

Journal

Swissmedic

6/2012
11. Jahrgang
11^e 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

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

Seite	Seite
Im Brennpunkt	Arzneimittel Statistik
Nachtrag 7.5 der Europäischen Pharmakopöe in Kraft 530	Chargenrückrufe 540
Arzneimittel Nachrichten	Neuzulassungen 544
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Zoletil 1000 ad us.vet., Injektionslösung (Zolazepamum, Tiletaminum) 536	Revisionen und Änderungen der Zulassung 554
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Pradaxa®, Kapseln (dabigatranum etexilatum) 538	Zentralstelle für Änderung Firmen 641
	Widerruf der Zulassung 644
	Erlöschen der Zulassung 647

Swissmedic Kontaktliste

Auf unserer Website 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

	Page		Page
Actualités		Miscellanées	
Entrée en vigueur du Supplément 7.5 de la Pharmacopée Européenne	533	Retraits de lots	542
Médicaments		Nouvelles autorisations	544
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Zoletil 1000 ad us.vet., solution injectable (Zolazepamum, Tiletaminum)	537	Révisions et changements de l'autorisation	554
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Pradaxa®, capsules (dabigatranum etexilatum)	539	Registre Swissmedic des titulaires d'AMM	641
		Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	644
		Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	647

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.

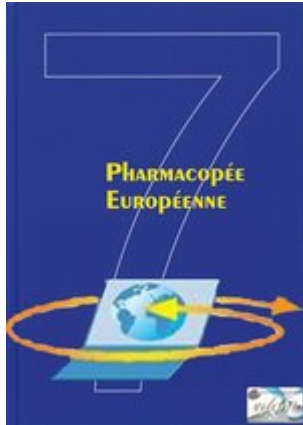
Légende

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

Nachtrag 7.5 der Europäischen Pharmakopöe in Kraft



Der Institutsrat hat den Nachtrag 7.5 der Europäischen Pharmakopöe auf den 1. Juli 2012 in Kraft gesetzt.

Seit 1. Juli 2012 ist der Nachtrag 7.5 zur Europäischen Pharmakopöe in Kraft. Der Nachtrag 7.5 enthält folgende **neue** Texte:

MONOGRAPHIEN

Einzelmonographien zu Radioaktiven Arzneimitteln

Natriumiodhippurat-Dihydrat zur Herstellung von radioaktiven Arzneimitteln

Einzelmonographien zu Pflanzlichen Drogen und Zubereitungen aus pflanzlichen Drogen

Angelica-sinensis-Wurzel
 Atractylodes-lancea-Wurzelstock
 Atractylodes-macrocephala-Wurzelstock
 Cimicifugawurzelstock
 Drynariawurzelstock
 Niaouliöl vom Cineol-Typ
 Poria-cocos-Fruchtkörper

Monographien

Aluminiumstearat
 Celecoxib
 Docetaxel, wasserfreies
 Duloxetinhydrochlorid
 Melphalan

Folgende Texte wurden inhaltlich **überarbeitet**:

ALLGEMEINER TEIL

- 1 Allgemeine Vorschriften
- 2.7.16 Bestimmung der Wirksamkeit von Pertussis-Impfstoff (azellulär)
- 2.9.10 Ethanolgehalt
- 2.9.11 Prüfung auf Methanol und 2-Propanol

MONOGRAPHIEN

Einzelmonographien zu Impfstoffen für Menschen

- Diphtherie-Tetanus-Pertussis(azellulär, aus Komponenten)-Adsorbat-Impfstoff
- Diphtherie-Tetanus-Pertussis(azellulär, aus Komponenten)-Haemophilus-Typ-B(konjugiert)-Adsorbat-Impfstoff
- Diphtherie-Tetanus-Pertussis(azellulär, aus Komponenten)-Hepatitis-B(rDNA)-Poliomyelitis(inaktiviert)-Haemophilus-Typ-B(konjugiert)-Adsorbat-Impfstoff
- Diphtherie-Tetanus-Pertussis(azellulär, aus Komponenten)-Hepatitis-B(rDNA)-Adsorbat-Impfstoff
- Diphtherie-Tetanus-Pertussis(azellulär, aus Komponenten)-Poliomyelitis(inaktiviert)-Adsorbat-Impfstoff
- Diphtherie-Tetanus-Pertussis(azellulär, aus Komponenten)-Poliomyelitis(inaktiviert)-Adsorbat-Impfstoff (reduzierter Antigengehalt)
- Diphtherie-Tetanus-Pertussis(azellulär, aus Komponenten)-Poliomyelitis(inaktiviert)-Haemophilus-Typ-B(konjugiert)-Adsorbat-Impfstoff
- Diphtherie-Tetanus-Pertussis-Adsorbat-Impfstoff
- Diphtherie-Tetanus-Pertussis-Poliomyelitis(inaktiviert)-Adsorbat-Impfstoff
- Diphtherie-Tetanus-Pertussis-Poliomyelitis(inaktiviert)-Haemophilus-Typ-B(konjugiert)-Adsorbat-Impfstoff
- Gelbfieber-Lebend-Impfstoff
- Haemophilus-Typ-B-Impfstoff (konjugiert)
- Pertussis-Adsorbat-Impfstoff (azellulär, aus Komponenten)
- Pertussis-Adsorbat-Impfstoff (azellulär, cogereinigt)

Einzelmonographien zu Pflanzlichen Drogen und Zubereitungen aus pflanzlichen Drogen

Eisenkraut
 Eschenblätter
 Koriander
 Löwenzahnkraut mit Wurzel
 Pfefferminzöl
 Sägepalmenfrüchte
 Schöllkraut
 Steinklee Kraut

Monographien

Acetylsalicylsäure
 Amantadinhydrochlorid
 Amidotrizoesäure-Dihydrat
 Amikacin
 Amikacinsulfat
 Ammoniumbromid
 Apomorphinhydrochlorid-Hemihydrat
 Carbimazol
 Chlorpromazinhydrochlorid
 Chlortetracyclinhydrochlorid
 Ciclosporin
 Dexamethasondihydrogenphosphat-Dinatrium
 Docetaxel-Trihydrat
 Etofenamat
 Fluorescein
 Fluphenazindihydrochlorid
 Fosinopril-Natrium
 Gentamicinsulfat
 Hydrocortisonacetat
 Kaliumbromid
 Kaliumchlorid
 Lachsöl vom Zuchtlachs
 Lebertran (Typ A)
 Lebertran (Typ B)
 Lebertran vom Kabeljau (aus Aufzucht)
 Magaldrat
 Magnesiumaspartat-Dihydrat
 Metamizol-Natrium-Monohydrat
 Midazolam
 Natriumbromid
 Nitrendipin
 Nizatidin
 Omega-3-Säurenethylester 60
 Omega-3-Säurenethylester 90
 Omega-3-Säuren-reiches Fischöl
 Omega-3-Säuren-Triglyceride
 Pipemidinsäure-Trihydrat
 Piretanid
 Piroxicam
 Propyphenazon
 Sulfadiazin
 Thiopental-Natrium
 Titandioxid
 Wasserfreies Torasemid
 Triamcinolonacetonid

Weiter wurden die nachfolgenden Texte **korrigiert**:

ALLGEMEINER TEIL

- 2.7.13 Bestimmung der Wirksamkeit von Anti-D-Immunglobulin vom Menschen
 3.1.1.1 Kunststoffe auf Polyvinylchlorid-Basis (weichmacherhaltig) für Behältnisse zur Aufnahme von Blut und Blutprodukten vom Menschen
 3.1.1.2 Kunststoffe auf Polyvinylchlorid-Basis (weichmacherhaltig) für Schläuche in Transfusionsbestecken für Blut und Blutprodukte
 3.1.3 Polyolefine
 3.1.5 Polyethylen mit Zusatzstoffen für Behältnisse zur Aufnahme parenteraler und ophthalmologischer Zubereitungen
 3.1.6 Polypropylen für Behältnisse und Verschlüsse zur Aufnahme parenteraler und ophthalmologischer Zubereitungen
 3.1.10 Kunststoffe auf Polyvinylchlorid-Basis (weichmacherfrei) für Behältnisse zur Aufnahme nicht injizierbarer, wässriger Lösungen
 3.1.14 Kunststoffe auf Polyvinylchlorid-Basis (weichmacherhaltig) für Behältnisse zur Aufnahme wässriger Lösungen zur intravenösen Infusion
 3.1.15 Polyethylenterephthalat für Behältnisse zur Aufnahme von Zubereitungen, die nicht zur parenteralen Anwendung bestimmt sind

MONOGRAPHIEN**Allgemeine Monographien**

Substanzen zur pharmazeutischen Verwendung

Monographien zu Darreichungsformen

Parenteralia

Einzelmonographien zu Pflanzlichen Drogen und Zubereitungen aus pflanzlichen Drogen

Hagebuttenschalen

Monographien

Amiodaronhydrochlorid
 Carboplatin
 Ciclopirox
 Ciclopirox-Olamin
 Glimepirid
 Levothyroxin-Natrium
 Magnesiumcarbonat, leichtes, basisches
 Nateglinid
 Papaverinhydrochlorid

Bei den folgenden Texten wurde **der Titel geändert**:

ALLGEMEINER TEIL

2.9.10 Ethanolgehalt und Ethanolgehaltstabelle *wird zu*:

2.9.10 Ethanolgehalt

MONOGRAPHIEN

Monographien

Apomorphinhydrochlorid *wird zu*:

Apomorphinhydrochlorid-Hemihydrat

Metamizol-Natrium *wird zu*:

Metamizol-Natrium-Monohydrat

Diese Texte wurden **gestrichen**:

MONOGRAPHIEN

Monographien

Chlorothiazid

Dienestrol

Emetindihydrochlorid-Heptahydrat

Etofyllin

Hexobarbital

Histaminphosphat

Iotalaminsäure

Methaqualon

Methylatropiniumbromid

Methylatropiniumnitrat

Physostigminsulfat

Succinylsulfathiazol

Sulfisomidin

Tubocurarinchlorid

Zu beachten:

Durch den Nachtrag 7.5 wird keine Monographie der Ph.Helv. abgelöst.

Der Nachtrag 7.6 zur Ph.Eur.7 wird am 1. Januar 2013 in Kraft treten.

Die Pharmakopöe

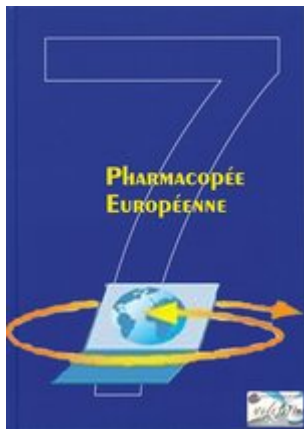
Die gültige Pharmakopöe in der Schweiz umfasst die 7. Ausgabe der Europäischen Pharmakopöe (Ph.Eur.7) mit den Nachträgen 7.1 – 7.5 sowie die 11. Ausgabe der Schweizerischen Pharmakopöe (Ph.Helv.11.0).

Die Ph.Eur.7 wird im Original vom Europarat herausgegeben. Sie kann in deutsch und französisch beim Bundesamt für Bauten und Logistik, Vertrieb Publikationen, 3003 Bern (www.bundespublikationen.admin.ch), bezogen werden.

Die Ph.Helv. 11 wird von Swissmedic, dem Schweizerischen Heilmittelinstitut, herausgegeben und kann ebenfalls beim Bundesamt für Bauten und Logistik, Vertrieb Publikationen, 3003 Bern bezogen werden.

Mehr Informationen zur Pharmakopöe finden Sie auf der Swissmedic-Website unter www.swissmedic.ch/pharmacopoeia.asp sowie unter www.edqm.eu

Entrée en vigueur du Supplément 7.5 de la Pharmacopée Européenne



Le Conseil de l'institut a fixé l'entrée en vigueur du Supplément 7.5 de la Pharmacopée Européenne au 1^{er} juillet 2012.

Le Supplément 7.5 de la Pharmacopée Européenne est entré en vigueur le 1^{er} juillet 2012. Dans le Supplément 7.5 figurent les **nouveaux** textes suivants:

MONOGRAPHIES

Préparations radiopharmaceutiques et matières premières pour préparations radiopharmaceutiques

Sodium (iodohippurate de) dihydraté pour préparations radiopharmaceutiques

Drogues végétales et préparations à base de drogues végétales

Actée à grappes
 Angelica sinensis (racine d')
 Atractylodes lancea (rhizome d')
 Atractylodes macrocephala (rhizome d')
 Drynaria (rhizome de)
 Niaouli type cinéole (huile essentielle de)
 Poria

Monographies

Aluminium (stéarate d')
 Célécoxib
 Docétaxel anhydre
 Duloxétine (chlorhydrate de)
 Melphalan

Les textes ci-après ont été **révisés**:

CHAPITRES GÉNÉRAUX

1. Prescriptions générales
- 2.7.16. Titrage de l'activité du vaccin coquelucheux acellulaire
- 2.9.10. Teneur en éthanol
- 2.9.11. Recherche du méthanol et du 2-propanol

MONOGRAPHIES

Vaccins pour usage humain

- Vaccin conjugué de l'haemophilus type b
 Vaccin coquelucheux (adsorbé, copurifié, acellulaire)
 Vaccin coquelucheux (adsorbé, multicomposé, acellulaire)
 Vaccin diphtérique, tétanique, coquelucheux (acellulaire, multicomposé), de l'hépatite B (ADNr), poliomyélitique (inactivé) et conjugué de l'haemophilus type b, adsorbé
 Vaccin diphtérique, tétanique, coquelucheux (acellulaire, multicomposé) et conjugué de l'haemophilus type b, adsorbé
 Vaccin diphtérique, tétanique, coquelucheux (acellulaire, multicomposé) et de l'hépatite B (ADNr), adsorbé
 Vaccin diphtérique, tétanique, coquelucheux (acellulaire, multicomposé) et poliomyélitique (inactivé), adsorbé
 Vaccin diphtérique, tétanique, coquelucheux (acellulaire, multicomposé) et poliomyélitique (inactivé), adsorbé, à teneur réduite en antigène(s)
 Vaccin diphtérique, tétanique, coquelucheux (acellulaire, multicomposé), poliomyélitique (inactivé) et conjugué de l'haemophilus type b, adsorbé
 Vaccin diphtérique, tétanique, coquelucheux (à cellules entières) et poliomyélitique (inactivé), adsorbé
 Vaccin diphtérique, tétanique, coquelucheux (à cellules entières), poliomyélitique (inactivé) et conjugué de l'haemophilus type b, adsorbé
 Vaccin diphtérique, tétanique et coquelucheux (acellulaire, multicomposé), adsorbé
 Vaccin diphtérique, tétanique et coquelucheux (à cellules entières), adsorbé
 Vaccin vivant de la fièvre jaune

Drogues végétales et préparations à base de drogues végétales

Chélidoïne
 Coriandre
 Frêne (feuille de)
 Mélilot
 Menthe poivrée (huile essentielle de)
 Palmier de Floride (fruit de)
 Pissenlit (partie aérienne et racine de)
 Verveine officinale

Monographies

Acétylsalicylique (acide)
 Amantadine (chlorhydrate d')
 Amidotrizoïque (acide) dihydraté
 Amikacine
 Amikacine (sulfate d')
 Ammonium (bromure d')
 Apomorphine (chlorhydrate d') hémihydraté
 Carbimazol
 Chlorpromazine (chlorhydrate de)
 Chlortétracycline (chlorhydrate de)
 Ciclosporine
 Dexaméthasone (phosphate sodique de)
 Docétaxel trihydraté
 Etofénamate
 Fluorescéine
 Fluphénazine (dichlorhydrate de)
 Foie de morue d'élevage (huile de)
 Foie de morue (huile de) (type A)
 Foie de morue (huile de) (type B)
 Fosinopril sodique
 Gentamicine (sulfate de)
 Hydrocortisone (acétate d')
 Immunoglobuline humaine normale pour administration par voie intraveineuse
 Magaldrate
 Magnésium (aspartate de) dihydraté
 Métamizole sodique monohydraté
 Midazolam
 Nitrendipine
 Nizatidine
 Oméga-3 (esters éthyliques 60 d'acides)
 Oméga-3 (esters éthyliques 90 d'acides)
 Oméga-3 (triglycérides d'acides)
 Pipémidique (acide) trihydraté
 Pirétanide
 Piroxicam
 Poisson (huile de) riche en acides oméga-3
 Potassium (bromure de)
 Potassium (chlorure de)
 Propyphénazone
 Saumon d'élevage (huile de)
 Sodium (bromure de)
 Sulfadiazine
 Thiopental et carbonate sodiques
 Titane (dioxyde de)
 Torasémide anhydre
 Triamcinolone (acétonide de)

En outre, les textes ci-après ont été **corrigés**:

CHAPITRES GÉNÉRAUX

- 2.7.13. Dosage de l'immunoglobuline humaine anti-D
- 3.1.1.1. Matériaux à base de poly(chlorure de vinyle) plastifié pour récipients destinés à contenir le sang humain et les produits du sang
- 3.1.1.2. Matériaux à base de poly(chlorure de vinyle) plastifié pour tubulures utilisées dans les nécessaires pour transfusion du sang et des composants sanguins
- 3.1.3. Polyoléfines
- 3.1.5. Polyéthylène avec additifs pour récipients destinés aux préparations parentérales et aux préparations ophtalmiques
- 3.1.6. Polypropylène pour récipients et fermetures destinés aux préparations parentérales et aux préparations ophtalmiques
- 3.1.10. Matériaux à base de poly(chlorure de vinyle) non plastifié pour conditionnement des solutions aqueuses non injectables
- 3.1.14. Matériaux à base de poly(chlorure de vinyle) plastifié pour récipients destinés à contenir les solutions aqueuses pour perfusion intraveineuse
- 3.1.15. Poly(téréphtalate d'éthylène) pour récipients pour préparations à usage non parentéral

MONOGRAPHIES

Monographies générales

Substances pour usage pharmaceutique

Formes pharmaceutiques

Préparations parentérales

Drogues végétales et préparations à base de drogues végétales

Cynorrhodon

Monographies

Amiodarone (chlorhydrate d')
 Carboplatine
 Ciclopirox
 Ciclopirox olamine
 Glimépiride
 Lévothyroxine sodique
 Magnésium (carbonate de) léger
 Natéglinide
 Papavérine (chlorhydrate de)

Le titre des textes suivants a été **modifié**:

CHAPITRES GÉNÉRAUX

2.9.10. Teneur en éthanol (*en remplacement de Teneur en éthanol et tableaux alcoométriques*)

MONOGRAPHIES

Drogues végétales et préparations à base de drogues végétales

Palmier de Floride (fruit de) (*en remplacement de Sabal (fruit de)*)

Monographies

Apomorphine (chlorhydrate d') hémihydraté (*en remplacement d'Apomorphine (chlorhydrate d')*)

Métamizole sodique monohydraté (*en remplacement de Métamizole sodique*)

La Pharmacopée

La Pharmacopée en vigueur en Suisse est la 7^e Edition de la Pharmacopée Européenne (Ph.Eur.7) et ses Suppléments 7.1 - 7.5 ainsi que la 11^e Edition de la Pharmacopée Helvétique (Ph.Helv.11.0).

La Ph.Eur.7 est éditée par le Conseil de l'Europe. Elle est disponible en allemand et en français auprès de l'OFCL, diffusion des publications, 3003 Berne (www.publicationsfederales.ch).

La Ph.Helv.11 est éditée par Swissmedic, Institut suisse des produits thérapeutiques et peut être aussi obtenue auprès de l'OFCL, diffusion des publications, 3003 Berne.

Vous trouverez de plus amples informations au sujet de la Pharmacopée sur

www.swissmedic.ch/pharmacopée.asp
et www.edqm.eu

Les textes ci-après ont été **supprimés**:

MONOGRAPHIES

Monographies

Chlorothiazide

Diènestrol

Emétine (chlorhydrate de) heptahydraté

Esérine (sulfate d')

Etofylline

Hexobarbital

Histamine (phosphate d')

lotalamique (acide)

Méthaqualone

Méthylatropine (bromure de)

Méthylatropine (nitrate de)

Succinylsulfathiazol

Sulfisomidine

Tubocurarine (chlorure de)

À noter:

Il n'y a pas de monographie dans le Supplément 7.5 qui remplace une monographie de la Ph.Helv.

Le Supplément 7.6 de la Ph.Eur.7 entrera en vigueur le 1^{er} janvier 2013.

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Zoletil 100 ad us.vet., Injektionslösung (Zolazepamum, Tiletaminum)

Name Arzneimittel:	Zoletil 100 ad us.vet., Injektionslösung
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Zolazepamum Tiletaminum
Dosisstärke und galenische Form:	Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung. Die rekonstituierte Lösung enthält 50 mg Tiletamin und 50 mg Zolazepam pro ml.
Anwendungsgebiet / Indikation:	Immobilisation und kurze Allgemeinanästhesie für klinische Untersuchungen und chirurgische Eingriffe (Röntgenuntersuchung, orthopädische Eingriffe, abdominale Chirurgie, Zahnbehandlung, Wundversorgung etc.) bei Zoo- und Wildtieren.
ATC Code:	QN01AX99
IT-Nummer / Bezeichnung:	--
Zulassungsnummer/n:	62405
Zulassungsdatum:	14.06.2012

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Arzneimittelinformation zu konsultieren.

Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Zoletil 100 ad us.vet., solution injectable (Zolazepamum, Tiletaminum)

Préparation:	Zoletil 100 ad us.vet., solution injectable
Principe(s) actif(s):	Zolazepamum Tiletaminum
Dosage et forme galénique:	Poudre et solvant pour solution injectable La solution reconstituée contient 50 mg de tilétamine et 50 mg de zolazépam par ml.
Possibilités d'emploi / Indication:	Immobilisation und kurze Allgemeinanästhesie für klinische Untersuchungen und chirurgische Eingriffe (Röntgenuntersuchung, orthopädische Eingriffe, abdominale Chirurgie, Zahnbehandlung, Wundversorgung etc.) bei Zoo- und Wildtieren. L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic.
Code ATC:	QN01AX99
No IT / désignation:	--
No d'autorisation:	62405
Date d'autorisation:	14.06.2012

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

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Pradaxa[®], Kapseln (dabigatranum etexilatum)

Name Arzneimittel:	Pradaxa [®] , Kapseln
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Dabigatranum etexilatum
Dosisstärke und galenische Form:	Kapseln zu 75 mg/110 mg/150 mg
Anwendungsgebiet / Indikation:	Vorbeugung gegen Schlaganfall und systemische Embolie bei Patienten mit nicht valvulärem Vorhofflimmern mit einem oder mehreren Risikofaktoren.
ATC Code:	B01AE07
IT-Nummer / Bezeichnung:	06.03.0. / Anticoagulantia
Zulassungsnummer/n:	61385
Zulassungsdatum:	29.05.2012

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Pradaxa[®], capsules (dabigatranum etexilatum)

Préparation:	Pradaxa [®] , capsules
Principe(s) actif(s):	Dabigatranum etexilatum
Dosage et forme galénique:	Capsules à 75mg/110mg/150 mg
Possibilités d'emploi / Indication:	Vorbeugung gegen Schlaganfall und systemische Embolie bei Patienten mit nicht valvulärem Vorhofflimmern mit einem oder mehreren Risikofaktoren. L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer au Compendium suisse des médicaments.
Code ATC:	B01AE07
No IT / désignation:	06.03.0. / Aanticoagulants
No d'autorisation:	61385
Date d'autorisation:	29.05.2012

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

Chargenrückrufe

Präparat: Cefuroxim Sandoz 1.5g i.v., Trockensubstanz
Zulassungsnummer: 55'823
Wirkstoffe: cefuroximum
Zulassungsinhaberin: Sandoz Pharmaceuticals AG
Rückzug der Chargen: BP4124 und BP4126

Die Firma Sandoz Pharmaceuticals AG hat die obenerwähnten Chargen von 55'823 Cefuroxim Sandoz i.v., Trockensubstanz bis auf Stufe Detailhandel vorsorglich vom Markt zurückgezogen. Bei diesen Chargen wurden Überschreitungen der Limite für unbekannte Verunreinigungen festgestellt. Der Rückruf erfolgte mittels Firmenschreiben an die mit dem Präparat belieferten Kunden.

Präparat: Co-Amoxicillin Sandoz 2.2g i.v., Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung
Zulassungsnummer: 56'311
Wirkstoffe: amoxicillinum anhydricum, acidum clavulanicum
Zulassungsinhaberin: Sandoz Pharmaceuticals AG
Rückzug der Chargen: alle Chargen

Die Firma Sandoz Pharmaceuticals AG hat vorsorglich alle Chargen von 56'311 Co-Amoxicillin Sandoz 2.2g i.v., Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung bis auf Stufe Detailhandel vom Markt zurückgezogen. Im rekonstituierten Präparat wurden Partikel im knapp sichtbaren Bereich festgestellt. Der Rückruf erfolgte mittels Firmenschreiben an die mit dem Präparat belieferten Kunden.

Präparat: MultiHance Fertigspritze
Zulassungsnummer: 56'212
Wirkstoffe: dimeglumini gadobenas
Zulassungsinhaberin: Bracco Suisse SA
Rückzug der Chargen: Z803 (1x 20ml)
 Z705 (1x15ml)
 Z602 (1x10ml)

Die Firma Bracco Suisse SA hat die obenerwähnten Chargen von 56'212 MultiHance Fertigspritze vom Markt zurückgerufen, weil während der Langzeit-Stabilitätsuntersuchungen nach 24 monatiger Lagerung ein zu hoher Wert von freiem Gadolinium festgestellt wurde. Die gefundenen Gadolinium Werte sind unbedenklich. Um jegliches Patientenrisiko auszuschliessen, wurde dennoch ein Chargenrückruf durchgeführt.

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

Präparat: Nasivin 0,05 %, Dosierspray
Zulassungsnummer: 45'138
Wirkstoffe: oxymetazolini hydrochloridum
Zulassungsinhaberin: Iromedica AG
Rückzug der Chargen: 108 113

Die Firma Iromedica AG hat die obenerwähnte Charge von 45'138 Nasivin 0,05 %, Dosierspray vom Markt zurückgerufen, weil im Rahmen der Stabilitätsstudie dieser Charge ein zu hoher Gehalt an aeroben, mesophilen Keimen festgestellt wurde. Als Keim wurde eine *Archromobacter Species* identifiziert. Alle andern Chargen wurden überprüft und entsprechen den Spezifikationen.

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

Präparat: Ramipril Zentiva, Tabletten
Zulassungsnummer: 58'159
Wirkstoffe: Ramiprilum
Zulassungsinhaberin: Sanofi-Aventis (Suisse) SA
Rückzug der Chargen: 1.25 mg, Packungen à 20 Tabletten,
Chargen W229 und A248

Infolge einer Untermischung beim Packmaterial hat die Firma Sanofi-Aventis (Suisse) SA die Chargen W229 und A248 von Ramipril Zentiva, Packungen à 20 Tabletten 1.25 mg, bis auf Stufe Detailhandel vom Markt zurückgezogen. Die betroffenen Chargen enthalten Blister mit 2.5 mg Tabletten in 1.25 mg Faltschachteln. Bitte beachten Sie, dass die Chargen W229 und A248 der 2.5 mg Dosierung des Präparats **nicht** vom Rückruf betroffen sind.

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

Retraits de lots

Préparation: Cefuroxim Sandoz 1.5g i.v., substance sèche
No d'autorisation: 55'823
Principes actifs: cefuroximum
Titulaire de l'autorisation: Sandoz Pharmaceuticals AG
Retrait du/des lot/s: BP4124 et BP4126

Par mesure de précaution, la société Sandoz Pharmaceuticals SA a retiré du marché les lots susmentionnés de la préparation 55'823 Céfuroxime Sandoz i.v., substance sèche, jusqu'au niveau du commerce de détail. La raison en est que des dépassements de la limite d'impuretés inconnues ont été constatés dans ces lots. Ce retrait a été communiqué par circulaire aux clients ayant reçu livraison du produit.

Préparation: Co-Amoxicillin Sandoz 2,2 g i.v.,
poudre pour injection et perfusion
No d'autorisation: 56'311
Principes actifs: amoxicillinum anhydricum, acidum clavulanicum
Titulaire de l'autorisation: Sandoz Pharmaceuticals SA
Retrait du/des lot/s: tous les lots

Par mesure de précaution, la société Sandoz Pharmaceuticals SA a retiré du marché tous les lots de la préparation 56'311 Co-Amoxicillin Sandoz 2,2 g i.v., poudre pour injection et perfusion, jusqu'au niveau du commerce de détail. La raison en est que l'on a constaté la présence de particules à peine visibles dans la préparation reconstituée. Ce retrait a été communiqué par circulaire aux clients ayant reçu livraison du produit.

Préparation: MultiHance, seringues préremplies
No d'autorisation: 56'212
Principes actifs: dimeglumini gadobenas
Titulaire de l'autorisation: Bracco Suisse SA
Retrait du/des lot/s: Z803 (1x 20ml)
Z705 (1x15ml)
Z602 (1x10ml)

La société Bracco Suisse SA a retiré du marché les lots susmentionnés de la préparation 56'212 MultiHance, seringues préremplies, car les essais de stabilité à long terme ont mis en évidence après 24 mois de stockage un taux de gadolinium libre trop élevé. Et bien que les teneurs en gadolinium mesurées soient sans danger, les lots concernés sont retirés pour éviter tout risque pour les patients.

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

Préparation: Nasivin 0,05 %, spray doseur
No d'autorisation: 45'138
Principes actifs: oxymetazolini hydrochloridum
Titulaire de l'autorisation: Iromedica AG
Retrait du/des lot/s: 108 113

La société Iromedica AG a retiré du marché le lot susmentionné de la préparation 45'138 Nasivin 0,05 %, spray doseur, suite à la détection, dans le cadre de l'étude de stabilité portant sur ce lot, d'une teneur trop élevée en germes aérobies mésophiles. Le germe identifié était du genre *Archromobacter*. Tous les autres lots ont été testés et correspondent aux spécifications.

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

Préparation: Ramipril Zentiva, comprimés
No d'autorisation: 58'159
Principes actifs: Ramiprilum
Titulaire de l'autorisation: Sanofi-Aventis (Suisse) SA
Retrait des lots: 1.25 mg, emballages à 20 comprimés, lots W229 et A248

Suite à une confusion d'emballages, la société Firma Sanofi-Aventis (Suisse) SA a retiré du marché les lots W229 et A248 de Ramipril Zentiva, emballages à 20 comprimés de 1.25 mg, jusqu'au niveau du commerce de détail. Les lots concernés comprennent des blisters de comprimés à 2.5 mg conditionnés dans des cartonnages à 1.25 mg. Vous voudrez bien prendre note du fait que les lots W229 et A248 du dosage à 2.5 mg de la préparation **ne sont pas** touchés par le retrait.

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, Planta tota D20/Vespa crabro D6 aa, Ampullen

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59760	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	08.06.2012
Zusammensetzung	01	arnica montana ex planta tota Rh D20, vespa crabro D6 ana partes 500 mg, pro vitro.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		07.06.2017	

01 Axanum, Kapseln

AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 62119	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.2.	26.06.2012
Zusammensetzung	01	esomeprazolom 20 mg ut magnesii esomeprazolom trihydricum 22.3 mg, acidum acetylsalicylicum 81 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Thrombozytenaggregationshemmer in Kombination mit Protonenpumpenblocker	
Packung/en	01	002	30 Kapsel(n) B
		003	90 Kapsel(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		25.06.2017	

01 Benlysta 120 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

02 Benlysta 400 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 61532	Abgabekategorie: A	Index: 07.15.0.	14.06.2012
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: belimumabum 120 mg, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, saccharum, polysorbitum 80 pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: belimumabum 400 mg, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, saccharum, polysorbitum 80 pro vitro.	
Anwendung		Systemischer Lupus erythematoses (SLE)	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		belimumabum, DCI = NAS (neuer Wirkstoff)	
Gültig bis		13.06.2017	

01 Bexomed, Hustensirup

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 62699	Abgabekategorie: C	Index: 03.01.1.	11.06.2012
Zusammensetzung	01	dextromethorphanum 25 mg ut dextromethorphanum hydrobromidum, sorbitolum, arom.: natrii cyclamas et alia, color.: E 150, conserv.: E 216, E 218, excipients ad suspensionem pro 10 ml.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	001	150 g C
Bemerkung			
Gültig bis		10.06.2017	

01 Bexomed, Hustentabletten

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 62702	Abgabekategorie: C	Index: 03.01.1.	11.06.2012
Zusammensetzung	01	dextromethorphanum 25 mg ut dextromethorphanum hydrobromidum, conserv.: E 200, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	001	16 Tablette(n) C
Bemerkung			
Gültig bis		10.06.2017	

01 Bexomed, Hustentropfen

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 62701	Abgabekategorie: C	Index: 03.01.1.	11.06.2012
Zusammensetzung	01	dextromethorphanum 20.8 mg ut dextromethorphanum hydrobromidum, arom.: natrii cyclamas, saccharinum natricum et alia, conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 25 guttae corresp. ethanolum 13 % V/V.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	001	20 ml C
Bemerkung			
Gültig bis		10.06.2017	

01 Cartilago comp., Solutio ad injectionem

Wala Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60249	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	08.06.2012
Zusammensetzung	01	allium cepa ferm D14 0.1 g, aurum metallicum D9 0.1 g, betula pendula e foliis ferm D4 0.1 g, cartilago articularis bovis Gl D7 0.1 g (Rind: Knorpel), formica rufa 0.1 g et formica polyctena Gl D16, stannum metallicum D7 0.1 g, lactosum monohydricum, 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		07.06.2017	

01 Chamomilla / Malachit comp., Ampullen

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59802	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	08.06.2012
Zusammensetzung	01	chamomilla recutita radices decoctum D3, kalium aceticum comp. D6, malachitum D6, nicotiana tabacum D10, ana partes 250 mg, pro vitro.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		07.06.2017	

01 CoAmox-Acino 156.25, Pulver zur Zubereitung einer Suspension**02 CoAmox-Acino 312.5, Pulver zur Zubereitung einer Suspension**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 62746	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	06.06.2012
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 125 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 31.25 mg ut kalii clavulanas, aromatica, saccharinum natricum, conserv.: E 211, excipients ad pulverem corresp., suspensio reconstituta 5 ml.	
	02	amoxicillinum anhydricum 250 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 62.5 mg ut kalii clavulanas, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, conserv.: E 211, excipients ad pulverem corresp., suspensio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	100 ml
	02	002	100 ml
Bemerkung			
Gültig bis		05.06.2017	

01 CoAmox-Acino 457, Pulver zur Zubereitung einer Suspension

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 62747	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	06.06.2012
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 400 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 57 mg ut kalii clavulanas, arom.: bergamottae aetheroleum, vanillinum et alia, saccharinum, excipients ad pulverem corresp., suspensio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	35 ml
		002	70 ml
		003	140 ml
Bemerkung			
Gültig bis		05.06.2017	

01 ColiFin Pari 1 Mio., Pulver zur Herstellung einer Lösung für einen Vernebler

Target BioScience AG, Weingartenstrasse 11, 8803 Rüslikon

Zul.-Nr.: 62153	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.9.	06.06.2012
Zusammensetzung	01	colistimethatum natricum 1 Mio U.I., pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L 3 ml, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	56 Flasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		05.06.2017	

01 Coop Vitality Dextromethorphan retard, Kapseln

Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 62753	Abgabekategorie: C	Index: 03.01.1.	26.06.2012
Zusammensetzung	01	dextromethorphanum hydrobromidum 50 mg corresp. dextromethorphanum 37 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Husten, insbesondere trockener Reizhusten	
Packung/en	01	001	10 Kapsel(n) C
Bemerkung			
Gültig bis		25.06.2017	

01 Desloratadin Helvepharm 5 mg, Filmtabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 62464	Abgabekategorie: B	Index: 07.13.1.	21.06.2012
Zusammensetzung	01	desloratadinum 5 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antihistaminikum	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) B
		002	30 Tablette(n) B
		003	50 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		20.06.2017	

01 Hepar sulfuris comp., Solutio ad injectionem

Wala Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60208	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	08.06.2012
Zusammensetzung	01	hepar sulfuris D5 0.1 g, membrana sinuum paranasalium GI D5 0.1 g (Rind:), lactosum monohydricum, natrii chloridum, natrii hydrogencarbonas, aqua ad iniectabilia q.s. 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		07.06.2017	

01 Inovelon 40 mg/ml, orale Suspension

Eisai Pharma AG, Schaffhauserstrasse 611, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 62066	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	13.06.2012
Zusammensetzung	01	rufinamidum 40 mg, aromatica, conserv.: E 202, E 216, E 218, alcohol benzylicus, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zusatztherapie zur Behandlung von Anfällen bei Lennox-Gastaut-Syndrom bei Patienten ab dem 4. Lebensjahr	
Packung/en	01	001	460 ml B
Bemerkung			
Gültig bis		12.06.2017	

01 Kalcipos-D3 500/800, Filmtabletten

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 62202	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	12.06.2012
Zusammensetzung	01	vitamina: cholecalciferolum 800 U.I., mineralia: calcii carbonas 1261 mg corresp. calcium 500 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Calcium- und Vitamin D-Präparat	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) D
		002	90 Tablette(n) D
Bemerkung			
Gültig bis		11.06.2017	

01 Levetiracetam Sandoz 500 mg/5 mL, Infusionskonzentrat

Sandoz Pharmaceuticals AG, Hinterbergstrasse 24, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 62192	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	20.06.2012
Zusammensetzung	01	levetiracetamum 500 mg, natrii acetat trihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	001	10 Durchstechflasche(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		19.06.2017	

- 01 Methrexx 7.5 mg / 0.75 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen
 02 Methrexx 10 mg / 1 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen
 03 Methrexx 15 mg / 1.5 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen
 04 Methrexx 20 mg / 2 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen
 05 Methrexx 20 mg / 1 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen
 06 Methrexx 25 mg / 1.25 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen
 07 Methrexx 30 mg / 1.5 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen
 Sandoz Pharmaceuticals AG, Hinterbergstrasse 24, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 62083	Abgabekategorie: A	Index: 07.10.6.	01.06.2012
Zusammensetzung	01	methotrexatum 7.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.75 ml.	
	02	methotrexatum 10 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	methotrexatum 15 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.	
	04	methotrexatum 20 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	05	methotrexatum 20 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	06	methotrexatum 25 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.25 ml.	
	07	methotrexatum 30 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.	
Anwendung		Arthritis und Psoriasis	
Packung/en	01	001	1 Spritze(n) A
	02	002	1 Spritze(n) A
	03	003	1 Spritze(n) A
	04	004	1 Spritze(n) A
	05	005	1 Spritze(n) A
	06	006	1 Spritze(n) A
	07	007	1 Spritze(n) A
Bemerkung			
* Gültig bis		31.05.2017	

01 Mucomed 200, Tabletten

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 62703	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	13.06.2012
Zusammensetzung	01	acetylcysteinum 200 mg, arom.: aspartamum et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Mucolytikum	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) D
Bemerkung			
Gültig bis		12.06.2017	

01 Mucomed 600, Brausetabletten

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 62704	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	13.06.2012
Zusammensetzung	01	acetylcysteinum 600 mg, arom.: bergamottae aetheroleum, aspartamum et alia, excipients pro compresso.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	01	001	7 Tablette(n) D
		002	14 Tablette(n) D
Bemerkung			
Gültig bis		12.06.2017	

01 Nasomed, Nasensalbe

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 62697	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.4.	15.06.2012
Zusammensetzung	01	menthae piperitae aetheroleum 2 mg, camphorae solutio oleosa 4 mg, adeps lanae, antiox.: E 320, conserv.: E 216, E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei trockener Nasenschleimhaut	
Packung/en	01	001	20 g D
Bemerkung			
Gültig bis		14.06.2017	

01 Neurexan, homöopathische Tabletten

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 62242	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	18.06.2012
Zusammensetzung	01	avena sativa D2 0,6 mg, coffea arabica D12 0,6 mg, passiflora incarnata D2 0,6 mg, zincum isovalerianicum D4 0,6 mg, lactosum monohydricum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Bei Schlafstörungen und nervösen Unruhezuständen	
Packung/en	01	001	50 Tablette(n) D
		002	250 Tablette(n) D
Bemerkung			
Gültig bis		17.06.2017	

01 Phytopharma Harpago

Phytopharma SA, Chemin des Golettes 4a, 1666 Grandvillard

Zul.-Nr.: 62454	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.6.	13.06.2012
Zusammensetzung	01	harpagophyti radice pulvis 182.36 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Zur unterstützenden Behandlung bei degenerativen Erkrankungen des Bewegungsapparates	
Packung/en	01	001	250 Tablette(n) D
Bemerkung			
Gültig bis		12.06.2017	

01 Posiformin 2 %, Augensalbe

Ursapharm Schweiz GmbH, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 62179	Abgabekategorie: B	Index: 11.06.3.	22.06.2012
Zusammensetzung	01	bibrocatolum 20 mg, adeps lanae (Schaf: Fell/Haare/Wolle), excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Unspezifische, nicht erregerbedingte Reizzustände des äusseren Augens und chronische Lidrandentzündung (Blepharitis chronica).	
Packung/en	01	001	5 g B
Bemerkung			
Gültig bis		21.06.2017	

01 Primula comp., Oleum ad us.ext.

Wala Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60303	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.06.2012
Zusammensetzung	01	hyoscyamus niger ex herba ferm TM 10 µg, hyperici herbae recentis extractum oleosum 100 mg, ratio: 1:4, myocardium bovis GI D7 10 µg (Rind: Herz), primulae veris flos W 5% 450 mg, quarz 0.1 µg, rosmarini aetheroleum 3 mg, excipients 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		07.06.2017	

01 Tormentilla comp., Solutio ad injectionem

Wala Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60301	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	08.06.2012
Zusammensetzung	01	cochlearia officinalis ferm D2 0.1 g, potentilla erecta e radice ferm D2 0.1 g, stibium metallicum D5 0.1 g, lactosum monohydricum, 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		07.06.2017	

01 Tramadol-Paracetamol Grünenthal, Filmtabletten

Grünenthal Pharma AG, Sändli 2, 8756 Mitlödi

Zul.-Nr.: 62802	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.4.	22.06.2012
Zusammensetzung	01	tramadoli hydrochloridum 37.5 mg, paracetamololum 325 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) A
		002	20 Tablette(n) A
		003	60 Tablette(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		21.06.2017	

01 UROCIT, Tabletten

PRO FARMA GmbH, Lindenstrasse 12, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 61884	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	21.06.2012
Zusammensetzung	01	kalii citras, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Alkalisierung des Harns	
Packung/en	01	001	100 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		20.06.2017	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Colfen 300 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 62475	Abgabekategorie: A	Index:	13.06.2012
Zusammensetzung	01	florfenicolum 300 mg, propylenglyolum, dimethylis sulfoxidum, macrogolum 400, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antibiotikum für Rinder und Schweine	
Packung/en	01	001	100 ml A
Bemerkung			
Gültig bis		12.06.2017	

01 Zoletil 100 ad us. vet., Injektionslösung

Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: 62405	Abgabekategorie: A	Index:	14.06.2012
Zusammensetzung	01	Pulver: zolazepamum 250 mg, tiletaminum 250 mg, natrii sulfas anhydricus, lactosum anhydricum. Solvens: aqua ad iniectabilia pro vitro 5 ml.	
Anwendung		Anästhetikum für Zoo- und Wildtiere	
Packung/en	01	001	5 ml A
Bemerkung		tiletaminum, DCI = NAS (neuer Wirkstoff); zolazepamum, DCI = NAS (neuer Wirkstoff)	
Gültig bis		13.06.2017	

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 Advate 250 U.I. (5 ml), Lyophilisat und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion
 - 02 Advate 500 U.I. (5 ml), Lyophilisat und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion
 - 03 Advate 1000 U.I. (5 ml), Lyophilisat und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion
 - 04 Advate 1500 U.I. (5 ml), Lyophilisat und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion
 - 05 Advate 2000 U.I. (5 ml), Lyophilisat und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion
 - 06 Advate 3000 U.I. (5 ml), Lyophilisat und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion
 - 07 Advate 250 U.I. (2 ml), Lyophilisat und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion
 - 08 Advate 500 U.I. (2 ml), Lyophilisat und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion
 - 09 Advate 1000 U.I. (2 ml), Lyophilisat und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion
 - 10 Advate 1500 U.I. (2 ml), Lyophilisat und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion
- Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 56352	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	11.06.2012
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: octocogum alfa 250 U.I., trehalosum dihydricum, histidinum, trometamolium, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, mannitolium, antiox.: l-glutathionum 0.4 mg, pro vitro, solvens: aqua ad iniectabilia 5 ml.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: octocogum alfa 500 U.I., trehalosum dihydricum, histidinum, trometamolium, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, mannitolium, antiox.: l-glutathionum 0.4 mg, pro vitro, solvens: aqua ad iniectabilia 5 ml.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: octocogum alfa 1000 U.I., trehalosum dihydricum, histidinum, trometamolium, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, mannitolium, antiox.: l-glutathionum 0.4 mg, pro vitro, solvens: aqua ad iniectabilia 5 ml.	
	04	Praeparatio cryodesiccata: octocogum alfa 1500 U.I., trehalosum dihydricum, histidinum, trometamolium, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, mannitolium, antiox.: l-glutathionum 0.4 mg, pro vitro, solvens: aqua ad iniectabilia 5 ml.	
	05	Praeparatio cryodesiccata: octocogum alfa 2000 U.I., trehalosum dihydricum, histidinum, trometamolium, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, mannitolium, antiox.: l-glutathionum 0.4 mg, pro vitro, solvens: aqua ad iniectabilia 5 ml.	
	06	Praeparatio cryodesiccata: octocogum alfa 3000 U.I., trehalosum dihydricum, histidinum, trometamolium, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, mannitolium, antiox.: l-glutathionum 0.4 mg, pro vitro, solvens: aqua ad iniectabilia 5 ml.	
	07	Praeparatio cryodesiccata: octocogum alfa 250 U.I., trehalosum dihydricum, histidinum, trometamolium, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, mannitolium, antiox.: l-glutathionum 0.4 mg, pro vitro, solvens: aqua ad iniectabilia 2 ml.	
	08	Praeparatio cryodesiccata: octocogum alfa 500 U.I., trehalosum dihydricum, histidinum, trometamolium, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, mannitolium, antiox.: l-glutathionum 0.4 mg, pro vitro, solvens: aqua ad iniectabilia 2 ml.	

	09	Praeparatio cryodesiccata: octocogum alfa 1000 U.I., trehalosum dihydricum, histidinum, trometamolium, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, mannitolium, antioxidans: l-glutathionum 0.4 mg, pro vitro, solvens: aqua ad iniectabilia 2 ml.		
	10	Praeparatio cryodesiccata: octocogum alfa 1500 U.I., trehalosum dihydricum, histidinum, trometamolium, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, mannitolium, antioxidans: l-glutathionum 0.4 mg, pro vitro, solvens: aqua ad iniectabilia 2 ml.		
Anwendung		Hämophilie A		
* Packung/en	01	001	1 Set	B
	02	003	1 Set	B
	03	005	1 Set	B
	04	007	1 Set	B
	05	008	1 Set	B
	06	009	1 Set	B
	07	010	1 Set	B
	08	011	1 Set	B
	09	012	1 Set	B
	10	013	1 Set	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.02.2009 (Zulassung der neuen Dosierungen 250 U.I., 500 U.I., 1000 U.I., 1500 U.I. mit je 2 ml Lösungsmittel)		
Gültig bis		16.02.2014		

01 Agopton 30 mg, Kapseln**02 Agopton 15 mg, Kapseln**

Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 51969	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	28.06.2012
Zusammensetzung	01	lansoprazolum 30 mg, excipiens pro capsula.	
	02	lansoprazolum 15 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		peptisches Ulcus, gastroösophageale Refluxkrankheit	
Packung/en	01	014	14 Kapsel(n) B
		022	28 Kapsel(n) B
		030	56 Kapsel(n) B
		103	280 Kapsel(n) B
		111	560 Kapsel(n) B
	02	049	14 Kapsel(n) B
		057	28 Kapsel(n) B
		065	56 Kapsel(n) B
		073	112 Kapsel(n) B
		081	560 Kapsel(n) B
		138	280 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.11.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		21.11.2017	

01 Agopton 15 Lingual, Tabletten
02 Agopton 30 Lingual, Tabletten
 Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 56230	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	28.06.2012
Zusammensetzung	01	lansoprazolum 15 mg, arom.: vanillinum et alia, aspartamum, excipiens pro compresso.	
	02	lansoprazolum 30 mg, arom.: vanillinum et alia, aspartamum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		peptisches Ulcus, gastroösophageale Refluxkrankheit	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.11.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		21.11.2017	

01 Alendronat Spirig 70 mg, Wochentabletten
 Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 58036	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	25.06.2012
Zusammensetzung	01	acidum alendronicum 70 mg ut natrii alendronas trihydricus, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Osteoporose	
Packung/en	01	001	4 Tablette(n) B
		002	12 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.11.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.03.2018	

01 Alendronat Streuli 10 mg, Tabletten
02 Alendronat Streuli 70 mg, Wochentabletten
 Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 58215	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	29.06.2012
Zusammensetzung	01	acidum alendronicum 10 mg ut natrii alendronas trihydricus, excipiens pro compresso.	
	02	acidum alendronicum 70 mg ut natrii alendronas trihydricus, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Osteoporose	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
	02	003	4 Tablette(n) B
		004	12 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.01.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		21.01.2018	

01 Alfuzosin-CIMEX 10, Retardtabletten

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 57601	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	27.06.2012
Zusammensetzung	01	alfuzosini hydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Benigne Prostatahyperplasie	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) B
		002	30 Tablette(n) B
		003	90 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.01.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.08.2017	

01 Alfuzosin-Mepha 10 retard, Depotabs

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 57726	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	14.06.2012
Zusammensetzung	01	alfuzosini hydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Benigne Prostatahyperplasie	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) B
		002	30 Tablette(n) B
		003	90 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.10.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		24.10.2017	

01 Alpinamed, homöopathische Durchfalltropfen

Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 52465	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	18.06.2012
Zusammensetzung	01	potentilla erecta TM corresp. ethanolum 65 % V/V.	
Anwendung		Bei Durchfall	
Packung/en	01	028	50 ml D
		036	100 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10. April 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		22.10.2017	

01 Alpinamed, homöopathische Herztropfen

Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 52048	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	18.06.2012
Zusammensetzung	01	crataegus TM corresp. ethanolum 50 % V/V.	
Anwendung		Bei nervösen Herzbeschwerden	
Packung/en	01	044	50 ml D
		052	100 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23. April 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		22.10.2017	

02 Amiodarone Zentiva 200 mg, comprimés

Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Route de Montfleury 3, 1214 Vernier

Zul.-Nr.: 53114	Abgabekategorie: B	Index: 02.02.0.	02.06.2012
Zusammensetzung	02	amiodaroni hydrochloridum 200 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antiarythmique	
Packung/en	02	076	20 Tablette(n) B
		077	60 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.11.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.10.2017	

01 Anexate Roche, Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 48280	Abgabekategorie: B	Index: 15.01.0.	05.06.2012
Zusammensetzung	01	flumazenilum 0.1 mg, dinatrii edetas, acidum aceticum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Benzodiazepin-Antagonist	
Packung/en	01	013	5 x 5 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.02.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.02.2018	

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

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 12175	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	12.06.2012
Zusammensetzung	01	phenobarbitalum 50 mg, excipients pro compresso.	
	02	phenobarbitalum 100 mg, excipients pro compresso.	
	05	phenobarbitalum 15 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antiepilepticum, Sedativum	
Packung/en	01	019	100 Tablette(n) B
		051	20 Tablette(n) B
	02	078	100 Tablette(n) B
		116	20 Tablette(n) B
	05	221	30 Tablette(n) B
		248	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.11.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
* Gültig bis		28.11.2017	

01 Arnica comp., Unguentum

Wala Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: **60355** Abgabekategorie: **D** Index: 20.02.0. 22.06.2012

* Zusammensetzung 01 arnica montana ex planta tota ferm TM 50 mg, formica rufa et formica polyclena GI TM 1 mg, symphytum officinale e radice ferm TM 20 mg, adeps lanae, excipients ad unguentum pro 1 g.

Anwendung

Bemerkung

Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.12.2011 (Präzisierung der Zusammensetzung).

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

11.12.2016

01 Asacol 500 mg, suppositoires

Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Route de Montfleury 3, 1214 Vernier

N° d'AMM: **49461** Catégorie de remise: **B** Index: 04.09.0. 14.06.2012

Composition 01 mesalazinum 500 mg, excipients pro suppositoires.

Indication Colite ulcéreuse

Conditionnements 01 011 20 suppositoires B

038 50 suppositoires B

Remarque remplace l'attestation d'autorisation du 01.04.2012 (prolongation du certificat d'autorisation)

* Valable jusqu'au 29.11.2017

01 Atenolol Helvepharm 50, Filmpillen**02 Atenolol Helvepharm 100, Filmpillen**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: **50651** Abgabekategorie: **B** Index: 02.03.0. 20.06.2012

Zusammensetzung 01 atenololum 50 mg, excipients pro compresso obducto.

02 atenololum 100 mg, excipients pro compresso obducto.

Anwendung Hypertonie

Packung/en 01 150 30 Tablette(n) B

169 100 Tablette(n) B

02 177 30 Tablette(n) B

185 100 Tablette(n) B

Bemerkung Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.09.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)

* Gültig bis 20.09.2017

01 Axotide 100 µg, Diskus**02 Axotide 250 µg, Diskus****03 Axotide 500 µg, Diskus**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 53390	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.4.	21.06.2012
Zusammensetzung	01	fluticasoni-17 propionas 100 µg, lactosum monohydricum q.s. ad pulverem pro 12.5 mg.	
	02	fluticasoni-17 propionas 250 µg, lactosum monohydricum q.s. ad pulverem pro 12.5 mg.	
	03	fluticasoni-17 propionas 500 µg, lactosum monohydricum q.s. ad pulverem pro 12.5 mg.	
Anwendung		Antiasthmatikum	
Packung/en	01	013 60 Inhalationen	B
	02	021 60 Inhalationen	B
	03	048 60 Inhalationen	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.10.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		24.10.2017	

01 Axotide 0,125 mg, Dosier-Aerosol (FCKW-frei)**02 Axotide 0,250 mg, Dosier-Aerosol (FCKW-frei)****04 Axotide 0,050 mg, Dosier-Aerosol (FCKW-frei)**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 54306	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.4.	21.06.2012
Zusammensetzung	01	fluticasoni-17 propionas 125 µg pro dosi, propellentia ad aerosolum. doses pro vase 120.	
	02	fluticasoni-17 propionas 250 µg pro dosi, propellentia ad aerosolum. doses pro vase 120.	
	04	fluticasoni-17 propionas 50 µg pro dosi, propellentia ad aerosolum. doses pro vase 120.	
Anwendung		Antiasthmatikum	
Packung/en	01	016 0,125 mg	B
	02	024 0,250 mg	B
	04	032 0,050 mg	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.10.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		24.10.2017	

02 Bactrim forte, Tabletten

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

Zul.-Nr.: 48306	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	05.06.2012
Zusammensetzung	02	sulfamethoxazolum 800 mg, trimethoprimum 160 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	02	048 10 Tablette(n)	A
		049 20 Tablette(n)	A
		050 50 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.07.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.11.2017	

01 Bactrim, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 37887	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	05.06.2012
Zusammensetzung	01	sulfamethoxazolum 400 mg, trimethoprimum 80 mg, propylenglycolum, natrii hydroxidum, ethanolaminum, ethanolum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	056	10 Ampulle(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.09.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.11.2017	

01 Bactrim, Tabletten

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

Zul.-Nr.: 34762	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	05.06.2012
Zusammensetzung	01	sulfamethoxazolum 400 mg, trimethoprimum 80 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		27.11.2017	

01 Ben-u-ron, 500 mg, Tabletten**02 Ben-u-ron 1000 mg, Tabletten**

NUTRIMEDIS SA, Rue de Vevey 218, 1630 Bulle

Zul.-Nr.: 46206	Abgabekategorie: B/D	Index: 01.01.1.	27.06.2012
Zusammensetzung	01	paracetamololum 500 mg, excipiens pro compresso.	
	02	paracetamololum 1 g, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
* Packung/en	01	126	20 Tablette(n) D
	02	131	20 Tablette(n) B
		132	40 Tablette(n) B
		133	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.05.2012 (Neue Packungsgrösse/n, neu: 20, 40 und 100)	
Gültig bis		12.12.2017	

01 Bepanthen, Nasensalbe

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 45535	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.4.	06.06.2012
Zusammensetzung	01	dexpanthenolum 50 mg, adeps lanae, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Behandlung trockener und gereizter Nasenschleimhaut	
Packung/en	01	029	2 x 5 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.11.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.11.2017	

01 Bepanthen Plus, Wundspray

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 51739	Abgabekategorie: D	Index: 10.06.0.	05.06.2012
Zusammensetzung	01	dexpanthenolum 50 mg, chlorhexidini digluconas 5 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Infizierte Wunden	
Packung/en	01	019	30 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.12.2017	

02 Betahistin Actavis 16 mg, Tabletten**03 Betahistin Actavis 24 mg, Tabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 58180	Abgabekategorie: B	Index: 02.04.4.	26.06.2012
Zusammensetzung	02	betahistini dihydrochloridum 16 mg, excipients pro compresso.	
	03	betahistini dihydrochloridum 24 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Schwindel	
Packung/en	02	001	50 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) B
	03	005	50 Tablette(n) B
		007	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.02.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		03.02.2018	

01 Betula/Arnica comp., Solutio ad injectionem

Wala Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60254	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	22.06.2012
* Zusammensetzung	01	argentum metallicum D7 0.1 g, arnica montana ex planta tota ferm D14 0.1 g, betula pendula e foliis ferm D3 0.1 g, betula pendula ex cortice decoctum D4 0.1 g, formica rufa et formica polyclena G1 D7 0.1 g, sulfur D5 0.1 g, lactosum monohydricum, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung			
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.6.2010 (Präzisierung der Zusammensetzung) 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		21.06.2015	

01 Bioflorin, capsules

Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Route de Montfleury 3, 1214 Vernier

N° d'AMM: 40506	Catégorie de remise: D	Index: 04.09.0.	14.06.2012
Composition	01	enterococcus faecalis vivus (typus SF 68) 75 Mio CFU, excipients pro capsula.	
Indication		rééquilibrage de la flore intestinale antidiarrhéique	
Conditionnements	01	012	25 capsule(s) D
		020	35 capsule(s) D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 01.04.2012 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		31.12.2017	

01 Bioflorina, capsules

Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Route de Montfleury 3, 1214 Vernier

N° d'AMM: 58811	Catégorie de remise: D	Index: 04.09.0.	14.06.2012
Composition	01	enterococcus faecalis vivus (typus SF 68) 75 Mio CFU, excipients pro capsula.	
Indication		rééquilibrage de la flore intestinale antidiarrhéique	
Conditionnements	01	001	35 capsule(s) D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 01.04.2012 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		25.11.2017	

01 Biovigor, sciroppo

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

N° d'AMM: 54155	Categoria di dispensazione: B	Index: 07.98.0.	05.06.2012
Composizione	01	hydroxocobalamini chloridum 0.5 mg, l-O-phosphothreoninum 10 mg, l-O-phosphoserinum 40 mg, glutaminum 60 mg, arginini hydrochloridum 100 mg, sorbitolum, aromatica, conserv.: E 211, excipients ad solutionem pro 10 ml.	
Indicazione		Ricostituente	
Confezione/i	01	018	100 ml B
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 28.11.2007 (proroga del certificato di omologazione)	
* Valevole fino al		27.11.2017	

02 Bonherba classique Kräuter, gefüllt, zuckerfrei, Kräuterbonbons

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

Zul.-Nr.: 41658	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	28.06.2012
Zusammensetzung	02	specierum pectoralium extractum 7.4 mg, liquiritiae radix 5.5 mg, plantaginis extractum 4.3 mg, anisi aetheroleum 1.3 mg, eucalypti aetheroleum 3 mg, foeniculi aetheroleum 0.5 mg, aromatica, acesulfamum kalicum, excipients pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten, Heiserkeit und Rachenkatarrh	
Packung/en	02	030	150 g E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.01.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.09.2017	

01 Bovisan D5, homöopathische Kapseln

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 55767	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	06.06.2012
Zusammensetzung	01	mycobacterium bovis (BCG) D5 trituration 330 mg, materia capsulae: hypromellosem, excipients pro capsula.	
Anwendung		Bei akuter Asthenie mit Hypotonie	
Packung/en	01	002 5 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22. November 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		21.11.2017	

01 Cactus compositum Heel, homöopathische Tropfen

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 49699	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	18.06.2012
Zusammensetzung	01	selenicereus grandiflorus D1 10 µl, crataegus D1 964 µl, kalii carbonas D3 10 µl, nitroglycerinum D3 6 µl, spigelia anthelmia D3 10 µl ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 51 % V/V.	
Anwendung		Bei Durchblutungsstörungen der Herzkranzgefäße	
Packung/en	01	018 30 ml 026 100 ml	B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28. Juli 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.10.2017	

02 Calcium-Acetat-Phosphatbinder Bichsel, Kapseln

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

Zul.-Nr.: 50974	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	07.06.2012
Zusammensetzung	02	calcii acetat 400 mg, color.: E 104, E 127, excipients pro capsula.	
Anwendung		Renal bedingte Hyperphosphataemie	
Packung/en	02	014 100 Kapsel(n) 022 250 Kapsel(n)	B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.03.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.03.2018	

01 Calciumfolinat Actavis 30mg/3ml, Injektionslösung**02 Calciumfolinat Actavis 100mg/10ml, Injektionslösung**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 60069	Abgabekategorie: B	Index: 06.07.3.	13.06.2012
Zusammensetzung	01	acidum folinicum 30 mg ut calcii folinas, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 3 ml.	
	02	acidum folinicum 100 mg ut calcii folinas, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Antidot gegen Folsäure-Antagonisten	
* Packung/en	01	001 5 Durchstechflasche(n)	B
	02	002 1 Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2009 (Umwandlung Zulassungsart, früher: Vertrieb im Ausland)	
Gültig bis		16.12.2014	

- 01 CAPD 2 Fresenius, Lösung
 02 CAPD 2 Balance 1.5% Glucose 1.75 mmol/l Ca Fresenius, Lösung
 03 CAPD 3 Fresenius, Lösung
 04 CAPD 3 Balance 4.25% Glucose 1.75 mmol/l Ca Fresenius, Lösung
 05 CAPD 4 Fresenius, Lösung
 06 CAPD 4 Balance 2.3% Glucose 1.75 mmol/l Ca Fresenius, Lösung
 09 CAPD 10 Fresenius, Lösung
 10 CAPD 11 Fresenius, Lösung
 11 CAPD 12 Fresenius, Lösung
 12 CAPD 17 Fresenius, Lösung
 13 CAPD 18 Fresenius, Lösung
 14 CAPD 19 Fresenius, Lösung
 15 CAPD 17 Balance 1.5% Glucose 1.25 mmol/l Ca Fresenius, Lösung
 16 CAPD 18 Balance 4.25% Glucose 1.25 mmol/l Ca Fresenius, Lösung
 17 CAPD 19 Balance 2.3% Glucose 1.25 mmol/l Ca Fresenius, Lösung
 Fresenius Medical Care (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW

Zul.-Nr.: **44524** Abgabekategorie: **B** Index: 05.04.0. 08.06.2012

Zusammensetzung		
	01	natrium 134 mmol, calcium 1.75 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 103.5 mmol, l-lactas 35 mmol, glucosum anhydricum 15 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
	02	natrium 134 mmol, calcium 1.75 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 101.5 mmol, l-lactas 35 mmol, glucosum anhydricum 15 g, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
	03	natrium 134 mmol, calcium 1.75 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 103.5 mmol, l-lactas 35 mmol, glucosum anhydricum 42.5 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
	04	natrium 134 mmol, calcium 1.75 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 101.5 mmol, l-lactas 35 mmol, glucosum anhydricum 42.5 g, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
	05	natrium 134 mmol, calcium 1.75 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 103.5 mmol, l-lactas 35 mmol, glucosum anhydricum 23 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
	06	natrium 134 mmol, calcium 1.75 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 101.5 mmol, l-lactas 35 mmol, glucosum anhydricum 23 g, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
	09	natrium 134 mmol, calcium 1 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 102 mmol, l-lactas 35 mmol, glucosum anhydricum 15 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
	10	natrium 134 mmol, calcium 1 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 102 mmol, l-lactas 35 mmol, glucosum anhydricum 42.5 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
	11	natrium 134 mmol, calcium 1 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 102 mmol, l-lactas 35 mmol, glucosum anhydricum 23 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
	12	natrium 134 mmol, calcium 1.25 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 102.5 mmol, l-lactas 35 mmol, glucosum anhydricum 15 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
	13	natrium 134 mmol, calcium 1.25 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 102.5 mmol, l-lactas 35 mmol, glucosum anhydricum 42.5 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.

	14	natrium 134 mmol, calcium 1.25 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 102.5 mmol, l-lactas 35 mmol, glucosum anhydricum 23 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.		
	15	natrium 134 mmol, calcium 1.25 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 100.5 mmol, l-lactas 35 mmol, glucosum anhydricum 15 g, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.		
	16	natrium 134 mmol, calcium 1.25 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 100.5 mmol, l-lactas 35 mmol, glucosum anhydricum 42.5 g, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.		
	17	natrium 134 mmol, calcium 1.25 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 100.5 mmol, l-lactas 35 mmol, glucosum anhydricum 23 g, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.		
Anwendung		Peritonealdialyse		
Packung/en	01	015	2000 ml	B
		023	1500 ml	B
		066	5000 ml	B
		074	2500 ml	B
	02	104	2000 ml	B
		537	1500 ml	B
		545	2500 ml	B
		553	3000 ml	B
		643	5000 ml	B
		644	6000 ml	B
	03	112	2000 ml	B
		155	5000 ml	B
		163	2500 ml	B
	04	171	2000 ml	B
		588	2500 ml	B
		596	3000 ml	B
		645	5000 ml	B
		646	6000 ml	B
	05	198	2000 ml	B
		201	1500 ml	B
		244	5000 ml	B
		252	2500 ml	B
	06	260	2000 ml	B
		626	2500 ml	B
		634	3000 ml	B
		647	5000 ml	B
		648	6000 ml	B
	09	295	2000 ml	B
	10	309	2000 ml	B
	11	317	2000 ml	B
	12	332	2000 ml	B
		340	2500 ml	B

	13	367	2000 ml	B
		375	2500 ml	B
	14	383	1500 ml	B
		391	2000 ml	B
		405	2500 ml	B
	15	421	2000 ml	B
		448	2500 ml	B
		456	3000 ml	B
		649	5000 ml	B
		650	6000 ml	B
	16	472	2000 ml	B
		480	2500 ml	B
		499	3000 ml	B
		651	5000 ml	B
		652	6000 ml	B
	17	510	2000 ml	B
		529	2500 ml	B
		642	3000 ml	B
		653	5000 ml	B
		654	6000 ml	B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)			
* Gültig bis	24.10.2017			

01 Carboplatin Actavis 50 mg / 5 ml, Infusionslösung
02 Carboplatin Actavis 150 mg / 15 ml, Infusionslösung
03 Carboplatin Actavis 450 mg / 45 ml, Infusionslösung
04 Carboplatin Actavis 600 mg / 60 ml, Infusionslösung
Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 58289	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	08.06.2012
Zusammensetzung	01	carboplatinum 50 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	02	carboplatinum 150 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 15 ml.	
	03	carboplatinum 450 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 45 ml.	
	04	carboplatinum 600 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 60 ml.	
Anwendung	Zytostatikum		
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
	03	003	1 Durchstechflasche(n) A
	04	004	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.02.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	26.02.2018		

02 Carboplatin-Teva 50mg / 5ml, Infusionslösung
03 Carboplatin-Teva 150mg / 15ml, Infusionslösung
04 Carboplatin-Teva 450mg / 45ml, Infusionslösung
 Teva Pharma AG, St. Alban-Anlage 46, 4052 Basel

Zul.-Nr.: 51481	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	26.06.2012
Zusammensetzung	02	carboplatinum 50 mg, mannitolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	03	carboplatinum 150 mg, mannitolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 15 ml.	
	04	carboplatinum 450 mg, mannitolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 45 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	02	119 1 x 5 ml Durchstechflasche(n)	A
	03	127 1 x 15 ml Durchstechflasche(n)	A
	04	135 1 x 45 ml Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.10.2017	

01 Carbostesin 0,5 % hyperbar, Injektionslösung
 AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 45590	Abgabekategorie: B	Index: 01.02.2.	15.06.2012
Zusammensetzung	01	bupivacaini hydrochloridum anhydricum 5 mg, glucosum monohydricum 80 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Lokalanästhetikum	
Packung/en	01	046 5 x 4 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.12.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.12.2017	

01 Carbostesin-Adrenalin 0,25 %, Injektionslösung
02 Carbostesin-Adrenalin 0,5 %, Injektionslösung
 AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 33998	Abgabekategorie: B	Index: 01.02.2.	15.06.2012
Zusammensetzung	01	bupivacaini hydrochloridum anhydricum 2.5 mg, adrenalinum 5 µg ut adrenalini tartras, natrii chloridum, antiox.: E 223 0.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	bupivacaini hydrochloridum anhydricum 5 mg, adrenalinum 5 µg ut adrenalini tartras, natrii chloridum, antiox.: E 223 0.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Lokalanästhetikum	
Packung/en	01	023 5 x 20 ml Durchstechflasche(n)	B
	02	058 5 x 20 ml Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.12.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.12.2017	

01 Cardiplant 450, Filmtabletten

Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 55921	Abgabekategorie: D	Index: 02.98.0.	11.06.2012
Zusammensetzung	01	crataegi folii cum flore extractum ethanolicum siccum 450 mg cor- resp. procyanidina oligomera 78-90.6 mg, DER: 4-6.6:1, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei nervösen Herzbeschwerden	
Packung/en	01	002	50 Tablette(n) D
		042	100 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.10.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		15.10.2017	

01 Cedur, Filmtabletten

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 42082	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	29.06.2012
Zusammensetzung	01	bezafibratum 200 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Blutlipidsenker	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.04.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		17.02.2018	

01 Cephoral 400 DT, dispergierbare Tabletten

Astellas Pharma AG, Grindelstrasse 6, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: 55824	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.3.	29.06.2012
Zusammensetzung	01	cefiximum anhydricum 400 mg ut cefiximum, arom.: vanillinum et alia, saccharinum calcicum, color.: E 110, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	5 Tablette(n) A
		003	7 Tablette(n) A
		005	10 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.07.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		08.11.2017	

01 Chirocaine 0,25 %, Injektionslösung / Konzentrat zur Zubereitung von Infusionslösungen
02 Chirocaine 0,5 %, Injektionslösung / Konzentrat zur Zubereitung von Infusionslösungen
03 Chirocaine 0,75 %, Injektionslösung / Konzentrat zur Zubereitung von Infusionslösungen
05 Chirocaine 0,125%, gebrauchsfertige Infusionslösung
 Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 55512	Abgabekategorie: B	Index: 01.02.2.	15.06.2012
Zusammensetzung	01	levobupivacainum 2.5 mg ut levobupivacaini hydrochloridum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	levobupivacainum 5 mg ut levobupivacaini hydrochloridum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	levobupivacainum 7.5 mg ut levobupivacaini hydrochloridum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	05	levobupivacainum 1.25 mg ut levobupivacaini hydrochloridum, cyclohexanonum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Langwirkendes Lokalanästhetikum und Analgetikum	
Packung/en	01	001	10 x 10 ml (Nicht-sterile Verpackung) B
		007	10 x 10 ml (sterile Verpackung) B
	02	003	10 x 10 ml (Nicht-sterile Verpackung) B
		009	10 x 10 ml (sterile Verpackung) B
	03	005	10 x 10 ml (Nicht-sterile Verpackung) B
		011	10 x 10 ml (sterile Verpackung) B
	05	013	24 x 100 ml B
		015	12 x 200 ml B
		017	1 x 100 ml B
		019	1 x 200 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.08.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		09.08.2017	

01 Cisplatin-Teva 0.5 mg/ml, Infusionskonzentrat
02 Cisplatin-Teva 1 mg/ml, Infusionskonzentrat
 Teva Pharma AG, St. Alban-Anlage 46, 4052 Basel

Zul.-Nr.: 47998	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	07.06.2012
Zusammensetzung	01	cisplatinum 0.5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	cisplatinum 1 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	042	1 x 10mg/20ml Durchstechflasche(n) A
		050	1 x 25mg/50ml Durchstechflasche(n) A
		069	1 x 50mg/100ml Durchstechflasche(n) A
	02	0701	1 x 100mg/100ml Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.10.2017	

01 Citalopram Adico 20 mg, Filmtabletten**02 Citalopram Adico 40 mg, Filmtabletten**

Semo Trading Ltd, Im Rosenrain 6, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 56713	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	25.06.2012
Zusammensetzung	01	citalopramum 20 mg ut citaloprami hydrobromidum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	citalopramum 40 mg ut citaloprami hydrobromidum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahme-Hemmer	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.08.2011 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		13.05.2014	

01 Citalopram Pfizer, Filmtabletten

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 59310	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	18.06.2012
Zusammensetzung	01	citalopramum 20 mg ut citaloprami hydrobromidum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahme-Hemmer	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.09.2010 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		15.09.2015	

01 Cliniderm, Abrasiv-Crème

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

Zul.-Nr.: 44021	Abgabekategorie: D	Index: 10.02.0.	29.06.2012
Zusammensetzung	01	polyethylenum 260 mg, acidum salicylicum 15 mg, laurilsulfas, detergentia, aromatica, color.: E 104, E 131, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Abrasivreinigung der Aknehaut	
Packung/en	01	013 60 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.12.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		09.12.2017	

01 Contusin, Gel

Herbamed AG, Katharinengasse 8, 9004 St. Gallen

Zul.-Nr.: 49623	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	07.06.2012
Zusammensetzung	01	arnicae radices recentis extractum liquidum 0.1 ml, ratio: 1:10, echinaceae purpureae herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 0.1 ml, ratio: 1:1.3-1.8, calendulae herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 0.2 ml, ratio: 1:1.5-1.9, symphyti radices recentis extractum ethanolicum liquidum 0.3 ml, ratio: 1:2.5, excipiens ad gelatum pro 1 ml.	
Anwendung		Einreibemittel bei stumpfen Traumen	
Packung/en	01	011 90 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.07.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.11.2017	

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

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

Zul.-Nr.: 53629	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	26.06.2012
Zusammensetzung	01	losartanum kalicum 50 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, color.: E 104, excipients pro compresso obducto.	
	02	losartanum kalicum 100 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, color.: E 104, excipients pro compresso obducto.	
	03	losartanum kalicum 100 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Angiotensin-II-Rezeptor-Antagonist/Diuretikum	
Packung/en	01	016	28 Tablette(n) B
		024	98 Tablette(n) B
	02	032	28 Tablette(n) B
		040	98 Tablette(n) B
	03	041	28 Tablette(n) B
		042	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.11.2017	

01 Cromodyn, Nasenspray

Dr. Rappai Pharmazeutika GmbH, Lättenstrasse 37, 8952 Schlieren

Zul.-Nr.: 51386	Abgabekategorie: C	Index: 12.02.8.	14.06.2012
Zusammensetzung	01	natrii cromoglicas 2.6 mg pro dosi, conserv.: benzalkonii chloridum pro dosi, excipients ad solutionem.	
Anwendung		Allergische Rhinitis	
Packung/en	01	019	30 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.10.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		01.10.2017	

01 Dafnegil, Vaginalcrème

Medinova AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 53761	Abgabekategorie: B	Index: 09.03.0.	28.06.2012
Zusammensetzung	01	ciclopiroxum olaminum 10 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Vaginalmykosen	
Packung/en	01	012	40 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.11.2017	

01 Dafnegil, Vaginalovula

Medinova AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 53762	Abgabekategorie: B	Index: 09.03.0.	28.06.2012
Zusammensetzung	01	ciclopiroxum olaminum 100 mg, conserv.: E 210, excipients pro ovulo.	
Anwendung		Vaginalmykosen	
Packung/en	01	019	6 Suppositorien
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.11.2017	

01 Dantamacrin 25 mg, capsules**02 Dantamacrin 50 mg, capsules**

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

N° d'AMM: 45215	Catégorie de remise: B	Index: 01.12.0.	06.06.2012
Composition	01	dantrolenum natricum 25 mg, color.: E 104, E 127, excipients pro capsula.	
	02	dantrolenum natricum 50 mg, color.: E 104, E 127, excipients pro capsula.	
Indication		Myotonolytique	
Conditionnements	01	016	50 capsule(s)
	02	024	50 capsule(s)
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 17.12.2007 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		16.12.2017	

01 Dantrolen i.v., solution injectable

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

N° d'AMM: 45217	Catégorie de remise: B	Index: 01.12.0.	06.06.2012
Composition	01	Praeparatio sicca: dantrolenum natricum 20 mg, mannitolium, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 60 ml.	
Indication		Myotonolytique: Hyperthermie maligne	
Conditionnements	01	019	1 x 12 ampoule(s)
		027	3 x 12 ampoule(s)
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 07.12.2010 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		16.12.2017	

01 Demo Tussil, comprimés à sucer

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

N° d'AMM: 55377	Catégorie de remise: D	Index: 03.03.1.	12.06.2012
Composition	01	noscipinum 7.5 mg, droserae extractum ethanolicum liquidum 20 mg, liquiritiae extractum liquidum 15 mg, eucalypti aetheroleum 1.3 mg, menthae piperitae aetheroleum 1.3 mg, arom.: vanillinum et alia, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Toux	
Conditionnements	01	002	30 comprimé(s)
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 13.9.2007 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		12.09.2017	

01 Demonatur Dragées pour les reins et la vessie

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

N° d'AMM: 37936	Catégorie de remise: D	Index: 05.02.0.	21.06.2012
Composition	01	orthosiphonis folii extractum ethanolicum siccum 50 mg, DER: 4.2:1, uvae ursi extractum aquosum siccum 45 mg corresp. arbutinum 4.5 mg, DER: 5:1, solidaginis virgaureae extractum ethanolicum siccum 50 mg, DER: 6:1, ononidis extractum ethanolicum siccum 40 mg, DER: 6.65:1, echinaceae purpureae radices extractum ethanolicum siccum 50 mg, DER: 6.6:1, color.: E 104, excipients pro compresso obducto.	
Indication		En cas de douleurs dans la zone de la vessie et des voies urinaires	
Remarque		Remplace l'attestation d'autorisation du 13.04.2011 (prolongation du certificat d'autorisation) autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
* Valable jusqu'au		09.10.2017	

01 Denosol, Medicinal-Spray

Melisana AG, Ankerstrasse 53, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: 29971	Abgabekategorie: D	Index: 12.99.0.	06.06.2012
Zusammensetzung	01	triethylenglycolum 84.4 mg, dipropylenglycolum 56.3 mg, alcohol isopropylicus 798 mg, dextrocampa, cineolum, thymolum, levomentholum, pini aetheroleum, salviae aetheroleum, excipients ad solutionem pro 1 g, solutio 40 g et propellentia ad aerosolum pro vase 155 ml.	
Anwendung		Luftdesinficiens und Deodorans bei Erkältungen	
Packung/en	01	013	155 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.09.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.09.2017	

01 Dequonal, Lösung

Pro Concepta Zug AG, Bahnhofstrasse 7, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 44348	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	21.06.2012
Zusammensetzung	01	benzalkonii chloridum 0.35 mg, dequalinii chloridum 0.15 mg, aromatica, excipients ad solutionem pro 1 g corresp. ethanolum 6 % V/V.	
Anwendung		Mund- und Rachendesinficiens	
Packung/en	01	012	200 ml D
		020	50 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.10.2017	

01 Desferal, Injektionspräparat**02 Desferal 2 g, Injektionspräparat**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 29668	Abgabekategorie: B	Index: 06.99.0.	05.06.2012
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: deferoxamini mesilas 500 mg pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: deferoxamini mesilas 2 g pro vitro.	
Anwendung		Chronische Eisenüberladung, akute Eisenvergiftung, chronische Aluminiumüberladung bei Dialyse-Patienten	
Packung/en	01	019	10 Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.12.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) 29668 02: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		11.12.2017	

03 De-ursil 150, capsules**04 De-ursil 300, capsules**

Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Route de Montfleury 3, 1214 Vernier

Zul.-Nr.: 41655	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	14.06.2012
Zusammensetzung	03	acidum ursodeoxycholicum 150 mg, excipients pro capsula.	
	04	acidum ursodeoxycholicum 300 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Traitement des calculs biliaires	
Packung/en	03	062	30 Kapsel(n) B
		070	100 Kapsel(n) B
	04	089	30 Kapsel(n) B
		097	100 Kapsel(n) B
		119	10 Kapsel(n) B
Bemerkung		remplace l'attestation d'autorisation du 01.04.2012 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Gültig bis		01.10.2017	

01 De-ursil RR, capsules**02 De-ursil RR Mite, capsules**

Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Route de Montfleury 3, 1214 Vernier

N° d'AMM: 44619	Catégorie de remise: B	Index: 04.99.0.	14.06.2012
Composition	01	acidum ursodeoxycholicum 450 mg, dibutylis phthalas, conserv.: E 218, excipients pro capsula.	
	02	acidum ursodeoxycholicum 225 mg, dibutylis phthalas, conserv.: E 218, excipients pro capsula.	
Indication		Traitement des calculs biliaires	
Conditionnements	01	024	60 capsule(s) B
		059	10 capsule(s) B
		067	20 capsule(s) B
	02	040	20 capsule(s) B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 01.04.2012 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		01.10.2017	

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

Galepharm AG, Zürichstrasse 176, 8700 Küsnacht ZH

Zul.-Nr.: 57974	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.26	14.06.2012
Zusammensetzung	01	dexamethasonum 1 mg, excipiens pro compresso.	
	02	dexamethasonum 4 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Glukokortikosteroid-Therapie	
Packung/en	01	001 20 Tablette(n)	B
		002 100 Tablette(n)	B
	02	003 20 Tablette(n)	B
		004 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.10.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.11.2017	

01 Diarrheel-S, homöopathische Tabletten

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 51085	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	26.06.2012
Zusammensetzung	01	acidum arsenicosum D8 30 mg, argenti nitras D8 30 mg, colchicum autumnale D6 30 mg, colocynthis D6 30 mg, hydrargyri dichloridum D8 30 mg, podophyllum peltatum D6 30 mg, potentilla erecta D2 60 mg, veratrum album D4 30 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei akuter und chronischer Gastroenteritis	
Packung/en	01	019 50 Tablette(n)	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30. Juni 2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.11.2017	

01 Dihydergot, Injektionslösung s.c., i.m.

Pro Concepta Zug AG, Bahnhofstrasse 7, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 13289	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.2.	06.06.2012
Zusammensetzung	01	dihydroergotamini mesilas 1 mg, ethanolum, glycerolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Therapie akuter Migräneanfälle	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		13.08.2017	

01 Dihydergot 2,5 mg, Tabletten**02 Dihydergot 1 mg, Tabletten****03 Dihydergot 5 mg, Tabletten**

Pro Concepta Zug AG, Bahnhofstrasse 7, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 24461	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.2.	06.06.2012
Zusammensetzung	01	dihydroergotamini mesilas 2.5 mg, excipiens pro compresso.	
	02	dihydroergotamini mesilas 1 mg, excipiens pro compresso.	
	03	dihydroergotamini mesilas 5 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Hypotone und orthostatische Kreislaufstörungen; Prophylaxe von Migräne	
Packung/en	01	017	30 Tablette(n) B
		025	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		24461 02: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
		24461 03: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		13.08.2017	

01 Dihydergot, Tropflösung

Pro Concepta Zug AG, Bahnhofstrasse 7, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 13290	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.2.	06.06.2012
Zusammensetzung	01	dihydroergotamini mesilas 2 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 guttae, corresp. ethanolum 29 % V/V.	
Anwendung		Hypotone und orthostatische Kreislaufstörungen; Prophylaxe von Migräne	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung, Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		13.08.2017	

01 Disci comp. cum Stanno, Solutio ad injectionem

Wala Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60274	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	22.06.2012
* Zusammensetzung	01	disci intervertebrales bovis (cervicales, lumbales, thoracici) GI D5 0.1 g (Rind: Wirbelsäule), equiseti herba ferm D14 0.1 g, formica rufa et formica polycytena GI D6 0.1 g, phyllostachys viridiglaucescens e nodo ferm D5 0.1 g, stannum metallicum D5 0.1 g, lactosum monohydricum, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung			
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.6.2010 (Präzisierung der Zusammensetzung)	
		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		28.06.2015	

02 Dobutrex 250 mg/50 ml, Infusionslösung

Teva Pharma AG, St. Alban-Anlage 46, 4052 Basel

Zul.-Nr.: 45687	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.2.	15.06.2012
Zusammensetzung	02	dobutaminum 250 mg ut dobutamini hydrochloridum, natrii chloridum, antiox.: E 223 3 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Dekompensation bei akuter Herzinsuffizienz mit Bedarf einer inotropen Behandlung	
Packung/en	02	023	1 Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.01.2018	

01 Dumozol 250 mg, Filmtabletten**02 Dumozol 500 mg, Filmtabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 40038	Abgabekategorie: B	Index: 08.04.3.	05.06.2012
Zusammensetzung	01	metronidazolum 250 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	metronidazolum 500 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionen durch Trichomonaden, Lamblien, Amöben und Anaerobier	
Packung/en	01	140	24 Tablette(n) B
	02	159	4 Tablette(n) B
		167	8 Tablette(n) B
		175	20 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		06.12.2017	

01 Epirubicin Actavis RD 10 mg, Lyophilisat zur Injektion/Instillation**02 Epirubicin Actavis RD 50 mg, Lyophilisat zur Injektion/Instillation**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 58275	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	25.06.2012
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: epirubicini hydrochloridum 10 mg, lactosum anhydricum ut lactosum monohydricum, E 218 2 mg, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: epirubicini hydrochloridum 50 mg, lactosum anhydricum ut lactosum monohydricum, E 218 10 mg, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.01.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		27.01.2018	

01 Epirubicin Actavis Solution 10 mg / 5 ml, Konzentrat zur Injektion/Instillation
02 Epirubicin Actavis Solution 20 mg / 10 ml, Konzentrat zur Injektion/Instillation
03 Epirubicin Actavis Solution 50 mg / 25 ml, Konzentrat zur Injektion/Instillation
04 Epirubicin Actavis Solution 100 mg / 50 ml, Konzentrat zur Injektion/Instillation
05 Epirubicin Actavis Solution 200 mg / 100 ml, Konzentrat zur Injektion/Instillation
 Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 58274	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	25.06.2012
Zusammensetzung	01	epirubicini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	02	epirubicini hydrochloridum 20 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	03	epirubicini hydrochloridum 50 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 25 ml.	
	04	epirubicini hydrochloridum 100 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
	05	epirubicini hydrochloridum 200 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 x 10 ml Durchstechflasche(n) A
	03	003	1 x 25 ml Durchstechflasche(n) A
	04	004	1 x 50 ml Durchstechflasche(n) A
	05	005	1 x 100 ml Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.01.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.01.2018	

01 Euceta, Gel
 NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 13335	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	01.06.2012
Zusammensetzung	01	aluminii acetatis tartratis solutio 50 mg, aromatica, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Stumpfe Verletzungen, Hautschürfungen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.01.2009 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland). Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		12.01.2014	

03 Euphyllin retard N, Filmtabletten
 Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 39694	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.1.	27.06.2012
Zusammensetzung	03	theophyllum 250 mg, saccharinum, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bronchospasmolytikum	
Packung/en	03	069	50 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.8.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.08.2017	

01 Exelon Patch 5, transdermales Pflaster**02 Exelon Patch 10, transdermales Pflaster**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 58078	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	04.06.2012
Zusammensetzung	01	rivastigminum 9 mg, excipiens ad praeparationem pro 5 cm ² cum liberatione 4.6 mg/24h.	
	02	rivastigminum 18 mg, excipiens ad praeparationem pro 10 cm ² cum liberatione 9.5 mg/24h.	
Anwendung		Demenz vom Alzheimer-Typ	
Packung/en	01	001	30 Pflaster B
	02	003	30 Pflaster B
		004	60 (2 x 30) Pflaster B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.12.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.12.2017	

01 Ezetrol, Tabletten

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

Zul.-Nr.: 56195	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	25.06.2012
Zusammensetzung	01	ezetimibum 10 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Reduktion der Serum Cholesterin Konzentration	
Packung/en	01	002	28 Tablette(n) B
		004	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		15.11.2017	

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

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

Zul.-Nr.: 57851	Abgabekategorie: B	Index: 06.07.1.	06.06.2012
Zusammensetzung	01	ferrum 100 mg ut ferri oxidum/carboxymaltosum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	ferrum 500 mg ut ferri oxidum/carboxymaltosum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Antianämikum	
Packung/en	01	001	5 x 2 ml Ampulle(n) B
		003	1 x 2 ml Ampulle(n) B
	02	002	5 x 10 ml Ampulle(n) B
		004	1 x 10 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.03.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		22.11.2017	

01 Finasterid Actavis 5mg, Filmtabletten

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 58239	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	28.06.2012
Zusammensetzung	01	finasteridum 5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Mittel bei benigner Prostatahyperplasie	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.02.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		24.01.2018	

01 Finasterid-Mepha Procapil, Lactab

* Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 58492	Abgabekategorie: B	Index: 10.99.0.	01.06.2012
Zusammensetzung	01	finasteridum 1 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Alopecia androgenetica	
Packung/en	01	003	28 Tablette(n) B
		004	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2011 (Änderung Präparatename, früher: Finasterid-Teva 1 mg, Filmtabletten) Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2011 (Übertragung der Zulassung, früher: Teva Pharma AG, Basel)	
Gültig bis		02.12.2014	

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

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 58022	Abgabekategorie: B	Index: 08.06.0.	05.06.2012
Zusammensetzung	01	fluconazolum 100 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
	02	fluconazolum 200 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
	03	fluconazolum 400 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 200 ml.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	001	10 x 50 ml B
		003	20 x 50 ml B
	02	005	10 x 100 ml B
		007	20 x 100 ml B
	03	009	10 x 200 ml B
		011	20 x 200 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.03.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.11.2017	

02 Fludapamid, Filmtabletten

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 50473	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	07.06.2012
Zusammensetzung	02	indapamidum hemihydricum 2.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	02	031	30 Tablette(n) B
		058	90 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15. November 2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.10.2017	

03 Fluimucil 200, compresse effervescenti**04 Fluimucil 600, compresse effervescenti****05 Fluimucil 400, compresse effervescenti**

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 45179	Categoria di dispensazione: B/D	Index: 03.02.0.	14.06.2012
Composizione	03	acetylcysteinum 200 mg, arom.: aspartamum et alia, excipients pro compresso.	
	04	acetylcysteinum 600 mg, arom.: aspartamum et alia, excipients pro compresso.	
	05	acetylcysteinum 400 mg, arom.: aspartamum et alia, excipients pro compresso.	
Indicazione		Mucolitico	
* Confezione/i	03	036	30 compressa/compresse D
	04	079	10 compressa/compresse D
		095	30 compressa/compresse B
		126	100 compressa/compresse B
Osservazione		ostituisce l'attestato di omologazione del 22.8.2007 (revoca della sequenza 07, proroga del certificato di omologazione) 45179 05: Sequenza autorizzato unicamente per il commercio all'estero	
* Valevolefino al		21.08.2017	

01 Fluimucil 200 Erkältungshusten, compresse effervescenti**02 Fluimucil 600 Erkältungshusten, compresse effervescenti**

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 57337	Categoria di dispensazione: D	Index: 03.02.0.	20.06.2012
Composizione	01	acetylcysteinum 200 mg, arom.: aspartamum et alia, excipients pro compresso.	
	02	acetylcysteinum 600 mg, arom.: aspartamum et alia, excipients pro compresso.	
Indicazione		Mucolitico	
* Confezione/i	01	012	20 compressa/compresse D
	02	013	8 compressa/compresse D
		014	10 compressa/compresse D
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 18.9.2009 (nuova misura della confezione supplementare; nuovo:10 compressa)	
Valevolefino al		02.02.2015	

01 Flumucil 200 Erkältungshusten, granulare**02 Flumucil 600 Erkältungshusten, granulare**

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 57336	Categoria di dispensazione: D		Index: 03.02.0.	20.06.2012
Composizione	01	acetylcysteinum 200 mg, arom.: aspartamum et alia, excipiens ad granulatum pro charta 1 g.		
	02	acetylcysteinum 600 mg, arom.: aspartamum et alia, excipiens ad granulatum, pro charta 3 g.		
Indicazione		Mucolitico		
* Confezione/i	01	009	20 bustine	D
	02	010	8 bustine	D
		011	10 bustine	D
Osservazione	Sostituisce l'attestato di omologazione del 18.9.2009 (nuova misura della confezione supplementare, nuovo: 10 bustine)			
Valevole fino al	02.02.2015			

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

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

Zul.-Nr.: 31954	Abgabekategorie: B		Index: 03.02.0.	12.06.2012
Zusammensetzung	01	acetylcysteinum 300 mg, dinatrii edetas, aqua q.s. ad solutionem pro 3 ml.		
	02	acetylcysteinum 5 g, dinatrii edetas, aqua q.s. ad solutionem pro 25 ml.		
Anwendung		Mucolyticum, Antidot bei akuter Paracetamol-Vergiftung		
Packung/en	01	010	5 Ampulle(n)	B
	02	045	1 Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 5.5.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)			
* Gültig bis	05.11.2017			

01 Fucithalamic Monodosen, Augen-Tropfgel

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

Zul.-Nr.: 52240	Abgabekategorie: A		Index: 11.07.1.	29.06.2012
Zusammensetzung	01	acidum fusidicum 10 mg, excipiens ad gelatum pro 1 g.		
Anwendung		Augeninfektionen		
Packung/en	01	018	1 x 12 Einzeldose(n)	A
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.07.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)			
* Gültig bis	10.07.2017			

01 Fucithalmic, steriles Tropfgel

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

Zul.-Nr.: 48165	Abgabekategorie: A	Index: 11.07.1.	29.06.2012
Zusammensetzung	01	acidum fusidicum 10 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad suspensionem pro 1 g.	
Anwendung		Augeninfektionen	
Packung/en	01	028	5 g A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.07.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.07.2017	

01 Gallium citrate (Ga-67) injection Mallinckrodt, Injektionslösung

Mallinckrodt Schweiz AG, Roosstrasse 53, 8832 Wollerau

Zul.-Nr.: 44061	Abgabekategorie: A	Index: 17.01.9.	08.06.2012
Zusammensetzung	01	gallii(67-Ga) citras 37 MBq, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, conserv.: alcohol benzylicus 9 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Tumorszintigraphie, Szintigraphie von Entzündungsherden	
Packung/en	01	015	2,2 ml 82 MBq A
		023	3,3 ml 123 MBq A
		031	5,5 ml 205 MBq A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.12.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.12.2017	

01 Gelsemium-Homaccord, homöopathische Tropfen

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 48567	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	26.06.2012
Zusammensetzung	01	gelsemium sempervirens D2 4 µl, gelsemium sempervirens D10 4 µl, gelsemium sempervirens D30 4 µl, gelsemium sempervirens D200 4 µl, cimicifuga racemosa D2 3 µl, cimicifuga racemosa D10 3 µl, cimicifuga racemosa D30 3 µl, cimicifuga racemosa D200 3 µl, rhus toxicodendron D3 3 µl, rhus toxicodendron D10 3 µl, rhus toxicodendron D30 3 µl, rhus toxicodendron D200 3 µl, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Anwendung		Bei Migräne, Neuralgie	
Packung/en	01	010	30 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26. November 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.11.2017	

01 Ginvapast, Paste

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

Zul.-Nr.: 27794	Abgabekategorie: D	Index: 13.04.0.	28.06.2012
Zusammensetzung	01	retinoli palmitas 7900 U.I., cholecalciferolum 12000 U.I., calcii gluconas 100 mg, procaini hydrochloridum 20 mg, adeps lanae, aromatica, conserv.: E 218, excipients ad pastam pro 1 g.	
Anwendung		Gingivitiden	
Packung/en	01	017	10 g D
		025	25 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.12.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.12.2017	

01 Gliclazid Actavis MR, Tabletten

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 61281	* Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	07.06.2012
Zusammensetzung	01	gliclazidum 30 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		orales Antidiabetikum	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) B
		002	120 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.10.2011 (Umwandlung Zulassungsart, früher: Vertrieb im Ausland)	
Gültig bis		12.10.2016	

01 Glucose 5 % B. Braun, Infusionslösung**02 Glucose 10 % B. Braun, Infusionslösung****03 Glucose 20 % B. Braun, Infusionslösung****04 Glucose 40 % B. Braun, Infusionslösung**

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 29550	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.1.	14.06.2012
Zusammensetzung	01	glucosum anhydricum 50 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. 837 kJ.	
	02	glucosum anhydricum 100 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. 1670 kJ.	
	03	glucosum anhydricum 200 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. 3350 kJ.	
	04	glucosum anhydricum 400 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. 6700 kJ.	
Anwendung		Kalorien- und Wasserzufuhr	
* Packung/en	01	166	10 x 500 ml B
		174	10 x 1000 ml Ecoflac B
		301	20 x 50 ml B
		328	3 x 100 ml B
		336	20 x 100 ml Miniflac B
		387	20 x 50 ml B
		395	20 x 100 ml Injektionsflasche B

	417	20 x 10 ml	B
	697	10 x 250 ml	B
	727	20 x 100 ml Ecobag	B
	735	20 x 250 ml	B
	743	20 x 500 ml	B
	751	10 x 1000 ml Ecobag	B
	867	20 x 50 ml	B
	883	1 x 500 ml	B
	884	1 x 100 ml	B
	885	20 x 10 ml	B
02	190	10 x 500 ml	B
	204	10 x 1000 ml Ecoflac	B
	409	20 x 100 ml	B
	700	10 x 250 ml	B
	778	20 x 100 ml	B
	786	20 x 250 ml	B
	794	20 x 500 ml	B
	808	10 x 1000 ml Ecobag	B
03	212	10 x 500 ml	B
	220	10 x 1000 ml Ecoflac	B
	816	20 x 500 ml	B
	824	10 x 1000 ml Ecobag	B
04	107	10 x 1000 ml	B
	719	10 x 500 ml	B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.06.2011 (Widerruf der Sequenz 06 Glucose 50% B. Braun)		
Gültig bis	18.12.2012		

01 Glucose 40 % Fresenius, Infusionslösung

02 Glucose 50 % Fresenius, Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 42424	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.1.	12.06.2012
Zusammensetzung	01	glucosum anhydricum 400 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml, corresp. 6700 kJ.	
	02	glucosum anhydricum 500 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml, corresp. 8400 kJ.	
Anwendung	Hochkalorische Infusionslösung zur partiellen parenteralen Ernährung		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.06.2011 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	25.10.2014		

01 Glucose 5%-NaCl 0,9% 2:1 Fresenius, Infusionslösung**02 Glucose 5%-NaCl 0,9% 1:1 Fresenius, Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: 49685	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.3.	06.06.2012
Zusammensetzung	01	glucosum anhydricum 33.33 g, natrii chloridum 3 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	02	glucosum anhydricum 25 g, natrii chloridum 4.5 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Dehydratation, Oligurie	
Packung/en	01	017	250 ml Plastikflasche Polyethylen B
		025	500 ml Plastikflasche Polyethylen B
		033	1000 ml Plastikflasche Polyethylen B
		041	5000 ml B
		114	250 ml Beutel Freeflex B
		122	500 ml Beutel Freeflex B
		130	1000 ml Beutel Freeflex B
		196	10 x 1000 ml B
		219	250 ml KabiPac Polyethylen-Flasche B
		220	500 ml KabiPac Polyethylen-Flasche B
		221	1000 ml KabiPac Polyethylen-Flasche B
	02	076	500 ml Plastikflasche Polyethylen B
		165	250 ml Beutel Freeflex B
		173	500 ml Beutel Freeflex B
		181	1000 ml Beutel Freeflex B
		218	10 x 1000 ml B
		222	250 ml KabiPac Polyethylen-Flasche B
		223	500 ml KabiPac Polyethylen-Flasche B
		224	1000 ml KabiPac Polyethylen-Flasche B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.12.2017	

01 Helvepedin, Creme

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 59030	Abgabekategorie: C	Index: 10.09.4.	05.06.2012
Zusammensetzung	01	terbinafini hydrochloridum 10 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Antimykotikum zur topischen Anwendung	
Packung/en	01	003	15 g C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.05.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.05.2018	

01 Hydergin FAS, Filmtabletten

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 46123	Abgabekategorie: B	Index: 02.04.5.	19.06.2012
Zusammensetzung	01	codergocrini mesilas 4.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Cerebrale Durchblutungsstörungen	
Packung/en	01	018	30 Tablette(n) B
		026	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.11.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		15.11.2017	

01 Ig Vena Kedrion 50g/l, Infusionslösung

Kedrion Swiss Sarl, Obmoos 4, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 58157	Abgabekategorie: B	Index: 08.09.	07.06.2012
Zusammensetzung	01	immunoglobulinum humanum normale 50 g, maltosum, aqua q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Substitutionstherapie bei primären Immundefizienzkrankheiten, Substitutionstherapie bei Myelom oder chronisch-lymphatischer Leukämie mit schwerer sekundärer Hypogammaglobulinämie und rezidivierenden Infektionen, Substitutionstherapie bei Kindern mit kongenitalem AIDS und rezidi- vierenden Infektionen Immunmodulation bei idiopathischer thrombozytopenischer Purpura (ITP), Immunmodulation bei Guillain-Barré Syndrom (GBS), Immunmodulation bei Kawasaki-Syndrom, allogene Knochenmarktransplantation	
Packung/en	01	001	1 Flasche(n) à 1 g/20 ml B
		002	1 Flasche(n) à 2,5 g/50 ml B
		003	1 Flasche(n) à 5 g/100 ml B
		004	1 Flasche(n) à 10 g/200 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.04.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.02.2018	

01 Ignatia-Homaccord, homöopathische Tropfen

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 51637	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	18.06.2012
Zusammensetzung	01	strychnos ignatii D4, strychnos ignatii D10, strychnos ignatii D30, strychnos ignatii D200, moschus D6 (Spezies TSE relevant: Sekretions- drüse), moschus D30 (Spezies TSE relevant: Sekretionsdrüse), moschus D200 (Spezies TSE relevant: Sekretionsdrüse) ana partes 5 µl, exci- piens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Anwendung		Bei hysterischen Erregungszuständen	
Packung/en	01	011	30 ml B
		038	100 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06. März 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		24.10.2017	

01 Inflammac Lotio, Emulsion

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 55375	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	22.06.2012
* Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 10 mg, sojæ oleum *, excipients ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Perkutanes Antiphlogistikum	
Packung/en	01	002	50 g D
		004	100 g D
Bemerkung		* aus genetisch veränderten Sojabohnen hergestellt Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.11.2011 (Aktualisierung Volldeklaration).	
Gültig bis		13.07.2015	

01 Inhibace Plus, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 52472	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	26.06.2012
Zusammensetzung	01	cilazaprilum anhydricum 5 mg ut cilazaprilum, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	016	28 Tablette(n) B
		024	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.02.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.02.2018	

01 Irinotecan Cancernova 40 mg/2 ml, Infusionskonzentrat**02 Irinotecan Cancernova 100 mg/5 ml, Infusionskonzentrat****03 Irinotecan Cancernova 300 mg/15 ml, Infusionskonzentrat**

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 59218	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	11.06.2012
Zusammensetzung	01	irinotecani hydrochloridum trihydricum 40 mg, sorbitolum, acidum lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	irinotecani hydrochloridum trihydricum 100 mg, sorbitolum, acidum lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	03	irinotecani hydrochloridum trihydricum 300 mg, sorbitolum, acidum lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 15 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
* Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
		002	1 Durchstechflasche(n) A
		003	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.05.2010 (Zulassung der neuen Dosierungsstärke: 300 mg/15 ml)	
Gültig bis		05.05.2015	

- 01 Iscador M 0,0001 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 02 Iscador M 0,001 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 03 Iscador M 0,01 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 04 Iscador M 0,1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 05 Iscador M 1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 06 Iscador M 10 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 07 Iscador M 20 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 23 Iscador M c. Ag 0,01 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 24 Iscador M c. Ag 0,1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 25 Iscador M c. Ag 1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 26 Iscador M c. Ag 10 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 27 Iscador M c. Ag 20 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 33 Iscador M c. Cu 0,01 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 34 Iscador M c. Cu 0,1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 35 Iscador M c. Cu 1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 36 Iscador M c. Cu 10 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 37 Iscador M c. Cu 20 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 43 Iscador M c. Hg 0,01 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 44 Iscador M c. Hg 0,1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 45 Iscador M c. Hg 1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 46 Iscador M c. Hg 10 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 47 Iscador M c. Hg 20 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 60 Iscador M 1 mg spezifiziert, Injektionslösung, anthrop. Arzneimittel
 61 Iscador M 2 mg spezifiziert, Injektionslösung, anthrop. Arzneimittel
 62 Iscador M 5 mg spezifiziert, Injektionslösung, anthrop. Arzneimittel

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: **56829** Abgabekategorie: **A** Index: 20.02.0. 11.06.2012

Zusammensetzung		
	01	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.0005 mg ex viscum album (mali) recens 0.0001 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	02	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.005 mg ex viscum album (mali) recens 0.001 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	03	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (mali) recens 0.01 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	04	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (mali) recens 0.1 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	05	extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (mali) recens 1 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	06	extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (mali) recens 10 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	07	extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (mali) recens 20 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	23	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (mali) recens 0.01 mg, natrii chloridum, argenti carbonas (0,01 ug pro 100 mg herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	24	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (mali) recens 0.1 mg, natrii chloridum, argenti carbonas (0,01 ug pro 100 mg herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.

- 25 extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (mali) recens 1 mg, natrii chloridum, argenti carbonas (0,01 ug pro 100 mg herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 26 extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (mali) recens 10 mg, natrii chloridum, argenti carbonas (0,01 ug pro 100 mg herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 27 extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (mali) recens 20 mg, natrii chloridum, argenti carbonas (0,01 ug pro 100 mg herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 33 extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (mali) recens 0.01 mg, natrii chloridum, cupri carbonas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 34 extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (mali) recens 0.1 mg, natrii chloridum, cupri carbonas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 35 extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (mali) recens 1 mg, natrii chloridum, cupri carbonas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 36 extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (mali) recens 10 mg, natrii chloridum, cupri carbonas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 37 extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (mali) recens 20 mg, natrii chloridum, cupri carbonas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 43 extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (mali) recens 0.01 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 44 extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (mali) recens 0.1 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 45 extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (mali) recens 1 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 46 extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (mali) recens 10 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 47 extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (mali) recens 20 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 60 extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (mali) recens 1 mg corresp., lectina e visco 50 ng, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 61 extractum aquosum liquidum fermentatum 10 mg ex viscum album (mali) recens 2 mg corresp., lectina e visco 100 ng, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 62 extractum aquosum liquidum fermentatum 25 mg ex viscum album (mali) recens 5 mg corresp., lectina e visco 250 ng, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.

Anwendung

Zusatzbehandlung bei malignen Erkrankungen

* Packung/en	01	002	7 Ampulle(n)	A
	02	004	7 Ampulle(n)	A
	03	006	7 Ampulle(n)	A
		106	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
		155	2 x 7 Ampulle(n)	A
	04	008	7 Ampulle(n)	A
		108	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
		156	2 x 7 Ampulle(n)	A
	05	010	7 Ampulle(n)	A
		110	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
		157	2 x 7 Ampulle(n)	A
	06	012	7 Ampulle(n)	A
		112	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
	07	014	7 Ampulle(n)	A
	23	020	7 Ampulle(n)	A
		120	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
		158	2 x 7 Ampulle(n)	A
	24	022	7 Ampulle(n)	A
		122	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
		159	2 x 7 Ampulle(n)	A
	25	024	7 Ampulle(n)	A
		124	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
		160	2 x 7 Ampulle(n)	A
	26	026	7 Ampulle(n)	A
		126	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
	27	028	7 Ampulle(n)	A
	33	030	7 Ampulle(n)	A
		161	2 x 7 Ampulle(n)	A
	34	032	7 Ampulle(n)	A
		162	2 x 7 Ampulle(n)	A
	35	034	7 Ampulle(n)	A
		163	2 x 7 Ampulle(n)	A
	36	036	7 Ampulle(n)	A
	37	038	7 Ampulle(n)	A
	43	040	7 Ampulle(n)	A
		164	2 x 7 Ampulle(n)	A
	44	042	7 Ampulle(n)	A
		142	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
		165	2 x 7 Ampulle(n)	A
	45	044	7 Ampulle(n)	A
		144	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
		166	2 x 7 Ampulle(n)	A
	46	046	7 Ampulle(n)	A
		146	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
	47	048	7 Ampulle(n)	A

	60	050	7 Ampulle(n)	A
		150	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
	61	052	7 Ampulle(n)	A
		152	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
	62	054	7 Ampulle(n)	A
		154	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.03.2012 (Neue Packungsgrösse/n, neu: 2 x 7 Ampullen anstelle 14 Ampullen)			
Gültig bis	09.05.2017			

- 01 Iscador P 0,0001 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 02 Iscador P 0,001 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 03 Iscador P 0,01 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 04 Iscador P 0,1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 05 Iscador P 1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 06 Iscador P 10 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 07 Iscador P 20 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 23 Iscador P c Hg 0,01 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 24 Iscador P c Hg 0,1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 25 Iscador P c Hg 1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 26 Iscador P c Hg 10 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 27 Iscador P c Hg 20 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 56831	Abgabekategorie: A	Index: 20.02.0.	11.06.2012
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung	01	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.0005 mg ex viscum album (pini) recens 0.0001 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	02	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.005 mg ex viscum album (pini) recens 0.001 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	03	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (pini) recens 0.01 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	04	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (pini) recens 0.1 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	05	extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (pini) recens 1 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	06	extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (pini) recens 10 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	07	extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (pini) recens 20 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	23	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (pini) recens 0.01 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	24	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (pini) recens 0.1 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	25	extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (pini) recens 1 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.

	26	extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (pini) recens 10 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	27	extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (pini) recens 20 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung		Zusatzbehandlung bei malignen Erkrankungen		
* Packung/en	01	002	7 Ampulle(n)	A
	02	004	7 Ampulle(n)	A
		104	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
	03	006	7 Ampulle(n)	A
		106	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
		149	2 x 7 Ampulle(n)	A
	04	008	7 Ampulle(n)	A
		108	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
		150	2 x 7 Ampulle(n)	A
	05	010	7 Ampulle(n)	A
		110	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
		151	2 x 7 Ampulle(n)	A
	06	012	7 Ampulle(n)	A
		112	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
	07	014	7 Ampulle(n)	A
		114	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
	23	040	7 Ampulle(n)	A
		152	2 x 7 Ampulle(n)	A
	24	042	7 Ampulle(n)	A
		142	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
		153	2 x 7 Ampulle(n)	A
	25	044	7 Ampulle(n)	A
		144	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
		154	2 x 7 Ampulle(n)	A
	26	046	7 Ampulle(n)	A
		146	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
	27	048	7 Ampulle(n)	A
		148	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.03.2012 (Neue Packungsgrösse/n, neu: 2 x 7 Ampullen anstelle 14 Ampullen)		
Gültig bis		09.05.2017		

- 01 Iscador Qu 0,0001 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 02 Iscador Qu 0,001 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 03 Iscador Qu 0,01 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 04 Iscador Qu 0,1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 05 Iscador Qu 1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 06 Iscador Qu 10 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 07 Iscador Qu 20 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 23 Iscador Qu c Ag 0,01 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 24 Iscador Qu c Ag 0,1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 25 Iscador Qu c Ag 1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 26 Iscador Qu c Ag 10 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 27 Iscador Qu c Ag 20 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 33 Iscador Qu c Cu 0,01 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 34 Iscador Qu c Cu 0,1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 35 Iscador Qu c Cu 1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 36 Iscador Qu c Cu 10 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 37 Iscador Qu c Cu 20 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 43 Iscador Qu c Hg 0,01 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 44 Iscador Qu c Hg 0,1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 45 Iscador Qu c Hg 1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 46 Iscador Qu c Hg 10 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 47 Iscador Qu c Hg 20 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 60 Iscador Qu 1 mg spezifiziert, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 61 Iscador Qu 2 mg spezifiziert, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 62 Iscador Qu 5 mg spezifiziert, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: **56833** Abgabekategorie: **A** Index: 20.02.0. 11.06.2012

Zusammensetzung		
	01	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.0005 mg ex viscum album (quercus) recens 0.0001 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	02	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.005 mg ex viscum album (quercus) recens 0.001 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	03	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (quercus) recens 0.01 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	04	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (quercus) recens 0.1 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	05	extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (quercus) recens 1 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	06	extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (quercus) recens 10 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	07	extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (quercus) recens 20 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	23	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (quercus) recens 0.01 mg, natrii chloridum, argenti carbonas (0.1 ug pro 100 mg herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	24	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (quercus) recens 0.1 mg, natrii chloridum, argenti carbonas (0.1 ug pro 100 mg herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.

- 25 extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (quercus) recens 1 mg, natrii chloridum, argenti carbonas (0.1 ug pro 100 mg herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 26 extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (quercus) recens 10 mg, natrii chloridum, argenti carbonas (0.1 ug pro 100 mg herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 27 extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (quercus) recens 20 mg, natrii chloridum, argenti carbonas (0.1 ug pro 100 mg herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 33 extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (quercus) recens 0.01 mg, natrii chloridum, cupri carbonas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 34 extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (quercus) recens 0.1 mg, natrii chloridum, cupri carbonas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 35 extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (quercus) recens 1 mg, natrii chloridum, cupri carbonas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 36 extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (quercus) recens 10 mg, natrii chloridum, cupri carbonas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 37 extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (quercus) recens 20 mg, natrii chloridum, cupri carbonas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 43 extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (quercus) recens 0.01 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 44 extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (quercus) recens 0.1 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 45 extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (quercus) recens 1 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 46 extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (quercus) recens 10 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 47 extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (quercus) recens 20 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 60 extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (quercus) recens 1 mg corresp., lectina e visco 75 ng, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 61 extractum aquosum liquidum fermentatum 10 mg ex viscum album (quercus) recens 2 mg corresp., lectina e visco 150 ng, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 62 extractum aquosum liquidum fermentatum 25 mg ex viscum album (quercus) recens 5 mg corresp., lectina e visco 375 ng, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.

Anwendung

* Packung/en

Zusatzbehandlung bei malignen Erkrankungen

01	002	7 Ampulle(n)	A
02	004	7 Ampulle(n)	A
03	006	7 Ampulle(n)	A
	106	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
	155	2 x 7 Ampulle(n)	A

04	008	7 Ampulle(n)	A
	108	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
	156	2 x 7 Ampulle(n)	A
05	010	7 Ampulle(n)	A
	110	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
	157	2 x 7 Ampulle(n)	A
06	012	7 Ampulle(n)	A
	112	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
07	014	7 Ampulle(n)	A
23	020	7 Ampulle(n)	A
	158	2 x 7 Ampulle(n)	A
24	022	7 Ampulle(n)	A
	122	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
	159	2 x 7 Ampulle(n)	A
25	024	7 Ampulle(n)	A
	124	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
	160	2 x 7 Ampulle(n)	A
26	026	7 Ampulle(n)	A
27	028	7 Ampulle(n)	A
33	030	7 Ampulle(n)	A
	161	2 x 7 Ampulle(n)	A
34	032	7 Ampulle(n)	A
	162	2 x 7 Ampulle(n)	A
35	034	7 Ampulle(n)	A
	163	2 x 7 Ampulle(n)	A
36	036	7 Ampulle(n)	A
37	038	7 Ampulle(n)	A
43	040	7 Ampulle(n)	A
	164	2 x 7 Ampulle(n)	A
44	042	7 Ampulle(n)	A
	165	2 x 7 Ampulle(n)	A
45	044	7 Ampulle(n)	A
	144	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
	166	2 x 7 Ampulle(n)	A
46	046	7 Ampulle(n)	A
47	048	7 Ampulle(n)	A
60	050	7 Ampulle(n)	A
	150	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
61	052	7 Ampulle(n)	A
	152	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
62	054	7 Ampulle(n)	A
	154	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A

Bemerkung Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.03.2012
(Neue Packungsgrösse/n, neu: 2 x 7 Ampullen anstelle 14 Ampullen)

Gültig bis 09.05.2017

01 Kaliumphosphat 1 molar B. Braun, Zusatzampulle für Infusionslösungen

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 45880	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.2.	12.06.2012
Zusammensetzung	01	kalium 10 mmol, dihydrogenophosphas 10 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Kalium- und Phosphatzufuhr	
Packung/en	01	028	5 x 10 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.06.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		13.12.2017	

01 Kalmia compositum Heel, homöopathische Tropfen

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach

Zul.-Nr.: 48698	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	06.06.2012
Zusammensetzung	01	kalmia latifolia D8, asa foetida D8, hydrargyri(II) oxidum rubrum D10 ana partes 10 µl, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Anwendung		Bei rheumatisch-neuralgischen Schmerzen	
Packung/en	01	018	30 ml C
		026	100 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28. Juli 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.10.2017	

08 Kenacort-A Solubile 10 mg/0.25 mL, Injektionslösung (i.v.)**09 Kenacort-A Solubile 40 mg/1 mL, Injektionslösung (i.v.)****10 Kenacort-A Solubile 80 mg/2 mL, Injektionslösung (i.v.)**

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 38774	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.24	11.06.2012
Zusammensetzung	08	triamcinoloni acetonidum 10 mg ut triamcinoloni acetonidi-21 phosphas dikalicus, natrii citras dihydricus, macrogolum 300, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.25 ml.	
	09	triamcinoloni acetonidum 40 mg ut triamcinoloni acetonidi-21 phosphas dikalicus, natrii citras dihydricus, macrogolum 300, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	10	triamcinoloni acetonidum 80 mg ut triamcinoloni acetonidi-21 phosphas dikalicus, natrii citras dihydricus, macrogolum 300, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Glukokortikosteroid-Therapie	
* Packung/en	08	213	5 Ampulle(n) B
	09	214	5 Ampulle(n) B
	10	215	5 Ampulle(n) B
		216	1 Spritze(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.4.2010 (Änderung Primärverpackung)	
Gültig bis		05.09.2015	

01 Kepra 100 mg/mL, Lösung

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

Zul.-Nr.: 57489	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	19.06.2012
Zusammensetzung	01	levetiracetamum 100 mg, aromatica, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiepileptikum	
* Packung/en	01	006	300 ml B
		007	150 ml B
		008	150 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.11.2010 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 150 ml mit 1 ml Dosierpipette und Adapter und 150 ml mit 3 ml Dosierpipette und Adapter)	
Gültig bis		23.04.2016	

01 Kloostergarten Fencheltee instant, Granulat

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

Zul.-Nr.: 44208	Abgabekategorie: E	Index: 04.04.0.	27.06.2012
Zusammensetzung	01	foeniculi extractum 52 mg, foeniculi aetheroleum 0.3 mg, aromatica, liquiritiae succus, saccharum, glucosum q.s. ad granulatam pro 1 g.	
Anwendung		Blähungstreibend	
Packung/en	01	016	200 g E
Bemerkung		Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
* Gültig bis		26.06.2017	

01 Lacrifluid, Augentropfen

OPHTAPHARM SA, Gewerbestrasse 7, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 57824	Abgabekategorie: D	Index: 11.08.2.	11.06.2012
Zusammensetzung	01	carbomerum 980 1.3 mg, conserv.: cetrimidum, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Tränenflüssigkeitsersatz	
Packung/en	01	001	10 ml D
Bemerkung		Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
Gültig bis		04.09.2017	

01 Leptandra compositum Heel, homöopathische Tropfen

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 51639	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	06.06.2012
Zusammensetzung	01	veronica virginica D2, acidum arsenicosum D4, carbo vegetabilis D10, niccolum metallicum D10, phosphorus D6, podophyllum peltatum D3, quassia amara D3 ana partes 10 µl, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Anwendung		Bei Meteorismus infolge Leber- und Bauchspeichelfunktionsstörungen	
Packung/en	01	014	30 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06. März 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.10.2017	

01 Lescol mite, Kapseln**02 Lescol, Kapseln**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 52370	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	06.06.2012
Zusammensetzung	01	fluvastatinum 20 mg ut fluvastatinum natricum, excipients pro capsula.	
	02	fluvastatinum 40 mg ut fluvastatinum natricum, excipients pro capsula.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration, primäre gemischte Dyslipidämie	
Packung/en	01	019 28 Kapsel(n)	B
		027 98 Kapsel(n)	B
	02	035 28 Kapsel(n)	B
		043 98 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.12.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.12.2017	

01 Logroton retard, Divitabs

Daiichi Sankyo (Schweiz) AG, Gewerbestrasse 16, 8800 Thalwil

Zul.-Nr.: 44917	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	25.06.2012
Zusammensetzung	01	metoprololi tartras (2:1) 200 mg, chlortalidonum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	025 56 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.12.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		03.12.2017	

01 Loratadin Actavis, Tabletten

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 58660	Abgabekategorie: B/C	Index: 07.13.1.	20.06.2012
Zusammensetzung	01	loratadinum 10 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antihistaminicum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.01.2008 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland)	
Gültig bis		09.01.2013	

02 Ludiomil 25 mg, Dragées**03 Ludiomil 50 mg, Dragées**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 37375	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	26.06.2012
Zusammensetzung	02	maprotilini hydrochloridum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	maprotilini hydrochloridum 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	02	047 100 Dragée(s)	B
	03	063 30 Dragée(s)	B
		071 100 Dragée(s)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.05.2012 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.12.2017	

02 Lyman-200'000 forte, Gel

Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: 45564	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	02.06.2012
Zusammensetzung	02	heparinum natricum 2000 U.I., allantoinum 3 mg, dexpanthenolum 4 mg, aromatica, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Bei venösen Beinleiden und Sport- und Unfallverletzungen mit entzündlichen Begleiterscheinungen	
Packung/en	02	037	40 g D
		045	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.11.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.11.2017	

02 Lyman-200'000 forte, Salbe

Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: 43511	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	18.06.2012
Zusammensetzung	02	heparinum natricum 2000 U.I., allantoinum 3 mg, dexpanthenolum 4 mg, propylenglycolum, aromatica, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei venösen Beinleiden und Sport- und Unfallverletzungen mit entzündlichen Begleiterscheinungen	
Packung/en	02	026	40 g D
		027	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.01.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.11.2017	

01 Maku Mucolyticum, Sirup

Iromedica AG, Hagenstrasse 45, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 58502	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	12.06.2012
Zusammensetzung	01	carbocisteinum 250 mg, arom.: natrii cyclamas et alia, color.: E 150, conserv.: E 200, E 202, E 219, excipiens ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Mucolytikum	
Packung/en	01	003	200 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.9.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.09.2017	

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

Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: 37979	Abgabekategorie: B	Index: 02.08.1.	06.06.2012
Zusammensetzung	02	naftazonum 10 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	naftazonum 30 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Vasoprotektor bei venöser Insuffizienz	
Packung/en	02	082 30 Tablette(n)	B
		090 60 Tablette(n)	B
		104 100 Tablette(n)	B
	03	112 30 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.10.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		30.10.2017	

01 Melisana Klosterfrau Melisengeist, Alcoholat

Melisana AG, Ankerstrasse 53, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: 17097	Abgabekategorie: D	Index: 04.99.0.	29.06.2012
Zusammensetzung	01	destillatum ex melissae folium, helenii rhizoma, gentianae radix, aurantii amari flavedo, angelicae radix, zingiberis rhizoma, caryophyllatae flos, galangae rhizoma, cinnamomi cortex, cassiae flos, myristicae semen, piperis nigri fructus, cardamomi fructus corresp. aetherolea 0.073 g, excipiens ad solutionem pro 100 g, corresp. ethanolum 66 % V/V.	
Anwendung		Bei Verdauungsbeschwerden	
* Packung/en	01	067 200 ml	D
		068 47 ml	D
		069 95 ml	D
		070 155 ml	D
		072 20 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.5.2009 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 20 ml)	
Gültig bis		02.06.2013	

01 Mercurius-Heel, homöopathische Tabletten

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 51640	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	06.06.2012
Zusammensetzung	01	mercurius solubilis hahnemanni D10 90 mg, ailanthus altissima D3 30 mg, atropa belladonna D4 60 mg, echinacea angustifolia D3 30 mg, hepar sulfuris D8 30 mg, lachesis mutus D12 30 mg, phytolacca americana D4 30 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei entzündlichen Prozessen im Nasenbereich	
Packung/en	01	012 50 Tablette(n)	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22. Juli 2012 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.10.2017	

01 Metaginkgo, homöopathische Tropfen

Metapharmaka GmbH, Hellgasse 40, 6460 Altdorf UR

Zul.-Nr.: 49331	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	11.06.2012
Zusammensetzung	01	ginkgo biloba TM 5 mg, espeletia grandiflora D3 200 mg, myrtillocactus geometrizans D2 50 mg, nicotiana tabacum D6 200 mg, plumbum metallicum D8 300 mg, secale cornutum D4 200 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 49 % V/V.	
Anwendung		Bei Zirkulationsbeschwerden	
Packung/en	01	010	50 ml C
		029	100 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.07.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		03.12.2017	

01 Methotrexat Teva 50 mg/2 ml, Lösung zur parenteralen Anwendung**02 Methotrexat Teva 500 mg/20 ml, Lösung zur parenteralen Anwendung****03 Methotrexat Teva 1000 mg/10 ml, Lösung zur parenteralen Anwendung****04 Methotrexat Teva 5000 mg/50 ml, Lösung zur parenteralen Anwendung****05 Methotrexat Teva 5 mg/2 ml, Lösung zur parenteralen Anwendung**

Teva Pharma AG, St. Alban-Anlage 46, 4052 Basel

Zul.-Nr.: 47999	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	21.06.2012
Zusammensetzung	01	methotrexatum 50 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	methotrexatum 500 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
	03	methotrexatum 1000 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	04	methotrexatum 5000 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
	05	methotrexatum 5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	162	1 Durchstechflasche(n) A
	02	170	1 Durchstechflasche(n) A
	03	189	1 Durchstechflasche(n) A
	04	197	1 Durchstechflasche(n) A
	05	198	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.12.2017	

01 Microbar HD (E-Z-HD), polvere

Bracco Suisse SA, Via Cantonale, Galleria 2, 6928 Manno

N° d'AMM: 41341	Categoria di dispensazione: B	Index: 14.01.0.	07.06.2012
Composizione	01	barii sulfas 984.5 mg, simethiconum, saccharinum natricum, aromatica, excipiens ad pulverem pro 1 g.	
Indicazione		Mezzi di contrasto per la radiologia	
Confezione/i	01	017	340 g B
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 25.08.2010 (proroga del certificato di omologazione)	
* Valevole fino al		11.12.2017	

01 Microlax, Klysma

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 29869	Abgabekategorie: D	Index: 04.08.2.	21.06.2012
Zusammensetzung	01	sodium lauryl sulfoacetate 9 mg, natrii citras dihydricus 90 mg, sorbitolum 625 mg, conserv.: E 200, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Laxans	
Packung/en	01	022	12 x 5 ml D
		049	4 x 5 ml D
		057	50 x 5 ml D
		058	12 x 5 ml D
		059	4 x 5 ml D
		060	50 x 5 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.03.2012 (Änderung Präparatename, früher: Microklist, Klysma)	
Gültig bis		19.09.2017	

01 Miostat, Injektionslösung

Alcon Switzerland SA, Bösch 69, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 37884	Abgabekategorie: B	Index: 11.01.0.	27.06.2012
Zusammensetzung	01	carbacholum 0.1 mg, natrii chloridum, kalii chloridum, calcii chloridum dihydricum, magnesii chloridum hexahydricum, natrii acetate trihydricus, natrii citras dihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Miotikum	
Packung/en	01	030	12 x 1,5 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.05.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		02.12.2017	

01 Mobilat Intense, Salbe

Medinova AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 37090	Abgabekategorie: C	Index: 07.10.4.	08.06.2012
Zusammensetzung	01	acidum flufenamicum 30 mg, hydroxyethylis salicylas 26.4 mg correspond. acidum salicylicum 20 mg, heparinoidum (chondroitini polysulfas) 2 mg (Rind: Lunge), aromatica, conserv.: E 200, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antirheumaticum	
Packung/en	01	027	40 g C
		028	100 g C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.06.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).	
* Gültig bis		28.11.2017	

01 MR-Lux, Lösung zur Injektion oder Infusion

Sanochemia Diagnostics International Ltd, , 6300 Zug

Zul.-Nr.: 57938	Abgabekategorie: B	Index: 14.02.0.	07.06.2012
Zusammensetzung	01	dimeglumini gadopentetas 469 mg, megluminum, acidum penteticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		MRT-Kontrastmittel	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) B
		002	1 x 10 ml Durchstechflasche(n) B
		003	1 x 15 ml Durchstechflasche(n) B
		004	1 x 20 ml Durchstechflasche(n) B
		005	1 x 30 ml Durchstechflasche(n) B
		006	1 x 100 ml Flasche(n) B
		007	5 x 5 ml Durchstechflasche(n) B
		008	5 x 10 ml Durchstechflasche(n) B
		009	5 x 15 ml Durchstechflasche(n) B
		010	5 x 20 ml Durchstechflasche(n) B
		011	5 x 30 ml Durchstechflasche(n) B
		012	5 x 100 ml Flasche(n) B
		013	10 x 5 ml Durchstechflasche(n) B
		014	10 x 10 ml Durchstechflasche(n) B
		015	10 x 15 ml Durchstechflasche(n) B
		016	10 x 20 ml Durchstechflasche(n) B
		017	10 x 30 ml Durchstechflasche(n) B
		018	10 x 100 ml Flasche(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.01.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.01.2018	

01 Mucedokehl D4, homöopathische Kapseln

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 50410	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	06.06.2012
Zusammensetzung	01	mucor mucedo D4 trituration 330 mg, materia capsulae: hypromellosem, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Bei chronischen Entzündungen der Kiefer- und Stirnhöhlen, des Mittelohrs sowie bei nervösen Beschwerden	
Packung/en	01	013	20 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22. November 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		21.11.2017	

01 Muthesa, Tabletten

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

Zul.-Nr.: 35622	Abgabekategorie: B	Index: 04.01.0.	14.06.2012
Zusammensetzung	01	aluminii hydroxidum (65% Al ₂ O ₃) 124.9 mg, magnesii carbonas anhydricus 83.8 mg, oxetacainum 5 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antacidum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2009 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		21.12.2014	

01 Muxol, dragées

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

N° d'AMM: 26339	Catégorie de remise: D	Index: 04.08.11	05.06.2012
Composition	01	bisacodylum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Laxatif	
Conditionnements	01	057 30 dragée(s)	D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 18.12.2007 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		17.12.2017	

01 NaCl 0,9% Bioren, soluté pour perfusions**02 NaCl 0,45% Bioren, soluté pour perfusions**

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

N° d'AMM: 52041	Catégorie de remise: B	Index: 05.03.2.	08.06.2012
Composition	01	natrii chloridum 9 g, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	02	natrii chloridum 4.5 g, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Indication		Substitution de liquide et de chlorure de sodium	
Conditionnements	01	015 20 x 50 ml	B
		023 20 x 100 ml	B
		031 20 x 250 ml	B
		058 10 x 500 ml poches PP	B
		066 10 x 1000 ml poches PP	B
		068 10x 250 in 500 ml	B
		069 10x 500 in 1000 ml	B
		070 10 x 50 ml	B
		071 10 x 100 ml	B
		080 10 x 500 ml poches PP „sans air“	B
		081 10 x 1000 ml poches PP „sans air“	B
	02	067 10 x 500 ml	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 01.01.2009 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		18.12.2017	

01 Nasivin 0,025 %, Nasentropfen**02 Nasivin 0,05 %, Nasentropfen****03 Nasivin 0,01 %, Nasentropfen**

Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 36352	Abgabekategorie: C/D	Index: 12.02.1.	06.06.2012
Zusammensetzung	01	oxymetazolini hydrochloridum 0.25 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 23 guttae.	
	02	oxymetazolini hydrochloridum 0.5 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 23 guttae.	
	03	oxymetazolini hydrochloridum 0.1 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 25 guttae.	
Anwendung		Schnupfen	
Packung/en	01	019	10 ml C
	02	027	10 ml D
	03	035	5 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.09.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.09.2017	

01 Nasivin pur 0,05 %, Dosierspray**02 Nasivin pur 0,01 %, Dosiertropfer****03 Nasivin pur 0,025 %, Dosierspray**

Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 54613	Abgabekategorie: C/D	Index: 12.02.1.	21.06.2012
Zusammensetzung	01	oxymetazolini hydrochloridum 0.5 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml, doses pro vase 230.	
	02	oxymetazolini hydrochloridum 0.1 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 36 guttae.	
	03	oxymetazolini hydrochloridum 0.25 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml, doses pro vase 230.	
Anwendung		Schnupfen	
Packung/en	01	059	10 ml D
	02	024	5 ml C
	03	032	10 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.9.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.09.2017	

01 Nasivin 0,05 %, Dosierspray

Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 45138	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.1.	06.06.2012
Zusammensetzung	01	oxymetazolini hydrochloridum 0.5 mg corresp. 22 µg pro dosi, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml, doses pro vase 225.	
Anwendung		Schnupfen	
Packung/en	01	011	10 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.09.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.09.2017	

02 Nervoheel N, homöopathische Tabletten

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 48571	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	06.06.2012
Zusammensetzung	02	acidum phosphoricum D4 60 mg, kalii bromidum D4 30 mg, sepia officinalis D4 60 mg, strychnos ignatii D4 60 mg, zinci isovaleras D4 30 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei nervösen Schlafstörungen	
Packung/en	02	034	50 Tablette(n) C
		042	250 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22. Juli 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.10.2017	

01 Noctaval, poudre

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

N° d'AMM: 51568	Catégorie de remise: D	Index: 01.04.1.	14.06.2012
Composition	01	valerianae extractum aquosum siccum 400 mg, DER: 4:1, aromatica, excipiens ad pulverem, pro charta 2 g.	
Indication		En cas de troubles de l'endormissement et du maintien du sommeil	
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 14.12.2007 (prolongation du certificat d'autorisation) autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
* Valable jusqu'au		13.12.2017	

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

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

Zul.-Nr.: 45190	Abgabekategorie: B	Index: 01.13.0.	27.06.2012
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: vecuronii bromidum 4 mg, acidum citricum monohydricum, dinatrii phosphas dodecahydricus, mannitolium, pro vitro. Solvens aqua ad iniectabilia 1 ml.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: vecuronii bromidum 10 mg, acidum citricum monohydricum, dinatrii phosphas dodecahydricus, mannitolium, pro vitro. Solvens aqua ad iniectabilia 1 ml.	
Anwendung		Muskelrelaxans	
Packung/en	01	013	50 Ampulle(n) B
		065	10 Ampulle(n) B
	02	048	10 Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		24.09.2017	

01 Norditropin FlexPro 5 mg, Injektionspräparat**02 Norditropin FlexPro 10 mg, Injektionspräparat****03 Norditropin FlexPro 15 mg, Injektionspräparat**

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

Zul.-Nr.: 60469	Abgabekategorie: A	Index: 07.03.1.	07.06.2012
Zusammensetzung	01	somatropinum ADNr 5 mg corresp. 15 U.I., mannitolium, histidinum, poloxamerum 188, conserv.: phenolum 4.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.	
	02	somatropinum ADNr 10 mg corresp. 30 U.I., mannitolium, histidinum, poloxamerum 188, conserv.: phenolum 4.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.	
	03	somatropinum ADNr 15 mg corresp. 45 U.I., mannitolium, histidinum, poloxamerum 188, conserv.: phenolum 4.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.	
* Anwendung		Hypophysärer Minderwuchs; Turner-Syndrom; Noonan-Syndrom; Wachstumsstörung infolge chronischer Niereninsuffizienz beim Kind; SGA; Prader-Willi-Syndrom; Wachstumshormonmangel bei Erwachsenen infolge hypothalamischer oder hypophysärer Erkrankung	
Packung/en	01	001	1 Set
	02	002	1 Set
	03	003	1 Set
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.6.2010 (Änderung Anwendungsgebiet)	
Gültig bis		17.06.2015	

01 Norditropin Simplexx 5 mg, Injektionspräparat**02 Norditropin Simplexx 10 mg, Injektionspräparat****03 Norditropin Simplexx 15 mg, Injektionspräparat**

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

Zul.-Nr.: 55022	Abgabekategorie: A	Index: 07.03.1.	07.06.2012
Zusammensetzung	01	somatropinum ADNr 15 U.I., histidinum, poloxamerum 188, mannitolium, conserv.: phenolum 4.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.	
	02	somatropinum ADNr 30 U.I., histidinum, poloxamerum 188, mannitolium, conserv.: phenolum 4.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.	
	03	somatropinum ADNr 45 U.I., histidinum, poloxamerum 188, mannitolium, conserv.: phenolum 4.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.	
* Anwendung		Hypophysärer Minderwuchs; Turner-Syndrom; Noonan-Syndrom; Wachstumsstörung infolge chronischer Niereninsuffizienz beim Kind; SGA; Prader-Willi-Syndrom; Wachstumshormonmangel bei Erwachsenen infolge hypothalamischer oder hypophysärer Erkrankung	
Packung/en	01	025	1 Ampulle(n)
	02	041	1 Ampulle(n)
	03	001	1 Ampulle(n)
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.7.2009 (Änderung Anwendungsgebiet)	
Gültig bis		30.08.2014	

01 Novothyral, Tabletten

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 37716	Abgabekategorie: B	Index: 07.04.2.	01.06.2012
Zusammensetzung	01	liothyroninum natricum 20 µg, levothyroxinum natricum anhydricum 100 µg ut levothyroxinum natricum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Euthyreote Struma, Hypothyreose; als Adjuvans zu einem Thyreostatikum bei Hyperthyreose	
Packung/en	01	014	50 Tablette(n) B
		022	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.12.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		22.10.2017	

01 Nux vomica-Homaccord, homöopathische Injektionslösung

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 48967	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	26.06.2012
Zusammensetzung	01	strychnos nux-vomica D4 2 µl, strychnos nux-vomica D10 2 µl, strychnos nux-vomica D15 2 µl, strychnos nux-vomica D30 2 µl, strychnos nux-vomica D200 2 µl, strychnos nux-vomica d1000 2 µl, bryonia alba D4 2 µl, bryonia alba D6 2 µl, bryonia alba D10 2 µl, bryonia alba D15 2 µl, bryonia alba D30 2 µl, bryonia alba D200 2 µl, bryonia alba d1000 2 µl, colocynthis D5 3 µl, colocynthis D10 3 µl, colocynthis D30 3 µl, colocynthis D200 3 µl, lycopodium clavatum D5 3 µl, lycopodium clavatum D10 3 µl, lycopodium clavatum D30 3 µl, lycopodium clavatum D200 3 µl, lycopodium clavatum d1000 3 µl, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bei Funktionsstörungen im Magen-Darm-Leber-Bereich	
Packung/en	01	027	10 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26. November 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.11.2017	

03 Olfen-50, Rectocaps**04 Olfen-100, Rectocaps**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 46852	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	14.06.2012
* Zusammensetzung	03	diclofenacum natricum 50 mg, lecithinum e soja *, antiox.: E 320, excipients pro capsula.	
	04	diclofenacum natricum 100 mg, lecithinum e soja *, antiox.: E 320, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antirheumatikum	
Packung/en	03	053	10 Kapsel(n) B
	04	054	5 Kapsel(n) B
Bemerkung		* aus gentechnisch veränderter Soja hergestellt Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.05.2011 (Aktualisierung Volldeklaration).	
Gültig bis		10.09.2016	

01 Ologyn micro, comprimés

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

N° d'AMM: 45024	Catégorie de remise: B	Index: 09.02.1.	28.06.2012
Composition	01	levonorgestrelum 150 µg, ethinylestradiolum 30 µg, excipients pro compresso.	
Indication		Contraceptif hormonal	
Conditionnements	01	016	21 comprimé(s) B
		024	3 x 21 comprimé(s) B
		032	6 x 21 comprimé(s) B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 07.12.2007 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		06.12.2017	

01 Omed antacid Sandoz 10 mg, Kapseln**03 Omed antacid Sandoz 20 mg, Kapseln**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 60019	Abgabekategorie: C	Index: 04.99.0.	27.06.2012
Zusammensetzung	01	omeprazolium 10 mg, excipients pro capsula.	
	03	omeprazolium 20 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		kurzzeitige Behandlung von Refluxsymptomen bei Erwachsenen	
Packung/en	01	005	7 Kapsel(n) C
		006	14 Kapsel(n) C
	03	007	7 Kapsel(n) C
		008	14 Kapsel(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.09.2010 Änderung Präparatename, früher: Omed antacid, Kapseln)	
Gültig bis		24.03.2015	

01 Omidia, homöopathische Gelenkschmerzentropfen

Omidia AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 31879	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	11.06.2012
Zusammensetzung	01	artemisia abrotanum D2, lithii carbonas D4, natrii sulfas D6, rhododendron D6, urtica urens D2 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 30 % V/V.	
Anwendung		Bei Gelenkschmerzen	
Packung/en	01	028	60 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.07.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		12.11.2017	

01 Orlistat-Mepha 120, Kapseln

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 62663	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	20.06.2012
Zusammensetzung	01	orlistatum 120 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antiadiposum, peripher wirksames Präparat zur Gewichtsreduktion	
Packung/en	01	001	42 Kapsel(n) B
		002	84 Kapsel(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		19.06.2017	

01 Osteoheel, homöopathische Tabletten

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 51641	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	06.06.2012
Zusammensetzung	01	aranea diadema D6 30 mg, asa foetida D4 30 mg, calcii phosphas D6 60 mg, hekla lava D6 30 mg, hydrargyri(II) oxidum rubrum D9 60 mg, kalii iodidum D4 30 mg, natrii sulfas D4 30 mg, stillingia silvatica D4 30 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei Knochenhautaffektionen	
Packung/en	01	019	50 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28. Juli 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.10.2017	

01 Pefrakehl D4, homöopathische Kapseln

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 50297	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	06.06.2012
Zusammensetzung	01	candida parapsilosis D4 trituration 330 mg, materia capsulae: hypromellosem, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Bei mykotischen Haut- und Schleimhautaffektionen	
Packung/en	01	012	20 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22. November 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		21.11.2017	

01 Peterer Schweden-Präparat, flüssig

Peterer Drogerie AG, Bahnhofstrasse 5, 9230 Flawil

Zul.-Nr.: 58428	Abgabekategorie: D	Index: 04.08.14	28.06.2012
Zusammensetzung	01	extractum ethanolicum liquidum ex aloe barbadensis et capensis 119 mg, sennae folium 55.3 mg, rhei radix 55.3 mg corresp. hydroxy-anthracenae 24.5-30 mg, excipiens ad solutionem pro 10 ml, corresp. ethanolum 14-16 % V/V.	
Anwendung		Bei gelegentlicher Verstopfung	
Packung/en	01	001	150 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.01.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		09.01.2018	

01 PK-Merz, Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 44135	Abgabekategorie: B	Index: 01.08.0.	21.06.2012
Zusammensetzung	01	amantadini sulfas 200 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 500 ml.	
Anwendung		Morbus Parkinson	
Packung/en	01	019	10 x 500 ml B
		027	2 x 500 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.11.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.11.2017	

01 Plantago-Homaccord, homöopathische Tropfen

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 49100	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	18.06.2012
Zusammensetzung	01	plantago major D2 6 µl, plantago major D10 6 µl, plantago major D15 6 µl, plantago major D30 6 µl, plantago major D200 6 µl, atropa belladonna D3 2 µl, atropa belladonna D10 2 µl, atropa belladonna D15 2 µl, atropa belladonna D30 2 µl, atropa belladonna D200 2 µl, atropa belladonna D1000 2 µl, strychnos ignatii D4 2 µl, strychnos ignatii D10 2 µl, strychnos ignatii D30 2 µl, strychnos ignatii D200 2 µl, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Anwendung		Bei Blasenschwäche	
Packung/en	01	019	30 ml C
		027	100 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11. Oktober 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.10.2017	

01 Plendil 5 mg, Retardtabletten**02 Plendil 10 mg, Retardtabletten****03 Plendil senior 2,5 mg, Retardtabletten**

AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 49166	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.1.	26.06.2012
Zusammensetzung	01	felodipinum 5 mg, antiox.: E 310, excipients pro compresso obducto.	
	02	felodipinum 10 mg, antiox.: E 310, excipients pro compresso obducto.	
	03	felodipinum 2.5 mg, antiox.: E 310, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Packung/en	01	028	20 Tablette(n) B
		044	100 Tablette(n) B
	02	052	20 Tablette(n) B
		079	100 Tablette(n) B
	03	117	30 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.12.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		04.12.2017	

01 Podophyllum compositum Heel, homöopathische Tropfen

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 49102	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	18.06.2012
Zusammensetzung	01	podophyllum peltatum D2, podophyllum peltatum D10, acidum hydrochloricum D4, acidum hydrochloricum D10, hydrargyri dichloridum D8, strychnos ignatii D3 ana partes 10 µl, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Anwendung		Bei Hämorrhoidalbeschwerden	
Packung/en	01	011	30 ml C
		038	100 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28. Juli 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.10.2017	

01 Ranimed antacid Sandoz, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 55133	Abgabekategorie: C	Index: 04.01.1.	22.06.2012
Zusammensetzung	01	ranitidinum 75 mg ut ranitidini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		H2-Rezeptorantagonist	
Packung/en	01	009	6 Tablette(n) C
		010	12 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.08.2009 (Änderung Präparatename, früher: Ranimed 75 antacid, Filmtabletten)	
Gültig bis		08.09.2014	

01 Ranunculus-Homaccord, homöopathische Tropfen

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 49104	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	18.06.2012
Zusammensetzung	01	ranunculus bulbosus D2, ranunculus bulbosus D10, ranunculus bulbosus D15, ranunculus bulbosus D30, ranunculus bulbosus D200, asclepias tuberosa D4, asclepias tuberosa D10, asclepias tuberosa D20, asclepias tuberosa D30, asclepias tuberosa D200 ana partes 5 µl, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Anwendung		Bei Neuralgien	
Packung/en	01	014	30 ml C
		022	100 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28. Juli 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		24.10.2017	

01 Recormon PS 500 U.I./0,3 mL, Fertigspritzen
 03 Recormon PS 2000 U.I./0,3 mL, Fertigspritzen
 04 Recormon PS 3000 U.I./0,3 mL, Fertigspritzen
 05 Recormon PS 5000 U.I./0,3 mL, Fertigspritzen
 06 Recormon PS 10'000 U.I./0,6 mL, Fertigspritzen
 07 Recormon PS 20'000 U.I./0,6 mL, Fertigspritzen
 08 Recormon PS 4000 U.I./0,3 mL, Fertigspritzen
 09 Recormon PS 6000 U.I./0,3 mL, Fertigspritzen
 10 Recormon PS 30'000 U.I./0,6 mL, Fertigspritzen
 Roche Pharma (Schweiz) AG, Schönmattstrasse 2, 4153 Reinach BL

Zul.-Nr.: **54766** Abgabekategorie: **A** Index: 06.07.3. 08.06.2012

- * Zusammensetzung
- 01 Praeparatio cryodesiccata: epoetinum beta ADNr 500 U.I., ureum, natrii chloridum, polysorbatum 20 *, natrii phosphates, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum.
 Solvens: aqua ad iniectabilia 0.3 ml, pro vase.
- 03 Praeparatio cryodesiccata: epoetinum beta ADNr 2000 U.I., ureum, natrii chloridum, polysorbatum 20 *, natrii phosphates, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum.
 Solvens: aqua ad iniectabilia 0.3 ml, pro vase.
- 04 Praeparatio cryodesiccata: epoetinum beta ADNr 3000 U.I., ureum, natrii chloridum, polysorbatum 20 *, natrii phosphates, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum.
 Solvens: aqua ad iniectabilia 0.3 ml, pro vase.
- 05 Praeparatio cryodesiccata: epoetinum beta ADNr 5000 U.I., ureum, natrii chloridum, polysorbatum 20 *, natrii phosphates, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum.
 Solvens: aqua ad iniectabilia 0.3 ml, pro vase.
- 06 Praeparatio cryodesiccata: epoetinum beta ADNr 10000 U.I., ureum, natrii chloridum, polysorbatum 20 *, natrii phosphates, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum.
 Solvens: aqua ad iniectabilia 0.6 ml, pro vase.
- 07 Praeparatio cryodesiccata: epoetinum beta ADNr 20000 U.I., ureum, natrii chloridum, polysorbatum 20 *, natrii phosphates, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum.
 Solvens: aqua ad iniectabilia 0.6 ml, pro vase.
- 08 Praeparatio cryodesiccata: epoetinum beta ADNr 4000 U.I., ureum, natrii chloridum, polysorbatum 20 *, natrii phosphates, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum.
 Solvens: aqua ad iniectabilia 0.3 ml, pro vase.
- 09 Praeparatio cryodesiccata: epoetinum beta ADNr 6000 U.I., ureum, natrii chloridum, polysorbatum 20 *, natrii phosphates, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum.
 Solvens: aqua ad iniectabilia 0.3 ml, pro vase.

	10	Praeparatio cryodesiccata: epoetinum beta ADNr 30000 U.I., ureum, natrii chloridum, polysorbatum 20 *, natrii phosphates, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum.		
		Solvens: aqua ad iniectabilia 0.6 ml, pro vase.		
Anwendung		Stimulierung der Erythropoese		
Packung/en	03	033	6 Spritze(n)	A
	04	041	6 Spritze(n)	A
	05	068	6 Spritze(n)	A
	06	076	6 Spritze(n)	A
	08	092	6 Spritze(n)	A
	09	106	6 Spritze(n)	A
	10	114	4 Spritze(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.11.2010 (Ergänzung GVO-Hinweis bei der Deklaration) * aus gentechnisch verändertem Mais hergestellt 54766 01: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 54766 07: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis		28.12.2013		

01 Rectogesic, Rektalsalbe

Cederberg GmbH, Neuhofweg 4, 4102 Binningen

Zul.-Nr.: 58099	Abgabekategorie: B	Index: 02.09.	18.06.2012
Zusammensetzung	01	glyceroli trinitras 4 mg, propylenglycolum, adeps lanae, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Schmerzlinderung bei chronischen Analfissuren	
Packung/en	01	002	30 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.02.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		30.10.2017	

01 Rennie Deflatin, Lutschtabletten

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 48152	Abgabekategorie: D	Index: 04.01.0.	27.06.2012
Zusammensetzung	01	calcii carbonas 680 mg, magnesii subcarbonas ponderosus 80 mg, simethiconum 25 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antacidum	
Packung/en	01	015	18 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.09.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		12.09.2017	

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

Zul.-Nr.: 57740	Abgabekategorie: B	Index: 01.08.0.	27.06.2012
Zusammensetzung	01	ropinirolum 2 mg ut ropiniroli hydrochloridum, hypromellosum *, carmellosum natricum *, excipients pro compresso obducto.	
	03	ropinirolum 4 mg ut ropiniroli hydrochloridum, hypromellosum *, carmellosum natricum *, color.: E 110, E 132, excipients pro compresso obducto.	
	04	ropinirolum 8 mg ut ropiniroli hydrochloridum, hypromellosum *, carmellosum natricum *, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Morbus Parkinson	
Packung/en	01	001	21 Tablette(n) B
		003	28 Tablette(n) B
	03	011	28 Tablette(n) B
	04	015	28 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 6.11.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung). * aus gentechnisch veränderter Baumwolle hergestellt.	
* Gültig bis		05.11.2017	

01 Retin-A 0,5 mg, Crème
 Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 37961	Abgabekategorie: B	Index: 10.02.0.	04.06.2012
Zusammensetzung	01	tretinoinum 0.5 mg, antiox.: E 321, conserv.: E 200, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Acne vulgaris	
Packung/en	01	019	30 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.01.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.11.2017	

01 Retin-A 0.025 %, Gel
02 Retin-A 0.01 %, Gel
 Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 39380	Abgabekategorie: B	Index: 10.02.0.	04.06.2012
Zusammensetzung	01	tretinoinum 0.25 mg, antiox.: E 321, excipients ad gelatum pro 1 g.	
	02	tretinoinum 0.1 mg, antiox.: E 321, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Acne vulgaris	
Packung/en	01	013	30 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) 39380 02: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		07.11.2017	

01 Retin-A, Lösung

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 37962	Abgabekategorie: B	Index: 10.02.0.	04.06.2012
Zusammensetzung	01	tretinoinum 1 mg, ethanolum 500 mg, macrogolum 400, antiox.: E 321, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Acne vulgaris	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.20007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		07.11.2017	

03 Rhinocort 32, Pumpspray**04 Rhinocort 64, Pumpspray**

AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 48591	Abgabekategorie: B	Index: 12.02.3.	06.06.2012
Zusammensetzung	03	budesonidum 32 µg, conserv.: E 202, excipients ad suspensionem pro dosi. doses pro vase 120.	
	04	budesonidum 64 µg, conserv.: E 202, excipients ad suspensionem pro dosi. doses pro vase 120.	
Anwendung		Rhinitis	
Packung/en	03	035	120 Einzeldose(n) B
	04	051	120 Einzeldose(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.10.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		09.10.2017	

01 Rhinocort 100 µg, Turbuhaler

AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 51932	Abgabekategorie: B	Index: 12.02.3.	06.06.2012
Zusammensetzung	01	budesonidum 100 µg pro dosi, doses pro vase 200.	
Anwendung		Rhinitis	
Packung/en	01	013	200 Einzeldose(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.10.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		09.10.2017	

- 01 Risperidone APL 0.5 mg, comprimés pelliculés
 02 Risperidone APL 1 mg, comprimés pelliculés
 03 Risperidone APL 2 mg, comprimés pelliculés
 04 Risperidone APL 3 mg, comprimés pelliculés
 05 Risperidone APL 4 mg, comprimés pelliculés

Aurobindo Switzerland AG, Alpenstrasse 15, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 61658	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	12.06.2012
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, excipients pro compresso, color.: E 104, excipients pro compresso obducto.	
	05	risperidonum 4 mg, color.: E 104, E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.07.2011 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		26.07.2016	

01 Risperidone APL, solution

Aurobindo Switzerland AG, Alpenstrasse 15, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 59137	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	12.06.2012
Zusammensetzung	01	risperidonum 1 mg, conserv.: E 210, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		neuroleptique	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.09.2011 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		13.09.2016	

01 Rotpunkt Apotheke neue Formel, Halsweh-Lutschtabletten

Parcopharm AG, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 58558	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	14.06.2012
Zusammensetzung	01	tyrothricinum 4 mg, cetylpyridinii chloridum 1 mg, lidocaini hydrochloridum 1 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
Anwendung		Infektionen im Mund- und Rachenraum	
Packung/en	01	003 24 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.09.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.09.2017	

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

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 49137	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.2.	08.06.2012
Zusammensetzung	01	octreotidum 50 µg ut octreotidi acetat, acidum lacticum, mannitolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	octreotidum 100 µg ut octreotidi acetat, acidum lacticum, mannitolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	octreotidum 200 µg ut octreotidi acetat, acidum lacticum, mannitolium, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	octreotidum 500 µg ut octreotidi acetat, acidum lacticum, mannitolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Somatostatin-Analogon	
Packung/en	01	028	5 x 1 ml Ampulle(n) A
	02	044	5 x 1 ml Ampulle(n) A
	03	060	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) A
	04	079	5 x 1 Ampulle(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.11.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.11.2017	

01 Sanukehl Pseu D6, homöopathische Tropfen

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 55550	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	06.06.2012
Zusammensetzung	01	pseudomonas aeruginosa D6 aquos dilutio.	
Anwendung		Bei bakterieller Cystitis, Pyelitis	
Packung/en	01	041	10 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22. November 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		21.11.2017	

01 Scintimun Granulocyte BW 250/183, Markierungsbesteck

CBI Medical Products Vertriebs GmbH, Picardiestrasse 3, 5040 Schöftland

Zul.-Nr.: 51672	Abgabekategorie: A	Index: 17.01.8.	05.06.2012
Zusammensetzung	01	I): besilesomabum 1 mg, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, sorbitolum, pro vitro. II): tetranatrii 1,1,3,3-propantetraphosphonas dihydricus, stanni(II) chloridum dihydricum, natrii chloridum, pro vitro. III): pro usu: I) et II) recenter radioactivatum 99m-technetio ut natrii pertechnetas.	
Anwendung		Immunszintigraphie von Entzündungsherden, Knochenmarkszintigraphie	
Packung/en	01	038	2 Flasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.01.2012 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.11.2017	

01 Sertralin Adico 50 mg, Filmtabletten
02 Sertralin Adico 100 mg, Filmtabletten
 Semo Trading Ltd, Im Rosenrain 6, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 58719	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	25.06.2012
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 16.08.2011 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		28.05.2013	

01 Similasan Allergisch reagierende Augen, Augentropfen
02 Similasan Allergisch reagierende Augen , Monodosen, Augentropfen
 Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 45116	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	08.05.2012
Zusammensetzung	01	apis mellifica D6, euphrasia officinalis D6, schoenocaulon officinale D6 ana partes 303.3 mg, conserv.: argenti sulfas, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
	02	apis mellifica D6, euphrasia officinalis D6, schoenocaulon officinale D6 ana partes 303.33 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Überempfindlichkeitsreaktionen der Augen	
Packung/en	01	036 10 ml	D
	02	037 20 x 0.45 ml	D
Bemerkung			
Gültig bis		15.12.2014	

01 Similasan, homöopathisches Arzneimittel bei Grippe und Erkältung, Globuli
 Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 58145	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	11.06.2012
Zusammensetzung	01	eupatorium perfoliatum D12, ferri phosphas D12, lachesis mutus D12, ana partes, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Bei Erkältungskrankheiten, Grippe	
Packung/en	01	001 4,5 g	D
		002 15 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.11.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.11.2017	

01 Similasan, homöopathisches Arzneimittel bei Grippe und Erkältung, Spray
 Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 58146	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	11.06.2012
Zusammensetzung	01	eupatorium perfoliatum D12, ferri phosphas D12, lachesis mutus D12 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 24 % V/V.	
Anwendung		Bei Grippe und Erkältung	
Packung/en	01	001 15 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.12.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.12.2017	

01 Solmucol 10 % local, i.v., i.m., soluzione iniettabile

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

N° d'AMM: 51689	Categoria di dispensazione: B	Index: 03.02.0.	28.06.2012
Composizione	01	acetylcysteinum 300 mg, natrii hydroxidum, kalii hydroxidum, dinatrii edetas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 3 ml.	
Indicazione		Mucolitico	
Confezione/i	01	011 5 fiala/fiale	B
		038 50 fiala/fiale	B
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 25.10.2007 (proroga del certificato di omologazione)	
* Valevolefino al		24.10.2017	

01 Soporin, Schlaftropfen

Herbamed AG, Katharinengasse 8, 9004 St. Gallen

Zul.-Nr.: 49219	Abgabekategorie: D	Index: 01.04.2.	28.06.2012
Zusammensetzung	01	lupuli recentis extractum ethanolicum liquidum 0.2 ml, ratio: 1:1.5, melissae recentis extractum ethanolicum liquidum 0.2 ml, ratio: 1:1.6, passiflorae herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 0.2 ml, ratio: 1:1.5, valerianae extractum ethanolicum liquidum 0.4 ml, ratio: 1:10 ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 64 % V/V.	
Anwendung		Bei Einschlafschwierigkeiten	
Packung/en	01	016 50 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.06.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.11.2017	

01 Stugeron, Tabletten

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 32053	Abgabekategorie: C	Index: 02.06.2.	26.06.2012
Zusammensetzung	01	cinnarizinium 25 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Calciumantagonist, Durchblutungsstörungen	
Packung/en	01	041 25 Tablette(n)	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.11.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.11.2017	

01 Symmetrel, Kapseln

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 31841	Abgabekategorie: B	Index: 01.08.0.	21.06.2012
Zusammensetzung	01	amantadini hydrochloridum 100 mg, conserv.: E 215, E 217, excipients pro capsula.	
Anwendung		Morbus Parkinson, Grippeprophylaxe	
Packung/en	01	038 60 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.10.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		04.10.2017	

02 Syntocinon 5 I.E., Konzentrat für Infusionslösung / Injektionslösung
03 Syntocinon 10 I.E., Konzentrat für Infusionslösung / Injektionslösung
 Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 22114	Abgabekategorie: B	Index: 07.03.2.	04.06.2012
Zusammensetzung	02	oxytocinum 5 U.I., natrii acetat trihydricus, ethanolum, conserv.: chlorobutanolum hemihydricum 5 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	oxytocinum 10 U.I., natrii acetat trihydricus, ethanolum, conserv.: chlorobutanolum hemihydricum 5 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Geburtseinleitung, Wehenverstärkung, postpartale Uterusatonie, puerperale und postpartale Blutungen	
Packung/en	02	026	5 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 9.11.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) 22114 03: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		08.11.2017	

01 Tamoxifen Farnos 10 mg, Tabletten
02 Tamoxifen Farnos 20 mg, Tabletten
 Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 49059	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.2.	08.06.2012
Zusammensetzung	01	tamoxifenum 10 mg ut tamoxifeni citras, excipiens pro compresso.	
	02	tamoxifenum 20 mg ut tamoxifeni citras, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Oncologicum	
Packung/en	01	019	30 Tablette(n) A
		027	100 Tablette(n) A
	02	035	30 Tablette(n) A
		043	100 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.03.2012 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.12.2017	

01 Taxol 30 mg/5 ml, Infusionskonzentrat
02 Taxol 100 mg/16.7 ml, Infusionskonzentrat
03 Taxol 300 mg/50 ml, Infusionskonzentrat
 Bristol-Myers Squibb SA, Neuhofstrasse 6, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 52364	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	12.06.2012
Zusammensetzung	01	paclitaxelum 30 mg, macrogolglyceroli ricinoleas 2.635 g, ethanolum anhydricum 1.95 g ad solutionem pro 5 ml.	
	02	paclitaxelum 100 mg, macrogolglyceroli ricinoleas 8.81 g, ethanolum anhydricum 6.5 g ad solutionem pro 16.7 ml.	
	03	paclitaxelum 300 mg, macrogolglyceroli ricinoleas 26.35 g, ethanolum anhydricum 19.5 g ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	035	1 Durchstechflasche(n) A
	02	043	1 Durchstechflasche(n) A
	03	051	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.01.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.11.2017	

02 Timoptic 0,25 %, Augentropfen**03 Timoptic 0,5 %, Augentropfen**

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

Zul.-Nr.: 41634	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	07.06.2012
Zusammensetzung	02	timololum 2.5 mg ut timololi maleas, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	03	timololum 5 mg ut timololi maleas, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	02	014 5 ml	B
		049 3 x 5 ml	B
	03	022 5 ml	B
		057 3 x 5 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		12.11.2017	

01 Tossamin plus, Kapseln für den Tag/für die Nacht

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 45114	Abgabekategorie: C	Index: 03.03.1.	21.06.2012
Zusammensetzung	01	Kapsel für den Tag: noscapinum 30 mg, codeini phosphas hemihydricus 20 mg, dl-methylephedrini hydrochloridum 30 mg, excipiens pro capsula. Kapsel für die Nacht: noscapinum 30 mg, codeini phosphas hemihydricus 20 mg, diphenhydramini hydrochloridum 50 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Husten, insbesondere trockener Reizhusten	
Packung/en	01	015 18 Kapsel(n)	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.9.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.09.2017	

01 Tracrium, Injektionslösung

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 45342	Abgabekategorie: B	Index: 01.13.0.	14.06.2012
Zusammensetzung	01	atracurii besilas 10 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Muskelrelaxans	
Packung/en	01	018 5 x 2,5 ml Ampulle(n)	B
		026 5 x 5 ml Ampulle(n)	B
		034 100 x 2,5 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.10.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		22.10.2017	

01 Trandate, Injektionslösung

Pro Concepta Zug AG, Bahnhofstrasse 7, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 41529	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	08.06.2012
Zusammensetzung	01	labetaloli hydrochloridum 100 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
Anwendung		Alpha- und Beta-Rezeptorenblocker	
Packung/en	01	016 5 Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.01.2012 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		21.11.2017	

01 Trimipramine Zentiva 25 mg, comprimés**02 Trimipramine Zentiva 100 mg, comprimés**

Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Route de Montfleury 3, 1214 Vernier

N° d'AMM: 58345	Catégorie de remise: B	Index: 01.06.0.	21.06.2012
Composition	01	trimipraminum 25 mg ut trimipramini maleas, excipients pro compresso.	
	02	trimipraminum 100 mg ut trimipramini maleas, excipients pro compresso.	
Indication		Antidépresseur	
Conditionnements	01	009 50 comprimé(s)	B
		010 200 (4 x 50) comprimé(s) emballage multiple	B
	02	011 20 comprimé(s)	B
		012 100 comprimé(s)	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28.06.2011 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		18.10.2017	

01 Trimipramine Zentiva 40 mg/ml, gouttes

Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Route de Montfleury 3, 1214 Vernier

N° d'AMM: 58346	Catégorie de remise: B	Index: 01.06.0.	21.06.2012
Composition	01	trimipraminum 40 mg ut trimipramini mesilas, arom.: ethylvanillinum, vanillinum et alia, color.: E 150, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 40 guttae corresp. ethanolum 11 % V/V.	
Indication		Antidépresseur	
Conditionnements	01	002 30 ml	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28.06.2011 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		18.10.2017	

06 Trobalt 50 mg, Filmtabletten
 07 Trobalt 100 mg, Filmtabletten
 08 Trobalt 200 mg, Filmtabletten
 09 Trobalt 300 mg, Filmtabletten
 10 Trobalt 400 mg, Filmtabletten
 GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 61316	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	01.06.2012
* Zusammensetzung	06	retigabium 50 mg, color.: E 120, E 132, excipients pro compresso obducto.	
	07	retigabium 100 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	08	retigabium 200 mg, excipients pro compresso obducto.	
	09	retigabium 300 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	10	retigabium 400 mg, color.: E 120, E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Zusatztherapie zur Behandlung von partiellen Anfällen mit oder ohne sekundäre Generalisierung	
* Packung/en	06	008 21 Tablette(n)	B
		009 84 Tablette(n)	B
	07	010 21 Tablette(n)	B
		011 84 Tablette(n)	B
	08	012 84 Tablette(n)	B
	09	013 84 Tablette(n)	B
	10	014 84 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2012 (Änderung der Zusammensetzung: neu Filmüberzug Opadry AMB)	
Gültig bis		31.03.2016	

02 Tygacil 50 mg, Trockensubstanz zur Herstellung einer Infusionslösung
 Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 57431	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.5.	07.06.2012
Zusammensetzung	02	Praeparatio cryodesiccata: tigecyclinum 50 mg, lactosum monohydricum, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	02	004 10 x 50 mg	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.01.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.11.2017	

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

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

N° d'AMM: 22582	Catégorie de remise: D	Index: 12.03.3.	06.06.2012
Composition	01	tyrothricinum 1 mg, gramicidinum 0.6 mg, tetracaini hydrochloridum 0.15 mg, benzethonii chloridum 0.8 mg, xylitolum, sorbitolum, arom.: saccharinum natricum et alia, excipiens pro pastillo.	
	02	tyrothricinum 1 mg, gramicidinum 0.6 mg, tetracaini hydrochloridum 0.15 mg, benzethonii chloridum 0.8 mg, xylitolum, sorbitolum, arom.: saccharinum natricum et alia, excipiens pro pastillo.	
Indication		Affections de la bouche et de la gorge	
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 13.05.2011 (prolongation du certificat d'autorisation) autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
* Valable jusqu'au		25.11.2017	

01 Ubistesin, Injektionslösung**02 Ubistesin forte, Injektionslösung****03 Ubistesin mite, Injektionslösung**

3M (Schweiz) AG, Eggstrasse 93, 8803 Rüslikon

Zul.-Nr.: 49589	Abgabekategorie: B	Index: 13.01.2.	28.06.2012
Zusammensetzung	01	articaini hydrochloridum 40 mg, adrenalinum 5 µg ut adrenalini hydrochloridum, natrii chloridum, antiox.: E 221 0.6 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	articaini hydrochloridum 40 mg, adrenalinum 10 µg ut adrenalini hydrochloridum, natrii chloridum, antiox.: E 221 0.6 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	articaini hydrochloridum 40 mg, adrenalinum 2.5 µg ut adrenalini hydrochloridum, natrii chloridum, antiox.: E 221 0.6 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Lokalanästhetikum der Zahnheilkunde	
Packung/en	01	018 50 Zylinderampulle(n)	B
	02	026 50 Zylinderampulle(n)	B
	03	027 50 Zylinderampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.11.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.12.2017	

01 Vagifem 25 µg, Vaginaltabletten

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

Zul.-Nr.: 49600	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.2.	20.06.2012
Zusammensetzung	01	estradiolum 25 µg ut estradiolum hemihydricum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Durch Oestrogenmangel bedingte atrophische Vaginitis	
Packung/en	01	011 15 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.12.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.12.2017	

02 Vagoclyss, flüssig

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 33403	Abgabekategorie: B	Index: 09.03.0.	21.06.2012
Zusammensetzung	02	acidum lacticum 10 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Vaginalspülung	
Packung/en	02	054 1 x 120 ml	B
		062 3 x 120 ml	B
		070 10 x 120 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.06.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.10.2017	

02 Vicks Inhaler N, baton inhalateur

Procter & Gamble Switzerland Sàrl, route de Saint-Georges 47, 1213 Petit-Lancy

Zul.-Nr.: 13866	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.4.	06.06.2012
Zusammensetzung	02	camphora racemica 41.54 % m/m, levomentholum 41.54 % m/m, aromatica pro praeparatione.	
Anwendung		Rhumes	
Packung/en	02	023 1 Stück	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.09.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		23.09.2017	

02 Vicks Sinex, spray pour le rhume

Procter & Gamble Switzerland Sàrl, route de Saint-Georges 47, 1213 Petit-Lancy

N° d'AMM: 34869	Catégorie de remise: D	Index: 12.02.1.	14.06.2012
Composition	02	oxymetazolini hydrochloridum 0.5 mg, aromatica, conserv.: benzalkonii chloridum, chlorhexidini digluconas, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Rhumes	
Conditionnements	02	014 15 ml	D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 20.09.2007 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		19.09.2017	

01 Vicks Sinex, spray-doseur

Procter & Gamble Switzerland Sàrl, route de Saint-Georges 47, 1213 Petit-Lancy

N° d'AMM: 51764	Catégorie de remise: D	Index: 12.02.1.	14.06.2012
Composition	01	oxymetazolini hydrochloridum 0.5 mg, aromatica, conserv.: benzalkonii chloridum, chlorhexidini digluconas, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Rhumes	
Conditionnements	01	048 15 ml	D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 20.09.2007 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		19.09.2017	

04 Vincristin Teva 1 mg / 1 ml, Injektionslösung
05 Vincristin Teva 2 mg / 2 ml, Injektionslösung
06 Vincristin Teva 5 mg / 5 ml, Injektionslösung
 Teva Pharma AG, St. Alban-Anlage 46, 4052 Basel

Zul.-Nr.: 48000	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	01.06.2012
Zusammensetzung	04	vincristini sulfas 1 mg corresp. vincristinum 0.89 mg, mannitolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	05	vincristini sulfas 2 mg corresp. vincristinum 1.78 mg, mannitolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	06	vincristini sulfas 5 mg corresp. vincristinum 4.45 mg, mannitolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	04	100 1 Durchstechflasche(n)	A
		103 1 Durchstechflasche(n)	A
	05	101 1 Durchstechflasche(n)	A
		104 1 Durchstechflasche(n)	A
	06	102 1 Durchstechflasche(n)	A
		105 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.11.2017	

01 Viread, Filmtabletten

Gilead Sciences Switzerland Sàrl, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 56251	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	07.06.2012
Zusammensetzung	01	tenofovirum disoproxilum 245 mg ut tenofovirum disoproxilum fumaras 300 mg corresp. tenofovirum 136 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektion, Hepatitis B	
Packung/en	01	002 30 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.03.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		04.10.2017	

01 Voltaren Dispersible, Tabletten

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 52100	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	08.06.2012
Zusammensetzung	01	diclofenacum 46.5 mg corresp. diclofenacum natricum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antirheumaticum, Antiphlogisticum, Analgeticum	
Packung/en	01	011 10 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.11.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).	
* Gültig bis		13.11.2017	

01 Vomitusheel, homöopathische Tropfen

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 49105	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	18.06.2012
Zusammensetzung	01	aethusa cynapium D4 0.1 ml, apomorphini hydrochloridum D6 0.15 ml, cephaelis ipecacuanha D4 0.1 ml, colchicum autumnale D6 0.25 ml, ignatia amara D6 0.3 ml, strychnos nux-vomica D4 0.1 ml ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Anwendung		Bei Brechreiz, Erbrechen	
Packung/en	01	010	30 ml C
		029	100 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28. Juli 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.10.2017	

03 Wala Salbei Halspastillen, Dragée

Wala Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 41588	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	07.06.2012
Zusammensetzung	03	salviae extractum aquosum 6.4 mg, plantaginis extractum aquosum 6.4 mg, piceae summitatum extractum aquosum 6.4 mg, salviae aetheroleum 538 µg, aromatica, saccharum, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten, Rachenkatarrh	
Packung/en	03	020	45 g E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.12.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.10.2017	

02 Xylocain 1%, Injektionslösung**03 Xylocain 2%, Injektionslösung****05 Xylocain 2%, Injektionslösung (ohne Konservierungsmittel)**

AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 14975	Abgabekategorie: B	Index: 01.02.2.	15.06.2012
Zusammensetzung	02	lidocaini hydrochloridum anhydricum 10 mg, natrii chloridum, conserv.: E 218 1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	lidocaini hydrochloridum anhydricum 20 mg, natrii chloridum, conserv.: E 218 1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	05	lidocaini hydrochloridum anhydricum 20 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Lokalanästhetikum	
Packung/en	02	179	5 x 50 ml Ampulle(n) B
	03	225	5 x 50 ml Ampulle(n) B
	05	330	5 x 5 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.12.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.12.2017	

02 Yal, Lösung

Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 48839	Abgabekategorie: C	Index: 04.08.2.	05.06.2012
Zusammensetzung	02	sorbitolum 13.4 g, natrii docusas 10 mg, excipiens ad solutionem pro 67.5 ml.	
Anwendung		Reinigungseinlauf für Röntgendiagnostik	
Packung/en	02	010 2 x 67,5 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.09.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.11.2017	

02 Ypsiloheel N, homöopathische Tabletten

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 51139	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	18.06.2012
Zusammensetzung	02	asa foetida D4 30 mg, lachesis mutus D8 45 mg, nitroglycerinum D6 45 mg, paris quadrifolia D4 30 mg, pulsatilla pratensis D4 45 mg, strychnos ignatii D4 30 mg, thuja occidentalis D6 30 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei Uebererregbarkeit des vegetativen Nervensystems	
Packung/en	02	038 50 Tablette(n)	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22. Juli 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.11.2017	

01 Zeel comp., homöopathische Salbe

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 54027	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	26.06.2012
Zusammensetzung	01	arnica montana D2 3 mg, rhus toxicodendron D2 2.7 mg, sanguinaria canadensis D2 2.25 mg, solanum dulcamara D2 0.75 mg, sulfur D6 2.7 mg, alcohol cetylicus et stearylicus, paraffinum liquidum, vaselinum album, ethanolum, aqua q.s. ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei arthrotisch bedingten Beschwerden	
Packung/en	01	036 100 g	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29. November 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.11.2017	

01 Zolmitriptan-Mepha, Lactab

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 61066	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.1.	22.06.2012
Zusammensetzung	01	zolmitriptanum 2.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Akutbehandlung von Migräneanfällen mit oder ohne Aura	
Packung/en	01	004 3 Tablette(n)	B
		005 6 Tablette(n)	B
		006 12 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2011 (Änderung Präparatenamen, früher: Zolmitriptan-Teva, Filmtabletten und Übertragung der Zulassung, früher: Teva Pharma AG)	
Gültig bis		26.05.2016	

01 Zolmitriptan-Mepha oro, Schmelztabletten

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 61067	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.1.	22.06.2012
Zusammensetzung	01	zolmitriptanum 2.5 mg, aromatica, aspartamum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Akutbehandlung von Migräneanfällen mit oder ohne Aura	
Packung/en	01	004	2 Tablette(n) B
		005	6 Tablette(n) B
		006	12 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2011 (Änderung Präparatename, früher: Zolmitriptan-Teva ODT, Schmelztabletten und Übertragung der Zulassung, früher: Teva Pharma AG)	
Gültig bis		26.05.2016	

01 Zostavax, Injektionssuspension

Sanofi Pasteur MSD AG, Gulmmatt, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 709	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	08.06.2012
Zusammensetzung	01	Vaccinum attenuatum: virus varicellae vivus min. 19400 U. (Rind: Knochen), saccharum, gelatina hydrolysata, ureum, natrii chloridum, natrii hydrogenoglutamas monohydricus, dinatrii phosphas dihydricus, kalii dihydrogenophosphas, kalii chloridum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Herpes Zoster und postherpetischer Neuralgie, ab dem 50. Geburtstag	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.10.2011 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		21.02.2017	

01 Zymafluor 0.25 mg, Tabletten**03 Zymafluor 1 mg, Tabletten**

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 15219	Abgabekategorie: C	Index: 13.05.1.	21.06.2012
Zusammensetzung	01	fluoridum 0.25 mg ut natrii fluoridum, aromatica, excipiens pro compresso.	
	03	fluoridum 1 mg ut natrii fluoridum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Kariesprophylaxe	
Packung/en	01	068	400 Tablette(n) C
	03	076	250 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.12.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.12.2017	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Aurizon Suspension, Ohrentropfen ad us.vet.
VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 56116	Abgabekategorie: B	Index:	28.06.2012
Zusammensetzung	01	marbofloxacinum 3 mg, clotrimazolum 10 mg, dexamethasonum 0.9 mg ut dexamethasoni acetatas, antiox.: E 310, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zur Behandlung von Entzündungen des äusseren Ohres beim Hund	
Packung/en	01	001 10 ml	B
		003 20 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18. Juni 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.12.2017	

01 Betadine desinfizierende Wundsalbe ad us.vet.

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

Zul.-Nr.: 37313	Abgabekategorie: D	Index:	29.06.2012
Zusammensetzung	01	iodum 10 mg ut povidonum iodinatum, macrogolum 400, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Desinfiziens für Tiere	
Packung/en	01	076 100 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.07.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.12.2017	

01 Betadine flüssige Seife ad us.vet.

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

Zul.-Nr.: 37314	Abgabekategorie: D	Index:	29.06.2012
Zusammensetzung	01	iodum 7.5 mg ut povidonum iodinatum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Desinfiziens für Tiere	
Packung/en	01	072 1 l	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.07.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.12.2017	

01 Betadine Lösung standardisiert ad us.vet.

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

Zul.-Nr.: 37312	Abgabekategorie: D	Index:	29.06.2012
Zusammensetzung	01	iodum 11 mg ut povidonum iodinatum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Desinfiziens für Tiere	
Packung/en	01	118 1000 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.07.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.12.2017	

01 Bisolvon ad us.vet., Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 34068	Abgabekategorie: B	Index:	08.06.2012
Zusammensetzung	01	bromhexini hydrochloridum 3 mg, acidum tartaricum, conserv.: E 216 0.3 mg, E 218 0.7 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Broncho-Sekretolytikum für Rinder, Schweine, Hunde und Katzen	
Packung/en	01	019 100 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26. Februar 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.02.2018	

01 Caninsulin ad us.vet., Injektionssuspension

Veterinaria AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 51445	Abgabekategorie: B	Index:	20.06.2012
Zusammensetzung	01	insulinum suis amorphum zinci 30 % et insulinum suis cristallinum zinci 70 % corresp. 40 U.I., natrii acetat trihydricus, natrii chloridum, conserv.: E 218 1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antidiabetikum für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	023 10 x 2.5 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. November 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.01.2018	

01 Effipro Spot On Hunde S ad us.vet., Lösung zum Auftropfen
 02 Effipro Spot On Hunde M ad us.vet., Lösung zum Auftropfen
 03 Effipro Spot On Hunde L ad us.vet., Lösung zum Auftropfen
 04 Effipro Spot On Hunde XL ad us.vet., Lösung zum Auftropfen
 Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: 60441	Abgabekategorie: C	Index:	27.06.2012
Zusammensetzung	01	fipronilum 67 mg, antiox.: E 320, E 321, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad solutionem pro vase 0.67 ml.	
	02	fipronilum 134 mg, antiox.: E 320, E 321, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad solutionem pro vase 1.34 ml.	
	03	fipronilum 268 mg, antiox.: E 320, E 321, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad solutionem pro vase 2.68 ml.	
	04	fipronilum 402 mg, antiox.: E 320, E 321, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad solutionem pro vase 4.02 ml.	
Anwendung		Insektizide und akarizide Lösung zum Auftropfen für Hunde	
* Packung/en	01	001	4 x 0.67 ml C
		002	24 x 0.67 ml C
		003	4 x 0.67 ml C
		004	24 x 0.67 ml C
		017	4 x 0.67 ml C
		018	24 x 0.67 ml C
	02	005	4 x 1.34 ml C
		006	24 x 1.34 ml C
		007	4 x 1.34 ml C
		008	24 x 1.34 ml C
		019	4 x 1.34 ml C
		020	24 x 1.34 ml C
	03	009	4 x 2.68 ml C
		010	24 x 2.68 ml C
		011	4 x 2.68 ml C
		012	24 x 2.68 ml C
		021	4 x 2.68 ml C
		022	24 x 2.68 ml C
	04	013	4 x 4.02 ml C
		014	24 x 4.02 ml C
		015	4 x 4.02 ml C
		016	24 x 4.02 ml C
		023	4 x 4.02 ml C
		024	24 x 4.02 ml C
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 4. Juni 2010 (zusätzliche Primärverpackung: Thermogeformte Pipetten No 6)		
Gültig bis	03.06.2015		

01 Effipro Spot On Katzen ad us.vet. Lösung zum Auftropfen

Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: 60440	Abgabekategorie: C	Index:	27.06.2012
Zusammensetzung	01	fipronilum 100 mg, antiox.: E 320, E 321, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Insektizide und akarizide Lösung zum Auftropfen für Katzen	
* Packung/en	01	001	4 x 0.5 ml C
		002	24 x 0.5 ml C
		003	4 x 0.5 ml C
		004	24 x 0.5 ml C
		005	4 x 0.5 ml C
		006	24 x 0.5 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 9. Juni 2010 (zusätzliche Primärverpackung: Thermogeformte Pipetten No 6)	
Gültig bis		08.06.2015	

01 Equipalazone-Paste ad us.vet.

Veterinaria AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 45439	Abgabekategorie: B	Index:	19.06.2012
Zusammensetzung	01	phenylbutazonum 1 g, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 217, E 219, excipients ad pastam, pro dosi 6 g.	
Anwendung		Muskel-, Sehnen- und Gelenksaffektionen bei Pferden	
Packung/en	01	011	36 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. November 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.12.2017	

01 Frontline spot on chiens S ad us.vet., solution
02 Frontline spot on chiens M ad us.vet., solution
03 Frontline spot on chiens L ad us.vet., solution
04 Frontline spot on chiens XL ad us.vet., solution
 Biokema SA, Ch. de la Chatanerie 2, 1023 Crissier

N° d'AMM: 53840	Catégorie de remise: C	Index:	14.06.2012
Composition	01	fipronilum 67 mg, antiox.: E 320, E 321, excipients ad solutionem pro vase 0.67 ml.	
	02	fipronilum 134 mg, antiox.: E 320, E 321, excipients ad solutionem pro vase 1.34 ml.	
	03	fipronilum 268 mg, antiox.: E 320, E 321, excipients ad solutionem pro vase 2.68 ml.	
	04	fipronilum 402 mg, antiox.: E 320, E 321, excipients ad solutionem pro vase 4.02 ml.	
Indication	01	Solution insecticide et acaricide cutanée pour dépôt chez les chiens de 2kg jusqu'à 10kg	
	02	Solution insecticide et acaricide cutanée pour dépôt chez les chiens de 10kg jusqu'à 20kg	
	03	Solution insecticide et acaricide cutanée pour dépôt chez les chiens de 20kg jusqu'à 40kg	
	04	Solution insecticide et acaricide cutanée pour dépôt chez les chiens de 40kg jusqu'à 60kg	
* Conditionnements	01	019 0.67 ml	C
	02	051 1.34 ml	C
	03	108 2.68 ml	C
	04	140 4.02 ml	C
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 1er septembre 2011 (renonciation de l'emballage 6 pipettes)	
Valable jusqu'au		04.10.2016	

01 Laurabolin 25mg ad us.vet., Injektionslösung
 Veterinaria AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 37596	Abgabekategorie: B	Index:	19.06.2012
Zusammensetzung	01	nandroloni lauras 25 mg, conserv.: alcohol benzylicus 104 mg, arachidis oleum q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Anabolikum, Antikatabolikum für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	028 10 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. November 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.11.2017	

01 Mamyzin 5 ad us.vet., Injektionspräparat**02 Mamyzin 10 ad us.vet., Injektionspräparat**

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

Zul.-Nr.: 37835	Abgabekategorie: B	Index:	04.06.2012
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: penethamati hydroiodidum 5 Mio U.I., lecithinum ex ovo, natrii citras anhydricus, polysorbatum 81, pro vitro. Solvens: conserv.: E 218 1.5 mg/ml, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro vitro 15 ml.	
	02	Praeparatio sicca: penethamati hydroiodidum 10 Mio U.I., lecithinum ex ovo, natrii citras anhydricus, polysorbatum 81, pro vitro. Solvens: conserv.: E 218 1.5 mg/ml, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro vitro 30 ml.	
Anwendung		Antibiotikum für Kühe, Hunde und Katzen	
Packung/en	01	013	10 x 5 Mio I.E. B
	02	021	10 x 10 Mio I.E. B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.03.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.12.2017	

01 Metacam 5mg/ml ad us.vet., Injektionslösung**02 Metacam 20mg/ml ad us.vet., Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: 53851	Abgabekategorie: B	Index:	14.06.2012
Zusammensetzung	01	meloxicamum 5 mg, megluminum, glycofurool, poloxamerum 188, natrii chloridum, glycinum, conserv.: ethanolum 96 per centum 150 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	meloxicamum 20 mg, megluminum, poloxamerum 188, dinatrii edetas, macrogolum 300, glycinum, conserv.: ethanolum 96 per centum 150 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung	01	Nichtsteroidales Antiphlogistikum für Hunde und Katzen	
	02	Nichtsteroidales Antiphlogistikum für Rinder, Schweine und Pferde	
Packung/en	01	053	10 ml B
		061	20 ml B
	02	037	50 ml B
		045	100 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. Februar 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.02.2018	

01 Optimectin ad us.vet., Injektionslösung

VETOQUINOL AG, Worbentalstrasse 32, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 56008	Abgabekategorie: A	Index:	28.06.2012
Zusammensetzung	01	ivermectinum 10 mg, glyceroli formalum, macrogolum 200 q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zur Behandlung und Kontrolle von Endo- und Ektoparasiten bei Rindern, Schweinen und Schafen	
Packung/en	01	001	50 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13. Dezember 2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.12.2017	

01 Otomax ad us.vet., Ohrentropfen

Veterinaria AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 55762	Abgabekategorie: A	Index:	19.06.2012
Zusammensetzung	01	gentamicinum 3 mg ut gentamicini sulfas, betamethasonum 0.88 mg ut betamethasoni valeras, clotrimazolum 8.8 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Otitis externa bei Hunden	
Packung/en	01	007	14 ml A
		015	34 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. November 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.12.2017	

02 Panacur Tabletten 500 ad us.vet.**04 Panacur Tabletten 250 ad us.vet.**

Veterinaria AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 49164	Abgabekategorie: B	Index:	21.06.2012
Zusammensetzung	02	fenbendazolum 500 mg, excipients pro compresso.	
	04	fenbendazolum 250 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung	02	Anthelminthikum für Hunde	
	04	Anthelminthikum für Hunde und Katzen	
Packung/en	02	068	20 Tablette(n) B
	04	069	20 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. April 2012 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		30.10.2017	

01 Perizin ad us.vet., Lösung

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 48247	Abgabekategorie: D	Index:	28.06.2012
Zusammensetzung	01	coumafosum 32 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Behandlung der Varroatoose bei Bienen	
Packung/en	01	016	10 ml D
		024	10 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 8. November 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.11.2017	

03 Preventic ad us.vet., Halsband gegen Zecken

Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: 51120	Abgabekategorie: B	Index:	28.06.2012
Zusammensetzung	03	amitrazum 2.475 g, aromatica, color.: E 172, excipients pro praeparatione.	
Anwendung		Zeckenbefall bei Hunden	
Packung/en	03	020 1 Halsband	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26. Oktober 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.10.2017	

01 Rota-TS Oraldoser ad us.vet., Suspension

VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 45319	Abgabekategorie: A	Index:	14.06.2012
Zusammensetzung	01	sulfadimidinum 420 mg, trimethoprimum 84 mg, arom.: saccharinum natricum, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen bei Pferden	
Packung/en	01	024 25 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.09.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.09.2017	

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

Werner Stricker AG, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 14245	Abgabekategorie: B	Index:	19.06.2012
Zusammensetzung	01	metamizolum natricum 500 mg, antiox.: natrii thiosulfas 1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Analgetikum für Rinder, Pferde, Schweine, Hunde und Katzen	
Packung/en	01	014 100 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 9. November 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		08.11.2017	

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. Juni 2012 übernimmt die Firma **Medicoss AG, Itingen** folgendes Präparat der Firma **Teva Pharma AG, Basel:**

A compter du 1 juin 2012, l'entreprise **Medicoss AG, Itingen** 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
42669	Dentinox, Gel

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 1. Juni 2012 übernimmt die Firma **Mepha Pharma AG, Aesch BL** folgendes Präparat der Firma **Teva Pharma AG, Basel:**

A compter du 1 juin 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
58492	Finasterid-Mepha Procapil, Lactab

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 1. Juni 2012 übernimmt die Firma **Takeda Pharma AG, Freienbach** folgende Präparate der Firma **Takeda Pharma AG, Lachen SZ:**

A compter du 1 juin 2012, l'entreprise **Takeda Pharma AG, Freienbach** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Takeda Pharma AG, Lachen SZ:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
51969	Agopton, Kapseln
54260	Blopress, Tabletten
55247	Blopress Plus, Tabletten
55378	Actos, Tabletten
56230	Agopton Lingual, Tabletten
57722	Tandemact, Tabletten
57725	Competact, Filmtabletten
60721	Mepact, Pulver zur Herstellung einer Infusionssuspension
61862	Pioglitazon Takeda, Tabletten
62569	Candesartan Takeda, Tabletten
62570	Candesartan Plus Takeda, Tabletten

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 22. Juni 2012 übernimmt die Firma **Mepha Pharma AG, Aesch BL** die folgenden Präparate der Firma **Teva Pharma AG, Basel:**

A compter du 22 juin 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
61066	Zolmitriptan-Mepha, Lactab
61067	Zolmitriptan-Mepha oro, Schmelztabletten

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

Per 19. Juni 2012 ändert die Firma **Sanochemia Diagnostics International Ltd** ihr Firmendomizil von Baarerstrasse 96, 6300 Zug nach **Gubelstrasse 17, 6300 Zug.**

A compter du 19 juin 2012, l'entreprise **Sanochemia Diagnostics International Ltd** actuellement sise Baarerstrasse 96, 6300 Zug, aura pour nouveau domicile **Gubelstrasse 17, 6300 Zug**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
57938	MR-Lux, Lösung zur Injektion oder Infusion
56938	Scanalux, Injektionslösung

Änderung Name der Zulassungsinhaberin / Changement de raison sociale

Per 1. Juni 2012 ändert die Firma **Nycomed AG, Dübendorf** ihren Firmennamen auf **Takeda Pharma AG, Freienbach.**

A compter du 1 juin 2012, l'entreprise **Nycomed AG, Dübendorf** aura pour nouvelle raison sociale **Takeda Pharma AG, Freienbach.**

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

Per 1. Juni 2012 ändert die Firma **Nycomed AG, Dübendorf** ihr Firmendomizil von Dübendorf nach **Freienbach.**

A compter du 1 Juin 2012, l'entreprise **Nycomed AG, Dübendorf** actuellement sise Dübendorf, aura pour nouveau domicile **Freienbach.**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
670	TachoSil, Schwamm
18056	Euphyllin N, Injektionslösung 200 mg i.v.
19663	Lysthenon, Injektionslösung
23637	Venostasin, Salbe
34755	Phlebostasin, Kapseln
35113	Vita Buerlecithin, Dragées
37077	Vita Buerlecithin, flüssig
37746	Ubretid, Tabletten
38036	Tauredon, Injektionslösung i.m.
39694	Euphyllin retard, Filmtabletten
41983	Faktu, Salbe
41984	Faktu, Suppositorien

44438	Gynipral, Injektionslösung
44439	Gynipral, Tabletten
44486	Ebrantil, Injektionslösung
44976	Gutron, Tabletten
44977	Gutron, Tropfen
46515	Riopan Gel, Gel
46516	Riopan 800, Tabletten
48642	Eicosapen, Kapseln
48931	Condyline, Liniment
50426	Epacaps, Kapseln
51886	Curosurf, Suspension zur Instillation
52710	Pantozol, magensaftresistente Filmtabletten
52899	Eicosapen forte, Kapseln
53163	Xefo, Filmtabletten
53929	Calcimagon-D3, Kautabletten
54238	Venostasin, Kapseln
54240	Zurcal, magensaftresistente Tabletten
55348	Magnegon 120 mg, Kautabletten
55551	Pantozol i.v., Lyophilisat
55830	Zurcal i.v., Lyophilisat
57303	Alvesco, Dosieraerosol
57460	Matrifen, Depotpflaster
58496	Bicalutamid Nycomed, Filmtabletten
58661	Pantozol Granula, Granulat
59436	Pantoprazol Nycomed i.v., Lyophilisat
59437	Pantoprazol Nycomed 20/40, magensaftresistente Tabletten
59558	Pantozol Control, magensaftresistente Filmtabletten
60457	Pantoprazol Byk i.v., Lyophilisat
60458	Pantoprazol Byk, magensaftresistente Filmtabletten
60484	Daxas, Filmtabletten

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

Zeichenerklärung

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

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

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	Cérubidine, lyophilisat Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Route de Montfleury 3, 1214 Vernier	34092	A	07.16.1.	15.11.2012
1	05	DexOptifen 300 mg, Tabletten Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen	52588	B	07.10.1.	28.02.2013
1	06	DexOptifen 450 mg, Tabletten Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen	52588	B	07.10.1.	28.02.2013
1	01	Mycostatine Forte, gel Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Route de Montfleury 3, 1214 Vernier	57370	B	10.09.4.	23.04.2012
1	01	Quetiapin Streuli 25 mg, Filmtabletten Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	61370	B	01.05.0.	10.04.2012
1	02	Quetiapin Streuli 100 mg, Filmtabletten Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	61370	B	01.05.0.	10.04.2012
1	03	Quetiapin Streuli 150 mg, Filmtabletten Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	61370	B	01.05.0.	10.04.2012
1	04	Quetiapin Streuli 200 mg, Filmtabletten Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	61370	B	01.05.0.	10.04.2012
1	05	Quetiapin Streuli 300 mg, Filmtabletten Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	61370	B	01.05.0.	10.04.2012

1	01	Slow-Trasicor, Divitabs Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern	45450	B	02.03.0.	31.07.2012
1	01	Slow-Trasitensin, Divitabs Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern	45534	B	02.07.2.	24.04.2012
1	01	Soluprick SQ Alnus incana, Lösung ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil	58576	A	14.03.0.	19.01.2013
1	01	Soluprick SQ Parietaria judaica, Lösung ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil	58574	A	14.03.0.	19.01.2013
1	02	Trasicor 40 mg, Tabletten Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern	34129	B	02.03.0.	07.05.2012
1	01	Trasicor, Tabletten Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern	38261	B	02.03.0.	07.05.2012
1	01	Trasicor 80, Retarddragées Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern	41923	B	02.03.0.	07.05.2012
1	01	Zolpidem Sandoz 10, Filmtabletten Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen	57232	B	01.03.1.	26.04.2012

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	01	Suidan ad us.vet., Injektionspräparat Sanochemia AG, Baarerstrasse 96, 6300 Zug	49870 B	15.05.2012
---	----	---	----------------	------------

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	Buscopan, Dragées APS-Arzneimittel-Parallelimport- Service AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham	56802	C	04.02.0.	17.10.2012
01	Dinacode N, Sirup für Erwachsene Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal	40913	C	03.03.1.	17.12.2012
01	Dolicocil 1000, globules homéopathiques Boiron SA, Route de la Galaise 32, 1228 Plan-les-Ouates	52343	C	20.01.0.	13.01.2013
01	Influaforce, homöopathische Grippetropfen Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG	29759	D	20.01.0.	18.12.2012
01	L.52 Lehning, gouttes homéopathiques Boiron SA, Route de la Galaise 32, 1228 Plan-les-Ouates	44978	C	20.01.0.	13.01.2013
01	Peterer Bronchialpastillen Peterer Drogerie AG, Bahnhofstrasse 5, 9230 Flawil	58425	D	03.02.0.	28.10.2012
01	Piperazillin/Tazobactam-Teva 2 g/250 mg, Pulver für Injektion Teva Pharma AG, St. Alban-Anlage 46, 4052 Basel	58060	A	08.01.93	24.10.2012
02	Piperazillin/Tazobactam-Teva 4 g/500 mg, Pulver für Injektion Teva Pharma AG, St. Alban-Anlage 46, 4052 Basel	58060	A	08.01.93	24.10.2012
02	Siropectan, Sirup Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	34337	D	03.02.0.	12.11.2012

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01	Varicolan N ad us.vet., Salbe Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	45285	C	26.11.2012
----	--	--------------	----------	------------