

Wemedis Pharma GmbH, Zeughausstrasse 13, 9053 Teufen AR

Zul.-Nr.: <b>60172</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	02.02.2011
Zusammensetzung	01	arnica montana e floribus siccatis Glückselig D2 0.08 ml, aurum chloratum D5 0.04 ml, kaolinum ponderosum spag. Glückselig D2 0.14 ml, cupri sulfas D4 D4 0.14 ml, digitalis purpurea Glückselig D4 0.04 ml, dryopteris filix-mas ex herba recenti Glückselig D4 0.06 ml, euspongia officinalis Glückselig D1 0.14 ml, hydrargyri dichloridum spag. Glückselig D6 0.04 ml, hypericum perforatum ex herba Glückselig D1 0.08 ml, stibii sulfidum nigrum D8 0.06 ml, zincum metallicum D8 0.06 ml, excipiens ad solutionem, corresp. ethanolum 26 % V/V.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		06.01.2016	

**01 Flector 75 mg / 1 ml, soluzione iniettabile (fiala)**

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

N° d'AMM: <b>61205</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	04.02.2011
Composizione	01	diclofenacum natricum 75 mg, hydroxypropyl betadexum, polysorbatum 20, aqua ad iniettabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Antireumatico, Antiflogistico, Analgesico	
Confezione/i	01	001	5 fiala/fiale B
Osservazione			
Valevole fino al		03.02.2016	

**01 Flector 75 mg / 1 ml, soluzione iniettabile (siringa preriempita)**

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

N° d'AMM: <b>61206</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	04.02.2011
Composizione	01	diclofenacum natricum 75 mg, hydroxypropyl betadexum, polysorbatum 20, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Antireumatico, Antiflogistico, Analgesico	
Confezione/i	01	001	1 x 1 ml B
		002	5 x 1 ml B
Osservazione			
Valevole fino al		03.02.2016	

**01 Fluvastatin Mylan Retard, Retardtabletten**

Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar

Zul.-Nr.: <b>60448</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	25.02.2011
Zusammensetzung	01	fluvastatinum 80 mg ut fluvastatinum natricum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration, primäre gemischte Dyslipidämie	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		24.02.2016	

**01 Fusicutan, Creme**

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>61359</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.09.2.	24.02.2011
Zusammensetzung	01	acidum fusidicum anhydricum 20 mg ut acidum fusidicum, antiox.: E 320, conserv.: E 202, excipients ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Bakterielle Hautinfektionen	
Packung/en	01	001	15 g B
		002	30 g B
Bemerkung			
Gültig bis		23.02.2016	

**01 GastroPant Mepha, Lactab**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>61407</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 04.99.0.	11.02.2011
Zusammensetzung	01	pantoprazolum 20 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		kurzzeitige Behandlung von Refluxsymptomen bei Erwachsenen	
Packung/en	01	001	7 Tablette(n) C
		002	14 Tablette(n) C
Bemerkung			
Gültig bis		10.02.2016	

**01 Gemcitabin Sandoz 200 mg/5 ml, Infusionskonzentrat**  
**02 Gemcitabin Sandoz 1000 mg/25 ml, Infusionskonzentrat**  
**03 Gemcitabin Sandoz 2000 mg/50 ml, Infusionskonzentrat**  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>61449</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	16.02.2011
Zusammensetzung	01	gemcitabinum 200 mg ut gemcitabini hydrochloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	02	gemcitabinum 1000 mg ut gemcitabini hydrochloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 25 ml.	
	03	gemcitabinum 2000 mg ut gemcitabini hydrochloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Flasche(n) A
	02	002	1 Flasche(n) A
	03	003	1 Flasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		15.02.2016	

**01 Ibandronat-Teva 150 mg Filmtabletten**  
 Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>61317</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	24.02.2011
Zusammensetzung	01	acidum ibandronicum 150 mg ut natrii ibandronas hydricus, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Osteoporose	
Packung/en	01	001	1 Tablette(n) B
		002	3 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		23.02.2016	

**01 Imicilastin Hospira 500 mg/500 mg i.v., Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**  
 Hospira Schweiz GmbH, 6304 Zug

Zul.-Nr.: <b>61010</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.93	03.02.2011
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: imipenemum anhydricum 500 mg ut imipenemum monohydricum, cilastatinum 500 mg ut cilastatinum natricum, natrii hydrogenocarbonas, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	5 x 20 ml A
		002	1 x 100 ml A
Bemerkung			
Gültig bis		02.02.2016	

**01 Irbesartan/HCT-Teva 150mg/12.5mg, Filmtabletten****02 Irbesartan/HCT-Teva 300mg/12.5mg, Filmtabletten****03 Irbesartan/HCT-Teva 300mg/25mg, Filmtabletten**

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>61497</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	08.02.2011
Zusammensetzung	01	irbesartanum 150 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	irbesartanum 300 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	irbesartanum 300 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie essentiell	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
	02	003	28 Tablette(n) B
		004	98 Tablette(n) B
	03	005	28 Tablette(n) B
		006	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Zulassung gemäss Artikel 13 HMG (SR 812.21)	
Gültig bis		07.02.2016	

**01 Irbesartan-Teva 150 mg, Filmtabletten****02 Irbesartan-Teva 300 mg, Filmtabletten**

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>61511</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	09.02.2011
Zusammensetzung	01	irbesartanum 150 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	irbesartanum 300 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
	02	003	28 Tablette(n) B
		004	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Zulassung gemäss Artikel 13 HMG (SR 812.21)	
Gültig bis		08.02.2016	

**01 Irfen Dolo L 200, Lactab****02 Irfen Dolo L 400, Lactab**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>61210</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.1.	14.02.2011
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 200 mg ut ibuprofenum lysinum, excipients pro compresso obducto.	
	02	ibuprofenum 400 mg ut ibuprofenum lysinum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) D
	02	002	10 Tablette(n) D
Bemerkung			
Gültig bis		13.02.2016	

**01 Lachesis comp., Tropfen**

Wemedis Pharma GmbH, Zeughausstrasse 13, 9053 Teufen AR

Zul.-Nr.: **60167** Abgabekategorie: **D** Index: 02.02.2011

Zusammensetzung 01 arnica montana e floribus siccatis Glückselig D2 0.06 ml, kaolinum ponderosum spag. Glückselig D2 0.13 ml, cupri sulfas pentahydricus D4 0.06 ml, dryopteris filix-mas ex herba recenti Glückselig D4 0.09 ml, echinaceae angustifoliae planta tota recens spag. Glückselig D2 0.09 ml, hydrargyri dichloridum spag. Glückselig D6 0.06 ml, iodium D4 0.09 ml, lachesis mutus D7 0.05 ml, stibii sulfidum nigrum D8 0.13 ml, thuja occidentalis D2 0.05 ml, verbenae herba Glückselig TM 0.05 ml, zincum metallicum D8 0.05 ml, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 32 % V/V.

Anwendung

Bemerkung

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

Gültig bis

01.02.2016

**01 Lansoprazole Rivopharm 15 mg, capsule****02 Lansoprazole Rivopharm 30 mg, capsule**

Rivopharm SA, 6928 Manno

N° d'AMM: **60723** Categoria di dispensazione: **B** Index: 04.99.0. 25.02.2011

Composizione 01 lansoprazolum 15 mg, excipiens pro capsula.

02 lansoprazolum 30 mg, excipiens pro capsula.

Indicazione Inibitore della pompa protonica

Confezione/i	01	001	14 capsula/capsule	B
		002	28 capsula/capsule	B
		003	56 capsula/capsule	B
	02	004	14 capsula/capsule	B
		005	28 capsula/capsule	B
		006	56 capsula/capsule	B

Osservazione

Valevole fino al

24.02.2016

**01 Letrozol Actavis 2.5 mg, Filmtabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: **61432** Abgabekategorie: **B** Index: 07.16.2. 16.02.2011

Zusammensetzung 01 letrozolum 2.5 mg, excipiens pro compresso obducto.

Anwendung Cytostatikum

Packung/en	01	003	30 Tablette(n)	B
		006	100 Tablette(n)	B
		008	30 Tablette(n)	B
		010	100 Tablette(n)	B

Bemerkung

Gültig bis

15.02.2016



**01 Letrozol Parsenn, Filmtabletten**

Parsenn-Produkte AG, Klus, 7240 Küblis

Zul.-Nr.: <b>61294</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.16.2.	17.02.2011
Zusammensetzung	01	letrozolum 2.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Cytostatikum	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		16.02.2016	

**01 Levofloxacin Helvepharm 250 mg, Filmtabletten****02 Levofloxacin Helvepharm 500 mg, Filmtabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>62114</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.8.	18.02.2011
Zusammensetzung	01	levofloxacinum 250 mg ut levofloxacinum hemihydricus, excipients pro compresso obducto.	
	02	levofloxacinum 500 mg ut levofloxacinum hemihydricus, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	5 Tablette(n) A
		002	7 Tablette(n) A
		003	10 Tablette(n) A
	02	004	5 Tablette(n) A
		005	7 Tablette(n) A
		006	10 Tablette(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		17.02.2016	

**01 Levofloxacin Helvepharm 250 mg/50 ml, Infusionslösung****02 Levofloxacin Helvepharm 500 mg/100 ml, Infusionslösung**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>62115</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.8.	18.02.2011
Zusammensetzung	01	levofloxacinum 250 mg ut levofloxacinum hemihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
	02	levofloxacinum 500 mg ut levofloxacinum hemihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	1 x 50 ml A
	02	002	1 x 100 ml A
Bemerkung			
Gültig bis		17.02.2016	

**01 Losartan HCT Helvepharm 50/12.5 mg, Filmtabletten****02 Losartan HCT Helvepharm 100/12.5 mg, Filmtabletten****03 Losartan HCT Helvepharm 100/25 mg, Filmtabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>61314</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	14.02.2011
Zusammensetzung	01	losartanum kalicum 50 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, E 104, excipients pro compresso obducto.	
	02	losartanum kalicum 100 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	losartanum kalicum 100 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, E 104, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Angiotensin-II-Rezeptor-Antagonist/Diuretikum	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
	02	003	28 Tablette(n) B
		004	98 Tablette(n) B
	03	005	28 Tablette(n) B
		006	98 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		13.02.2016	

**01 Magnesium-Diasporal 300 pro, Granulat**

Doetsch Grether AG, Steinentorstrasse 23, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>60538</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.1.	15.02.2011
Zusammensetzung	01	magnesium 301 mg ut magnesii citras anhydricus, saccharum, aromatica, antiox.: E 320, excipients ad granulatam pro charta 5.09 g.	
Anwendung		Magnesium-Präparat	
Packung/en	01	001	20 Beutel D
		002	50 Beutel D
Bemerkung			
Gültig bis		14.02.2016	

**01 Myristica sebifera comp., Solutio ad injectionem**

Wala Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60314</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	02.02.2011
Zusammensetzung	01	argenti nitras D19 0.1 g, kalii dichromas D5 0.1 g, myristica sebifera, succus e cortice D3 0.1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		01.02.2016	

**02 Nivestim 300 ug/0.5 ml, Injektionslösung**  
**03 Nivestim 480 ug/0.5 ml, Injektionslösung**  
 Hospira Schweiz GmbH, Baarerstrasse 2, 6304 Zug

Zul.-Nr.: <b>60497</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 06.07.3.	25.02.2011
Zusammensetzung	02	filgrastimum ADNr 300 µg corresp. filgrastimum ADNr, polysorbatum 80, sorbitolum, natrii acetat anhydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml, nitrogenium q.s..	
	03	filgrastimum ADNr 480 µg, filgrastimum ADNr corresp. polysorbatum 80, sorbitolum, natrii acetat anhydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml, nitrogenium q.s..	
Anwendung		Neutropenie	
Packung/en	02	001	1 Spritze(n) A
		002	5 Spritze(n) A
		003	10 Spritze(n) A
	03	004	1 Spritze(n) A
		005	5 Spritze(n) A
		006	10 Spritze(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		24.02.2016	

01 Omeprax 10 mg, magensaftresistente Kapseln

02 Omeprax 20 mg, magensaftresistente Kapseln

03 Omeprax 40 mg, magensaftresistente Kapseln

Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: <b>61852</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	18.02.2011
Zusammensetzung	01	omeprazolium 10 mg, color.: E 104, excipients pro capsula.	
	02	omeprazolium 20 mg, color.: E 104, excipients pro capsula.	
	03	omeprazolium 40 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Ulcustherapie, Zollinger-Ellison-Syndrom	
Packung/en	01	001 14 Kapsel(n) Blister	B
		002 28 Kapsel(n) Blister	B
		003 56 Kapsel(n) Blister	B
		004 98 Kapsel(n) Blister	B
		005 56 Kapsel(n) HDPE-Dosen	B
		006 98 Kapsel(n) HDPE-Dosen	B
	02	007 7 Kapsel(n) Blister	B
		008 14 Kapsel(n) Blister	B
		009 28 Kapsel(n) Blister	B
		010 56 Kapsel(n) Blister	B
		011 98 Kapsel(n) Blister	B
		012 56 Kapsel(n) HDPE-Dosen	B
		013 98 Kapsel(n) HDPE-Dosen	B
	03	014 7 Kapsel(n) Blister	B
		015 28 Kapsel(n) Blister	B
		016 56 Kapsel(n) Blister	B
		017 28 Kapsel(n) HDPE-Dosen	B
		018 56 Kapsel(n) HDPE-Dosen	B
Bemerkung			
Gültig bis		17.02.2016	

**01 Palexia 50 mg, Filmtabletten**  
**02 Palexia 75 mg, Filmtabletten**  
**03 Palexia 100 mg, Filmtabletten**  
 Grünenthal Pharma AG, Sändli, 8756 Mitlödi

Zul.-Nr.: <b>60530</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	22.02.2011
Zusammensetzung	01	tapentadolum 50 mg ut tapentadoli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	tapentadolum 75 mg ut tapentadoli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	tapentadolum 100 mg ut tapentadoli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001 10 Tablette(n)	A
		002 20 Tablette(n)	A
		003 60 Tablette(n)	A
		004 10 x 10 Tablette(n) Klinikpackung	A
	02	005 10 Tablette(n)	A
		006 20 Tablette(n)	A
		007 60 Tablette(n)	A
		008 10 x 10 Tablette(n) Klinikpackung	A
Bemerkung		60530 03: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt tapentadolum, DCI = NAS (neuer Wirkstoff)	
Gültig bis		21.02.2016	

**01 Phytopharma Ail-aubépine, capsules**  
 Phytopharma SA, 1666 Grandvillard

N° d'AMM: <b>61199</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 02.97.0.	25.02.2011
Composition	01	allii sativi maceratum oleosum 150 mg corresp. vinylidithiinum 135-165 µg, DER: 1:1, crataegi fructus maceratum oleosum 120 mg, DER: 1:2, excipiens pro capsula.	
Indication		Troubles en cas d'artériosclérose	
Conditionnements	01	001 120 capsule(s)	D
Remarque			
Valable jusqu'au		24.02.2016	

**01 Pioglitazon Takeda 15 mg, Tabletten****02 Pioglitazon Takeda 30 mg, Tabletten****03 Pioglitazon Takeda 45 mg, Tabletten**

Takeda Pharma AG, Alpenblickstrasse 26, 8853 Lachen SZ

Zul.-Nr.:	Abgabekategorie:	Index:	16.02.2011
Zusammensetzung	01	pioglitazonum 15 mg ut pioglitazoni hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
	02	pioglitazonum 30 mg ut pioglitazoni hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
	03	pioglitazonum 45 mg ut pioglitazoni hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		orales Antidiabetikum	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 98 Tablette(n)	B
	02	003 28 Tablette(n)	B
		004 98 Tablette(n)	B
	03	005 28 Tablette(n)	B
		006 98 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		15.02.2016	

**01 Remifentanil Actavis 1 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung****02 Remifentanil Actavis 2 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung****03 Remifentanil Actavis 5 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.:	Abgabekategorie:	Index:	22.02.2011
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: remifentanilum 1 mg ut remifentanili hydrochloridum, glycinum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: remifentanilum 2 mg ut remifentanili hydrochloridum, glycinum, pro vitro.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: remifentanilum 5 mg ut remifentanili hydrochloridum, glycinum, pro vitro.	
Anwendung		Narco-Analgetikum	
Packung/en	01	001 5 Durchstechflasche(n)	A
	02	002 5 Durchstechflasche(n)	A
	03	003 5 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		21.02.2016	

**01 Sildenafil-Teva ED 25 mg, Filmtabletten****02 Sildenafil-Teva ED 50 mg, Filmtabletten****03 Sildenafil-Teva ED 100 mg, Filmtabletten**

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>61377</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.99.0.	10.02.2011
Zusammensetzung	01	sildenafilum 25 mg ut sildenafili citras, excipiens pro compresso obducto.	
	02	sildenafilum 50 mg ut sildenafili citras, excipiens pro compresso obducto.	
	03	sildenafilum 100 mg ut sildenafili citras, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Erektile Dysfunktion	
Packung/en	01	001 4 Tablette(n)	B
		002 12 Tablette(n)	B
	02	003 4 Tablette(n)	B
		004 12 Tablette(n)	B
	03	005 4 Tablette(n)	B
		006 12 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		09.02.2016	

**01 Solidago virgaurea comp., Tropfen**

Wemedis Pharma GmbH, Zeughausstrasse 13, 9053 Teufen AR

Zul.-Nr.: <b>60171</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	18.02.2011
Zusammensetzung	01	arnica montana e floribus siccatis Glückselig D2 0.06 ml, aurum chloratum D5 0.07 ml, kaolinum ponderosum spag. Glückselig D2 0.11 ml, camphora D3 0.08 ml, cupri sulfas pentahydricus D4 0.11 ml, digitalis purpurea Glückselig D4 0.06 ml, filipendula ulmaria ex herba recentis Glückselig TM 0.07 ml, hydrargyri dichloridum spag. Glückselig D6 0.06 ml, juniperus communis e fructibus siccatis Glückselig TM 0.09 ml, solidago virgaurea ex herba recentis Glückselig TM 0.10 ml, stibii sulfidum nigrum D8 0.07 ml, urticae urentis herba recens Glückselig D2 0.06 ml, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 25 % V/V.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		17.02.2016	

01 Temozolomid medac 5 mg, Kapseln  
 02 Temozolomid medac 20 mg, Kapseln  
 03 Temozolomid medac 100 mg, Kapseln  
 04 Temozolomid medac 140 mg, Kapseln  
 05 Temozolomid medac 180 mg, Kapseln  
 06 Temozolomid medac 250 mg, Kapseln  
 Opopharma Vertriebs AG, Riedmattstrasse 9, 8153 Rümlang

Zul.-Nr.: <b>61462</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	14.02.2011
Zusammensetzung	01	temozolomidum 5 mg, excipients pro capsula.	
	02	temozolomidum 20 mg, excipients pro capsula.	
	03	temozolomidum 100 mg, excipients pro capsula.	
	04	temozolomidum 140 mg, excipients pro capsula.	
	05	temozolomidum 180 mg, excipients pro capsula.	
	06	temozolomidum 250 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001 5 Kapsel(n)	A
		002 20 Kapsel(n)	A
	02	003 5 Kapsel(n)	A
		004 20 Kapsel(n)	A
	03	005 5 Kapsel(n)	A
		006 20 Kapsel(n)	A
	04	007 5 Kapsel(n)	A
		008 20 Kapsel(n)	A
	05	009 5 Kapsel(n)	A
		010 20 Kapsel(n)	A
	06	011 5 Kapsel(n)	A
		012 20 Kapsel(n)	A
Bemerkung			
Gültig bis		13.02.2016	



## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

**01 Cydectin 10% LA für Rinder ad us.vet., Injektionslösung**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>60572</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	15.02.2011
Zusammensetzung	01	moxidectinum 100 mg, sorbitani oleas, conserv.: alcohol benzylicus 70 mg, propylenglycoli octanoas et decanoas q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Endo- und Ektoparasitikum für Rinder	
Packung/en	01	001	50 ml A
Bemerkung			
Gültig bis		14.02.2016	

**01 Cydectin 2% LA für Schafe ad us.vet., Injektionslösung**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>60446</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	15.02.2011
Zusammensetzung	01	moxidectinum 20 mg, sorbitani oleas, conserv.: alcohol benzylicus 70 mg, propylenglycoli octanoas et decanoas q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Endo- und Ektoparasitikum für Schafe	
Packung/en	01	001	50 ml A
Bemerkung			
Gültig bis		14.02.2016	

**01 Equest Pramox orales Gel ad us.vet.**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>60465</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	01.02.2011
Zusammensetzung	01	moxidectinum 19.5 mg, praziquantelum 121.7 mg, antiox.: E 321, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Breitspektrum-Antiparasitikum für Pferde	
Packung/en	01	001	11.8 g
Bemerkung			
Gültig bis		31.01.2016	

**01 Truleva RTU ad us. vet., Injektionssuspension**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>61891</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	10.02.2011
Zusammensetzung	01	ceftiofurum 50 mg ut ceftiofuri hydrochloridum 57.14 mg, phosphatidylcholinum e soja hydrogenatum, sorbitani oleas, aqua sterilis, oleum gossypii seminis q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bakterielle respiratorische Erkrankungen Rind und Schwein	
Packung/en	01	001	100 ml A
Bemerkung			
Gültig bis		09.02.2016	

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

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

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

#### 01 A. Vogel Johannisöl, flüssig

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: <b>38549</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.06.0.	08.02.2011
Zusammensetzung	01	hyperici summitatum cum floribus maceratum oleosum 920 mg corresp. hypericinum 9.2-36.8 µg, ratio: 1:4, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bei kleineren Verletzungen der Haut	
Packung/en	01	014 100 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27. März 2066 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.03.2016	

#### 01 A. Vogel Prostamed, Prostata-Kapseln

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: <b>54831</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 05.98.0.	25.02.2011
Zusammensetzung	01	sabal extractum ethanolicum spissum 320 mg, DER: 9.0-12.0:1, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Bei beginnenden Prostatabeschwerden	
Packung/en	01	048 60 Kapsel(n)	D
		056 120 Kapsel(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.02.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		23.02.2016	

#### 01 A. Vogel Rheuma-Tabletten, Filmtabletten

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: <b>57051</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.6.	08.02.2011
Zusammensetzung	01	harpagophyti radices extractum ethanolicum siccum 480 mg, DER: 1.5-3:1. Überzug: excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Unterstützend bei Verschleisserscheinungen des Bewegungsapparates	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	D
		002 60 Tablette(n)	D
		003 120 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18. April 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		02.04.2016	

**01 Aciclosifar, Crème**

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

Zul.-Nr.: <b>55577</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.09.3.	04.02.2011
Zusammensetzung	01	aciclovirum 50 mg, propylenglycolum, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Herpes labialis e Herpes genitalis	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.03.2006 (Erneute Zulassung nach Erlöschung in Folge Ablauf der Gültigkeit der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		14.03.2016	

**01 Agiolax mit Senna, Granulat**

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: <b>26821</b>	Abgabekategorie: <b>B/D</b>	Index: 04.08.15	25.02.2011
Zusammensetzung	01	ispaghulae semen 2.6 g, ispaghulae testa 110 mg, sennae fructus angustifoliae 337-658 mg corresp. sennosidum B 15 mg, saccharum 1 g, aromatica, excipients ad granulatum pro 5 g.	
Anwendung		Bei gelegentlicher Verstopfung	
Packung/en	01	010	250 g B
		029	1000 g B
		061	150 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.6.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		22.06.2016	

**01 Agiolax mite (ohne Senna), Granulat**

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: <b>42933</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.08.13	25.02.2011
Zusammensetzung	01	ispaghulae semen 3.25 g, ispaghulae testa 110 mg, saccharum 855 mg, aromatica, excipients ad granulatum pro 5 g.	
Anwendung		Zur Stuhlregulierung, bei Verstopfung	
Packung/en	01	015	250 g D
		023	1000 g D
		031	400 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 2.11.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		22.06.2016	

**01 Aktiferrin, Suscaps**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>37840</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 06.07.1.	24.02.2011
Zusammensetzung	01	ferrum(II) 34 mg ut ferrosi sulfas desiccatus, dl-serinum, excipients pro capsula.	
Anwendung		Eisenmangelanämie bei nachgewiesenem Eisenmangel	
Packung/en	01	017	30 Kapsel(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.08.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		08.08.2016	

**01 Aktiferrin, Tropfen**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>40203</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 06.07.1.	24.02.2011
Zusammensetzung	01	ferrum(II) 10 mg ut ferrosi sulfas heptahydricus, dl-serinum, aromatica, color.: E 150, conserv.: E 202, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. 13 guttae corresp. ethanolum 2 % V/V.	
Anwendung		Eisenmangelanämie bei nachgewiesenem Eisenmangel	
Packung/en	01	028	30 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.08. 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		08.08.2016	

**04 Aminomix N 1, Infusionslösung****05 Aminomix N 2, Infusionslösung****06 Aminomix N 3, Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>50478</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.01.2.	08.02.2011
Zusammensetzung	04	<p>I) Aminosäurenlösung: aminoacida: isoleucinum 2.5 g, leucinum 3.7 g, lysinum anhydricum 3.3 g ut lysini hydrochloridum, methioninum 2.15 g, phenylalaninum 2.55 g, threoninum 2.2 g, tryptophanum 1 g, valinum 3.1 g, tyrosinum 0.2 g, argininum 6 g, histidinum 1.5 g, taurinum 0.5 g, glycinum 5.5 g, alaninum 7 g, prolinum 5.6 g, serinum 3.25 g, mineralia: natrii glycerophosphas 4.59 g, acidum aceticum glaciale 4.5 g, kalii hydroxidum 1.98 g, acidum hydrochloridum 1.65 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 500 ml.</p> <p>II) Glucoselösung: glucosum anhydricum 200 g ut glucosum monohydricum, natrii chloridum 1.169 g, calcii chloridum dihydricum 294 mg, magnesi chloridum hexahydricum 0.61 g, zinci chloridum 5.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 500 ml.</p> <p>I) et II) corresp. aminoacida 50 g/l, natrium 50 mmol/l, kalium 30 mmol/l, calcium 2 mmol/l, magnesium 3 mmol/l, zincum 0.04 mmol/l, chloridum 64 mmol/l, glycerophosphas 15 mmol/l, acetas 75 mmol/l, in solutione recenter reconstituta 1000 ml.</p> <p>Corresp. 4186 kJ pro 1 l.</p>	
	05	<p>I) Aminosäurenlösung: aminoacida: isoleucinum 2.5 g, leucinum 3.7 g, lysinum anhydricum 3.3 g ut lysini hydrochloridum, methioninum 2.15 g, phenylalaninum 2.55 g, threoninum 2.2 g, tryptophanum 1 g, valinum 3.1 g, tyrosinum 0.2 g, argininum 6 g, histidinum 1.5 g, taurinum 0.5 g, glycinum 5.5 g, alaninum 7 g, prolinum 5.6 g, serinum 3.25 g, mineralia: natrii glycerophosphas 4.59 g, acidum aceticum glaciale 4.5 g, kalii hydroxidum 1.98 g, acidum hydrochloridum 1.65 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 500 ml.</p> <p>II) Glucoselösung: glucosum anhydricum 120 g ut glucosum monohydricum, natrii chloridum 1.169 g, calcii chloridum dihydricum 0.294 g, magnesi chloridum hexahydricum 0.61 g, zinci chloridum 5.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 500 ml.</p> <p>I) et II) corresp. aminoacida 50 g/l, natrium 50 mmol/l, kalium 30 mmol/l, calcium 2 mmol/l, magnesium 3 mmol/l, zincum 0.04 mmol/l, chloridum 64 mmol/l, glycerophosphas 15 mmol/l, acetas 75 mmol/l, in solutione recenter reconstituta 1000 ml.</p> <p>Corresp. 2846 kJ pro 1 l.</p>	

	06	I) Aminosäurenlösung: aminoacida: isoleucinum 2.5 g, leucinum 3.7 g, lysinum anhydricum 3.3 g ut lysini acetat, methioninum 2.15 g, phenylalaninum 2.55 g, threoninum 2.2 g, tryptophanum 1 g, valinum 3.1 g, tyrosinum 0.2 g, argininum 6 g, histidinum 1.5 g, taurinum 0.5 g, glycinum 5.5 g, alaninum 7 g, prolinum 5.6 g, serinum 3.25 g, mineralia: acidum aceticum glaciale 2.7 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 500 ml. II) Glucoselösung: glucosum anhydricum 120 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 500 ml. I) et II) corresp. aminoacida 50 g/l, in solutione recenter reconstituta 1000 ml. Corresp. 2846 kJ pro 1 l.		
Anwendung		Parenterale Ernährung		
* Packung/en	04	092	6 x 1000 ml	B
		093	4 x 1500 ml	B
		094	4 x 2000 ml	B
	05	095	6 x 1000 ml	B
		096	4 x 1500 ml	B
		097	4 x 2000 ml	B
	06	098	6 x 1000 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.11.2008 (Änderung Primärverpackung, früher: Doppelkammerbeutel)		
Gültig bis		26.11.2013		

**01 Amoxi-Mepha 100 mg/4 mL, Granulat zur Zubereitung einer Suspension****04 Amoxi-Mepha 200 mg/4 mL, Granulat zur Zubereitung einer Suspension****06 Amoxi-Mepha 200 mg/4 mL zuckerfrei, Granulat zur Zubereitung einer Suspension**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>49929</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.23	25.02.2011	
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 100 mg ut amoxicillinum trihydricum, aromatica, conserv.: E 200, E 211, excipiens ad granulatatum corresp. suspensio reconstituta 4 ml.		
	04	amoxicillinum anhydricum 200 mg ut amoxicillinum trihydricum, aromatica, conserv.: E 200, E 211, excipiens ad granulatatum 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 granulatatum corresp. suspensio reconstituta 4 ml.		
Anwendung		Infektionskrankheiten		
* Packung/en	01	048	80 ml	A
	04	021	80 ml	A
	06	022	100 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.11.2010 (Widerruf der Sequenzen: Seq. 01 100 mg/4 ml und Seq. 04 200 mg/4 ml werden per 26.01.2012 widerrufen)		
Gültig bis		29.03.2014		

**01 Apidra, cartouches pour OptiClik, solution injectable**

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

N° d'AMM: <b>57462</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.06.1.	16.02.2011
Composition	01	insulinum glulisinum 3.49 mg corresp. insulinum glulisinum 100 U., trometamol, natrii chloridum, polysorbatum 20, conserv.: metacresolum 3.15 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Diabète sucré chez l'adulte	
Conditionnements	01	001 5 x 3 ml	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 2 juin 2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		01.06.2016	

**01 Arkocaps Artichaut/Artischocke 200 mg, gélules**

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

N° d'AMM: <b>57037</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 04.11.2.	25.02.2011
Composition	01	cynarae pulvis 200 mg, excipients pro capsula.	
Indication		Traditionnellement utilisé en cas de troubles digestifs	
Conditionnements	01	006 45 capsule(s) 014 150 capsule(s)	D D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 1.6.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		31.05.2016	

**01 Arkocaps Bourdaine/Faulbaum, gélules**

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

N° d'AMM: <b>54945</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 04.08.14	25.02.2011
Composition	01	frangulae pulvis 60-95 g corresp. glucofrangulinum A 6 mg, excipients pro capsula.	
Indication		En cas de constipation occasionnelle	
Conditionnements	01	019 45 capsule(s)	D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28.6.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		27.06.2016	

**01 Atarax, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>21871</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.04.1.	01.02.2011
Zusammensetzung	01	hydroxyzini hydrochloridum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Sedativum, Antihistaminikum	
Packung/en	01	060 25 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.06.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.06.2016	

**01 Atarax, Sirup**

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

Zul.-Nr.: <b>27096</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.04.1.	01.02.2011
Zusammensetzung	01	hydroxyzini hydrochloridum 25 mg, arom.: vanillinum, ethylvanillinum et alia, conserv.: E 211, excipients ad solutionem pro 12.5 ml.	
Anwendung		Sedativum, Antihistaminikum	
Packung/en	01	018 200 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.06.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.06.2016	

**03 Azactam 2 g, Trockensubstanz**

Bristol-Myers Squibb SA, Neuhofstrasse 6, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>46868</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.25	25.02.2011
Zusammensetzung	03	Praeparatio sicca: aztreonamum 2 g, argininum 1.56 g, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	03	048 1 Ampulle(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16. Februar 2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.08.2016	

**01 Baldriparan für die Nacht/pour la nuit, Dragées**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>55786</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.04.1.	01.02.2011
Zusammensetzung	01	valerianae extractum ethanolicum siccum 441 mg, DER: 6-7.4:1, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei nervös bedingten Einschlafstörungen	
Packung/en	01	003 30 Dragée(s) 021 60 Dragée(s)	D D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.01.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		04.05.2016	

**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.: <b>57623</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	23.02.2011
Zusammensetzung	03	carvedilolum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
	04	carvedilolum 25 mg, excipiens pro compresso.	
	05	carvedilolum 3.125 mg, excipiens pro compresso.	
	06	carvedilolum 6.25 mg, excipiens 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 29.11.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		12.10.2016	

**01 CipraleX, Tropfen 10 mg/mL**  
**02 CipraleX, Tropfen 20 mg/mL**  
 Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>56366</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	10.02.2011
Zusammensetzung	01	escitalopramum 10 mg ut escitaloprami oxalas, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 guttae.	
	02	escitalopramum 20 mg ut escitaloprami oxalas, antiox.: E 310, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 guttae, corresp. ethanolum 12 % V/V.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
* Packung/en	01	005 15 ml	B
		011 28 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 4.8.2010 (Sequenz 02: Umwandlung Zulassungsart, nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt).	
		56366 02: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		21.09.2014	

**01 Coliquifilm, Augensalbe**  
 Allergan AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: <b>46440</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 11.08.2.	16.02.2011
* Zusammensetzung	01	paraffinum liquidum 425 mg, vaselinum album 573 mg, alcoholes adipis lanae ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Tränenersatzmittel	
Packung/en	01	013 3,5 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.03.2009 (Berichtigung der Zusammensetzung)	
Gültig bis		02.09.2014	



**02 Collypan monodose, collyre****03 Collypan, collyre**

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

N° d'AMM: <b>32938</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 11.04.0.	10.02.2011
Composition	02	tetryzolinum 85 µg ut tetryzolini hydrochloridum, zincum 45 µg ut zinci sulfas heptahydricum, digitalis tinctura 22 mg, ratio: 1:20, hamamelidis aqua 20 mg, euphrasiae tinctura 1.6 mg, ratio: 1:10, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
	03	tetryzolinum 85 µg ut tetryzolini hydrochloridum 0.1 mg, zincum 45 µg ut zinci sulfas heptahydricum 0.2 mg, digitalis tinctura 22 mg, ratio: 1:20, hamamelidis aqua 20 mg, euphrasiae tinctura 1.6 mg, ratio: 1:10, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Irritation de la conjonctive	
Conditionnements	02	027 20 x 0,5 ml	C
	03	035 10 ml	C
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 07.11.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		13.07.2016	

**01 Co-Losartan Sandoz 50/12.5mg, Filmtabletten****02 Co-Losartan Sandoz 100/25mg, Filmtabletten****03 Co-Losartan Sandoz 100/12.5 mg, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>57885</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	14.02.2011
Zusammensetzung	01	losartanum kalicum 50 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	losartanum kalicum 100 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	losartanum kalicum 100 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Angiotensin-II-Rezeptor-Antagonist/Diuretikum	
* Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 98 Tablette(n)	B
	02	003 28 Tablette(n)	B
		004 98 Tablette(n)	B
	03	005 28 Tablette(n)	B
		006 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.06.2009 (Zulassung der neuen Dosierung 100/12.5 mg)	
Gültig bis		08.06.2014	

**01 Co-Losartan Spirig 50/12.5 mg, Filmtabletten****02 Co-Losartan Spirig 100/25 mg, Filmtabletten**

\* Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>58485</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	02.02.2011
Zusammensetzung	01	losartanum kalicum 50 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	losartanum kalicum 100 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Angiotensin-II-Rezeptor-Antagonist/Diuretikum	
Packung/en	01	005	28 Tablette(n) B
		006	98 Tablette(n) B
	02	007	28 Tablette(n) B
		008	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die bisher gültige Zulassungsbescheinigung vom 14.04.2010 (Übertragung der Zulassung; früher: Actavis Switzerland AG; Änderung Präparatename, früher: Solamed, Filmtabletten)	
Gültig bis		13.04.2015	

**01 Conbriza Filmtabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>58732</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	08.02.2011
Zusammensetzung	01	bazedoxifenum 20 mg ut bazedoxifeni acetat, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Behandlung und Prävention der postmenopausalen Osteoporose	
* Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	84 Tablette(n) B
		003	3 x 28 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.01.2010 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: Sammelpackung 3x28)	
Gültig bis		11.01.2015	

**01 Corotrend CR 40, Matrixtabletten**

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>53753</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.06.1.	08.02.2011
Zusammensetzung	01	nifedipinum 40 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Packung/en	01	019	30 Tablette(n) B
		027	50 Tablette(n) B
		035	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.06.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		22.06.2016	

**01 Corotrend 20 retard, Kapseln**

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>47454</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.06.1.	28.02.2011
Zusammensetzung	01	nifedipinum 20 mg, color.: E 110, excipients pro capsula.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Packung/en	01	018	30 Kapsel(n) B
		034	100 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23. Juni 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		22.06.2016	

**01 Dacplat 50 mg, Lyophilisat pour perfusion****02 Dacplat 100 mg, Lyophilisat pour perfusion**

Debiopharm S.A., Chemin Messidor 5-7, 1002 Lausanne

N° d'AMM: <b>55700</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	07.02.2011
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: oxaliplatinum 50 mg, lactosum monohydricum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: oxaliplatinum 100 mg, lactosum monohydricum, pro vitro.	
Indication		Cytostatique	
Remarque		Renouvellement de l'autorisation faisant suite à l'expiration de la validité de l'autorisation autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
* Valable jusqu'au		07.02.2016	

**01 Deaftol, Lutschtabletten**

Dr. Wild &amp; Co. AG, Hofackerstrasse 8, 4132 Muttenz 1

Zul.-Nr.: <b>33159</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.1.	03.02.2011
Zusammensetzung	01	lidocaini hydrochloridum 1.24 mg, aluminii lactas 25 mg, aromatica, color.: E 172, excipients pro compresso.	
Anwendung		Infektionen im Mund- und Rachenraum	
Packung/en	01	021	30 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.10.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.10.2016	

**01 Deaftol Mundspray, Lösung**

Dr. Wild &amp; Co. AG, Hofackerstrasse 8, 4132 Muttenz 1

Zul.-Nr.: <b>33160</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.1.	03.02.2011
Zusammensetzung	01	lidocaini hydrochloridum anhydricum 20 mg, aluminii lactas 50 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Anwendung		Infektionen im Mund- und Rachenraum	
Packung/en	01	046	20 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.11.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.10.2016	

**03 Dilzem 240 Uno, Retard-Kapseln**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>52315</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.06.1.	04.02.2011
Zusammensetzung	03	diltiazemi hydrochloridum 240 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Calciumantagonist	
* Packung/en	03	034	30 Kapsel(n) B
		042	100 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.12.2006 (Widerruf der Sequenz 02)	
Gültig bis		21.12.2011	

**01 Diphtherie- und Tetanus-Adsorbatimpfstoff für Kinder, Injektionssuspension**

Pro Vaccine AG, Lindenstrasse 12, 6341 Baar

Zul.-Nr.: <b>711</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	16.02.2011
Zusammensetzung	01	toxoidum diphtheriae min. 30 U.I., toxoidum tetani min. 40 U.I., adjuvans: aluminium max. 1.25 mg ut alumini phosphas, excipients: natrii chloridum, natrii acetat trihydricus, natrii carbonas anhydricus, aqua q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Diphtherie und Tetanus, ab Geburt bis zum 8. Geburtstag	
Packung/en	01	002	1 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 5. Juni 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.05.2016	

**01 Disodium Pamidronate Bioren 30mg / 10ml, solution pour perfusion****02 Disodium Pamidronate Bioren 60mg / 10ml, solution pour perfusion****03 Disodium Pamidronate Bioren 90mg / 10ml, solution pour perfusion**

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

N° d'AMM: <b>57283</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	10.02.2011
Composition	01	dinatrii pamidronas anhydricus 30 mg, mannitolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	02	dinatrii pamidronas anhydricus 60 mg, mannitolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	03	dinatrii pamidronas anhydricus 90 mg, mannitolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Indication		Hypercalcémie d'origine tumorale	
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28.09.2010 (prolongation du certificat d'autorisation)	
		autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
* Valable jusqu'au		01.06.2016	

**01 Dogmatil, capsules**

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

N° d'AMM: <b>34316</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	14.02.2011
Composition	01	sulpiridum 50 mg, conserv.: E 220, excipients pro capsula.	
Indication		Antipsychotique	
Conditionnements	01	015	30 capsule(s) B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28.04.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		29.02.2016	

**01 Dogmatil 200 mg, comprimés**

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

N° d'AMM: <b>40706</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	14.02.2011
Composition	01	sulpiridum 200 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Antipsychotique	
Conditionnements	01	011	12 comprimé(s) B
		046	60 comprimé(s) B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 01.03.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		29.02.2016	

**02 Dogmatil, solution buvable**

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

N° d'AMM: <b>34317</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	14.02.2011
Composition	02	sulpiridum 5 mg, saccharinum natricum, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 200, E 218, E 216, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Antipsychotique	
Conditionnements	02	011	200 ml B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28.04.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		29.02.2016	

**01 Dolgit 200, Dragées****02 Dolgit 400, Dragées****03 Dolgit 600, Dragées**

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

Zul.-Nr.: <b>43753</b>	Abgabekategorie: <b>B/D</b>	Index: 07.10.1.	17.02.2011
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 200 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	ibuprofenum 400 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	ibuprofenum 600 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiphlogistikum, Antirheumatikum, Analgetikum	
Packung/en	01	010	20 Dragée(s) D
	02	011	10 Dragée(s) D
	03	012	20 Dragée(s) B
		013	50 Dragée(s) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29. April 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		03.04.2016	

**02 Echinacin Tropfen, Lösung**

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: <b>18013</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.99.0.	11.02.2011
Zusammensetzung	02	echinaceae purpureae herbae recentis succus 798 mg, ratio: 1.7-2.5:1, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 22 % V/V.	
Anwendung		Bei Anfälligkeit auf Erkältungen	
Packung/en	02	037	100 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.3.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		23.02.2016	

**01 Efudix, Salbe**

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

Zul.-Nr.: <b>36464</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	11.02.2011
Zusammensetzung	01	fluorouracilum 50 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Topisches Zytostatikum	
Packung/en	01	012	20 g A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.03.2016	

**02 Esberitop, Lutschtabletten**

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: <b>51060</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.99.0.	11.02.2011
Zusammensetzung	02	extractum ethanolicum liquidum ex thujae summitates 2 mg, baptisiae radix 10 mg, echinaceae purpureae radix et echinaceae pallidae radix (1:1) 7.5 mg, DER: 1:11, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei Anfälligkeit gegen Erkältungen; bei Erkältung	
Packung/en	02	032	60 D
		040	120 D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.2.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		23.02.2016	

**01 Estracyt, Kapseln**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>39259</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	15.02.2011
Zusammensetzung	01	estramustini phosphas 140 mg ut estramustini phosphas dinatricus monohydricus, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Prostata-Karzinom	
Packung/en	01	038	40 Kapsel(n) A
		040	100 Kapsel(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22. Januar 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.06.2016	

**01 Faslodex, Injektionslösung**

AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: <b>56778</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.16.2.	01.02.2011
Zusammensetzung	01	fulvestrantum 50 mg, ethanolum 96 per centum 100 mg, alcohol benzylicus 100 mg, benzylis benzoas 150 mg, ricini oleum virginale q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Cytostaticum	
Packung/en	01	011 1 Spritze(n)	B
		012 2 Spritze(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.08.2008 (Neue Packungsgrösse aufgrund neuer Dosierungsempfehlung)	
Gültig bis		18.03.2014	

**01 Flolan 0,5 mg, Lyophilisat**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>55000</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	22.02.2011
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: epoprostenolum 0.5 mg ut epoprostenolum natricum, mannitolium, glycinum, natrii chloridum, pro vitro. Solvens: glycinum, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Primäre und sekundäre pulmonale Hypertonie	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.06.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.06.2016	

**01 Garamycin, Schwamm 5 x 5 x 0,5 cm****02 Garamycin, Schwamm 10 x 10 x 0,5 cm**

ProReo Pharma AG, Rebgrasse 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: <b>52918</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.7.	25.02.2011
Zusammensetzung	01	gentamicinum 32.5 mg ut gentamicini sulfas, collagenum nativum 70 mg (Rind: Bindegewebe), pro praeparatione.	
	02	gentamicinum 130 mg ut gentamicini sulfas, collagenum nativum 280 mg (Rind: Bindegewebe), pro praeparatione.	
Anwendung		Implantat bei Knochen- oder Weichteilinfektionen	
Packung/en	01	049 1 Stück	A
		057 1 x 5 Stück	A
	02	014 1 Stück	A
		022 1 x 5 Stück	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21. Oktober 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.08.2016	

**01 Ginsana G 115, tonic elisir**

Ginsana SA, Via Mulini, 6934 Bioggio

Zul.-Nr.: <b>47086</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.98.0.	22.02.2011
Zusammensetzung	01	ginseng extractum ethanolicum siccum 42 - 77 mg corresp. ginsenosidea 5.6 mg, DER: 3-7:1, aromatica, color.: E 150, excipients ad solutionem pro 15 ml, corresp. ethanolum 12 % V/V.	
Anwendung		Tonico-stimolante	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12. Mai 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		14.05.2016	

**01 Hepa-S, capsules**

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

N° d'AMM: <b>53355</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 04.11.2.	25.02.2011
Composition	01	cynarae extractum aquosum siccum 320 mg, DER: 4-6:1, color.: E 104, E 132, excipients pro capsula.	
Indication		En cas de troubles digestifs	
Conditionnements	01	013	50 capsule(s) D
		021	100 capsule(s) D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 10.5.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		09.05.2016	

**01 Humatrope 6 mg, préparation injectable****02 Humatrope 12 mg, préparation injectable****03 Humatrope 24 mg, préparation injectable**

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

N° d'AMM: <b>53052</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 07.03.1.	10.02.2011	
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: somatropinum ADNr 6 mg, glycinum, mannitolum, natrii phosphates, pro vitro. Solvens: glycerolum, conserv.: metacresolum 3 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	02	Praeparatio cryodesiccata: somatropinum ADNr 12 mg, glycinum, mannitolum, natrii phosphates, pro vitro. Solvens: glycerolum, conserv.: metacresolum 3 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	03	Praeparatio cryodesiccata: somatropinum ADNr 24 mg, glycinum, mannitolum, natrii phosphates, pro vitro. Solvens: glycerolum, conserv.: metacresolum 3 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Indication		Déficit de l'hormone de croissance		
Conditionnements	01	045	1 + 1 cartouche(s) A	
		02	053	1 + 1 cartouche(s) A
		03	061	1 + 1 cartouche(s) A
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 30.8.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)		
* Valable jusqu'au		29.08.2016		



**01 Hycamtin 4 mg, Lyophilisat****02 Hycamtin 1 mg, Lyophilisat**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>53857</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	15.02.2011
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: topotecanum 4 mg ut topotecani hydrochloridum, acidum tartaricum, mannitolium, pro vitro.	
	02	Praeparatio sicca: topotecanum 1 mg ut topotecani hydrochloridum, acidum tartaricum, mannitolium, pro vitro.	
Anwendung		Ovarialkarzinom, kleinzelliges Bronchialkarzinom, Zervixkarzinom	
Packung/en	01	019	5 Durchstechflasche(n) A
		027	1 Durchstechflasche(n) A
	02	035	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 4. April 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		03.04.2016	

**02 Ibu eco, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>56298</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.1.	17.02.2011
* Zusammensetzung	02	ibuprofenum 400 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	02	002	10 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.02.2010 (Änderung in der Hilfsstoffzusammensetzung )	
Gültig bis		14.07.2015	

**07 Ibuprofen Sandoz 400, Filmtabletten****08 Ibuprofen Sandoz 600, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>48164</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	17.02.2011
* Zusammensetzung	07	ibuprofenum 400 mg, excipients pro compresso obducto.	
	08	ibuprofenum 600 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumaticum	
Packung/en	07	102	20 Tablette(n) B
		103	100 Tablette(n) B
	08	100	20 Tablette(n) B
		101	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.12.2007 (Änderung in der Hilfsstoffzusammensetzung und Änderung Präparatename, früher: Ecoprofen)	
Gültig bis		27.12.2012	

**01 Impuls Venen-Gel, Gel**

Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: <b>57582</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.08.2.	07.02.2011
Zusammensetzung	01	rusci aculeati rhizomae recentis extractum ethanolicum liquidum 390 mg corresp. ruscogenina 0.5 mg, ratio: 1:1.5-2.5, heparinum natricum 250 U.I., propylenglycolum, aromatica, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Venenbeschwerden	
Packung/en	01	001 100 g	D
		002 200 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27. Januar 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.01.2016	

**01 Ipramol Steri-Nebis, Lösung für einen Vernebler**

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>58253</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.04.3.	16.02.2011
Zusammensetzung	01	ipratropii bromidum 0.5 mg, salbutamolum 2.5 mg ut salbutamoli sulfas, excipients ad solutionem pro 2.5 ml.	
Anwendung		Bronchospasmolytikum	
* Packung/en	01	004 60 (2 x 30) Einzeldose(n)	B
		005 60 Einzeldose(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 3.6.2008 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: 60 Einzeldosen)	
Gültig bis		02.06.2013	

**01 Jumexal, comprimés**

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

N° d'AMM: <b>45773</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 01.08.0.	24.02.2011
Composition	01	selegilini hydrochloridum 5 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Morbus Parkinson	
Conditionnements	01	019 50 comprimé(s)	A
		027 100 comprimé(s)	A
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 25.07.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		24.07.2016	

**01 Kamillofluid, flüssig**

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

Zul.-Nr.: <b>16858</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.08.0.	22.02.2011
Zusammensetzung	01	matricariae extractum ethanolicum liquidum corresp. matricariae aetheroleum 1 mg, ratio: 1:6-8, ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 54 % V/V.	
Anwendung		Bei Haut- und Schleimhautreizungen	
Packung/en	01	013	50 ml D
		021	100 ml D
		048	1000 ml D
		056	200 ml D
		064	500 ml D
		072	5000 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28. März 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.03.2016	

**01 Lescol Retard, Retardtabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: <b>55489</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	07.02.2011
Zusammensetzung	01	fluvastatinum 80 mg ut fluvastatinum natricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration, primäre gemischte Dyslipidämie	
Packung/en	01	002	28 Tablette(n) B
		004	98 Tablette(n) B
		006	28 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30. Juni 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.06.2016	

**02 Magnesium-Diasporal 300, Granulat**

Doetsch Grether AG, Steinentorstrasse 23, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>50084</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.02.1.	02.02.2011
Zusammensetzung	02	magnesium 301 mg ut magnesii citras anhydricus, saccharum, aromatica, antiox.: E 320, excipiens ad granulatum pro charta 5.09 g.	
Anwendung		Magnesium-Präparat	
* Packung/en	02	035	20 Sachet(s) B
		043	50 Sachet(s) B
		054	2 x 50 Sachet(s) B
		064	15 x 20 Sachet(s) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.06.2009 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 2 x 50 Bündelpackung, 15 x 20 Klinikpackung)	
Gültig bis		27.10.2013	

**01 Metformin APL 500 mg, Filmtabletten**  
**02 Metformin APL 850 mg, Filmtabletten**  
**03 Metformin APL 1000 mg, Filmtabletten**  
 Aurobindo Switzerland AG, Alpenstrasse 15, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>59099</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.2.	16.02.2011
Zusammensetzung	01	metformini hydrochloridum 500 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	metformini hydrochloridum 850 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	metformini hydrochloridum 1000 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Orales Antidiabetikum	
* Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 56 Tablette(n)	B
		003 84 Tablette(n)	B
		011 50 Tablette(n)	B
	02	004 28 Tablette(n)	B
		005 56 Tablette(n)	B
		006 84 Tablette(n)	B
		012 30 Tablette(n)	B
		013 100 Tablette(n)	B
	03	007 30 Tablette(n)	B
		008 60 Tablette(n)	B
		009 90 Tablette(n)	B
		010 120 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.8.2010 (Neue zusätzliche Packungsgrößen, neu: Sequenz 01, 50 Tabletten und Sequenz 02, 30 und 100 Tabletten)	
Gültig bis		20.08.2014	

**01 Morga Zinnkraut, Beutel**  
 Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnet-Kappel

Zul.-Nr.: <b>43302</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 05.02.0.	18.02.2011
Zusammensetzung	01	equiseti herba 1.0 g pro charta.	
Anwendung		Harntreibend	
Packung/en	01	019 20 x 1,0 g Beutel	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.01.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		24.01.2016	

**02 NaCl 11,7 % B. Braun, Zusatzampullen zu Infusionslösungen****03 NaCl 5,85 % B. Braun, Zusatzampullen zu Infusionen**

B. Braun Medical AG, Seesatz, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: <b>29555</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.03.2.	16.02.2011
Zusammensetzung	02	natrii chloridum 1.17 g corresp. natrium 20 mmol et chloridum 20 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	03	natrii chloridum 1.17 g corresp. natrium 20 mmol et chloridum 20 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
Anwendung		Natriumchlorid-Zufuhr	
Packung/en	02	044	20 x 10 ml
		061	20 x 10 ml
	03	052	20 x 20 ml
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.01.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.03.2016	

**01 Norcuron 4 mg, Injektionspräparat****02 Norcuron 10 mg, Injektionspräparat**

Essex Chemie AG, Weyrstrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: <b>45190</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.13.0.	01.02.2011
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: vecuronii bromidum 4 mg, acidum citricum monohydricum, dinatrii phosphas dodecahydricus, mannitolium, pro vitro. Solvens aqua ad iniectabilia 1 ml.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: vecuronii bromidum 10 mg, acidum citricum monohydricum, dinatrii phosphas dodecahydricus, mannitolium, pro vitro. Solvens aqua ad iniectabilia 1 ml.	
Anwendung		Muskelrelaxans	
* Packung/en	01	013	50 Ampulle(n)
		065	10 Ampulle(n)
	02	048	10 Durchstechflasche(n)
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.12.2008 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: Norcuron 4 mg: 10 Brechampullen / Verzicht auf Packungsgrösse: Norcuron 10 mg, 20 Durchstechflaschen)	
Gültig bis		24.09.2012	

**01 Oceral, Vaginaltabletten**

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>46592</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.03.0.	16.02.2011
Zusammensetzung	01	oxiconazolium 600 mg ut oxiconazoli nitras, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Vaginalmykosen	
Packung/en	01	018	1 Tablette(n)
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.05.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).	
* Gültig bis		23.05.2016	

**01 Oestro-Gynaedron, Vaginalcrème**

Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: <b>52195</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.08.2.	17.02.2011
Zusammensetzung	01	estriolum 0.5 mg, propylenglycolum, conserv.: phenoxyethanolum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Lokale vulväre und vaginale Oestrogentherapie	
Packung/en	01	012	50 g B
		013	50 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2009 (Änderung Präparatename, früher: Oestro-Gynaedron Neu) und ersetzt die bisher gültige Zulassungsbescheinigung (Übertragung der Zulassung; früher: Lubapharm AG)	
Gültig bis		28.11.2014	

**01 Olbas Inhaler, Inhalierstift**

Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: <b>8599</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.02.4.	15.02.2011
Zusammensetzung	01	Tela cum solutione. Lösung: cajeputi aetheroleum 20 % m/m, cineolum 20 % m/m, menthae piperitae aetheroleum 20 % m/m, levomentholum 40 % m/m corresp. cineolum >150 mg et levomentholum >250 mg pro praeparatione.	
Anwendung		Bei Schnupfen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.4.2010 (Umwandlung Zulassungsart, nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.09.2015	

01 Omeprazol Sandoz eco 10 mg, Kapseln  
 02 Omeprazol Sandoz eco 20 mg, Kapseln  
 03 Omeprazol Sandoz eco 40 mg, Kapseln  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>57270</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	03.02.2011
Zusammensetzung	01	omeprazolium 10 mg, excipients pro capsula.	
	02	omeprazolium 20 mg, excipients pro capsula.	
	03	omeprazolium 40 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Ulcertherapie, Zollinger-Ellison-Syndrom	
Packung/en	01	001 14 Kapsel(n)	B
		003 28 Kapsel(n)	B
		005 56 Kapsel(n)	B
		024 100 Kapsel(n)	B
	02	009 7 Kapsel(n)	B
		011 14 Kapsel(n)	B
		013 28 Kapsel(n)	B
		015 56 Kapsel(n)	B
		025 100 Kapsel(n)	B
	03	019 7 Kapsel(n)	B
		021 28 Kapsel(n)	B
		023 56 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.11.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		24.09.2016	

01 PegIntron 50 Mikrogramm, Injektionspräparat  
 06 PegIntron Pen 50 Mikrogramm, Injektionspräparat  
 07 PegIntron Pen 80 Mikrogramm, Injektionspräparat  
 08 PegIntron Pen 100 Mikrogramm, Injektionspräparat  
 09 PegIntron Pen 120 Mikrogramm, Injektionspräparat  
 10 PegIntron Pen 150 Mikrogramm, Injektionspräparat  
 Essex Chemie AG, Weyrstrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: <b>55419</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	24.02.2011
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: peginterferonum alfa-2b 50 µg, natrii phosphates, saccharum, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 0.5 ml.	
	06	Praeparatio cryodesiccata: peginterferonum alfa-2b 50 µg, natrii phosphates, saccharum, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 0.5 ml.	
	07	Praeparatio cryodesiccata: peginterferonum alfa-2b 80 µg, natrii phosphates, saccharum, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 0.5 ml.	
	08	Praeparatio cryodesiccata: peginterferonum alfa-2b 100 µg, natrii phosphates, saccharum, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 0.5 ml.	
	09	Praeparatio cryodesiccata: peginterferonum alfa-2b 120 µg, natrii phosphates, saccharum, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 0.5 ml.	
	10	Praeparatio cryodesiccata: peginterferonum alfa-2b 150 µg, natrii phosphates, saccharum, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 0.5 ml.	
Anwendung		Chronische Hepatitis C	
* Packung/en	01	004	1 Set A
	06	024	1 Set A
	07	032	1 Set A
	08	040	1 Set A
	09	048	1 Set A
	10	056	1 Set A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.05.2007. (Widerruf der Sequenzen 02, 03, 04 und 05)	
Gültig bis		09.05.2012	



**01 Pharmaton Pronatal, compresse filmate**

Ginsana SA, Via Mulini, 6934 Bioggio

N° d'AMM: <b>56321</b>	Categoria di dispensazione: <b>C</b>	Index: 07.02.51	23.02.2011
Composizione	01	vitamina: betacarotenum 2 mg, cholecalciferolum 200 U.I., int-rac-alfa-tocopherylis acetat 22.35 mg corresp. int-rac-alfa-tocopherolum 15 mg, thiamini nitrat 1.4 mg, riboflavinum 1.4 mg, pyridoxini hydrochloridum 1.9 mg, cyanocobalaminum 2.6 µg, nicotinamidum 18 mg, acidum folicum 0.6 mg, biotinum 30 µg, acidum ascorbicum 85 mg, mineralia: calcium 150 mg, magnesium 53 mg, ferrum 27 mg, zincum 11 mg, cuprum 1 mg, iodium 0.2 mg, selenium 60 µg, molybdenum 50 µg, chromium 30 µg, excipiens pro compresso obducto.	
Indicazione		Preparazione a base di vitamine e sali minerali per la gravidanza	
Confezione/i	01	002	30 compressa/compresse C
		010	60 compressa/compresse C
		014	90 compressa/compresse C
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 1.7.2008 (proroga del certificato di omologazione)	
* Valevole fino al		13.07.2016	

**01 Phenytoin-Gerot, Tabletten**

Orion Pharma AG, Untermüli 11, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>25930</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	10.02.2011
Zusammensetzung	01	phenytoinum 100 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antiepilepticum	
Packung/en	01	010	10 x 100 Tablette(n) Klinikpackung B
		037	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.05.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		30.05.2016	

**01 Phytocon Spitzwegerich-Sirup mit Honig**

Phytocon GmbH, Oberdorf 11, 9043 Trogen

Zul.-Nr.: <b>56702</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 03.02.0.	25.02.2011
Zusammensetzung	01	plantaginis herbae extractum ethanolicum liquidum 650 mg, ratio: 1:1, mel, aromatica, conserv.: E 202, excipiens ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	01	001	250 ml E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.5.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.05.2016	

**01 Prosta-Urgenin, Kapseln**

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: <b>53075</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 05.98.0.	09.02.2011
Zusammensetzung	01	sabal extractum ethanolicum spissum 320 mg, DER: 8-9.5:1, excipients pro capsula.	
Anwendung		Bei beginnenden Prostatabeschwerden	
Packung/en	01	010	60 Kapsel(n) D
		029	120 Kapsel(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.04.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		02.04.2016	

**01 Rapamune 1mg/ml, orale Lösung**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>55243</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	18.02.2011
Zusammensetzung	01	sirolimusum 1 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 2 % V/V.	
Anwendung		Immunsuppressivum	
Packung/en	01	002	60 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25. Januar 2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.06.2016	

**01 Rapamune 1 mg, überzogene Tabletten****02 Rapamune 2 mg, überzogene Tabletten****03 Rapamune 0.5 mg, überzogene Tabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>55804</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	15.02.2011
* Zusammensetzung	01	sirolimusum 1 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	sirolimusum 2 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	sirolimusum 0.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Immunsuppressivum	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) B
	02	005	30 Tablette(n) B
		007	100 Tablette(n) B
	03	008	30 Tablette(n) B
		009	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25. Januar 2010 (Zulassung der neuen Dosierung 0.5 mg)	
Gültig bis		18.06.2011	

**01 Re-Bone, Injektionslösung**

Mallinckrodt Schweiz AG, Roosstrasse 53, 8832 Wollerau

Zul.-Nr.: <b>53275</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 17.02.	17.02.2011
Zusammensetzung	01	rhenium(186-Re) 1295 MBq ut rhenii(186-Re) etidronas, dinatrii etidronas 4.55 mg, stanni(II) chloridum anhydricum 1.34 mg, acidum gentisicum, natrii acetat anhydricus, natrii chloridum, natrii perrhenas aut natrii hydroxidum et acidum hydrochloridum et aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Palliative Therapie schmerzhafter Knochenmetastasen bei primärem Prostatakarzinom	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.10.2009 (Umwandlung Zulassungsart, nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		10.11.2014	

**02 Ricola Eucalyptus, Kräuterbonbons ohne Zucker****03 Ricola Eucalyptus, Kräuterbonbons ohne Zucker**

Ricola AG, Baselstrasse 31, 4242 Laufen

Zul.-Nr.: <b>49497</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 12.03.9.	18.02.2011
* Zusammensetzung	02	extractum 5 mg ex eucalypti folium et species pectorales, eucalypti aetheroleum 4.2 mg, aspartamum, color.: aromatica, excipiens pro pastillo.	
	03	extractum 7.2 mg ex eucalypti folium et species pectorales, eucalypti aetheroleum 5.8 mg, levomentholum 2.3 mg, aspartamum, color.: aromatica, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten, Heiserkeit und Rachenkatarrh	
Packung/en	02	024	50 g E
	03	025	75 g E
		026	125 g E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.07.2007 (Änderung Wirkstoffzusammensetzung :Pfefferminzöl als natürliches Aroma)	
Gültig bis		25.07.2012	

**02 Ricola Kräuter Honigbonbon, Pastillen**

Ricola AG, Baselstrasse 31, 4242 Laufen

Zul.-Nr.: <b>53582</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 12.03.9.	18.02.2011
* Zusammensetzung	02	extractum 36.7 mg ex species pectorales et menthae piperitae var. citratae folium, saccharum, mel, color.: E 150, aromatica, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten und Heiserkeit	
Packung/en	02	036	75 g E
		037	125 g
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.09.2010 (Änderung Wirkstoffzusammensetzung: Pfefferminzöl als natürliches Aroma)	
Gültig bis		06.11.2015	

**03 Ricola Kräuter, Kräuterbonbons ohne Zucker, 2,5 g****04 Ricola Kräuter, Kräuterbonbons ohne Zucker, 3,6 g**

Ricola AG, Baselstrasse 31, 4242 Laufen

Zul.-Nr.: <b>49498</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 12.03.9.	18.02.2011
* Zusammensetzung	03	specierum pectoralium extractum 25 mg, levomentholum 2.4 mg, acesulfamum kalicum, aspartamum, color.: E 150, aromatica, excipiens pro pastillo.	
	04	specierum pectoralium extractum 36 mg, levomentholum 3 mg, acesulfamum kalicum, aspartamum, color.: E 150, aromatica, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten, Heiserkeit und Rachenkatarrh	
Packung/en	03	055	50 g E
	04	063	75 g E
		064	125 g E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.10.2007 (Änderung Wirkstoffzusammensetzung: Pfefferminzöl als natürliches Aroma)	
Gültig bis		28.10.2012	

**01 Ricola Kräuterzucker 4,2 g, Pastillen****05 Ricola Kräuterzucker 2,5 g, Pastillen**

Ricola AG, Baselstrasse 31, 4242 Laufen

Zul.-Nr.: <b>22692</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 12.03.9.	18.02.2011
* Zusammensetzung	01	specierum pectoralium extractum 42 mg, levomentholum 2.6 mg, saccharum, color.: E 150, aromatica, excipiens pro pastillo.	
	05	specierum pectoralium extractum 25 mg, levomentholum 2.4 mg, saccharum, color.: E 150, aromatica, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten, Heiserkeit und Rachenkatarrh	
Packung/en	01	089	200 g E
		143	1000 g E
		151	83 g E
	05	179	100 g E
		180	250 g E
		181	400 g E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.6.2010 (Änderung Wirkstoffzusammensetzung: Pfefferminzöl als natürliches Aroma)	
Gültig bis		27.02.2012	

**03 Ricola Orangen-Minze, Kräuterbonbons ohne Zucker**

Ricola AG, Baselstrasse 31, 4242 Laufen

Zul.-Nr.: <b>50719</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 12.03.9.	18.02.2011
Zusammensetzung	03	extractum 7.5 mg ex species pectorales et menthae piperitae var. citratae folium, acidum ascorbicum 26 mg, isomalt, acesulfamum kalicum, aspartamum, aromatica, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten, Heiserkeit und Rachenkatarrh	
Packung/en	03	022	50 g E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.02.2010 (Änderung Wirkstoffzusammensetzung: Pfefferminzöl als natürliches Aroma)	
* Gültig bis		09.05.2015	

**01 Ringerfundin B. Braun, Infusionslösung**

B. Braun Medical AG, Seesatz, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: <b>57434</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.03.2.	24.02.2011
Zusammensetzung	01	natrium 145 mmol, kalium 4 mmol, magnesium 1 mmol, calcium 2.5 mmol, chloridum 127 mmol, acetat 24 mmol, l-malas 5 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Flüssigkeitssubstitution	
Packung/en	01	001	10 x 500 ml B
		003	20 x 500 ml B
		005	10 x 250 ml B
		007	10 x 1000 ml B
		009	20 x 250 ml B
		011	10 x 1000 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.04.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.04.2016	

**01 Risperidon-Teva ODT 2 mg, Schmelztabletten****02 Risperidon-Teva ODT 3 mg, Schmelztabletten****03 Risperidon-Teva ODT 4 mg, Schmelztabletten****04 Risperidon-Teva ODT 6 mg, Schmelztabletten**

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>60449</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	10.02.2011
Zusammensetzung	01	risperidonum 2 mg, excipients pro compresso.	
	02	risperidonum 3 mg, color.: E 102, excipients pro compresso.	
	03	risperidonum 4 mg, color.: E 127, excipients pro compresso.	
	04	risperidonum 6 mg, color.: E 132, excipients pro compresso.	
Anwendung		Neurolepticum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.6.2010 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		24.06.2015	

**01 Rovigon, Kaudragées**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>21840</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.02.4.	03.02.2011
Zusammensetzung	01	retinoli palmitas 30000 U.I., int-rac-alfa-tocopherylis acetat 70 mg, arom.: ethylvanillinum et alia, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Vitamin-A- und E-Präparat	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23. März 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		22.03.2016	

**01 Schoenenberger naturreiner Heilpflanzensaft, Artischocke**

Dr. Dünner AG, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>42622</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 04.99.0.	14.02.2011
* Zusammensetzung	01	cynarae involucri recentis succus, ratio: 1:0.6-0.9.	
Anwendung		Verdauungsfördernd	
Packung/en	01	036	200 ml E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.9.2010 (Korrektur der Deklaration der Zusammensetzung)	
Gültig bis		14.10.2015	

**01 Similasan, homöopathisches Arzneimittel bei Kopfschmerzen, Globuli**

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jönen

Zul.-Nr.: <b>51449</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	22.02.2011
Zusammensetzung	01	gelsemium sempervirens D12, hepar sulfuris D12, iris versicolor D15, kalii carbonas D12 ana partes, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Bei Kopfschmerzen	
Packung/en	01	010	15 g D
		029	4,5 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19. Mai 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
Gültig bis		18.05.2016	

**01 Taurolin Ringer 0,5 % Taurolidin, Spüllösung**

Geistlich Pharma AG, Bahnhofstrasse 40, 6110 Wolhusen

Zul.-Nr.: <b>43667</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.01.9.	25.02.2011
Zusammensetzung	01	taurolidinum 500 mg, polyvidonum K 17 1.25 g, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, kalii chloridum, natrii hydrogencarbonas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Infektiöse Peritonitis, Pleura-Empyem	
Packung/en	01	025	10 x 500 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16. Juni 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		15.06.2016	

**01 Taurolin 2 % Taurolidin, Instillationslösung**

Geistlich Pharma AG, Bahnhofstrasse 40, 6110 Wolhusen

Zul.-Nr.: <b>43668</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.01.9.	25.02.2011
Zusammensetzung	01	taurolidinum 2 g, polyvidonum K 17 5 g, aqua q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Infektiöse Peritonitis, Pleura-Empyem	
Packung/en	01	013	100 ml B
		048	10 x 100 ml B
		056	10 x 250 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16. Juni 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		15.06.2016	

**01 TechneScan HIG, Markierungsbesteck**

Mallinckrodt Schweiz AG, Roosstrasse 53, 8832 Wollerau

Zul.-Nr.: <b>52204</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 17.01.8.	17.02.2011
Zusammensetzung	01	I): immunoglobulinum humanum-(N-(1-imino-4-mercaptobutyl))n 1 mg, dinatrii tartras, stanni(II) chloridum anhydricum, pro vitro. II): pro usu: I) recenter radioactivatum 99m-technetio ut natrii pertechnetas.	
Anwendung		szintigraphischer Nachweis von Entzündungsherden bei rheumatoider Arthritis	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.10.2010 (Umwandlung Zulassungsart, nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		31.12.2015	

**01 Telebrix 35, Injektionslösung**

Guerbet AG, Winterthurerstrasse 92, 8006 Zürich

Zul.-Nr.: <b>53703</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 14.01.0.	09.02.2011
Zusammensetzung	01	meglumini ioxitalamas 650.9 mg et natrii ioxitalamas 96.6 mg cor- resp. iodum 350 mg, natrii calcii edetas, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Röntgenkontrastmittel	
Packung/en	01	011	1 x 20 ml B
		038	1 x 50 ml B
		046	1 x 100 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.03.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).	
* Gültig bis		21.03.2016	

**01 Tesero Voyage Reisedragées, Dragées**

Iromedica AG, Hagenstrasse 45, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>57808</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.09.0.	03.02.2011
Zusammensetzung	01	dimenhydrinatum 50 mg, coffeinum 50 mg, color.: E 104, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Reisekrankheit	
Packung/en	01	001	10 Dragée(s) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.07.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
Gültig bis		11.07.2016	

**01 Tostran 20 mg/g, Gel**

Medius AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: <b>57959</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.08.4.	10.02.2011
Zusammensetzung	01	testosteronum 20 mg, propylenglycolum, antiox.: E 321, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Männlicher Hypogonadismus	
Packung/en	01	004 1 x 60 g	B
		005 2 x 60 g	B
		006 3 x 60 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.3.2010 (Umwandlung Zulassungsart, früher: Vertrieb im Ausland).	
Gültig bis		23.10.2013	

**02 Toxogonin, Injektionslösung (AE HS-Zusammensetzung)**

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>31514</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 15.01.0.	03.02.2011
Zusammensetzung	02	obidoximi chloridum 250 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Organophosphat-Vergiftungen	
Packung/en	02	011 5 Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.01.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).	
* Gültig bis		23.03.2016	

**01 Traumalix, Gel**

Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: <b>53911</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 07.10.4.	17.02.2011
Zusammensetzung	01	etofenamatum 100 mg, macrogolum 400, propylenglycolum, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogistikum	
Packung/en	01	048 40 g	C
		056 100 g	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24. August 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		23.08.2016	

**03 Travatan 40 µg, Augentropfen**

Alcon Switzerland SA, Bösch 69, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>55910</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.09.0.	23.02.2011
* Zusammensetzung	03	travoprostum 40 µg, propylenglycolum, conserv.: polyquaternium-1, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
* Packung/en	03	004 2,5 ml	B
		005 3 x 2,5 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.05.2008 (Änderung des Konservierungsmittels)	
Gültig bis		10.05.2012	



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

Astellas Pharma AG, Grindelstrasse 6, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: <b>57203</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.02.0.	14.02.2011
Zusammensetzung	01	solifenacini succinas 5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	solifenacini succinas 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Behandlung der instabilen (überaktiven) Blase	
Packung/en	01	002	30 Tablette(n) B
		004	90 Tablette(n) B
	02	006	30 Tablette(n) B
		008	90 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1.7.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.05.2016	

**03 Vitarnin, Brausetabletten**

Dr. Grossmann AG Pharmaca, Hardstrasse 25, 4127 Birsfelden

Zul.-Nr.: <b>32692</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.51	25.02.2011
Zusammensetzung	03	vitamina: retinoli palmitas 3333 U.I., cholecalciferolum 200 U.I., intrac-alfa-tocopherylis acetat 5 mg, thiamini nitrat 10 mg, riboflavinum 4 mg, pyridoxini hydrochloridum 5 mg, cyanocobalaminum 5 µg, nicotinamidum 50 mg, calcii pantothenas 20 mg, acidum ascorbicum 75 mg, mineralia: calcium 11.2 mg, magnesium 6.25 mg, cuprum 0.1 mg, ferrum 0.1 mg, manganum 0.1 mg, molybdenum 90 µg, zincum 0.3 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, excipients pro compresso.	
Anwendung		Vitamin- und Mineralstoff-Präparat	
Packung/en	03	044	10 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28. Juli 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.07.2016	

**01 Zyvoxid 2 mg/ml, Infusionslösung**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>55560</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.9.	18.02.2011
Zusammensetzung	01	linezolidum 2 mg, natrii citras dihydricus, acidum citricum anhydricum, glucosum anhydricum 45.7 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
* Packung/en	01	005	10 x 300 ml A
		006	10 x 300 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.06.2007 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: Freeflex-Beutel)	
Gültig bis		10.06.2012	

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

**01 Desinet ad us.vet., Desinfektionstuch**

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

Zul.-Nr.: <b>36207</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index:	24.02.2011
Zusammensetzung	01	Tela cum solutione 3 ml. Lösung: benzalkonii chloridum 0.5 mg, alcohol isopropylicus 0.6 ml, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Desinfektionsmittel zum Reinigen der Zitzen	
Packung/en	01	019	100 Tüchlein E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23. August 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.03.2016	

**01 Dolovet ad us.vet., Pulver zur oralen Anwendung**

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

Zul.-Nr.: <b>57206</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	17.02.2011
Zusammensetzung	01	ketoprofenum 2.4 g, excipients ad pulverem pro 15 g.	
Anwendung		Orales Antiphlogistikum, Antipyretikum und Analgetikum für Rinder	
Packung/en	01	003	5 x 15 g B
		004	20 x 15 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 2. April 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		30.03.2016	

**02 Inorgan ad us.vet., Pulver**

VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: <b>35932</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	24.02.2011
Zusammensetzung	02	sulfaguanidinum 6 g, tanninum 0.5 g, aluminii subsalicylas 23 g, kaolinum ponderosum 69.5 g, excipients ad pulverem pro 100 g.	
Anwendung		Polyvalentes Antidiarrhoikum für Rinder, Schafe und Schweine	
Packung/en	02	038	200 g A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12. Januar 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.02.2016	

**01 Itrafungol ad us.vet., Solution orale**

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

N° d'AMM: <b>57369</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index:	24.02.2011
Composition	01	itraconazolum 10 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, color.: E 150, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Antimycotique pour chats	
Conditionnements	01	002	52 ml B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 9 mars 2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		08.03.2016	

**02 Monocillin ad us.vet., Suspension in Injektoren**

VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: <b>42757</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	24.02.2011
Zusammensetzung	02	benzylpenicillinum procainum 4 Mio U.I., ethanolum 96 per centum, carmellosum natricum, dinatrii edetas, natrii citras dihydricus, conserv.: E 216 3.5 mg, E 218 6.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro vase 10.77 g.	
Anwendung		Mastitis bei Kühen	
Packung/en	02	039 10 ml	B
		047 100 x 10 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.12.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.03.2016	

**01 Oxysentin 100 ad us.vet., Injektionslösung**

Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: <b>39665</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	24.02.2011
Zusammensetzung	01	oxytetracyclinum dihydricum 100 mg, macrogolum 400, magnesii chloridum hexahydricum, acidum hydrochloridum dilutum, ethanolaminum, trometamolium, antiox.: natrii hydroxymethansulfinas 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen bei Rindern, Kälbern, Schafen, Schweinen, Hunden und Katzen	
Packung/en	01	026 10 x 100 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17. März 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.03.2016	

**01 Panacur Boli 250 ad us.vet.**

Veterinaria AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: <b>41039</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	17.02.2011
Zusammensetzung	01	fenbendazolum 250 mg, excipients pro bolo.	
Anwendung		Breitspektrum-Anthelminthikum gegen unreife und reife Stadien von Magen-Darm-Nematoden und Lungenwürmern sowie gegen Bandwürmer bei Schafen	
Packung/en	01	027 50 Bolus/Boli	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. November 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.03.2016	

**01 Panacur Granulat ad us.vet.**

Veterinaria AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: <b>39616</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	04.02.2011
Zusammensetzung	01	fenbendazolum 222.2 mg, excipients ad granulatatum pro 1 g.	
Anwendung		Breitspektrum-Anthelminthikum für Rinder und Pferde	
Packung/en	01	017 10 x 10 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30. März 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
Gültig bis		29.03.2016	

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

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

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

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

Per 2. Februar 2011 übernimmt die Firma **Spirig Pharma AG, Egerkingen** folgendes Präparat der Firma **Actavis Switzerland AG, Regensdorf:**

A compter du 2 février 2011, l'entreprise **Spirig Pharma AG, Egerkingen** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Actavis Switzerland AG, Regensdorf:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
58485	Co-Losartan Spirig, Filmtabletten

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

Per 15. Februar 2011 übernimmt die Firma **Cederberg GmbH, Binningen** die folgenden Präparate der Firma **Medius AG, Muttenz:**

A compter du 15 février 2011 l'entreprise **Cederberg GmbH, Binningen** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Medius AG, Muttenz:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
57'959	Tostran 20 mg/g, Gel
58'099	Rectogesic, Rektalsalbe

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

Per 15. Februar 2011 übernimmt die Firma **Melisana AG, Zürich** die folgenden Präparate der Firma **NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Bern:**

A compter du 15 février 2011, l'entreprise **Melisana AG, Zürich** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Bern:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
33124	Alca-C, Brausetabletten
48595	Dolocyl 200, Filmtabletten
49436	Sangerol mint, Lutschtabletten
49437	Sangerol mint, Spüllösung
51808	Sangerol, Spray
56812	Dolocyl forte 400, Filmtabletten

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

Per 17. Februar 2011 übernimmt die Firma **Drossapharm AG, Basel** die folgenden Präparate der Firma **Lubapharm AG, Basel:**

A compter du 17 février 2011 l'entreprise **Drossapharm AG, Basel** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Lubapharm AG, Basel:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
52195	Oestro-Gynaedron, Vaginalcrème

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

Per 1. Februar 2011 ändert die Firma **CP Pharma (Schweiz) AG, Münchenstein** ihr Firmendomizil von Emil-Frey-Strasse 85 nach **Grubenstrasse 4.**

A compter du 1 février 2011, l'entreprise **CP Pharma (Schweiz) AG, Münchenstein** actuellement sise Emil-Frey-Strasse 85, aura pour nouveau domicile **Grubenstrasse 4.**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
54928	Insulin CP Pharma Hypurin Porcine Neutral Vial, Injektionslösung
54929	Insulin CP Pharma Hypurin Porcine Neutral Patronen, Injektionslösung
54930	Insulin CP Pharma Hypurin Porcine Isophane Vial, Injektionssuspension
54931	Insulin CP Pharma Hypurin Porcine Isophane Patronen, Injektionssuspension
54932	Insulin CP Pharma Hypurin Porcine 30/70 Mix Vial, Injektionssuspension
54933	Insulin CP Pharma Hypurin Porcine 30/70 Mix Patronen, Injektionssuspension

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

### Zeichenerklärung

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

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

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

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

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	<b>Alustal Alpha-amylase Kombipackung, Injektionssuspension</b> TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	<b>61058</b>	<b>A</b>	07.13.3.	10.12.2010
1	04	<b>Alustal Alpha-amylase 10IC, Injektionssuspension</b> TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	<b>61058</b>	<b>A</b>	07.13.3.	10.12.2010
1	01	<b>Alustal Buchweizenmehl Kombipackung, Injektionssuspension</b> TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	<b>61057</b>	<b>A</b>	07.13.3.	10.12.2010
1	04	<b>Alustal Buchweizenmehl 10IC, Injektionssuspension</b> TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	<b>61057</b>	<b>A</b>	07.13.3.	10.12.2010
1	01	<b>Alustal Epidermophyton floccosum Kombipackung, Injektionssuspension</b> TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	<b>61049</b>	<b>A</b>	07.13.3.	10.12.2010
1	04	<b>Alustal Epidermophyton floccosum 10IC, Injektionssuspension</b> TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	<b>61049</b>	<b>A</b>	07.13.3.	10.12.2010
1	01	<b>Alustal Maismehl Kombipackung, Injektionssuspension</b> TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	<b>61055</b>	<b>A</b>	07.13.3.	10.12.2010
1	04	<b>Alustal Maismehl 10IC, Injektionssuspension</b> TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	<b>61055</b>	<b>A</b>	07.13.3.	10.12.2010

1	01	<b>Alustal Pityrosporum ovale Kombipackung, Injektionssuspension</b> TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	<b>61042</b>	<b>A</b>	07.13.3.	10.12.2010
1	04	<b>Alustal Pityrosporum ovale 10IC, Injektionssuspension</b> TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	<b>61042</b>	<b>A</b>	07.13.3.	10.12.2010
1	01	<b>Alustal Sägemehl (exotisches Holz) Kombipackung, Injektionssuspension</b> TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	<b>61041</b>	<b>A</b>	07.13.3.	10.12.2010
1	04	<b>Alustal Sägemehl (exotisches Holz) 10IC, Injektionssuspension</b> TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	<b>61041</b>	<b>A</b>	07.13.3.	10.12.2010
1	01	<b>Alustal Sägemehl Kombipackung, Injektionssuspension</b> TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	<b>61040</b>	<b>A</b>	07.13.3.	10.12.2010
1	04	<b>Alustal Sägemehl 10IC, Injektionssuspension</b> TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	<b>61040</b>	<b>A</b>	07.13.3.	10.12.2010
1	01	<b>Alustal Wilder Hafer Kombipackung, Injektionssuspension</b> TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	<b>60938</b>	<b>A</b>	07.13.3.	10.12.2010
1	04	<b>Alustal Wilder Hafer 10IC, Injektionssuspension</b> TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	<b>60938</b>	<b>A</b>	07.13.3.	10.12.2010
1	02	<b>Amavita Bronchial-Pastillen zuckerfrei mit Sorbit</b> Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen	<b>57904</b>	<b>D</b>	03.02.0.	13.12.2010
1	01	<b>Antemin compositum, Suppositorien für Erwachsene</b> Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	<b>31753</b>	<b>D</b>	01.09.0.	31.03.2011
1	02	<b>Antemin compositum, Suppositorien für Kinder</b> Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	<b>31753</b>	<b>D</b>	01.09.0.	31.03.2011
1	01	<b>Celestoderm-V, Crème</b> Essex Chemie AG, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6	<b>33325</b>	<b>B</b>	10.05.1.	14.01.2011
1	01	<b>Celestoderm-V, Salbe</b> Essex Chemie AG, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6	<b>33327</b>	<b>B</b>	10.05.1.	14.01.2011

1	01	<b>Combudoron Salbe, anthroposophisches Arzneimittel</b> Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	<b>49979</b>	<b>D</b>	20.02.0.	31.12.2011
1	01	<b>Coop Vitality Reisedragées, Dragées</b> Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen	<b>58150</b>	<b>D</b>	01.09.0.	20.12.2010
1	01	<b>Echinaforce Sirup ohne Alkohol</b> Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG	<b>56002</b>	<b>D</b>	03.99.0.	31.05.2011
1	02	<b>Endotelon, dragées</b> Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin	<b>41355</b>	<b>D</b>	02.08.1.	08.01.2011
1	01	<b>Flucinom, Tabletten</b> Essex Chemie AG, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6	<b>44128</b>	<b>B</b>	07.16.2.	28.01.2011
1	02	<b>Garamycin, Salbe</b> Essex Chemie AG, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6	<b>34226</b>	<b>A</b>	10.09.2.	14.01.2011
1	01	<b>Imdur 60 mg, Retardtabletten</b> AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug	<b>51961</b>	<b>B</b>	02.04.1.	31.12.2010
1	02	<b>Imdur 30 mg, Retardtabletten</b> AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug	<b>51961</b>	<b>B</b>	02.04.1.	31.12.2010
1	01	<b>Impuls Erkältungsbad, Badezusatz</b> Piniol AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi	<b>47037</b>	<b>D</b>	03.99.0.	30.11.2011
1	01	<b>Insulin Lilly Humalog Humalogpen seringues pré-remplies, solution injectable</b> Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier	<b>54345</b>	<b>B</b>	07.06.1.	02.12.2011
1	01	<b>Insulin Lilly Humalog Mix 25 Humalogpen seringues pré-remplies 3 mL,suspension injectable</b> Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier	<b>54764</b>	<b>B</b>	07.06.1.	02.12.2011
1	01	<b>Insulin Lilly Humalog Mix 50 Humalogpen seringues pré-remplies 3 mL,suspension injectable</b> Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier	<b>54765</b>	<b>B</b>	07.06.1.	02.12.2011
1	01	<b>Kryptocur, solution pour pulvérisation nasale</b> Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin	<b>44177</b>	<b>B</b>	07.09.0.	11.01.2011



1	01	<b>Nemestran, capsules</b> Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin	<b>46947</b>	<b>B</b>	07.09.0.	11.01.2011
1	01	<b>Neo-Hydro Nasen-Ohrentropfen</b> Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	<b>48532</b>	<b>A</b>	12.02.51	31.03.2011
1	01	<b>Phostal Alpha-amylase Kombipackung, Injektionssuspension</b> TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	<b>61081</b>	<b>A</b>	07.13.3.	10.12.2010
1	04	<b>Phostal Alpha-amylase 10IC, Injektionssuspension</b> TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	<b>61081</b>	<b>A</b>	07.13.3.	10.12.2010
1	01	<b>Phostal Buchweizenmehl Kombipackung, Injektionssuspension</b> TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	<b>61080</b>	<b>A</b>	07.13.3.	10.12.2010
1	04	<b>Phostal Buchweizenmehl 10IC, Injektionssuspension</b> TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	<b>61080</b>	<b>A</b>	07.13.3.	10.12.2010
1	01	<b>Phostal Epidermophyton floccosum Kombipackung, Injektionssuspension</b> TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	<b>61115</b>	<b>A</b>	07.13.3.	10.12.2010
1	02	<b>Phostal Epidermophyton floccosum 10IC, Injektionssuspension</b> TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	<b>61115</b>	<b>A</b>	07.13.3.	10.12.2010
1	01	<b>Phostal Mais Kombipackung, Injektionssuspension</b> TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	<b>61078</b>	<b>A</b>	07.13.3.	10.12.2010
1	04	<b>Phostal Mais 10IC, Injektionssuspension</b> TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	<b>61078</b>	<b>A</b>	07.13.3.	10.12.2010
1	01	<b>Phostal Pityrosporum ovale Kombipackung, Injektionssuspension</b> TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	<b>61184</b>	<b>A</b>	07.13.3.	10.12.2010
1	02	<b>Phostal Pityrosporum ovale 10IC, Injektionssuspension</b> TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	<b>61184</b>	<b>A</b>	07.13.3.	10.12.2010
1	01	<b>Phostal Sägemehl Kombipackung, Injektionssuspension</b> TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	<b>61183</b>	<b>A</b>	07.13.3.	10.12.2010

1	02	<b>Phostal Sägemehl 10IC, Injektionssuspension 61183</b> TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	<b>A</b>	07.13.3.	10.12.2010
1	01	<b>Phostal Sägemehl Kombipackung, Injektionssuspension</b> TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	<b>61187 A</b>	07.13.3.	10.12.2010
1	02	<b>Phostal Sägemehl 10IC, Injektionssuspension 61187</b> TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	<b>A</b>	07.13.3.	10.12.2010
1	01	<b>Phostal Wilder Hafer Kombipackung, Injektionssuspension</b> TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	<b>61185 A</b>	07.13.3.	10.12.2010
1	02	<b>Phostal Wilder Hafer 10IC, Injektionssuspension</b> TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	<b>61185 A</b>	07.13.3.	10.12.2010
1	01	<b>Pinimenthol Medizinalbad, Badezusatz</b> Piniol AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi	<b>26935 D</b>	03.99.0.	30.11.2011
1	01	<b>Regepar, comprimés</b> Sanofi SA, rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin	<b>53113 A</b>	01.08.0.	04.01.2011
1	01	<b>Staloral Pollen Wilder Hafer Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung</b> TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	<b>60910 A</b>	07.13.3.	10.12.2010
1	04	<b>Staloral Pollen Wilder Hafer 100IC, Lösung zur sublingualen Anwendung</b> TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	<b>60910 A</b>	07.13.3.	10.12.2010
1	01	<b>Urion SR 5 mg, comprimés pelliculés</b> Sanofi SA, rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin	<b>53441 B</b>	05.99.0.	07.01.2011

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	01	<b>Rabomed forte ad us.vet.</b> Delphin-Amazonia AG, Ruchfeldstrasse 15, 4142 Münchenstein	<b>58438 D</b>	25.11.2010
---	----	--	----------------	------------

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

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

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

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01	<b>Asparagus-Petroselinum, Tabletten</b> Chrisana GmbH, Dorfstrasse 8, 6005 Luzern	<b>43954</b>	<b>D</b>	05.02.0.	18.05.2011
01	<b>Coop Frauentee, geschnittene Kräuter</b> Coop Genossenschaft, Thiersteinerallee 12, 4053 Basel	<b>55678</b>	<b>E</b>	09.99.0.	06.07.2011
01	<b>Glucose ACS Dobfar Info 5%, soluzione per iniezione</b> ACS Dobfar Info SA, 7743 Brusio	<b>55508</b>	<b>B</b>	05.03.1.	19.02.2011
02	<b>Glucose ACS Dobfar Info 10%, soluzione per iniezione</b> ACS Dobfar Info SA, 7743 Brusio	<b>55508</b>	<b>B</b>	05.03.1.	19.02.2011
03	<b>Glucose ACS Dobfar Info 33%, soluzione per iniezione</b> ACS Dobfar Info SA, 7743 Brusio	<b>55508</b>	<b>B</b>	05.03.1.	19.02.2011
01	<b>Immunoflor 1, Suspension</b> Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	<b>58087</b>	<b>C</b>	03.05.0.	03.12.2011
01	<b>Inhalant Caps, Kapseln</b> Homöopharm AG, Werkhofstrasse 13, 4702 Oensingen	<b>53938</b>	<b>D</b>	12.02.4.	22.05.2011
01	<b>Natrium Bicarbonat ACS Dobfar Info 8,4 %, soluzione per perfusione</b> ACS Dobfar Info SA, 7743 Brusio	<b>55494</b>	<b>B</b>	05.03.2.	19.02.2011

**Berichtigung  
Rectification**

Swissmedic Journal Nr. 08/2010, August 2010, Seite 859  
Journal Swissmedic No 08/2010, août 2010, page 859

**01 Fuca Dragées N, Dragées**

Melisana AG, Ankerstrasse 53, 8004 Zürich

---

Zul.-Nr.: <b>55485</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.08.14	31.08.2011
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

---

Das im Swissmedic Journal 08/2010 publizierte Widerrufdatum wird ersetzt.  
Widerruf der Zulassung per 31.08.2011.

La date de la révocation de l'autorisation de mise sur le marché, publiée dans le Swissmedic Journal No 08/2010, est modifiée. Révocation de l'autorisation de mise sur le marché au 31.08.2011.