

# Journal

## Swissmedic

**2/2012**  
11. Jahrgang  
11<sup>e</sup> année

ISSN 2234-9456

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

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

Erscheint monatlich/Publication mensuelle

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

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

	<b>Seite</b>		<b>Seite</b>
<b>Medizinprodukte</b>		<b>Arneimittel Statistik</b>	
Medizinprodukte für die In-vitro-Diagnostik Anforderungen an Tests zum Nachweis der vCJK	<b>92</b>	Chargenrückrufe	<b>94</b>
		Neuzulassungen	<b>96</b>
		Revisionen und Änderungen der Zulassung	<b>109</b>
		Zentralstelle für Änderungen Firmen	<b>151</b>
		Widerruf der Zulassung	<b>154</b>
		Erlöschen der Zulassung	<b>157</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>Dispositifs médicaux</b>	<b>Miscellanées</b>
Dispositifs médicaux de diagnostic in vitro	Retraits de lots <b>95</b>
Exigences s'appliquant aux tests pour la vMCJ. <b>93</b>	Nouvelles autorisations <b>96</b>
	Révisions et changements de l'autorisation <b>109</b>
	Registre Swissmedic des titulaires d'AMM <b>151</b>
	Révocation de l'autorisation de mise sur le marché <b>154</b>
	Extinction de l'autorisation de mise sur le marché <b>157</b>

## Annuaire Swissmedic

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

## Légende

### Catégories de remise

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

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

## Medizinprodukte für die In-vitro-Diagnostik Anforderungen an Tests zum Nachweis der vCJK

Folgende Änderungen und Leitlinien wurden von der Europäischen Kommission publiziert und sind neu zu beachten:

- Richtlinie 2011/100/EU der Kommission vom 20. Dezember 2011 zur Änderung der Richtlinie 98/79/EG des Europäischen Parlaments und des Rates über In-vitro-Diagnostika (betrifft die Ergänzung von Anhang II Liste A mit Tests zum Nachweis der Variante der Creutzfeldt-Jakob-Krankheit, vCJK) [1].
- Beschluss der Kommission vom 20. Dezember 2011 zur Änderung der Entscheidung 2002/364/EG über Gemeinsame Technische Spezifikationen für In-vitro-Diagnostika (betrifft Gemeinsame Technische Spezifikationen für vCJK-Tests zum Screening von Blutspenden) [2].
- MEDDEV 2.14/4 "CE marking of blood based in vitro diagnostic medical devices for vCJD based on detection of abnormal PrP" [3].

Für die CE-Markierung von Tests zum Nachweis von vCJD ist demnach zwingend eine anerkannte Konformitätsbewertungsstelle für Medizinprodukte beizuziehen.

### Publikationen:

- [1] <http://eur-lex.europa.eu/LexUriServ/LexUriServ.do?uri=OJ:L:2011:341:0050:0051:DE:PDF>
- [2] <http://eur-lex.europa.eu/LexUriServ/LexUriServ.do?uri=OJ:L:2011:341:0063:0064:DE:PDF>
- [3] [http://ec.europa.eu/health/medical-devices/documents/guidelines/index\\_en.htm](http://ec.europa.eu/health/medical-devices/documents/guidelines/index_en.htm)

## Dispositifs médicaux de diagnostic in vitro Exigences s'appliquant aux tests pour la vMCJ

Veillez prendre note des modifications et guides suivants publiés par la Commission européenne:

- Directive 2011/100/UE de la Commission du 20 décembre 2011 modifiant la directive 98/79/CE du Parlement européen et du Conseil relative aux dispositifs médicaux de diagnostic in vitro (ajoute à l'Annexe II Liste A les tests pour la nouvelle variante de la maladie de Creutzfeldt-Jakob, vMCJ) [1].
- Décision de la Commission du 20 décembre 2011 modifiant la décision 2002/364/CE portant spécifications techniques communes des dispositifs médicaux de diagnostic in vitro (introduit de nouvelles spécifications techniques communes pour les tests sanguins de dépistage de la nouvelle variante de la maladie de Creutzfeldt-Jakob) [2].
- MEDDEV 2.14/4 "CE marking of blood based in vitro diagnostic medical devices for vCJD based on detection of abnormal PrP" [3].

Il est donc nécessaire d'impliquer un organe d'évaluation de la conformité reconnu pour dispositifs médicaux pour tout marquage CE d'un test pour la vMCJ.

### Publications:

- [1] <http://eur-lex.europa.eu/LexUriServ/LexUriServ.do?uri=OJ:L:2011:341:0050:0051:FR:PDF>
- [2] <http://eur-lex.europa.eu/LexUriServ/LexUriServ.do?uri=OJ:L:2011:341:0063:0064:FR:PDF>
- [3] [http://ec.europa.eu/health/medical-devices/documents/guidelines/index\\_en.htm](http://ec.europa.eu/health/medical-devices/documents/guidelines/index_en.htm)

## Chargenrückrufe

<b>Präparat:</b>	<b>Movicol Chocolat, Pulver</b>
<b>Zulassungsnummer:</b>	<b>59'056</b>
<b>Wirkstoffe:</b>	<b>macrogolum 3350, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, kalii chloridum</b>
<b>Zulassungsinhaberin:</b>	<b>Norgine AG</b>
<b>Rückzug der Chargen:</b>	<b>126644</b>

Die Firma Norgine AG hat die obenerwähnte Charge von Movicol Chocolat, Pulver vorsorglich vom Markt zurückgezogen, weil Geschmacksabweichungen festgestellt wurden.

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

**Retraits de lots**

<b>Préparation:</b>	<b>Movicol Chocolat, poudre</b>
<b>No d'autorisation:</b>	<b>59056</b>
<b>Principes actifs:</b>	<b>macrogolum 3350, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, kalii chloridum</b>
<b>Titulaire de l'autorisation:</b>	<b>Norgine AG</b>
<b>Retrait du/des lot/s:</b>	<b>126644</b>

La société Norgine SA a retiré du marché le lot susmentionné de la préparation Movicol Chocolat, poudre. Une déviation du goût habituel a été signalée.

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

## 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 Arnica/Epiphysis/Plumbum mellitum comp., Globuli velati

Wala Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60224</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	15.02.2012
Zusammensetzung	01	arnica montana ex planta tota ferm D28 1 mg, betula pendula ex cortice, decoctum TM 1 mg, cerebellum D15 1 mg (Rind: Gehirn), corpora quadrigemina D15 1 mg (Rind: Gehirn), corpus pineale D15 1 mg (Rind: Gehirn), labyrinthus D15 1 mg (Rind: Gehirn), medulla oblongata D15 1 mg (Rind: Gehirn), nervus statoacusticus D15 1 mg (Rind: Gehirn), plumbum mellitum D28 1 mg, saccharum ad globulos, pro 1 g.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		14.02.2017	

#### 01 Arnica/Epiphysis/Plumbum mellitum comp., Solution ad injectionem

Wala Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60242</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	15.02.2012
Zusammensetzung	01	arnica montana ex planta tota ferm D28 10 mg, betula pendula ex cortice, decoctum D3 10 mg, cerebellum D15 10 mg (Rind: Gehirn), corpora quadrigemina D15 10 mg (Rind: Gehirn), corpus pineale D15 10 mg (Rind: Sekretionsdrüse), labyrinthus D15 10 mg (Rind: Gehirn), medulla oblongata D15 10 mg (Rind: Gehirn), nervus statoacusticus D15 10 mg (Rind: Gehirn), plumbum mellitum D28 20 mg, 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		14.02.2017	



**01 Arnica/Lappa comp., Oleum pro balneo**

Wala Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>62266</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	29.02.2012
Zusammensetzung	01	anisi stellati aetheroleum 0.35 mg, arctium W 5% TM 245 mg, arnicae flos W 5% TM 245 mg, betulae folium W 5% TM 245 mg, extractum oleosum 1 g ex formica polycltana et formica rufa, ratio: 10:1, urtica dioica ex herba W 5% TM 245 mg, ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		27.02.2017	

**01 Atorvastax-Drossapharm 10 mg****02 Atorvastax-Drossapharm 20 mg****03 Atorvastax-Drossapharm 40 mg**

Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: <b>62613</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	20.02.2012
Zusammensetzung	01	atorvastatinum 10 mg ut atorvastatinum calcicum, antiox.: methioninum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	atorvastatinum 20 mg ut atorvastatinum calcicum, antiox.: methioninum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	atorvastatinum 40 mg ut atorvastatinum calcicum, antiox.: methioninum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Blutlipidsenkende Mittel	
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		19.02.2017	

**01 Bydureon, Poudre et solvant pour suspension injectable à libération prolongée**

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

N° d'AMM: <b>61629</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.06.2.	17.02.2012
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: exenatidum 2 mg, copoly(dl-lactidum-glycolidum) saccharum, pro vitro. Solvens: carmellosum natricum, natrii chloridum, polysorbatum 20, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas heptahydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro vitro.	
Indication		Traitement du diabète de type 2	
Conditionnements	01	001	1 pièce(s) B
Remarque			
Valable jusqu'au		16.02.2017	

**01 Calobalin Sandoz 60, Kapseln**

Sandoz Pharmaceuticals AG, Hinterbergstrasse 24, 6330 Cham

Zul.-Nr.: **62163** Abgabekategorie: **C** Index: 07.99.0. 24.02.2012

Zusammensetzung 01 orlistatum 60 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.

Anwendung Zur Gewichtsabnahme

Bemerkung Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt

Gültig bis 23.02.2017

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

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: **62319** Abgabekategorie: **B** Index: 02.07.1. 03.02.2012

Zusammensetzung 01 candesartanum cilexetilum 4 mg, excipients pro compresso.

02 candesartanum cilexetilum 8 mg, excipients pro compresso.

03 candesartanum cilexetilum 16 mg, excipients pro compresso.

04 candesartanum cilexetilum 32 mg, excipients pro compresso.

Anwendung Essentielle Hypertonie und Herzinsuffizienz

Packung/en 01 001 10 Tablette(n) B

02 002 30 Tablette(n) B

003 100 Tablette(n) B

03 004 30 Tablette(n) B

005 100 Tablette(n) B

04 006 30 Tablette(n) B

007 100 Tablette(n) B

Bemerkung

\* Gültig bis 02.02.2017

**01 Clindamycin Rivopharm 150 mg, capsule****02 Clindamycin Rivopharm 300 mg, capsule**

Rivopharm SA, 6928 Manno

N° d'AMM: **61727** Categoria di dispensazione: **A** Index: 08.01.92 23.02.2012

Composizione 01 clindamycinum 150 mg ut clindamycini hydrochloridum, excipients pro capsula.

02 clindamycinum 300 mg ut clindamycini hydrochloridum, excipients pro capsula.

Indicazione malattie infettive

Confezione/i 01 001 16 capsula/capsule A

02 002 16 capsula/capsule A

Osservazione

Valevole fino al 22.02.2017

**01 Co-Amoxicillin Axapharm 1000 mg, Filmtabletten**

Axapharm AG, Zugerstrasse 8A, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>62552</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.93	16.02.2012
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	10 Tablette(n) A
		002	12 Tablette(n) A
		003	15 Tablette(n) A
		004	20 Tablette(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		15.02.2017	

**01 Co-Amoxicillin Axapharm 625mg, Filmtabletten**

Axapharm AG, Zugerstrasse 8A, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>62551</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.93	16.02.2012
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
Bemerkung			
Gültig bis		15.02.2017	

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

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>62085</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	14.02.2012
Zusammensetzung	01	losartanum kalicum 50 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, E 104, excipiens pro compresso obducto.	
	02	losartanum kalicum 100 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	losartanum kalicum 100 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, E 104, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Angiotensin-II-Rezeptor-Antagonist/Diuretikum	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		13.02.2017	

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

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>61814</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	16.02.2012
Zusammensetzung	01	donepezili hydrochloridum 5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	donepezili hydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Demenz vom Alzheimer-Typ	
Packung/en	01	002 28 Tablette(n)	B
		003 50 Tablette(n)	B
		030 98 Tablette(n)	B
	02	015 28 Tablette(n)	B
		016 50 Tablette(n)	B
		029 98 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		15.02.2017	

**01 Esomeprazol Sandoz i.v., Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung**

Sandoz Pharmaceuticals AG, Hinterbergstrasse 24, 6330 Cham

Zul.-Nr.: <b>62145</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	09.02.2012
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: esomeprazolom 40 mg ut natrii esomeprazolom, dinatrii edetas pro vitro.	
Anwendung		Protonenpumpenblocker	
Packung/en	01	001 1 Ampulle(n)	B
		002 10 Ampulle(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		08.02.2017	

**01 Esomeprazol-Mepha 20 mg, Lactab****02 Esomeprazol-Mepha 40 mg, Lactab**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>62143</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	09.02.2012
Zusammensetzung	01	esomeprazolom 20 mg ut magnesii esomeprazolom dihydricum, excipients pro compresso obducto.	
	02	esomeprazolom 40 mg ut magnesii esomeprazolom dihydricum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Protonenpumpenblocker	
Packung/en	01	001 14 Tablette(n)	B
		002 28 Tablette(n)	B
		003 56 Tablette(n)	B
		004 98 Tablette(n)	B
	02	005 14 Tablette(n)	B
		006 28 Tablette(n)	B
		007 56 Tablette(n)	B
		008 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		magnesii esomeprazolom dihydricum, DCI mod. = neues Salz eines zugelassenen Wirkstoffs	
Gültig bis		08.02.2017	

**01 Implanon NXT, Implantat**

MSD Merck Sharp &amp; Dohme AG, Werftestrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: <b>61298</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	09.02.2012
Zusammensetzung	01	etonogestrelum 68 mg, barii sulfas 15 mg, ethylene/vinylacetate copolymer pro praeparatione.	
Anwendung		Hormonale Kontrazeption	
Packung/en	01	001	1 Implantat B
Bemerkung			
* Gültig bis		08.02.2017	

**01 Irbesartan Pfizer 150 mg, Tabletten****02 Irbesartan Pfizer 300 mg, Tabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>62291</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	14.02.2012
Zusammensetzung	01	irbesartanum 150 mg, excipients pro compresso.	
	02	irbesartanum 300 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Hypertonie	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		13.02.2017	

**01 Lamisil, Spray-Puder**

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: <b>61445</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 10.09.4.	01.02.2012
Zusammensetzung	01	terbinafini hydrochloridum 10 mg corresp. terbinafinum 8.8 mg, excipients ad suspensionem pro 1 g. suspensio 15 g et propellentia 59.2 g pro vase 74.2 g.	
Anwendung		Mittel gegen Pilze	
Packung/en	01	001	122 ml C
Bemerkung			
Gültig bis		31.01.2017	

**01 Latano-Vision, Augentropfen**

OmniVision AG, 8212 Neuhausen am Rheinfall

Zul.-Nr.: <b>62295</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.09.0.	28.02.2012
Zusammensetzung	01	latanoprostum 50 µg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	01	001	1 x 2,5 ml B
		002	3 x 2,5 ml B
Bemerkung			
Gültig bis		27.02.2017	

**01 Orenzia, Injektionslösung zur subkutanen Anwendung (Fertigspritze mit Nadelschutz)**

Bristol-Myers Squibb SA, Neuhofstrasse 6, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>62141</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	27.02.2012
Zusammensetzung	01	abataceptum 125 mg *, saccharum, poloxamerum 188, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas anhydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis	
Packung/en	01	002 4 Spritze(n)	B
Bemerkung		* abataceptum: aus gentechnisch veränderten CHO (Chinese Hamster Ovary) Zellen hergestellt	
Gültig bis		26.02.2017	

**01 Orenzia, Injektionslösung zur subkutanen Anwendung (Fertigspritze ohne Nadelschutz)**

Bristol-Myers Squibb SA, Neuhofstrasse 6, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>62219</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	27.02.2012
Zusammensetzung	01	abataceptum 125 mg *, saccharum, poloxamerum 188, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas anhydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis	
Packung/en	01	002 4 Spritze(n)	B
Bemerkung		* abataceptum: aus gentechnisch veränderten CHO (Chinese Hamster Ovary) Zellen hergestellt	
Gültig bis		26.02.2017	

**01 Pectorex Salbe, Salbe**

Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>62517</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.06.0.	10.02.2012
Zusammensetzung	01	menthae piperitae aetheroleum 65.25 mg, eucalypti aetheroleum 60 mg, cajeputi aetheroleum 15 mg, aromatica, propylenglyolum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Einreibemittel bei Erkältungen	
Packung/en	01	001 40 g	D
Bemerkung			
Gültig bis		09.02.2017	

**01 Pravastax-Drossapharm 10 mg, Tabletten**  
**02 Pravastax-Drossapharm 20 mg, Tabletten**  
**03 Pravastax-Drossapharm 40 mg, Tabletten**  
 Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: <b>62514</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	22.02.2012
Zusammensetzung	01	pravastatinum natricum 10 mg, excipients pro compresso.	
	02	pravastatinum natricum 20 mg, excipients pro compresso.	
	03	pravastatinum natricum 40 mg, color.: E 104, E 133, excipients pro compresso.	
Anwendung		Reduktion des Serumcholesterinspiegels	
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		21.02.2017	

**01 Protoflux 10 mg, Kapseln**  
**02 Protoflux 20 mg, Kapseln**  
 Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>61403</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 04.99.0.	02.02.2012
Zusammensetzung	01	omeprazolom 10 mg, color.: E 104, excipients pro capsula.	
	02	omeprazolom 20 mg, color.: E 104, excipients pro capsula.	
Anwendung		kurzzeitige Behandlung von Refluxsymptomen bei Erwachsenen	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		01.02.2017	

01 Quetiapin Spirig, 25 mg, Filmtabletten  
 02 Quetiapin Spirig, 100 mg, Filmtabletten  
 03 Quetiapin Spirig, 200 mg, Filmtabletten  
 04 Quetiapin Spirig, 300 mg, Filmtabletten  
 Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>62147</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	08.02.2012
Zusammensetzung	01	quetiapinum 25 mg ut quetiapini fumaras, excipients pro compresso obducto.	
	02	quetiapinum 100 mg ut quetiapini fumaras, excipients pro compresso obducto.	
	03	quetiapinum 200 mg ut quetiapini fumaras, excipients pro compresso obducto.	
	04	quetiapinum 300 mg ut quetiapini fumaras, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	001 60 Tablette(n)	B
	02	002 60 Tablette(n)	B
		003 100 Tablette(n)	B
	03	004 60 Tablette(n)	B
		005 100 Tablette(n)	B
	04	006 60 Tablette(n)	B
		007 100 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		07.02.2017	

01 Ramipril Pfizer 1.25 mg, Tabletten  
 02 Ramipril Pfizer 2.5 mg, Tabletten  
 03 Ramipril Pfizer 5 mg, Tabletten  
 04 Ramipril Pfizer 10 mg, Tabletten  
 Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>62151</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	03.02.2012
Zusammensetzung	01	ramiprilum 1.250 mg, excipients pro compresso.	
	02	ramiprilum 2.500 mg, excipients pro compresso.	
	03	ramiprilum 5.000 mg, excipients pro compresso.	
	04	ramiprilum 10 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Hypertonie	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		02.02.2017	



01 Rebif 8.8 und 22 RebiDose, Injektionslösung in Fertigspritzen, vormontiert im Fertigpen  
 02 Rebif 22 RebiDose, Injektionslösung in Fertigspritzen, vormontiert im Fertigpen  
 03 Rebif 44 RebiDose, Injektionslösung in Fertigspritzen, vormontiert im Fertigpen  
 Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>62067</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	13.02.2012
Zusammensetzung	01	I) 8.8 mcg/0.2 ml: interferonum beta-1a ADNr 8.8 µg corresp. 2.4 Mio U.I., mannitolium, poloxamerum 188, natrii acetat trihydricus, antioxid.: methioninum 24 µg, conserv.: alcohol benzylicus 1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.2 ml. II) 22 mcg / 0.5 ml: interferonum beta-1a ADNr 22 µg corresp. 6 Mio U.I., mannitolium, poloxamerum 188, natrii acetat trihydricus, antioxid.: methioninum 60 µg, conserv.: alcohol benzylicus 2.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	02	interferonum beta-1a ADNr 22 µg corresp. 6 Mio U.I., mannitolium, poloxamerum 188, natrii acetat trihydricus, antioxid.: methioninum 60 µg, conserv.: alcohol benzylicus 2.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	03	interferonum beta-1a ADNr 44 µg corresp. 12 Mio U.I., mannitolium, poloxamerum 188, natrii acetat trihydricus, antioxid.: methioninum 60 µg, conserv.: alcohol benzylicus 2.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Multiple Sklerose	
Packung/en	01	001 6 + 6 Spritze(n)	B
	02	003 3 Spritze(n)	B
		004 12 Spritze(n)	B
	03	006 3 Spritze(n)	B
		007 12 Spritze(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		12.02.2017	

**01 Simvastatin APL 10 mg, Filmtabletten**  
**02 Simvastatin APL 20 mg, Filmtabletten**  
**03 Simvastatin APL 40 mg, Filmtabletten**  
**04 Simvastatin APL 80 mg, Filmtabletten**  
 Aurobindo Switzerland AG, Alpenstrasse 15, 6300 Zug

N° d'AMM: <b>61423</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	15.02.2012
Composition	01	simvastatinum 10 mg, antiox.: E 320, excipients pro compresso obducto.	
	02	simvastatinum 20 mg, antiox.: E 320, excipients pro compresso obducto.	
	03	simvastatinum 40 mg, antiox.: E 320, excipients pro compresso obducto.	
	04	simvastatinum 80 mg, antiox.: E 320, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Réduction du taux de cholestérol	
Conditionnements	01	001 28 comprimé(s)	B
		002 98 comprimé(s)	B
	02	003 28 comprimé(s)	B
		004 98 comprimé(s)	B
	03	005 28 comprimé(s)	B
		006 98 comprimé(s)	B
	04	007 28 comprimé(s)	B
		008 98 comprimé(s)	B
Remarque			
Valable jusqu'au		14.02.2017	

**01 TOBI PODHALER, Hartkapseln mit Pulver zur Inhalation**  
 Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: <b>60565</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.7.	01.02.2012
Zusammensetzung	01	tobramycinum 28 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Therapie der Lungeninfektion mit Pseudomonas aeruginosa bei zystischer Fibrose	
Packung/en	01	001 224 Kapsel(n)	A
Bemerkung			
Gültig bis		31.01.2017	

**01 Zoledronat-Mepha Onco 4, Infusionskonzentrat**  
 Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>62253</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	24.02.2012
Zusammensetzung	01	acidum zoledronicum 4 mg ut acidum zoledronicum monohydricum, mannitolium, natrii citras dihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Knochenmetastasen solider Tumoren und multiples Myelom, maligne Hypercalcämie	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		23.02.2017	

**01 Zometa 4 mg/100ml, Infusionslösung**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: <b>62277</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	21.02.2012
Zusammensetzung	01	acidum zoledronicum 4 mg ut acidum zoledronicum monohydricum 4.264 mg, mannitolium, natrii citras dihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Knochenmetastasen solider Tumoren und multiplem Myelom, maligne Hypercalcämie	
Packung/en	01	001	1x100 ml Durchstechflasche(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		20.02.2017	

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

**01 Cefenil 1g/20ml ad us. vet., Injektionslösung**

ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: <b>62308</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	07.02.2012
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: ceftiofurum 1000 mg ut ceftiofurum natricum, kalii dihydrogenophosphas, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia.	
Anwendung		Breitspektrum-Cephalosporin zur intramuskulären Anwendung für Rinder und Schweine	
Packung/en	01	001	1 g A
Bemerkung		Zulassung gemäss Artikel 13 HMG (SR 812.21)	
Gültig bis		06.02.2017	

## 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 Alca-C, Brausetabletten

Melisana AG, Ankerstrasse 53, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: <b>33124</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.01.2.	20.02.2012
Zusammensetzung	01	carbasalatum calcicum 528 mg corresp. acidum acetylsalicylicum 415 mg, acidum ascorbicum 250 mg, arom.: saccharinum natricum, natrii cyclamas et alia, color.: E 120, excipients pro compresso.	
Anwendung		Linderung von Fieber und Schmerzen bei Erkältungskrankheiten	
Packung/en	01	015 10 Tablette(n) 023 2 x 10 Tablette(n)	D D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15. Februar 2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		23.07.2017	

#### 01 Allergo-COMOD, Nasen-Dosierspray

Ursapharm Schweiz GmbH, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: <b>55898</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 12.02.8.	23.02.2012
Zusammensetzung	01	natrii cromoglicas 2.8 mg pro dosi, excipients ad solutionem.	
Anwendung		Allergische Rhinitis	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.07.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		15.07.2017	

#### 01 Anastrozol Fresenius 1 mg, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: <b>59281</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.16.2.	22.02.2012
Zusammensetzung	01	anastrozolum 1 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Oncologicum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.06.2011 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		09.06.2014	

**01 Antidry Calm, Lotion**

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

Zul.-Nr.: <b>57964</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.10.0.	17.02.2012
Zusammensetzung	01	macrogoli 9 aether laurilicus 50 mg, natrii lactatis solutio 121.65 mg et acidum lacticum 1.25 mg corresp. acidum lacticum 50 mg, amygdalae oleum raffinatum 100 mg, aromatica, antiox.: E 320, conserv.: phenoxyethanolum, excipiens ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Mittel für empfindliche Haut	
* Packung/en	01	001 200 ml	D
		002 500 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.05.2008 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 500ml)	
Gültig bis		21.05.2013	

**02 Aspirin, Kautabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>49526</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.01.1.	20.02.2012
Zusammensetzung	02	acidum acetylsalicylicum 500 mg, aromatica, aspartamum, color.: E 110, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	02	032 10 Tablette(n)	D
		040 20 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10. Mai 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		09.05.2017	

**01 Aspirin, Tabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>8537</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.01.1.	20.02.2012
Zusammensetzung	01	acidum acetylsalicylicum 500 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	011 20 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10. Mai 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		09.05.2017	

**02 Atriance, Injektionslösung**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>57899</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	14.02.2012
Zusammensetzung	02	nelarabinum 250 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Behandlung von akuter lymphoblastischer T-Zell-Leukämie und lymphoblastischem T-Zell-Lymphom	
Packung/en	02	001 6 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.08.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.08.2017	

**02 Berinert P, Injektionspräparat**

CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern

Zul.-Nr.: <b>51950</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.01.1.	14.02.2012
Zusammensetzung	02	Praeparatio cryodesiccata: proteina plasmatis humani 5-8 mg corresp. C1-inactivator humanus 50 U.I., glycinum, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, pro vitro. Solvens: aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hereditäres Angioödem	
Packung/en	02	001	1 Set
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.07.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.12.2017	

**01 Broncho-Vaxom enfants, capsules**

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

N° d'AMM: <b>597</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 03.05.0.	01.02.2012
Composition	01	lysatum bacteriorum lyophilisatum 3.5 mg corresp. haemophili influenzae lysatum et diplococci pneumoniae lysatum et klebsiellae pneumoniae et ozaenae lysatum et staphylococcus aureus lysatum et streptococci pyogen. et viridantis lysatum et neisseriae catarrhalis lysatum, natrii hydrogenoglutamas, antiox.: E 310, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Indication		immuno-stimulant lors d' infections du système respiratoire et lors de bronchite chronique	
Conditionnements	01	001	10 capsule(s)
		002	30 capsule(s)
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 25.10.2010 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		03.07.2017	

**01 Buscopan, Dragées**

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

Zul.-Nr.: <b>17353</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 04.02.0.	16.02.2012
Zusammensetzung	01	scopolamini butylbromidum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Spasmolyticum	
* Packung/en	01	012	50 Dragée(s)
		013	10 Dragée(s)
		014	20 Dragée(s)
		015	40 Dragée(s)
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.8.2008 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 40 OP)	
Gültig bis		27.11.2013	

**01 Calcium-Sandoz f citron, Instant-Pulver**  
**02 Calcium-Sandoz f nature, Instant-Pulver**  
**03 Calcium-Sandoz ff nature, Instant-Pulver**  
**04 Calcium-Sandoz ff citron, Instant-Pulver**  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>49404</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.1.	17.02.2012
Zusammensetzung	01	calcii carbonas 0.3 g et calcii lactas et gluconas 2.94 g corresp. calcium 500 mg, arom.: aspartamum et alia, excipiens ad pulverem pro charta.	
	02	calcii carbonas 0.15 g et calcii lactas et gluconas 3.405 g corresp. calcium 500 mg, arom.: aspartamum, excipiens ad pulverem pro charta.	
	03	calcii carbonas 0.3 g et calcii lactas et gluconas 6.81 g corresp. calcium 1000 mg, arom.: aspartamum, excipiens ad pulverem pro charta.	
	04	calcii carbonas 0.6 g et calcii lactas et gluconas 5.88 g corresp. calcium 1000 mg, arom.: aspartamum et alia, excipiens ad pulverem pro charta.	
Anwendung		Calcium-Präparat	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10. November 2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		12.06.2017	

**01 Cansartan-Mepha 4, Tabletten**  
**02 Cansartan-Mepha 8, Tabletten**  
**03 Cansartan-Mepha 16, Tabletten**  
**04 Cansartan-Mepha 32, Tabletten**  
 Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>60929</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	21.02.2012
Zusammensetzung	01	candesartanum cilexetilum 4 mg, excipiens pro compresso.	
	02	candesartanum cilexetilum 8 mg, excipiens pro compresso.	
	03	candesartanum cilexetilum 16 mg, excipiens pro compresso.	
	04	candesartanum cilexetilum 32 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie und Herzinsuffizienz	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		29.11.2015	

**01 Cebesin 0.4 %, Augentropfen**  
 Bausch & Lomb Swiss AG, Gotthardstrasse 2, 6301 Zug

Zul.-Nr.: <b>55082</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.03.0.	16.02.2012
Zusammensetzung	01	oxybuprocaini hydrochloridum 4 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Lokales Anästhetikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.07.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		19.07.2017	



**01 Citropain neue Formel, Halsweh-Lutschtabletten**

Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>58418</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.3.	03.02.2012
Zusammensetzung	01	tyrothricinum 4 mg, cetylpyridinii chloridum 1 mg, lidocaini hydrochloridum 1 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Infektionen im Mund- und Rachenraum	
Packung/en	01	001 24 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.06.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.06.2017	

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

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>58485</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	06.02.2012
Zusammensetzung	01	losartanum kalicum 50 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	losartanum kalicum 100 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	losartanum kalicum 100 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens 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
	03	009 28 Tablette(n)	B
		010 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.11.2011 (Zulassung der neuen Dosierungsstärke 100/12.5 mg)	
Gültig bis		13.04.2015	

**02 Colpermin, Kapseln**

Tillotts Pharma AG, Baslerstrasse 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: <b>45214</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 04.99.0.	22.02.2012
Zusammensetzung	02	menthae piperitae aetheroleum 187 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Reizcolon, Darmkrämpfe	
Packung/en	02	028 30 Kapsel(n)	C
		036 100 Kapsel(n)	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.05.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.08.2017	

**01 Coremfa Schnupfen-Spray, Emulsion**

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>24013</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.02.4.	13.02.2012
Zusammensetzung	01	calendulae herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 4 mg, ratio: 1:2, echinaceae angustifoliae herbae cum radice recentis extractum ethanolicum liquidum 4 mg, ratio: 1:2, hamamelidis corticis extractum ethanolicum liquidum 4 mg, ratio: 1:2, levomentholum, conserv.: E 218, excipients ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Bei Schnupfen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.10.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		17.12.2017	

**01 Desoren 20, Filmtabletten**

Grünenthal Pharma AG, 0000 Glarus Süd

Zul.-Nr.: <b>57559</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	02.02.2012
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 20 µg, desogestrelum 150 µg, color.: E 104, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	001	1 x 21 Tablette(n) B
		002	3 x 21 Tablette(n) B
		003	6 x 21 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.03.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.07.2017	

**01 Desoren 30, Filmtabletten**

Grünenthal Pharma AG, 0000 Glarus Süd

Zul.-Nr.: <b>58268</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	02.02.2012
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 30 µg, desogestrelum 150 µg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	004	1 x 21 Tablette(n) B
		005	3 x 21 Tablette(n) B
		006	6 x 21 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.03.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.07.2017	

**01 Dexasalyl, Salbe**

Medinova AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: <b>36234</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.05.2.	29.02.2012
Zusammensetzung	01	dexamethasoni acetat 1.2 mg, acidum salicylicum 30 mg, adeps lanae, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte, hyperkeratotische Dermatosen	
Packung/en	01	016	20 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18. Juni 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.06.2017	

**02 Dr. Dünner Birkenblätter-Kapseln**

Dr. Dünner AG, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>43363</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 05.02.0.	03.02.2012
Zusammensetzung	02	betulae extractum aquosum siccum 64.6 mg, DER: 4.5-5.5:1, color.: E 104, E 141, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Zur Förderung der Harnausscheidung	
Packung/en	02	019	40 Kapsel(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.03.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		15.03.2017	

**03 Drossadin 0.1 %, Lösung****04 Drossadin 0.2 %, Lösung**

Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: <b>39798</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.3.	09.02.2012
Zusammensetzung	03	hexetidinum 1 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, color.: E 104, E 131, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 4.8 % V/V.	
	04	hexetidinum 2 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, color.: E 110, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 4.8 % V/V.	
Anwendung		Mund- und Rachendesinfektion	
Packung/en	03	034	200 ml D
	04	042	200 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.06.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.06.2017	

**01 Duphalac, Sirup**

Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: <b>32894</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.08.12	20.02.2012
Zusammensetzung	01	lactulosum 10.05 g, galactosum 1.65 g, lactosum monohydricum 900 mg, excipiens ad solutionem pro 15 ml.	
Anwendung		Laxans	
Packung/en	01	011	200 ml D
		038	500 ml D
		089	1 l D
		119	12x500 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.08.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		24.07.2017	

**01 Elixir frangulae compositum Streuli, Elixir**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>55457</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.08.14	28.02.2012
Zusammensetzung	01	frangulae corticis extractum siccum normatum 47-72 mg corresp. hydroxyanthracenae 9.375 mg, DER: 5-7:1, saccharum 0.95 g, aromatica, conserv.: E 218, excipients ad solutionem pro 5 ml corresp. ethanolum 10 % V/V.	
Anwendung		Bei gelegentlicher Verstopfung	
Packung/en	01	020	200 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.08.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		09.08.2017	

**01 Eurax, Lotion**

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: <b>23226</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 10.09.5.	28.02.2012
Zusammensetzung	01	crotamitonum 100 mg, adeps lanae, propylenglycolum, aromatica, conserv.: E 200, 2-phenylethanolum, excipients ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Skabies	
Packung/en	01	014	50 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15. Mai 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.05.2017	

**01 Finasterid Pfizer 5 mg, Filmtabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>59175</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.99.0.	02.02.2012
Zusammensetzung	01	finasteridum 5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Benigne Prostatahyperplasie	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.07.2010 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland)	
Gültig bis		02.04.2014	

**01 Fisherman's Friend Eucalyptus/Menthol, pastilles**

F. UHLMANN-EYRAUD SA, 28, chemin du Grand-Puits, 1217 Meyrin

N° d'AMM: <b>41693</b>	Catégorie de remise: <b>E</b>	Index: 12.03.9.	16.02.2012
Composition	01	levomentholum 10.4 mg, aromatica, saccharum, excipients pro pastillo.	
Indication		En cas de toux et enrouement	
Conditionnements	01	053	25 g E
		061	2 x 25 g E
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 06.09.2007 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		05.09.2017	

**01 Fluoxetin Helvepharm, Tabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>57925</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	16.02.2012
Zusammensetzung	01	fluoxetinum 20 mg ut fluoxetini hydrochloridum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	002 10 Tablette(n)	B
		004 30 Tablette(n)	B
		006 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.07.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.07.2017	

**01 Fluoxetin Streuli, dispergierbare Tabletten**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>56755</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	20.02.2012
Zusammensetzung	01	fluoxetinum 20 mg ut fluoxetini hydrochloridum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	022 14 Tablette(n)	B
		024 28 Tablette(n)	B
		026 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1.10.2009 (Präzisierung der galenischen Bezeichnung, früher: Tabletten)	
Gültig bis		26.10.2014	

**01 Fungster 250 mg, teilbare Tabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>58051</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.06.0.	10.02.2012
Zusammensetzung	01	terbinafinum 250 mg ut terbinafini hydrochloridum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antimykotikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2012 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		01.08.2012	

**01 Furadantin retard, capsules**

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

Zul.-Nr.: <b>34921</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.01.9.	29.02.2012
Zusammensetzung	01	nitrofurantoinum 100 mg, color.: E 104, E 127, excipients pro capsula.	
Anwendung		Infections des voies urinaires	
Packung/en	01	016 20 Kapsel(n)	B
		024 50 Kapsel(n)	B
Bemerkung		remplace l'attestation d'autorisation du 3 mai 2007 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Gültig bis		02.05.2017	

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

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>57616</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	02.02.2012
Zusammensetzung	01	gabapentinum 600 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	gabapentinum 800 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	001	50 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) B
	02	005	50 Tablette(n) B
		007	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.05.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		15.05.2017	

**01 Gabapentin Sandoz 100 mg, Kapseln****02 Gabapentin Sandoz 300 mg, Kapseln****03 Gabapentin Sandoz 400 mg, Kapseln**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>57446</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	02.02.2012
Zusammensetzung	01	gabapentinum 100 mg, excipiens pro capsula.	
	02	gabapentinum 300 mg, excipiens pro capsula.	
	03	gabapentinum 400 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	001	50 Kapsel(n) B
		003	100 Kapsel(n) B
	02	005	50 Kapsel(n) B
		007	100 Kapsel(n) B
	03	009	50 Kapsel(n) B
		011	100 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.05.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		15.05.2017	

**03 Gem neue Formel, Halsweh-Lutschtabletten**

Iromedica AG, Hagenstrasse 45, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>38983</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.3.	03.02.2012
Zusammensetzung	03	tyrothricinum 4 mg, cetylpyridinii chloridum 1 mg, lidocaini hydrochloridum 1 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Infektionen im Mund- und Rachenraum	
Packung/en	03	059	24 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.03.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.03.2017	

**01 Glypressin, Injektionspräparat**

Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>44470</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.02.0.	16.02.2012
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: terlipressini diacetatas pentahydricum 1 mg corresp. terlipressinum 0.86 mg, mannitolium, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L 5 ml.	
Anwendung		Notfallversorgung blutender Oesophagusvarizen	
Packung/en	01	012	5 + 5 Durchstechflasche(n) <b>B</b>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.10.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		12.08.2017	

**01 Helvelosartan 50 mg, Filmtabletten****02 Helvelosartan 100 mg, Filmtabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>59347</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	27.02.2012
Zusammensetzung	01	losartanum kalicum 50 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	losartanum kalicum 100 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Angiotensin-II-Rezeptor-Antagonist	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) <b>B</b>
		002	100 Tablette(n) <b>B</b>
		005	30 Tablette(n) <b>B</b>
		006	100 Tablette(n) <b>B</b>
	02	003	30 Tablette(n) <b>B</b>
		004	100 Tablette(n) <b>B</b>
		007	30 Tablette(n) <b>B</b>
		008	100 Tablette(n) <b>B</b>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.12.2009 (Änderung Präparatename, früher: Losartan Helvepharm)	
* Gültig bis		14.12.2014	

**01 Hista-X, Filmtabletten**

Axapharm AG, Zugerstrasse 8A, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>58415</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 07.13.1.	13.02.2012
Zusammensetzung	01	cetirizini dihydrochloridum 10 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiallergikum	
Packung/en	01	004	10 Tablette(n) <b>C</b>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.07.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		23.07.2017	

**01 Humira, Injektionslösung in vorgefülltem Injektor**

Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: <b>57862</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	06.02.2012
Zusammensetzung	01	Lösung: adalimumabum 40 mg, mannitolum, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.8 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus et aqua purificata.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis, früh diagnostizierte rheumatoide Arthritis, Psoriasis-Arthritis, Ankylosierende Spondylitis (Morbus Bechterew), Morbus Crohn, Plaque-Psoriasis	
Packung/en	01	001	1 B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 4. Juli 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.03.2017	

**02 Imodium duo, Tabletten**

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>54880</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 04.09.0.	23.02.2012
Zusammensetzung	02	loperamidi hydrochloridum 2 mg, simethiconum 125 mg, arom.: vanillinum et alia, excipients pro compresso.	
Anwendung		Diarrhöe	
Packung/en	02	050	8 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.05.2009 (Änderung Präparatename, früher: Imodium complex, Tabletten)	
Gültig bis		05.08.2014	

**02 Irbesartix-Mepha 150 mg, Lactab****03 Irbesartix-Mepha 300 mg, Lactab**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>60552</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	21.02.2012
Zusammensetzung	02	irbesartanum 150 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	irbesartanum 300 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertension	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		10.11.2015	

**01 Künzle tisana per i nervi e per dormire, erbe medicinali sminuzzate**

Parroco Erborista Künzle SA, 6573 Magadino

N° d'AMM: <b>9605</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 01.04.2.	13.02.2012
Composizione	01	aurantii flos 20 %, lavandulae flos 5 %, menthae piperitae folium 20 %, rosmarini folium 5 %, melissae herba 30 %, valerianae radix 10 %, lupuli strobulus 10 %.	
Indicazione		In caso di nervosismo, difficoltà nell' addormentarsi	
Confezione/i	01	010	85 g D
		045	20 x 1,5 g D
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 21.09.2007 (proroga del certificato di omologazione)	
* Valevole fino al		20.09.2017	



**01 Lapiflu, compresse rivestita con film**

Parroco Erborista Künzle SA, 6573 Magadino

N° d'AMM: **51487**      Categoria di dispensazione: **D**      Index: 05.02.0.      03.02.2012

Composizione      01      betulae extractum aquosum siccum 40 mg corresp. flavonoidea  
0.8 mg, DER: 4.0-8.0:1, uvae ursi extractum aquosum siccum 80 mg  
corresp. arbutinum 8 mg, DER: 2.8-4.2:1, equiseti extractum aquosum  
siccum 40 mg, DER: 4-7:1, ononidis radices extractum ethanolicum  
siccum 40 mg, DER: 4-9:1, aromatica, excipients pro compresso  
obducto.

Indicazione      In caso di dolori a livello della vescica

Confezione/i      01      044      60 compressa/compresse      D  
045      20 compressa/compresse      D

Osservazione      Sostituisce l'attestato di omologazione del 23.04.2008  
(proroga del certificato di omologazione)

\* Valevole fino al      13.11.2017

**01 Losartan Helvepharm 12.5 mg, Filmtabletten****03 Losartan Helvepharm 50 mg, Filmtabletten****04 Losartan Helvepharm 100 mg, Filmtabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: **60234**      Abgabekategorie: **B**      Index: 02.07.1.      27.02.2012

Zusammensetzung      01      losartanum kalicum 12.5 mg, color.: E 104, excipients pro compresso  
obducto.

03      losartanum kalicum 50 mg, excipients pro compresso obducto.

04      losartanum kalicum 100 mg, excipients pro compresso obducto.

Anwendung      Angiotensin-II-Rezeptor-Antagonist

Packung/en      01      001      10 Tablette(n)      B  
008      10 Tablette(n)      B  
03      004      28 Tablette(n)      B  
005      98 Tablette(n)      B  
009      28 Tablette(n)      B  
010      98 Tablette(n)      B  
04      006      28 Tablette(n)      B  
007      98 Tablette(n)      B  
011      28 Tablette(n)      B  
012      98 Tablette(n)      B

Bemerkung      Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29. 8. 2011  
(Änderung Präparatename, früher: Helvesartan)

\* Gültig bis      13.01.2016

**01 Lyman 200'000 forte, Emgel**

Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: <b>52855</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.08.2.	08.02.2012
Zusammensetzung	01	heparinum natricum 2000 U.I., dexpanthenolum 4 mg, allantoinum 3 mg, aromatica, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Beschwerden bei venösen Beinleiden mit entzündlichen Begleitscheinungen, stumpfe Unfallverletzungen	
Packung/en	01	012	60 g D
		020	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 4.7.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		03.07.2017	

**01 Lyrinel OROS 5 mg, Retardtabletten****02 Lyrinel OROS 10 mg, Retardtabletten****03 Lyrinel OROS 15 mg, Retardtabletten**

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>55402</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.02.0.	16.02.2012
Zusammensetzung	01	oxybutynini hydrochloridum 5 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso obducto.	
	02	oxybutynini hydrochloridum 10 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso obducto.	
	03	oxybutynini hydrochloridum 15 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Spasmolytikum der Harnwege	
Packung/en	01	013	30 Tablette(n) B
		015	90 (3 x 30) Tablette(n) B
	02	017	30 Tablette(n) B
		019	90 (3 x 30) Tablette(n) B
	03	021	30 Tablette(n) B
		023	90 (3 x 30) Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.09.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		13.09.2017	

**03 Magnesium Nutrimed Orange, Brausetabletten**

Nutrimed AG, Spalenvorstadt 34, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>51801</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.1.	17.02.2012
Zusammensetzung	03	magnesium 100 mg ut magnesii subcarbonas ponderosus, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Magnesiumpräparat	
Packung/en	03	067	20 Tablette(n) D
Bemerkung		Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
* Gültig bis		08.04.2017	

**01 Mephameson 4 mg/ml, Injektionslösung****02 Mephameson 50 mg/3 ml, Injektionslösung****03 Mephameson 8 mg/2 ml, Injektionslösung**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>31890</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.07.26	23.02.2012
Zusammensetzung	01	dexamethasoni natrii phosphas 4 mg corresp. dexamethasonum 3 mg, propylenglyolum, dinatrii edetas, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	dexamethasoni natrii phosphas 50 mg, dexamethasonum 38 mg, propylenglyolum, dinatrii edetas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 3 ml.	
	03	dexamethasoni natrii phosphas 8 mg, dexamethasonum 6 mg, propylenglyolum, dinatrii edetas, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Glukokortikosteroid-Therapie	
Packung/en	01	012	3 x 1 ml Ampulle(n) B
		020	25 x 1 ml Ampulle(n) B
		039	50 x 1 ml Ampulle(n) B
	02	098	25 x 3 ml Ampulle(n) B
		101	5 x 3 ml Ampulle(n) B
	03	047	3 x 2 ml Ampulle(n) B
		063	50 x 2 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.06.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.06.2017	

**01 Microferrum, Hartgelatine kapseln**

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

Zul.-Nr.: <b>58008</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 06.07.1.	16.02.2012
Zusammensetzung	01	ferrum(II) 100 mg ut ferrosi fumaras, dibutylis phthalas, color.: E 104, E 132, E 127, excipients pro capsula.	
Anwendung		Eisenmangelanämie bei nachgewiesenem Eisenmangel	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.07.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		08.07.2017	

**01 Natu-Hepa 600, Dragées**

Vita Health Care AG, 3177 Laupen BE

Zul.-Nr.: <b>55959</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.11.2.	22.02.2012
Zusammensetzung	01	cynarae extractum aquosum siccum 600 mg, DER: 4-6:1, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Verdauungsbeschwerden	
Packung/en	01	024	100 Dragée(s) D
		030	50 Dragée(s) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.08.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.08.2017	

**02 Nephrosolid, Tropfen**

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: <b>24070</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 05.02.0.	13.02.2012
Zusammensetzung	02	solidaginis virgaureae tinctura 635 mg, ratio: 1:7, betulae tinctura 166 mg, ratio: 1:3.4, ononidis tinctura 64 mg, ratio: 1:8, equiseti tinctura 55 mg ratio: 1:8, ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 62 % V/V.	
Anwendung		Bei Schmerzen im Bereich der Blase und Harnröhre	
Packung/en	02	018	50 ml D
		026	100 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.08.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		08.08.2017	

**02 Neurophyt, Tropfen**

Lyron AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: <b>19492</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.04.2.	03.02.2012
Zusammensetzung	02	extractum ethanolicum liquidum 0.92 g, ratio: 1:9.7 ex valerianae radix 71.9 mg et passiflorae herba 21.6 mg ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 55 % V/V, corresp. 35 guttae.	
Anwendung		Bei Nervosität, Einschlafschwierigkeiten	
Packung/en	02	044	100 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.07.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		09.07.2017	

01 Olanpax 2.5 mg, Schmelztabletten  
 03 Olanpax 7.5 mg, Schmelztabletten  
 04 Olanpax 10 mg, Schmelztabletten  
 05 Olanpax 15 mg, Schmelztabletten  
 06 Olanpax 20 mg, Schmelztabletten  
 07 Olanpax 5 mg, Schmelztabletten  
 Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: <b>62224</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	28.02.2012
* Zusammensetzung	01	olanzapinum 2.5 mg, arom.: vanillinum et alia, color.: E 127, excipients pro compresso.	
	03	olanzapinum 7.5 mg, arom.: vanillinum et alia, color.: E 129, excipients pro compresso.	
	04	olanzapinum 10 mg, arom.: vanillinum et alia, excipients pro compresso.	
	05	olanzapinum 15 mg, arom.: vanillinum et alia, color.: E 110, excipients pro compresso.	
	06	olanzapinum 20 mg, arom.: vanillinum et alia, color.: E 132, excipients pro compresso.	
	07	olanzapinum 5 mg, arom.: vanillinum et alia, excipients pro compresso.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
	03	003	28 Tablette(n) B
	04	004	28 Tablette(n) B
	05	005	28 Tablette(n) B
	06	006	28 Tablette(n) B
	07	007	28 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.09.2011 (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		08.09.2016	

01 Olanzapin-Teva 2.5 mg, Schmelztabletten  
 03 Olanzapin-Teva, 7.5 mg Schmelztabletten  
 04 Olanzapin-Teva 10 mg, Schmelztabletten  
 05 Olanzapin-Teva 15 mg, Schmelztabletten  
 06 Olanzapin-Teva 20 mg, Schmelztabletten  
 07 Olanzapin Teva 5 mg, Schmelztabletten  
 Teva Pharma AG, St. Alban-Anlage 46, 4052 Basel

Zul.-Nr.: <b>58624</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	03.02.2012
* Zusammensetzung	01	olanzapinum 2.5 mg, arom.: vanillinum et alia, color.: E 127, excipients pro compresso.	
	03	olanzapinum 7.5 mg, arom.: vanillinum et alia, color.: E 129, excipients pro compresso.	
	04	olanzapinum 10 mg, arom.: vanillinum et alia, excipients pro compresso.	
	05	olanzapinum 15 mg, arom.: vanillinum et alia, color.: E 110, excipients pro compresso.	
	06	olanzapinum 20 mg, arom.: vanillinum et alia, color.: E 132, excipients pro compresso.	
	07	olanzapinum 5 mg, arom.: vanillinum et alia, excipients pro compresso.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
	03	003 28 Tablette(n)	B
	04	004 28 Tablette(n)	B
	05	005 28 Tablette(n)	B
	06	006 28 Tablette(n)	B
	07	007 28 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2011 (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		25.11.2014	

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

Zul.-Nr.: <b>61866</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	09.02.2012
Zusammensetzung	01	omeprazolium 10 mg, excipients pro capsula.	
	02	omeprazolium 20 mg, excipients pro capsula.	
	03	omeprazolium 40 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Ulcustherapie, Zollinger-Ellison-Syndrom	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25. August 2011 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		24.08.2016	

**01 Omidia Bronchialhusten, homöopathische Globuli**

Omidia AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>56096</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	10.02.2012
Zusammensetzung	01	kalii chloridum D6, kalii stibylti tartras D6, sanguinaria canadensis D4 ana partes, excipiens ad globulos.	
Anwendung		Bei Husten	
Packung/en	01	001 12,5 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.7.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.07.2017	

**01 Omidia, homöopathische Schlafchügeli für Kinder**

Omidia AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>49640</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	10.02.2012
Zusammensetzung	01	cyripedium calceolus var. pubescens D4 30 %, magnesii subcarbonas D10 40 %, zinci isovaleras D12 30 %, xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Bei Schlaflosigkeit der Kinder	
Packung/en	01	013 10 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.8.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.08.2017	

**01 Omidia Hustensirup für Kinder**

Omidia AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>57759</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	10.02.2012
Zusammensetzung	01	stibii sulfidum aurantiacum D6 0.05 g, bryonia cretica D3 0.05 g, drosera D3 0.05 g, eucalyptus globulus D3 0.05 g, cephaelis ipecacuanha D4 0.05 g, euspongia officinalis D4 0.05 g, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Bei Reizhusten	
Packung/en	01	001 50 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 5.7.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		04.07.2017	

**01 Omidia Reizhusten, homöopathische Globuli**

Omidia AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>56099</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	10.02.2012
Zusammensetzung	01	bryonia cretica D6, cephaelis ipecacuanha D6, euspongia officinalis D6, lobaria pulmonaria D6, rumex crispus D6 ana partes, excipiens ad globulos.	
Anwendung		Bei Husten	
Packung/en	01	002 12,5 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.7.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.07.2017	

**01 Ophtagram, Augensalbe**

Bausch &amp; Lomb Swiss AG, Gotthardstrasse 2, 6301 Zug

Zul.-Nr.: <b>45349</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 11.07.1.	22.02.2012
Zusammensetzung	01	gentamicinum 3 mg ut gentamicini sulfas, conserv.: E 216, E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Infektionen der Augen	
Packung/en	01	012 5 g	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.07.2017	

**01 Ophtagram, Augentropfen**

Bausch &amp; Lomb Swiss AG, Gotthardstrasse 2, 6301 Zug

Zul.-Nr.: <b>45348</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 11.07.1.	22.02.2012
Zusammensetzung	01	gentamicinum 3 mg ut gentamicini sulfas, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Infektionen der Augen	
Packung/en	01	016 5 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.07.2017	

**01 Oprane, comprimés pelliculés**

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

N° d'AMM: <b>56250</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 09.99.0.	03.02.2012
Composition	01	agni casti extractum ethanolicum siccum 20 mg, DER: 6-12:1, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Troubles prémenstruels	
Conditionnements	01	005 1 x 30 comprimé(s)	D
		019 3 x 30 comprimé(s)	D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 08.08.2007 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		07.08.2017	

**02 Ovestin, Tabletten**

MSD Merck Sharp &amp; Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: <b>24122</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.08.2.	24.02.2012
Zusammensetzung	02	estriolum 1 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Oestrogensubstitutionstherapie	
Packung/en	02	034 3 x 30 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.12.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		06.09.2017	



**01 Oxaliplatin Fresenius 50 mg/10 ml, Infusionskonzentrat**  
**02 Oxaliplatin Fresenius 100 mg/20 ml, Infusionskonzentrat**  
**04 Oxaliplatin Fresenius 200 mg/40 ml, Infusionskonzentrat**  
 Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW

Zul.-Nr.: <b>61679</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	02.02.2012
Zusammensetzung	01	oxaliplatinum 50 mg, acidum succinicum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	02	oxaliplatinum 100 mg, acidum succinicum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
	04	oxaliplatinum 200 mg, acidum succinicum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 40 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
* Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
		005 1 Durchstechflasche(n)	A
	02	002 1 Durchstechflasche(n)	A
		006 1 Durchstechflasche(n)	A
	04	003 1 Durchstechflasche(n)	A
		004 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.10.2011 (Zusätzliche Sicherheitsverpackung: Schrumpffolie für 50mg und 100mg)	
Gültig bis		10.01.2016	

**01 Paracetamol élan, compresse effervescenti**  
 Alpex Pharma SA, Via Cantonale, 6805 Mezzovico

N° d'AMM: <b>50186</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 01.01.1.	15.02.2012
Composizione	01	paracetamolum 500 mg, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, saccharinum natricum, conserv.: E 211, excipients pro compresso.	
Indicazione		Analgesico, Antipiretico	
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 19.10.2010 (trasformazione tipo di omologazione, autorizzato unicamente per il commercio all'estero)	
		autorizzato unicamente per il commercio all'estero	
* Valevole fino al		30.10.2015	

**01 Parsenn Herpes Crème**  
 Parsenn-Produkte AG, Klus, 7240 Küblis

Zul.-Nr.: <b>55369</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.09.3.	22.02.2012
Zusammensetzung	01	rhei extractum ethanolicum siccum 23 mg, DER: 3-6:1 corresp. hydroxanthracenae 0.92-1.38 mg, salviae extractum aquosum siccum 18.4 mg, DER: 4-7:1, propylenglycolum, adeps lanae, natrii laurilsulfas, conserv.: E 216, E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Herpes labialis	
Packung/en	01	005 5 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.07.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.07.2017	

**02 Phlebostasin, Kapseln**

Nycomed Pharma AG, Wallisellenstrasse 55, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: <b>34755</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.08.1.	22.02.2012
Zusammensetzung	02	hippocastani extractum ethanolicum siccum 240-290 mg corresp. aescinum 50 mg, DER: 4.5-5.5:1, color.: E 104, E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Bei Venenbeschwerden	
Packung/en	02	086	20 Kapsel(n) D
		094	50 Kapsel(n) D
		108	100 Kapsel(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.11.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		12.08.2017	

**01 Pramipexol Actavis 0.125mg, Tabletten****02 Pramipexol Actavis 0.25mg, Tabletten****03 Pramipexol Actavis 0.5mg, Tabletten****04 Pramipexol Actavis 1mg, Tabletten****05 Pramipexol Actavis 1.5mg, Tabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>59391</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.08.0.	21.02.2012
Zusammensetzung	01	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.125 mg corresp. pramipexolum 0.088 mg, excipiens pro compresso.	
	02	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.25 mg corresp. pramipexolum 0.18 mg, excipiens pro compresso.	
	03	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.5 mg corresp. pramipexolum 0.35 mg, excipiens pro compresso.	
	04	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 1 mg corresp. pramipexolum 0.7 mg, excipiens pro compresso.	
	05	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 1.5 mg corresp. pramipexolum 1.1 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Morbus Parkinson	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.06.2011 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland). Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		20.06.2016	

**01 Pred Forte 1%, Augentropfen**

Allergan AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: <b>34057</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 11.06.1.	15.02.2012
Zusammensetzung	01	prednisoloni acetat 10 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		nicht-infektiöse Augenentzündungen	
Packung/en	01	028	5 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.07.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.07.2017	

**01 Prednison Galepharm 5 mg, Tabletten****02 Prednison Galepharm 20 mg, Tabletten****03 Prednison Galepharm 50 mg, Tabletten**

Galepharm AG, Zürichstrasse 176, 8700 Küsnacht ZH

Zul.-Nr.: <b>50821</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.07.22	13.02.2012
Zusammensetzung	01	prednisonum 5 mg, excipiens pro compresso.	
	02	prednisonum 20 mg, excipiens pro compresso.	
	03	prednisonum 50 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Glukokortikosteroid-Therapie	
Packung/en	01	013	20 Tablette(n) B
		021	100 Tablette(n) B
		099	500 Tablette(n) B
		102	1000 Tablette(n) B
	02	056	20 Tablette(n) B
		064	100 Tablette(n) B
		110	500 Tablette(n) B
	03	072	20 Tablette(n) B
		080	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 2.5.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		01.05.2017	

**01 Prevenar, Injektionssuspension**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>643</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	15.02.2012
Zusammensetzung	01	polysaccharide serotype 4 2 µg et polysaccharide serotype 6B 4 µg et polysaccharide serotype 9V 2 µg et polysaccharide serotype 14 2 µg et oligosaccharide serotype 18C 2 µg et polysaccharide serotype 19F 2 µg et polysaccharide serotype 23F 2 µg ut streptococcus pneumoniae inactivatum corresp. polysaccharida 16 µg, proteinum corynebacteriae diphtheriae CRM 197 ca. 20 µg. adjuvans: aluminii phosphas, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Pneumokokken-Infektionen der Serotypen 4, 6B, 9V, 14, 18C, 19F, 23F, ab der vollendeten 6. Lebenswoche bis zum vollendeten 9. Lebensjahr	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.01.2010 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		16.03.2015	

**01 Promanum N, Lösung**

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: <b>55623</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.09.1.	15.02.2012
Zusammensetzung	01	ethanolum 96 per centum 648.2 mg, alcohol isopropylicus 83 mg, aromatica, color.: E 104, E 131, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hygienische und chirurgische Händedesinfektion	
Bemerkung		Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		21.03.2017	

**01 Raphanus s. Potier, ampoules buvables**

F. UHLMANN-EYRAUD SA, 28, chemin du Grand-Puits, 1217 Meyrin

N° d'AMM: <b>33977</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 04.11.2.	03.02.2012
Composition	01	raphani sativi recentis succus 9.2 ml, glycerolum, excipiens ad solutionem pro 10 ml.	
Indication		En cas de troubles digestifs	
Conditionnements	01	018	12 ampoule(s) D
		026	100 ampoule(s) D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 20.08.2007 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		19.08.2017	

**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.	28.02.2012
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 18.12.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.07.2017	

**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.	28.02.2012
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 14.12.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.10.2017	

**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.	02.02.2012
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 18.02.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.02.2017	

**02 Ricola Zitronenmelisse, Kräuterbonbons ohne Zucker, 2,5 g****03 Ricola Zitronenmelisse, Kräuterbonbons ohne Zucker, 3,6 g**

Ricola AG, Baselstrasse 31, 4242 Laufen

Zul.-Nr.: <b>49499</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 12.03.9.	28.02.2012
Zusammensetzung	02	acidum ascorbicum 13.3 mg, limonis aetheroleum 2.4 mg, extractum 8 mg ex species pectorales et melissae herba, isomalt, acesulfamum kalicum, aspartamum, aromatica, excipiens pro pastillo.	
	03	acidum ascorbicum 19.1 mg, limonis aetheroleum 3.4 mg, extractum 11.5 mg ex species pectorales et melissae herba, isomalt, aspartamum, aromatica, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten, Heiserkeit und Rachenkatarrh	
Packung/en	02	027 50 g	E
	03	035 75 g	E
		036 125 g	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.12.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.09.2017	

**01 Rinosedin 0,05 %, Nasentropfen****02 Rinosedin 0,1 %, Nasentropfen**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>53349</b>	Abgabekategorie: <b>C/D</b>	Index: 12.02.1.	23.02.2012
Zusammensetzung	01	xylometazolini hydrochloridum 0.5 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	02	xylometazolini hydrochloridum 1 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Schnupfen	
Packung/en	01	013 10 ml	C
	02	021 10 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.07.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.07.2017	

**01 Rinosedin 0,1 %, Nasenspray**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>53348</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.02.1.	23.02.2012
Zusammensetzung	01	xylometazolini hydrochloridum 1 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Schnupfen	
Packung/en	01	017 10 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.07.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.07.2017	

**01 Risperidon Pfizer 0.5 mg, Filmtabletten****02 Risperidon Pfizer 1 mg, Filmtabletten****03 Risperidon Pfizer 2 mg, Filmtabletten****04 Risperidon Pfizer 3 mg, Filmtabletten****05 Risperidon Pfizer 4 mg, Filmtabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>58597</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	02.02.2012
Zusammensetzung	01	risperidonum 0.5 mg, color.: E 104, E 132, excipients pro compresso obducto.	
	02	risperidonum 1 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	risperidonum 2 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	risperidonum 3 mg, color.: E 104, excipients pro compresso obducto.	
	05	risperidonum 4 mg, color.: E 104, E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Neurolepticum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.08.2010 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		05.08.2015	

**01 Rombellin 5 mg Biotin, Tabletten**

Qualicare AG, Florenzstrasse 7, 4142 Münchenstein

Zul.-Nr.: <b>55564</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.3.	03.02.2012
Zusammensetzung	01	biotinum 5 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Biotin-Präparat	
Packung/en	01	013	50 Tablette(n) D
		015	100 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 6. März 2009 (Änderung Präparatename, früher: Rombellin 5 mg, Tabletten)	
Gültig bis		24.06.2014	

**01 Sanalum 650, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>58176</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 01.04.1.	23.02.2012
Zusammensetzung	01	hyperici herbae extractum ethanolicum siccum 650 mg corresp. hypericinum 1.1 mg, DER: 3.5-6:1, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei gedrückter Stimmung	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) C
		002	100 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.05.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.05.2017	

**01 Sertralin - 1 A Pharma 50 mg, Filmtabletten****02 Sertralin - 1 A Pharma 100 mg, Filmtabletten**

1 A Pharma GmbH, Oberhaching, Landkreis München (DE), Zweigniederlassung Steinhausen, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>59369</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	15.02.2012
Zusammensetzung	01	sertralinum 50 mg ut sertralini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	sertralinum 100 mg ut sertralini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.04.2009 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland). Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		16.04.2014	

**01 Similasan, homöopathische Salbe bei Hautausschlägen**

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jona

Zul.-Nr.: <b>51678</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	10.02.2012
Zusammensetzung	01	mercurius solubilis hahnemanni D12, natrii chloridum D12, rhus toxicodendron D10, selenium metallicum D15 ana partes 25 mg, alcohol cetylicus, arachidis oleum hydrogenatum, polysorbatum 60, propylenglycol, conserv.: natrii chloroargentas, aqua q.s. ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Hautausschlägen	
Packung/en	01	028 50 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 7.8.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		06.08.2017	

**01 Similasan, homöopathische Salbe bei Verletzungen**

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jona

Zul.-Nr.: <b>51674</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	10.02.2012
Zusammensetzung	01	arnica montana D6, calendula officinalis D4, hypericum perforatum D4, symphytum officinale D6 ana partes 25 mg, alcohol cetylicus, arachidis oleum hydrogenatum, polysorbatum 60, propylenglycol, conserv.: natrii chloroargentas, aqua q.s. ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Verletzungen	
Packung/en	01	014 50 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.7.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.07.2017	



**01 Similasan, homöopathische Tropfen bei Schlafstörungen**

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: <b>49790</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	10.02.2012
Zusammensetzung	01	avena sativa D12, hepar sulfuris D12, pulsatilla pratensis D15, zinci isovaleras D12 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 51 % V/V.	
Anwendung		Bei Schlafstörungen	
Packung/en	01	015 50 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 8.8.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.08.2017	

**01 Similasan, homöopathischer Spray bei Insektenstichen**

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: <b>49329</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	10.02.2012
Zusammensetzung	01	apis mellifica D12, lachesis mutus D12, ledum palustre D6, urtica urens D8 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 51 % V/V.	
Anwendung		Bei Insektenstichen	
Packung/en	01	016 15 ml 017 30 ml	D D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 6.5.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		12.07.2017	

**02 Similasan, homöopathisches Arzneimittel bei Heuschnupfen Nr. 3, Tabletten**

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: <b>49302</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	10.02.2012
Zusammensetzung	02	graminis pollen D15, graminis pollen D20, schoenocaulon officinale D12 ana partes 8.33 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei Heuschnupfen	
Packung/en	02	011 80 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 5.3.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		12.07.2017	

**01 Similasan Menosim, Globuli, homöopathisches Arzneimittel**

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: <b>53358</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	10.02.2012
Zusammensetzung	01	acidum sulfuricum D6, liliun lancifolium D10, sepia officinalis D6 ana partes, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Bei Wechseljahrbeschwerden	
Packung/en	01	039 15 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 8.8.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.08.2017	

**03 Softa-Man, Lösung**

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: <b>43556</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.09.1.	15.02.2012
Zusammensetzung	03	alcohol propylicus 255 mg, alcohol isopropylicus 382.5 mg, aromatica, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Händedesinfektion, Hautdesinfektion vor Injektionen	
Bemerkung		Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		16.04.2017	

**01 Solu-Medrol 40 mg, Injektions-/Infusionspräparat****02 Solu-Medrol 125 mg, Injektions-/Infusionspräparat****03 Solu-Medrol 250 mg, Injektions-/Infusionspräparat****04 Solu-Medrol 500 mg, Injektions-/Infusionspräparat****05 Solu-Medrol 1000 mg, Injektions-/Infusionspräparat**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>35112</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.07.23	28.02.2012
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: methylprednisolonum 40 mg ut methylprednisoloni-21 succinas natricus, lactosum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas anhydricus, pro vitro. Solvens: conserv.: alcohol benzylicus 9 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: methylprednisolonum 125 mg ut methylprednisoloni-21 succinas natricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas anhydricus, pro vitro. Solvens: conserv.: alcohol benzylicus 18 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: methylprednisolonum 250 mg ut methylprednisoloni-21 succinas natricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas anhydricus, pro vitro. Solvens: conserv.: alcohol benzylicus 36 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
	04	Praeparatio cryodesiccata: methylprednisolonum 500 mg ut methylprednisoloni-21 succinas natricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas anhydricus, pro vitro. Solvens: conserv.: alcohol benzylicus 70.2 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 7.8 ml.	
	05	Praeparatio cryodesiccata: methylprednisolonum 1 g ut methylprednisoloni-21 succinas natricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas anhydricus, pro vitro. Solvens: conserv.: alcohol benzylicus 140.4 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 15.6 ml.	
Anwendung		Glukokortikosteroid-Therapie	
* Packung/en	01	014	1 x 1 ml B
	02	022	1 x 2 ml B
	03	073	3 x 4 ml B
	04	081	1 + 1 Durchstechflasche(n) B
	05	057	1 + 1 Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.7.2009 (Widerruf der Sequenz 06, 2000 mg)	
Gültig bis		25.11.2014	

**01 Somatostatine - EUMEDICA 0,25 mg, Lyophilisat****02 Somatostatine - EUMEDICA 3 mg, Lyophilisat****03 Somatostatine - EUMEDICA 6 mg, Lyophilisat**

Eumedica Pharmaceuticals AG, 4052 Basel

N° d'AMM: **53620** Catégorie de remise: **A** Index: 07.09.0. 17.02.2012

Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: somatostatinum 0.25 mg ut somatostatini acetas hydricus, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L 1 ml.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: somatostatinum 3 mg ut somatostatini acetas hydricus, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L 1 ml.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: somatostatinum 6 mg ut somatostatini acetas hydricus, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L 1 ml.	
Indication		Hémorragies intestinales aiguës graves, traitement adjuvant: fistules pancréatiques et intestinales	
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		19.02.2017	

**04 Stago Nouvelle formule, solution**

F. UHLMANN-EYRAUD SA, 28, chemin du Grand-Puits, 1217 Meyrin

N° d'AMM: **12566** Catégorie de remise: **D** Index: 04.11.2. 28.02.2012

Composition	04	boldo tinctura 220.6 mg, DER: 1:5, chelidonii tinctura 220.6 mg, DER: 1:35-45, curcumae tinctura 220.6 mg, DER: 1:5, cynarae tinctura 220.6 mg, DER: 1:5, saccharinum natricum, arom.: vanillinum et alia, ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 65 % V/V.	
Indication		En cas de troubles de la digestion	
Conditionnements	04	042	10 ml D
		043	6 x 10 ml D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 13.04.2010 (prolongation du certificat d'autorisation) remplace l'attestation d'autorisation du 14.12.2011 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		24.10.2017	

01 Temodal 5 mg, Kapseln

02 Temodal 20 mg, Kapseln

03 Temodal 100 mg, Kapseln

04 Temodal 250 mg, Kapseln

05 Temodal 140 mg, Kapseln

06 Temodal 180 mg, Kapseln

MSD Merck Sharp &amp; Dohme AG, Werftestrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: <b>54577</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	17.02.2012
Zusammensetzung	01	temozolomidum 5 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
	02	temozolomidum 20 mg, excipients pro capsula.	
	03	temozolomidum 100 mg, excipients pro capsula.	
	04	temozolomidum 250 mg, excipients pro capsula.	
	05	temozolomidum 140 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
	06	temozolomidum 180 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Zytostatikum	
* Packung/en	01	028	5 Kapsel(n) A
		036	20 Kapsel(n) A
		092	5 Kapsel(n) A
		093	20 Kapsel(n) A
	02	044	5 Kapsel(n) A
		052	20 Kapsel(n) A
		094	5 Kapsel(n) A
		095	20 Kapsel(n) A
	03	060	5 Kapsel(n) A
		079	20 Kapsel(n) A
		096	5 Kapsel(n) A
		097	20 Kapsel(n) A
	04	087	5 Kapsel(n) A
		098	5 Kapsel(n) A
	05	088	5 Kapsel(n) A
		089	20 Kapsel(n) A
		099	5 Kapsel(n) A
		100	20 Kapsel(n) A
	06	090	5 Kapsel(n) A
		101	5 Kapsel(n) A
		103	20 Kapsel(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2011 (Wiederaufnahme der Packungsgrösse 180mg 20 Kapseln)	
Gültig bis		24.11.2014	

**01 Tobrex, Augensalbe**

Alcon Switzerland SA, Bösch 69, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>45508</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 11.07.1.	23.02.2012
Zusammensetzung	01	tobramycinum 3 mg, conserv.: chlorobutanolum anhydricum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bakterielle Augeninfektionen	
Packung/en	01	013	3,5 g A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.5.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.06.2017	

**01 Tobrex, Augentropfen**

Alcon Switzerland SA, Bösch 69, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>44538</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 11.07.1.	23.02.2012
Zusammensetzung	01	tobramycinum 3 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bakterielle Augeninfektionen	
Packung/en	01	016	5 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.5.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.06.2017	

**03 Triallin, Dragées**

Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>49675</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.97.0.	13.02.2012
Zusammensetzung	03	allii sativi pulvis 230 mg, allii sativi extractum siccum 72.5 mg, DER: 12-17:1, crataegi extractum siccum 30 mg, DER: 4.7-6.0:1, ginkgo bilobae extractum siccum 8-10 mg, DER: 7-9:1, ginseng extractum siccum 7.5-9.5 mg, DER: 6-7:1, color.: E 141, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Beschwerden infolge Arteriosklerose	
Packung/en	03	062	90 Dragée(s) D
		070	180 Dragée(s) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.12.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.12.2017	

**05 Trisequens N, Filmtabletten**

Novo Nordisk Pharma AG, Untere Heslibachstrasse 46, 8700 Küsnacht ZH

Zul.-Nr.: <b>40051</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.08.6.	08.02.2012
Zusammensetzung	05	A) Filmtablette blau: estradiolum 2 mg ut estradiolum hemihydricum, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto. B) Filmtablette weiss: estradiolum 2 mg ut estradiolum hemihydricum, norethisteroni acetat 1 mg, excipiens pro compresso obducto. C) Filmtablette rot: estradiolum 1 mg ut estradiolum hemihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Oestrogen-Gestagen-Substitutionstherapie bei klimakterischen Beschwerden	
Packung/en	05	024 28 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.06.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.08.2017	

**01 Umckaloabo, Lösung**

Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>57602</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.99.0.	22.02.2012
Zusammensetzung	01	pelargonii sidoides radicis extractum ethanolicum liquidum 800 mg, DER: 1:8-10, excipiens ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 12 % V/V.	
Anwendung		Akute Bronchitis	
Packung/en	01	001 50 ml 002 100 ml 003 20 ml	D D D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.07.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		09.07.2017	

**01 Unifyl Continus 400 mg, Tabletten retard****02 Unifyl Continus 200 mg, Tabletten retard****03 Unifyl Continus 600 mg, Tabletten retard**

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

Zul.-Nr.: <b>45007</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.04.1.	16.02.2012
Zusammensetzung	01	theophyllinum 400 mg, excipiens pro compresso.	
	02	theophyllinum 200 mg, excipiens pro compresso.	
	03	theophyllinum 600 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antiasthmaticum	
Packung/en	01	049 30 Tablette(n) 057 60 Tablette(n)	B B
	02	014 30 Tablette(n) 022 60 Tablette(n)	B B
	03	073 30 Tablette(n) 081 60 Tablette(n)	B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.08.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		12.08.2017	

01 Urokinase 10 000 HS medac, Injektionspräparat  
 02 Urokinase 50 000 HS medac, Injektionspräparat  
 03 Urokinase 100 000 HS medac, Injektionspräparat  
 04 Urokinase 250 000 HS medac, Injektionspräparat  
 05 Urokinase 500 000 HS medac, Injektionspräparat  
 Pharma Consulting Marion Senn GmbH, 3400 Burgdorf

Zul.-Nr.: <b>48198</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.05.0.	16.02.2012
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: urokinasum 10000 U.I., dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, albuminum humanum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: urokinasum 50000 U.I., dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, albuminum humanum, pro vitro.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: urokinasum 100000 U.I., dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, albuminum humanum, pro vitro.	
	04	Praeparatio cryodesiccata: urokinasum 250000 U.I., dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, albuminum humanum, pro vitro.	
	05	Praeparatio cryodesiccata: urokinasum 500000 U.I., natrii phosphates, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, albuminum humanum, pro vitro.	
Anwendung		Fibrinolyticum	
Packung/en	01	015	1 Durchstechflasche(n) B
	02	023	1 Durchstechflasche(n) B
	03	031	1 Durchstechflasche(n) B
	04	058	1 Durchstechflasche(n) B
	05	066	1 Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		30.09.2017	

01 Valverde Prostata uno, Filmtabletten  
 Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: <b>58537</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 05.98.0.	15.02.2012
Zusammensetzung	01	urticae radices extractum methanolicum siccum 600 mg, DER: 7-14:1, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Zur Linderung von Beschwerden infolge gutartiger Vergrößerung der Prostata	
* Packung/en	01	002	60 Tablette(n) D
		003	30 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01. Juni 2011 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 30 Filmtabletten)	
Gültig bis		04.05.2015	

**02 Venostasin, Kapseln**

Nycomed Pharma AG, Wallisellenstrasse 55, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: <b>54238</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.08.1.	22.02.2012
Zusammensetzung	02	hippocastani extractum ethanolicum siccum 240-290 mg corresp. aescinum 50 mg, DER: 4.5-5.5:1, color.: E 104, E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Bei Venenbeschwerden	
Packung/en	02	045	20 Kapsel(n) D
		053	50 Kapsel(n) D
		061	100 Kapsel(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.02.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		12.08.2017	

**01 Vistagan Liquifilm 0,5 %, Augentropfen**

Allergan AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: <b>47543</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.09.0.	20.02.2012
Zusammensetzung	01	levobunololi hydrochloridum 5 mg, antiox.: E 223, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	01	037	1 x 5 ml B
		045	3 x 5 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.11.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.11.2017	

**01 Vistagan Liquifilm 0,5% Unit Dose, Augentropfen**

Allergan AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: <b>51798</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.09.0.	20.02.2012
Zusammensetzung	01	levobunololi hydrochloridum 5 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	01	015	30 x 0,4 ml B
		023	60 x 0,4 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.11.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.11.2017	

**01 Zaditen, Kapseln**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: <b>41076</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.13.1.	20.02.2012
Zusammensetzung	01	ketotifenum 1 mg ut ketotifeni hydrogenofumaras, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antihistaminikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.08.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		27.08.2017	



**03 Zaditen mit Erdbeeraroma, Sirup****04 Zaditen mit Bananenaroma, Sirup**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: <b>41565</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.13.1.	20.02.2012
Zusammensetzung	03	ketotifenum 0.2 mg ut ketotifeni hydrogenofumaras, aromatica, arom.: vanillinum et alia, conserv.: alia, alcohol benzylicus, E 219, E 217, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	04	ketotifenum 1 mg ut ketotifeni hydrogenofumaras, arom.: vanillinum et alia, conserv.: alcohol benzylicus, E 217, E 219, excipiens ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Antihistaminikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.01.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		27.08.2017	

**01 Zaditen, Tabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: <b>41939</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.13.1.	20.02.2012
Zusammensetzung	01	ketotifenum 1 mg ut ketotifeni hydrogenofumaras, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antihistaminikum	
Packung/en	01	028 30 Tablette(n)	B
		036 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.08.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.08.2017	

**01 Zeller Balsam, Salbe**

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: <b>9439</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.06.0.	22.02.2012
Zusammensetzung	01	extractum ethanolicum liquidum 50 mg ex benzoe tonkinensis, balsamum toltanum, myrrha, olibanum, rhoeados flos, absinthii herba, millefolii herba, guaiaci lignum, tormentillae rhizoma, ratio: 1:12, balsamum peruvianum 23 mg, zinci oxidum 31 mg, dextrocamphora 10 mg, terebinthina laricina 13 mg, adeps lanae, antiox.: E 311, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei kleineren Hautaffektionen und -verletzungen	
Packung/en	01	013 30 g	D
		048 50 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.04.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.09.2017	

**01 Zeller Herz- und Nerventropfen Konzentrat, flüssig**

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: <b>48881</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.98.0.	02.02.2012
Zusammensetzung	01	extractum liquidum 207 mg, ratio: 1:5 ex crataegi folium cum flore 260 mg, crataegi fructus 40 mg, passiflorae herba 140 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 30 % V/V.	
Anwendung		Bei nervösen Herzbeschwerden	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.07.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		19.07.2017	

**02 Zyvoxid 600 mg, Filmtabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>55558</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.9.	03.02.2012
Zusammensetzung	02	linezolidum 600 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	02	005 10 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11. Juni 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.06.2017	

**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.	03.02.2012
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 18. Februar 2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.06.2017	

**01 Zyvoxid 20 mg/ml, Granulat zur Herstellung einer Suspension**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>55559</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.9.	03.02.2012
Zusammensetzung	01	linezolidum 20 mg, arom.: vanillinum, ethylvanillinum et alia, aspartamum, conserv.: E 211, excipiens ad granulatatum corresp. suspensio reconstituta 1 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	002 150 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11. Juni 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.06.2017	

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

**01 Best Friend, Hundehalsband**

Vitakraft AG, Industriezone Furtbach, 8107 Buchs ZH

Zul.-Nr.: <b>55425</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index:	28.02.2012
Zusammensetzung	01	dimpylatum 6.15 g, excipients pro praeparatione 41 g.	
Anwendung		Ektoparasiten bei Hunden	
Packung/en	01	002	1 Halsband E
Bemerkung		Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
* Gültig bis		27.02.2017	

**01 Best Friend Katzenhalsband / Katzenhalsband Reflex**

Vitakraft AG, Industriezone Furtbach, 8107 Buchs ZH

Zul.-Nr.: <b>55424</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index:	17.02.2012
Zusammensetzung	01	dimpylatum 2.1 g, excipients pro praeparatione 14 g.	
Anwendung		Ektoparasiten bei Katzen	
Packung/en	01	001	1 Halsband E
		003	1 Halsband E
Bemerkung		Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
* Gültig bis		16.02.2017	

**01 Calcitat N 25 ad us.vet., Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>44540</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	02.02.2012
Zusammensetzung	01	calcii gluconas 15.5 mg, calcii borogluconas 214.5 mg, calcii hydroxidum 6.6 mg, magnesi chloridum hexahydricum 32.5 mg, aminoethylis dihydrogenophosphas, macrogolum 200, conserv.: E 218 1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Ca-Injektionslösung für Rind, Kalb, Schaf, Ziege, Schwein, Ferkel, Hund und Katze	
Packung/en	01	010	250 ml B
		029	500 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. April 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.04.2017	

**01 Calcitat S 50 ad us.vet., Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>44541</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	02.02.2012
Zusammensetzung	01	calcii gluconas 31 mg, calcii borogluconas 429 mg, calcii hydroxidum 13.2 mg, magnesi chloridum hexahydricum 65 mg, aminoethylis dihydrogenophosphas, macrogolum 200, conserv.: E 218 1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Ca-Injektionslösung für Rind, Kalb, Schaf, Ziege, Schwein, Ferkel, Hund und Katze	
Packung/en	01	017	100 ml B
		041	250 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19. April 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.04.2017	

**01 Emorex N Berna ad us.vet., Tabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>53940</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	24.02.2012
Zusammensetzung	01	neomycinum 350 mg ut neomycini sulfas, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antibiotikum für Kälber, Schweine, Schafe und Hunde	
Packung/en	01	013 20 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 9. Mai 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		08.05.2017	

**01 Equitac ad us.vet., Paste**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>47257</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	01.02.2012
Zusammensetzung	01	oxibendazolium 5 g, excipiens ad pastam pro vase 16.7 g.	
Anwendung		Orale anthelminthische Paste für Pferd und Pony	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29. März 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		28.03.2017	

**01 Linco-Spectin ad us.vet., Injektionslösung**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>40070</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	09.02.2012
Zusammensetzung	01	lincomycinum 50 mg ut lincomycini hydrochloridum, spectinomycinum 100 mg ut spectinomycini sulfas, conserv.: alcohol benzylicus 9.45 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antibiotikum für Schweine, Hunde und Katzen	
Packung/en	01	052 1 x 100 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.03.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.03.2017	

**02 Oxytocin Stricker ad us.vet., Injektionslösung**

Werner Stricker AG, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>33450</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	27.02.2012
Zusammensetzung	02	oxytocinum 10 U.I., ethanolum 96 per centum, conserv.: chlorobutanolum hemihydricum 3 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Geburtshilfe, Puerperalstörungen, Laktationsstörungen bei Wiederkäuern, Pferden, Schweinen, Hunden und Katzen	
Packung/en	02	028 10 x 10 ml	B
		036 50 ml	B
		044 100 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.04.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		04.04.2017	

**01 Sera med Professional Protazol ad us.vet., Lösung**

Alfauna AG, Römerstrasse 9, 4314 Zeiningen

Zul.-Nr.: <b>58148</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index:	01.02.2012
Zusammensetzung	01	viridis malachiti hydroxidum 100 mg, excipients ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Zur Behandlung gegen einzellige Hautparasiten: Ichthyophthirius und Chilodonella-Arten bei Zierfischen im Süßwasser	
Packung/en	01	001 25 ml 003 100 ml	D D
Bemerkung		Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung Zulassung im Meldeverfahren gemäss Art. 39 VAZV	
* Gültig bis		31.01.2017	

**03 Stullmisan S ad us.vet., Pulver**

Veterinaria AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: <b>35767</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index:	28.02.2012
* Zusammensetzung	03	extractum aquosum spissum ex piceae summitates 31 mg, aromatica, conserv.: E 216, E 218, excipients ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		Pflanzliches Antidiarrhoikum für Pferde, Rinder, Schafe, Schweine, Hunde, Geflügel	
Packung/en	03	030 4 x 100 g Beutel	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.3.2011 (Änderung der Zusammensetzung: Umwandlung bisheriger Wirkstoff in Hilfsstoff)	
Gültig bis		05.04.2016	

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

Werner Stricker AG, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>14254</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index:	09.02.2012
Zusammensetzung	01	tricalcii phosphas 250 mg, cupri sulfas pentahydricus 1 mg, ferrum oxydulatum nigrum 6 mg, iodium 0.1 mg, magnesii sulfas heptahydricus 20 mg, mangani sulfas monohydricus 25 mg, natrii chloridum 50 mg, natrii dihydrogenophosphas dihydricus 75 mg, zinci sulfas monohydricus 3 mg, faex desenzymata siccata 100 mg, foeniculi fructus 25 mg, mineralia 0.841 mg, retinoli acetat/palmitas 1'000 U.I., cholecalciferolum 340 U.I., int-rac-alfa-tocopherylis acetat 0.5 mg, algae marinae 300 mg, ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		Pulver gegen Mangelerscheinungen, Aufzuchtkrankheiten bei Nutztieren	
Packung/en	01	013 1 kg 021 5 kg 048 10 kg 064 25 kg 072 5 kg	C C C C C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22. Mai 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		21.05.2017	

**02 Tylan 200 ad us.vet., Injektionslösung**

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: <b>33047</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	09.02.2012
Zusammensetzung	02	tylosinum 200 mg, propylenglycolum, conserv.: alcohol benzylicus 40 µl, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen bei Rindern, Kälbern und Schweinen	
Packung/en	02	045 100 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02. Juli 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		04.04.2017	

**01 Xylasol ad us.vet., Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>50699</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	08.02.2012
Zusammensetzung	01	xylazinum 20 mg ut xylazini hydrochloridum, conserv.: E 218 1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Sedativum, Analgetikum und Muskelrelaxans für Wiederkäuer, Pferd, Hund und Katze	
Packung/en	01	013 20 ml 021 50 ml	B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19. April 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.04.2017	

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

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

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

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

Per 1. Februar 2012 übernimmt die Firma **Apotheke zur Eiche AG, Herisau** die folgenden Präparate der Firma **Wemedis Pharma GmbH, Teufen**:

A compter du 1 février 2012, l'entreprise **Apotheke zur Eiche AG, Herisau** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Wemedis Pharma GmbH, Teufen**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
60147	Antimonium crudum comp., Tropfen
60148	Argentum nitricum comp., Tropfen
60155	Arsenicum album comp., Tropfen
60156	Dryopteris filix-mas comp., Tropfen
60158	Aurum chloratum comp., Tropfen
60159	Calcium phosphoricum comp., Tropfen
60160	Carduus marianus comp., Tropfen
60161	Cinchona pubescens comp., Tropfen
60162	Ferrum chloratum comp., Tropfen
60163	Hydrargyrum bichloratum comp., Tropfen
60164	Jodum comp., Tropfen
60165	Kalium nitricum comp., Tropfen
60166	Camphora comp., Tropfen
60167	Lachesis comp., Tropfen
60168	Plumbum aceticum comp., Tropfen
60169	Raphanus sativus comp., Tropfen
60170	Rosmarinus officinalis comp., Tropfen
60171	Solidago virgaurea comp., Tropfen
60172	Euspongia officinalis comp., Tropfen
60175	Tartarus depuratus comp., Tropfen
60176	Urtica urens comp., Tropfen
60177	Valeriana comp., Tropfen
60178	Zincum metallicum comp., Tropfen

## Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 1. Februar 2012 übernimmt die Firma **Medius AG, Muttenz** folgendes Präparat der Firma **Novartis Pharma Schweiz AG, Bern:**

A compter du 1 février 2012 l'entreprise **Medius AG, Muttenz** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Novartis Pharma Schweiz AG, Bern:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
27867	Metopiron, Kapseln

## Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 1. Februar 2012 übernimmt die Firma **Ars Vitae AG, Itingen** folgendes Präparat der Firma **Qualicare AG, Münchenstein:**

A compter du 1 février 2012 l'entreprise **Ars Vitae AG, Itingen** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Qualicare AG, Münchenstein:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
14095	Midalgan Balsam Neue Formel, Salbe

## Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 22. Februar 2012 übernimmt die Firma **Mepha Pharma AG, Aesch BL** folgendes Präparat der Firma **Teva Pharma AG, Basel:**

A compter du 22 février 2012 l'entreprise **Mepha Pharma AG, Aesch BL** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Teva Pharma AG, Basel:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
61511	Irbesartan-Mepha, Filmtabletten (Name alt: Irbesartan-Teva)

## Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 24. Februar 2012 übernimmt die Firma **Mepha Pharma AG, Aesch BL** folgendes Präparat der Firma **Teva Pharma AG, Basel:**

A compter du 24 février 2012 l'entreprise **Mepha Pharma AG, Aesch BL** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Teva Pharma AG, Basel:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
61317	Ibandronat-Mepha 150 mg, Filmtabletten (vormals: Ibandronat-Teva 150 mg, Filmtabletten)



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

Per 24. Februar 2012 übernimmt die Firma **Desma Healthcare SpA, Torino, succursale di Chiasso, Chiasso** folgende Präparate von der Firma **Desma Healthcare B.V., Rotterdam, succursale di Chiasso, Chiasso**:

A compter du 24 février 2012 l'entreprise **Desma Healthcare SpA, Torino, succursale di Chiasso, Chiasso** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Desma Healthcare B.V., Rotterdam, succursale di Chiasso, Chiasso**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
679	Infloran, capsule
680	Buccalin, compresse
16179	Chlorophyll, confetti
24035	Akineton, soluzione iniettabile
24036	Akineton, compresse
29223	Tuscalman, sciroppo
31900	Tuscalman A, supposte
35552	Tuscalman, gocce
54937	Akineton retard, compresse

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

Per 29. Februar 2012 übernimmt die Firma **Olympus Biotech (Suisse) SA, Renens VD** folgendes Präparat der Firma **Stryker Osteonics SA, Montreux**:

A compter du 29 février 2012 l'entreprise **Olympus Biotech (Suisse) SA, Renens VD** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Stryker Osteonics SA, Montreux**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
56824	Osigraft, poudre

## 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	02	<b>Acepril mite, Tabletten</b> Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen	<b>55277</b>	<b>B</b>	02.07.1.	31.10.2012
1	03	<b>Acepril, Tabletten</b> Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen	<b>55277</b>	<b>B</b>	02.07.1.	31.10.2012
1	01	<b>Anastrozol Mylan, Filmtabletten</b> Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar	<b>60194</b>	<b>B</b>	07.16.2.	13.12.2011
1	01	<b>Apidra, cartouches pour OptiClik, solution injectable</b> Sanofi-Aventis (Suisse) SA, rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin	<b>57462</b>	<b>B</b>	07.06.1.	18.01.2012
1	01	<b>Cellidrin, comprimés</b> Sanofi SA, rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin	<b>41116</b>	<b>B</b>	07.11.3.	29.02.2012
1	01	<b>Diclofenac Actavis, Filmtabletten</b> Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	<b>50736</b>	<b>B</b>	07.10.1.	23.12.2011
1	01	<b>Diclofenac Actavis, Suppositorien</b> Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	<b>50735</b>	<b>B</b>	07.10.1.	23.12.2011
1	01	<b>Fluvastatin Mylan Retard, Retardtabletten</b> Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar	<b>60448</b>	<b>B</b>	07.12.0.	12.01.2012

1	01	<b>Inflamac, Injektionslösung</b> Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen	<b>51423</b>	<b>B</b>	07.10.1.	31.10.2012
1	01	<b>Letrozol Streuli 2.5 mg, Filmtabletten</b> Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	<b>59146</b>	<b>B</b>	07.16.2.	24.01.2012
1	01	<b>Lido-Hyal A, Injektionslösung</b> Dr. Wild & Co. AG, Hofackerstrasse 8, 4132 Muttenz 1	<b>25048</b>	<b>B</b>	01.02.2.	09.12.2011
1	01	<b>Lido-Hyal B, Injektionslösung</b> Dr. Wild & Co. AG, Hofackerstrasse 8, 4132 Muttenz 1	<b>29854</b>	<b>B</b>	01.02.2.	09.12.2011
1	01	<b>Loperamid-Teva, Tabletten</b> Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL	<b>62387</b>	<b>B/C</b>	04.09.0.	18.01.2012
1	01	<b>Losartan HCT Streuli 50/12.5 mg, Filmtabletten</b> Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	<b>58400</b>	<b>B</b>	02.07.2.	24.01.2012
1	02	<b>Losartan HCT Streuli 100/25 mg, Filmtabletten</b> Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	<b>58400</b>	<b>B</b>	02.07.2.	24.01.2012
1	01	<b>Losartan Streuli 12.5 mg, Filmtabletten</b> Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	<b>58402</b>	<b>B</b>	02.07.1.	23.01.2012
1	02	<b>Losartan Streuli 25 mg, Filmtabletten</b> Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	<b>58402</b>	<b>B</b>	02.07.1.	23.01.2012
1	03	<b>Losartan Streuli 50 mg, Filmtabletten</b> Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	<b>58402</b>	<b>B</b>	02.07.1.	23.01.2012
1	04	<b>Losartan Streuli 100 mg, Filmtabletten</b> Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	<b>58402</b>	<b>B</b>	02.07.1.	23.01.2012
1	01	<b>Nifedipin Actavis, Kapseln</b> Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	<b>50695</b>	<b>B</b>	02.06.1.	27.12.2011
1	01	<b>Nifedipin Actavis retard, Filmtabletten</b> Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	<b>50694</b>	<b>B</b>	02.06.1.	27.12.2011
1	01	<b>Oprazol Spirig 10 mg, Kapseln</b> Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen	<b>58800</b>	<b>B</b>	04.99.0.	06.01.2012

1	02	<b>Oprazol Spirig 20 mg, Kapseln</b> Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen	<b>58800</b>	<b>B</b>	04.99.0.	06.01.2012
1	03	<b>Oprazol Spirig 40 mg, Kapseln</b> Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen	<b>58800</b>	<b>B</b>	04.99.0.	06.01.2012
1	01	<b>Pantoprazol Streuli 40 i.v., Lyophilisat</b> Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	<b>58851</b>	<b>B</b>	04.99.0.	24.01.2012
1	01	<b>Pirocam, Tabletten</b> Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen	<b>50845</b>	<b>B</b>	07.10.1.	31.03.2012
1	01	<b>Pravastatin Mylan 10 mg, Filmtabletten</b> Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar	<b>59424</b>	<b>B</b>	07.12.0.	12.01.2012
1	02	<b>Pravastatin Mylan 20 mg, Filmtabletten</b> Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar	<b>59424</b>	<b>B</b>	07.12.0.	12.01.2012
1	03	<b>Pravastatin Mylan 40 mg, Filmtabletten</b> Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar	<b>59424</b>	<b>B</b>	07.12.0.	12.01.2012
1	01	<b>Venlafaxin Mylan 37.5 mg, Retardkapseln</b> Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar	<b>58849</b>	<b>B</b>	01.06.0.	16.01.2012
1	02	<b>Venlafaxin Mylan 75 mg, Retardkapseln</b> Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar	<b>58849</b>	<b>B</b>	01.06.0.	16.01.2012
1	03	<b>Venlafaxin Mylan 150 mg, Retardkapseln</b> Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar	<b>58849</b>	<b>B</b>	01.06.0.	16.01.2012
1	01	<b>Zeller Augenwasser</b> Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn	<b>9437</b>	<b>D</b>	11.06.3.	01.06.2012

## 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>ASS plus C Medox, Brausetabletten</b> SwissCo Services AG, Bahnhofstrasse 14, 4334 Sisseln AG	<b>55797</b>	<b>D</b>	01.01.2.	24.07.2012
03	<b>Avaglim 4mg/4mg, Filmtabletten</b> GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	<b>57818</b>	<b>B</b>	07.06.2.	12.07.2012
05	<b>Avaglim 8mg/4mg, Filmtabletten</b> GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	<b>57818</b>	<b>B</b>	07.06.2.	12.07.2012
01	<b>Batramycin, Salbe</b> Geistlich Pharma AG, Bahnhofstrasse 40, 6110 Wolhusen	<b>22819</b>	<b>C</b>	10.09.2.	22.08.2012
01	<b>Carmol Kältespray</b> Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen	<b>56053</b>	<b>D</b>	07.10.4.	08.10.2012
01	<b>Gastrosan, Magentropfen</b> Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG	<b>52008</b>	<b>D</b>	04.07.1.	26.08.2012
01	<b>Hepeel, homöopathische Injektionslösung</b> Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	<b>41443</b>	<b>B</b>	20.01.0.	10.02.2012
01	<b>Impuls neue Formel, Halsweh-Lutschtabletten</b> Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen	<b>58629</b>	<b>D</b>	12.03.3.	20.09.2012
01	<b>Laevolac-Beutel, Pulver</b> Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW	<b>51380</b>	<b>D</b>	04.08.12	26.09.2012
01	<b>Laevolac-Lactulose-Konzentrat-orale Lösung, Sirup</b> Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW	<b>51005</b>	<b>D</b>	04.08.12	26.09.2012

01	<b>Lipovenös 20 %, Infusionsemulsion</b> Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW	<b>46230</b>	<b>B</b>	07.01.2. 31.12.2012
03	<b>Lipovenös 10% PLR, Infusionsemulsion</b> Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW	<b>46230</b>	<b>B</b>	07.01.2. 31.12.2012
01	<b>Nasenspray comp. Spirig, Nasenspray</b> Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen	<b>56294</b>	<b>D</b>	12.02.2. 23.09.2012
01	<b>Ovitrelle 250 ug, Injektionspräparat</b> Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug	<b>55535</b>	<b>A</b>	07.08.1. 13.08.2012
01	<b>Rödler Kälte-Spray</b> Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen	<b>44921</b>	<b>D</b>	07.10.4. 08.10.2012